



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](mailto: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: [Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. św. Rafała w Czerwonej Górze](#) Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Czerwona Góra 10](#)

Miejscowość: [Chęciny](#)

Kod pocztowy: [26-060](#)

Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy:

Tel.: [+48 413465240](#)

Osoba do kontaktów: [Stefan Syzdół](#)

E-mail: [dzamp@poczta.onet.pl](mailto:dzamp@poczta.onet.pl)

Faks: [+48 413465567](#)

**Adresy internetowe:** *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* [www.bip.czerwonagora.pl](http://www.bip.czerwonagora.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 sprzętu medycznego jednorazowego użytku

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

Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku. Zamówienie powyżej 207 000 Euro

### II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	<b>Słownik główny</b>	<b>Słownik uzupełniający</b> <i>(jeżeli dotyczy)</i>
<b>Główny przedmiot</b>	33141000	

## 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)

[DZ-323-2014](#)

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

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- eNotices
- TED eSender

Login: [ENOTICES\\_dzp](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2014-064665](#) rok i numer dokumentu

#### IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2014/S 097-169038](#) z dnia: [21/05/2014](#) (dd/mm/rrrr)

#### IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[16/05/2014](#) (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:

VI.3) Informacje dodatkowe

Zamiast:

Kryteria oceny ofert:

- Zadanie nr 6 ( pozycja nr 1, 2, 3, 4, 5) i zadanie nr 8 - cena 70% i jakość 30%;  
- Zadanie nr 1 – 5, 7, 9 – 104 - cena 100%.

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty następujących dokumentów:

1. Oświadczenie wykonawcy o spełnianiu warunków w związku z art. 22 ust.1 Ustawy,

2. Oświadczenie wykonawcy o braku przynależności lub przynależności do grupy kapitałowej.

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

1. próbki i karty charakterystyki zgodnie z zapisem w Formularzu cenowym,  
2. dokument jednostki niezależnej od producenta, nie starszy niż 2012r, potwierdzający zawartość

Powinno być:

Kryteria oceny ofert:

- Zadanie nr 6 ( pozycja nr 1, 2, 3, 4, 5) i zadanie nr 8 - cena 70% i jakość 30%;  
- Zadanie nr 1 – 5, 7, 9 – 105 - cena 100%.

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty następujących dokumentów:

1. Oświadczenie wykonawcy o spełnianiu warunków w związku z art. 22 ust.1 Ustawy,

2. Oświadczenie wykonawcy o braku przynależności lub przynależności do grupy kapitałowej.

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

1. próbki, karty katalogowe lub inny opis asortymentu, zawierający charakterystykę asortymentu

proteinlateksowych (dot. zadania nr 8 – wszystkie pozycje),  
3. raport z wynikami badań potwierdzający brak występowania podrażnień i uczuleń (dot. zadania nr 8 – wszystkie pozycje),  
4. dokument potwierdzający zgodność wyrobów z normą PN-EN 868-2-3-5-2009 (dot. zadania nr 9 – wszystkie pozycje),  
5. karty danych technicznych (dot. zadania nr 9, 16, 17, 18, 19, 20 – wszystkie pozycje),  
6. specyfikacje laminatu do produkcji opakowań wystawionej przez producenta wyrobu gotowego (dot. zadania nr 9 – wszystkie pozycje),  
7. certyfikat niezależnej jednostki notyfikowanej potwierdzający zgodność z normą referencyjną (dot. zadania nr 11 – pozycja 3 i 4),  
8. zaświadczenie o biozgodności zgodnie z normą PN EN ISO 10993-5:2009 oraz PN EN ISO 10993-10:2009 (dot. zadania nr 16, 17, 18, 19, 20 – wszystkie pozycje),  
9. dokument potwierdzający walidację procesu sterylizacji wyrobów jałowych, stanowiących przedmiot oferty zgodnie z normą: PN-EN ISO 11135-1:2009 (EO) w formie końcowego Raportu z walidacji lub Raportu ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji (operacyjny i procesowy), (dot. zadania nr 16, 17, 18, 19, 20 – wszystkie pozycje),  
10. wyniki testów i badań z niezależnych laboratoriów potwierdzające skuteczność filtracji wirusów i bakterii (dot. zadania nr 32 – pozycja 1, 2, 3),  
11. oświadczenie producenta potwierdzające możliwość używania worka do 14 dni (dot. zadania nr 66 – pozycja 2),  
12. oświadczenie producenta potwierdzające możliwość używania worka do 7 dni (dot. zadania nr 66 – pozycja 3).

