

Ogłoszenie nr 500065585-N-2018 z dnia 26-03-2018 r.

Suwałki:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 533174-N-2018

Data: 19/03/2018

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach, Krajowy numer identyfikacyjny 79031936200000, ul. ul. Szpitalna 60, 16400 Suwałki, woj. podlaskie, państwo Polska, tel. 087 5629582, 5629462, 5629595, e-mail zamowienia@szpital.suwalki.pl, faks 875 629 594.

Adres strony internetowej (url): <http://www.szpital.suwalki.pl/pl/>

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III.

Punkt: 6)

W ogłoszeniu jest: Dokładne opisy katalogowe oferowanych produktów uwzględniające parametry wymagane przez zamawiającego w załączniku nr 5 do SIWZ. Należy zaznaczyć kolorem oferowany asortyment (pozycja z kodem). Oświadczenie o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211), zawierające zobowiązanie Wykonawcy do dostarczenia kopii ww. dokumentów na każde żądanie zamawiającego
Uwaga: Zamawiający w trakcie badania i oceny ofert na potwierdzenie spełnienia oferowanych parametrów może wezwać Wykonawcę do przedstawienia próbek, oświadczeń lub innych dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia, celem potwierdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymaganiami SIWZ. Oświadczenie wykonawcy, że oferowane wyroby spełniają wymagania europejskiej dyrektywy dotyczącej wyrobów do diagnostyki in vitro oraz „Ustawy o wyrobach medycznych”, (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z póź. zm.) i oznakowane są znakiem CE (nie dotyczy końcówek do wykonywania rozmazów krwi)- (dotyczy części 1) Oświadczenie wykonawcy, że oferowany system spełnia normę ISO 6710. (dotyczy części 1) Próbki

W ogłoszeniu powinno być: Dokładne opisy katalogowe oferowanych produktów uwzględniające parametry wymagane przez zamawiającego w załączniku nr 5 do SIWZ. Należy zaznaczyć kolorem oferowany asortyment (pozycja z kodem). Oświadczenie o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211), zawierające zobowiązanie Wykonawcy do dostarczenia kopii ww. dokumentów na każde żądanie zamawiającego
Uwaga: Zamawiający w trakcie badania i oceny ofert na potwierdzenie spełnienia oferowanych parametrów może wezwać Wykonawcę do przedstawienia próbek, oświadczeń lub innych dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia, celem potwierdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymaganiami SIWZ. Oświadczenie wykonawcy, że oferowane wyroby spełniają wymagania europejskiej dyrektywy dotyczącej wyrobów do diagnostyki in vitro oraz „Ustawy o wyrobach medycznych”, (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z póź. zm.) i oznakowane są znakiem CE (nie dotyczy końcówek do wykonywania rozmazów krwi)- (dotyczy części 1) Oświadczenie wykonawcy, że oferowany system spełnia normę ISO 6710. (dotyczy części 1)

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: IV.

Punkt: 6.2)

W ogłoszeniu jest: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2018-03-28, godzina: 11:00,

W ogłoszeniu powinno być: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2018-04-09, godzina: 11:00,

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji:

Punkt: ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

W ogłoszeniu jest: Część nr:1 Nazwa:część 1 5) Kryteria oceny ofert: Kryterium Znaczenie Cena 60,00 termin dostawy 20,00 termin ważności 20,00

W ogłoszeniu powinno być: Część nr:1 Nazwa:część 1 5) Kryteria oceny ofert: Kryterium Znaczenie Cena 60,00 termin dostawy 40,00