

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	MSWwWSPZ00
NO_DOC_EXT:	2018-071413
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	dzial.zamowien.publicznych@brodnowski.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

- I.1) **Nazwa i adresy**
Mazowiecki Szpital Bródnowski w Warszawie Sp. z o.o.
ul. Kondratowicza 8
Warszawa
03-242
Polska
Osoba do kontaktów: Joanna Gąsior
Tel.: +48 223265231
E-mail: dzial.zamowien.publicznych@brodnowski.pl
Faks: +48 223265834
Kod NUTS: PL911
Adresy internetowe:
Główny adres: <http://bip.brodnowski.pl/>

Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**
Dostawa odczynników i części zużywalnych oraz dostawa wyposażenia dodatkowego wraz z dzierżawą analizatorów dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego w Warszawie...
Numer referencyjny: MSB/PN/22/04/2018
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33696200
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
Dostawa odczynników i części zużywalnych oraz dostawę wyposażenia dodatkowego wraz z dzierżawą analizatorów dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego w Warszawie Sp. z o.o. MSB/PN/22/04/2018

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
14/05/2018
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:
Login TED eSender: ENOTICES
Logowanie jako klient TED eSender: MSWwWSPZ00
Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-059165
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 077-171073
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 17/04/2018

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: III.1.1

Zamiast:

Wykaz i krótki opis warunków:

Zamawiający żąda następujących dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia:

1. Jednolity europejski dokument zamówienia, w tym oświadczenie dot. spełniania warunków udziału w postępowaniu – wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1

Do SIWZ.

2 Odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy.

3 Zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego,

Że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3.

Miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

4 Zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

5 Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawionych nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

6. Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej oraz, w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej: dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu – wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SIWZ.

Powinno być:

Wykaz i krótki opis warunków:

Zamawiający żąda następujących dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia:

1. Informacje na temat przygotowania i składania Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ):

a) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia należy przesłać w postaci elektronicznej (zaszyfrowany i opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym) na adres email:

dzial.zamowien.publicznych@brodnowski.pl , przed upływem terminu składania ofert. W treści przesłanej

wiadomości należy wskazać znak sprawy i nazwę postępowania, którego JEDZ dotyczy (Dostawa odczynników i części zużywalnych oraz dostawa wyposażenia dodatkowego wraz z dzierżawą analizatorów dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego w Warszawie Sp. z o.o. MSB/

PN/22/04/2018) oraz firmę (nazwę lub imię i nazwisko) albo dowolne oznaczenie pozwalające na identyfikację Wykonawcy.

b) Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał, składane na formularzu JEDZ, powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie, w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy.

c) Środkiem komunikacji elektronicznej, służącym złożeniu JEDZ przez Wykonawcę, jest poczta elektroniczna. UWAGA! Złożenie JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (np. CD, pendrive) jest niedopuszczalne i nie stanowi jego złożenia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną.

d) Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych: pdf, doc, docx, rtf, odt.

e) Wykonawca wypełnia JEDZ tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z serwisu eESPD (<https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/esp/>) lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności

2 Odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy.

3 Zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego,

Że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3.

Miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

4 Zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

5 Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawionych nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

6. Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej oraz, w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej: dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu – wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SIWZ.

Numer sekcji: VI.3

Zamiast:

W celu potwierdzenia, że oferowane usługi 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 ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z późn. zm.) lub innym aktem prawnym właściwym dla kraju, w którym Wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę – 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. Ulotka odczynnikowa - dotyczy części nr 1, 2, 5, 6, 8.

4. Oświadczenie producenta potwierdzające spełnienie parametrów punktowanych, jeśli nie wynikają one z kart katalogowych lub odczynnikowych – dotyczy części nr 1, 2, 5, 6, 8. 5. Dotyczy części nr 8 - Wraz z ofertą należy dostarczyć nieodpłatnie próbki (o objętości od 2 ml - 10 ml) oferowanych odczynników 1,2,3,4,5,6,7,8,10. Dostarczone próbki muszą być:

- opatrzone nazwą odczynnika.
- zawierać ulotkę informacyjną w języku polskim.
- dokument potwierdzający spełnienie przez odczynniki odpowiednich wymagań oraz nadzór jednostki notyfikowanej.
- certyfikat analitycznej oceny odczynnika wystawiony przez producenta.
- świadcstwo jakości.
- aktualne (zgodne z ustawą z dnia 22.8.1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz.U. z 2017 r. poz. 1371 z późn. zm.), obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 9.6.2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek publicznej służby krwi (Dz.U. M.Z. z 2017 r. poz. 63) i Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16.10.2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U. poz. 2051), zgłoszenie do obrotu lub powiadomienie (od dystrybutora i importera) potwierdzone przez Urząd Rejestracji zgłoszenie do obrotu lub powiadomienie (od dystrybutora i importera) potwierdzone przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
- każda dostarczona seria musi posiadać własne świadectwa jakości wydane przez laboratorium zewnętrzne właściwe dla jednostki notyfikowanej prowadzącej nadzór certyfikacyjny,
- karty charakterystyki w języku polskim.