i umożliwiający sprawdzenie tożsamości asortymentu z zapisami w SIWZ, zgodnie z zapisem w Formularzu cenowym,  
2. dokument jednostki niezależnej od producenta, nie starszy niż 2012r, potwierdzający zawartość protein lateksowych (dot. zadania nr 8 – wszystkie pozycje),  
3. raport z wynikami badań potwierdzający brak występowania podrażnień i uczuleń (dot. zadania nr 8 – wszystkie pozycje),  
4. dokument potwierdzający zgodność wyrobów z normą PN-EN 868-2-3-5-2009 (dot. zadania nr 9 – wszystkie pozycje),  
5. karty danych technicznych (dot. zadania nr 9, 16, 17, 18, 19, 20 – wszystkie pozycje),  
6. specyfikacje laminatu do produkcji opakowań wystawionej przez producenta wyrobu gotowego (dot. zadania nr 9 – wszystkie pozycje),  
7. certyfikat niezależnej jednostki notyfikowanej potwierdzający zgodność z normą referencyjną (dot. zadania nr 11 – pozycja 3 i 4),  
8. zaświadczenie o biozgodności zgodnie z normą PN EN ISO 10993-5:2009 oraz PN EN ISO 10993-10:2009 (dot. zadania nr 18 – wszystkie pozycje),  
9. dokument potwierdzający walidację procesu sterylizacji wyrobów jałowych, stanowiących przedmiot oferty zgodnie z normą: PN-EN ISO 11135-1:2009 (EO) w formie końcowego Raportu z walidacji lub Raportu ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji (operacyjny i procesowy), (dot. zadania nr 18 – wszystkie pozycje),  
10. wyniki testów i badań z

niezależnych laboratoriów potwierdzające skuteczność filtracji wirusów i bakterii(dot. zadania nr 32 – pozycja 1, 2, 3),  
11. oświadczenie producenta potwierdzające możliwość używania worka do 14 dni (dot. zadania nr 66 –pozycja 2),  
12. oświadczenie producenta potwierdzające możliwość używania worka do 7 dni (dot. zadania nr 66 –pozycja 3).  
13. dokument potwierdzający kompatybilność oferowanych etykiet z posiadanymi przez Szpital metkownicami GKE, wydany przez producenta tych metkownic (dot. zadania nr 12 – pozycja 1, 2)  
14. Oświadczenie producenta urzędnika lub jego przedstawiciela/ serwisu potwierdzającego, że zaoferowane materiały eksploatacyjne są w pełni kompatybilne ze wstrzykiwaczem Stellant CT D (dot. zadanie nr 79)

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

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:	Zamiast: <b>26/06/2014</b> Godzina: <b>10:00</b> (dd/mm/rrrr)
<b>IV.3.4) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu</b>	

Powinno być:
<b>03/07/2014</b> Godzina: <b>10:00</b> (dd/mm/rrrr)

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:	Zamiast: <b>26/06/2014</b> Godzina: <b>10:30</b> (dd/mm/rrrr)
<b>IV.3.8) Warunki otwarcia ofert</b>	

Powinno być:
<b>03/07/2014</b> Godzina: <b>10:30</b> (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:**

**10/06/2014** (dd/mm/rrrr) - ID:2014-075605