



Unia Europejska

Publikacja Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej

2, rue Mercier, 2985 Luxembourg, Luksemburg Faks: +352 29 29 42 670

E-mail: ojs@publications.europa.eu

Informacje i formularze on-line: <http://simap.europa.eu>

**Ogłoszenie dodatkowych
informacji, informacje o
niekompletnej procedurze lub
sprostowanie**

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe:

Oficjalna nazwa: [Mazowiecki Szpital Bródnowski w Warszawie Sp. z o.o.](#) Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Kondratowicza 8](#)

Miejscowość: [Warszawa](#) Kod pocztowy: [03-242](#) Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy: Tel.: [+48 223265353](#)

Osoba do kontaktów: [Małgorzata Ziemska](#)

E-mail: dzial.zamowien.publicznych@brodnowski.pl Faks: [+48 223265834](#)

Adresy internetowe: *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* <http://bip.brodnowski.pl/>

Adres profilu nabywcy: *(URL)*

Dostęp elektroniczny do informacji: *(URL)*

Elektroniczne składanie ofert i wniosków o dopuszczenie do udziału: *(URL)*

I.2) Rodzaj zamawiającego:

Instytucja zamawiająca

Podmiot zamawiający

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu:

DOSTAWA RĘKAWICZEK DLA MAZOWIECKIEGO SZPITALA BRÓDNOWSKIEGO W WARSZAWIE SP. Z
O.O. MSW/PN/57/07/2012

II.1.2) Krótki opis zamówienia lub zakupu:(podano w pierwotnym ogłoszeniu)

Dostawa rękawiczek dla Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego w Warszawie Sp. z o.o. MSW/PN/57/07/2012

II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	Słownik główny	Słownik uzupełniający (jeżeli dotyczy)
Główny przedmiot	33190000	

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

- Otwarta
- Ograniczona
- Ograniczona przyspieszona
- Negocjacyjna
- Negocjacyjna przyspieszona
- Dialog konkurencyjny
- Negocjacyjna z uprzednim ogłoszeniem
- Negocjacyjna bez uprzedniego ogłoszenia
- Negocjacyjna z publikacją ogłoszenia o zamówieniu
- Negocjacyjna bez publikacji ogłoszenia o zamówieniu
- Udzielenie zamówienia bez uprzedniej publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Numer referencyjny: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

[MSW/PN/57/07/2012](#)

IV.2.2) Dane referencyjne ogłoszenia w przypadku ogłoszeń przesłanych drogą elektroniczną:

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- eNotices
- TED eSender

Login: [ENOTICES_MSWwWSPZ00](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2012-105440](#) rok i numer dokumentu

IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2012/S 146-243901](#) z dnia: [01/08/2012](#) (dd/mm/rrrr)

IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[27/07/2012](#) (dd/mm/rrrr)

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Ogłoszenie dotyczy:

- Procedury niepełnej
- Sprostowania
- Informacji dodatkowych

VI.2) Informacje na temat niepełnej procedury udzielenia zamówienia:

- Postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przerwane
- Postępowanie o udzielenie zamówienia uznano za nieskuteczne
- Zamówienia nie udzielono
- Zamówienie może być przedmiotem ponownej publikacji

VI.3) Informacje do poprawienia lub dodania :

VI.3.1)

- Zmiana oryginalnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą
- Publikacja w witrynie TED niezgodna z oryginalną informacją, przekazaną przez instytucję zamawiającą
- Oba przypadki

VI.3.2)

- W ogłoszeniu pierwotnym
- W odpowiedniej dokumentacji przetargowej
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)
- W obu przypadkach
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

VI.3.3) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:

III.1.4)

Zamiast:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający żąda następujących dokumentów:
1. dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) - dotyczy wszystkich części;
2. karty katalogowe wraz z opisami technicznymi w języku polskim. Zamawiający dopuszcza katalogi w języku angielskim wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim - dotyczy wszystkich części;
3. w przypadku składania oferty na części 1,2,3 do oferty należy

Powinno być:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający żąda następujących dokumentów:
1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) - certyfikat i deklaracja zgodności CE - dotyczy wszystkich części.
2. Karty katalogowe wraz z opisami technicznymi w języku polskim. Zamawiający dopuszcza katalogi w języku angielskim wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim - dotyczy wszystkich części.
3. W przypadku składania oferty na części 1,2,3 do oferty należy dołączyć próbki oferowanych wyrobów w celu potwierdzenia,

dołączyć próbki oferowanych wyrobów w celu potwierdzenia, że oferowane produkty spełniają wymagania określone w specyfikacji przez Zamawiającego po 1 opakowaniu dla każdej oferowanej pozycji.

że oferowane produkty spełniają wymagania określone w specyfikacji przez Zamawiającego po 1 opakowaniu dla każdej oferowanej pozycji. Zamawiający wymaga dostarczenia raportu testowego przed wysyłką z badań wykonanych przez producenta rękawic lub niezależną jednostkę badawczą dla dostarczonej serii próbek potwierdzającego wymagania zawarte załączniku nr 5 do SIWZ.

4. Dokumenty - raporty z badań wykonanych przez producenta rękawic lub niezależną jednostkę badawczą zawierające: AQL, siłę zrywania, szerokość, długość, potwierdzające wymóg norm EN 455 - 1, 2, 3 - dotyczy części 1, 2, 3.

5. W przypadku składania oferty na część nr 3 Zamawiający wymaga podwójnego oznakowania rękawic: jako środek ochrony indywidualnej i wyrób medyczny.

6. Dokumenty - raporty z badań wykonanych przez producenta rękawic lub niezależną jednostkę badawczą potwierdzające wymóg norm EN 374-3 na przenikanie cytostatyków. Rękawice muszą być przebadane zgodnie z EN 374-3 na minimum 4 cytostatyki dotyczy części 3.

VI.3.4) Daty, które należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:

IV.3.4)

Zamiast:

06/09/2012 Godzina: **10:00**
(dd/mm/rrrr)

Powinno być:

25/09/2012 Godzina: **10:00**
(dd/mm/rrrr)

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:

IV.3.8)

Zamiast:

06/09/2012 Godzina: **11:00**
(dd/mm/rrrr)

Powinno być:

25/09/2012 Godzina: **11:00**
(dd/mm/rrrr)

VI.3.5) Adresy i punkty kontaktowe, które należy poprawić

VI.3.6) Tekst, który należy dodać do pierwotnego ogłoszenia

Miejsce, w którym należy dodać tekst:

Tekst do dodania:

VI.4) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

31/08/2012 (dd/mm/rrrr) - ID:2012-121428