Zamawiający wymaga wraz z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ, złożenia oświadczeń lub dokumentów innych niż wymienione w pkt 10.1-10.8 SIWZ:

1. Wypełniony formularz ofertowy - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ.

2 Wypełniona specyfikacja asortymentowo- cenowa - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ, oraz wypełniony i podpisany załącznik nr 5A - czas dostaw dotyczy części nr 3, 4, 7, oraz 5B - termin płatności – dotyczy części nr 3, 4, 7, odpowiednio na część na którą składana jest oferta, wypełniony i podpisany załącznik nr 6 do SIWZ parametry techniczne – dotyczy części nr 1, 2, 5, 6, 8, odpowiednio na część na którą składana jest oferta.

3 Dowód wniesienia wadium.

Wykonawca składający ofertę zobowiązany jest do wniesienia wadium w łącznej wysokości: 38 230,00 PLN (słownie: trzydzieści osiem tysięcy dwieście trzydzieści złotych 00/100).

4. W przypadku składania ofert na poszczególne części odpowiednio:

- 1) część nr 1 – 16 000,00 PLN,
- 2) część nr 2 – 18 000,00 PLN,
- 3) część nr 3 – 60,00 PLN,
- 4) część nr 4 – 20,00 PLN,
- 5) część nr 5 – 1 500,00 PLN,
- 6) część nr 6 – 1 500,00 PLN,
- 7) część nr 7 – 1 000,00 PLN,
- 8) część nr 8 – 150,00 PLN,

5. Wadium może być wniesione w formach określonych w SIWZ.

Powinno być:

W celu potwierdzenia, że oferowane usługi 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 ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z późn. zm.) lub innym aktem prawnym właściwym dla kraju, w którym Wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę – 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. Ulotka odczynnikowa - dotyczy części nr 1, 2, 5, 6, 8.

4. Oświadczenie producenta potwierdzające spełnienie parametrów punktowanych, jeśli nie wynikają one z kart katalogowych lub odczynnikowych – dotyczy części nr 1, 2, 5, 6, 8. 5. Dotyczy części nr 8 - Wraz z ofertą należy dostarczyć nieodpłatnie próbki (o objętości od 2 ml - 10 ml) oferowanych odczynników 1,2,3,4,5,6,7,8,10. Dostarczone próbki muszą być:

- opatrzone nazwą odczynnika.

- zawierać ulotkę informacyjną w języku polskim.

- dokument potwierdzający spełnienie przez odczynniki odpowiednich wymagań oraz nadzór jednostki notyfikowanej.

- certyfikat analitycznej oceny odczynnika wystawiony przez producenta.

- świadcstwo jakości.

- aktualne (zgodne z ustawą z dnia 22.8.1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz.U. z 2017 r. poz. 1371 z późn. zm.), obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 9.6.2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek publicznej służby krwi (Dz.U. M.Z. z 2017 r. poz. 63) i Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia.

16.10.2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U. poz. 2051), zgłoszenie do obrotu lub powiadomienie (od dystrybutora i importera) potwierdzone przez Urząd Rejestracji zgłoszenie do obrotu lub powiadomienie (od dystrybutora i importera) potwierdzone przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,

- każda dostarczona seria musi posiadać własne świadectwa jakości wydane przez laboratorium zewnętrzne właściwe dla jednostki notyfikowanej prowadzącej nadzór certyfikacyjny. Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania świadectwa jakości wydanego przez laboratorium zewnętrzne właściwe dla jednostki notyfikowanej prowadzącej nadzór certyfikacyjny, jeżeli Wykonawca przedstawi świadectwo jakości wydane przez producenta odczynników zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 r.

- karty charakterystyki w języku polskim.

Zamawiający wymaga wraz z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ, złożenia oświadczeń lub dokumentów innych niż wymienione w pkt 10.1-10.8 SIWZ:

1. Wypełniony formularz ofertowy - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ.

2 Wypełniona specyfikacja asortymentowo- cenowa - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ, oraz wypełniony i podpisany załącznik nr 5A - czas dostaw dotyczy części nr 3, 4, 7, oraz 5B - termin płatności – dotyczy części nr 3, 4, 7, odpowiednio na część na którą składana jest oferta, wypełniony i podpisany załącznik nr 6 do SIWZ parametry techniczne – dotyczy części nr 1, 2, 5, 6, 8, odpowiednio na część na którą składana jest oferta.

3 Dowód wniesienia wadium.

Wykonawca składający ofertę zobowiązany jest do wniesienia wadium w łącznej wysokości: 38 230,00 PLN (słownie: trzydzieści osiem tysięcy dwieście trzydzieści złotych 00/100).

4. W przypadku składania ofert na poszczególne części odpowiednio:

1) część nr 1 – 16 000,00 PLN,

2) część nr 2 – 18 000,00 PLN,

Kwoty w pozostałych częściach bez zmian

5. Wadium może być wniesione w formach określonych w SIWZ.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 29/05/2018

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 30/05/2018

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 29/05/2018

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 30/05/2018

Czas lokalny: 11:00

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**