

ZP/220/102/15

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy rękawic chirurgicznych oraz rękawic do przygotowywania cytostatyków

Numer ogłoszenia: 181061 - 2015; data zamieszczenia: 08.12.2015

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 176809 - 2015 data 01.12.2015 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny nr 2 PUM w Szczecinie, Al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin, woj. zachodniopomorskie, tel. 91 4661086, fax. 91 4661113.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** III.6).
- **W ogłoszeniu jest:** III.6) INNE DOKUMENTY Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5) 1. Wykonawcy podlegają wykluczeniu z postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust 1 i 2) PZP. 2. Ponadto Zamawiający zgodnie z art. 24 ust 2a) PZP wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę, który w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, w szczególności gdy Wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co Zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą dowolnych środków dowodowych. Zamawiający nie wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy, który udowodni, że podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, które mają zapobiec zawinonemu i poważnemu naruszaniu obowiązków zawodowych w przyszłości oraz naprawił szkody powstałe w wyniku naruszenia obowiązków zawodowych lub zobowiązał się do ich naprawienia. 3. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust 1 PZP Zamawiający żąda załączenia do formularza oferty stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ następujących oświadczeń i dokumentów: 3.1. oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia z postępowania - w tym celu wykonawcy mogą wykorzystać wzór oświadczenia stanowiący załącznik nr 1 do formularza oferty; 3.2. aktualnego 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 1 pkt 2 PZP - wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. 3.3 Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składa: - zamiast dokumentów wymienionych w pkt 3.2 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawione nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert. 4. Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt VI SIWZ ppkt 4 zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem. Pkt VI SIWZ ppkt 4 stosuje się

odpowiednio. 5. W celu ustalenia czy nie zachodzą podstawy do wykluczenia Wykonawcy z postępowania na podstawie art. 24 ust 2 pkt 5 PZP Zamawiający żąda załączenia do formularza oferty stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007r o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacji o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej - według wzoru, stanowiącego załącznik nr 2 do formularza oferty. Lista podmiotów oraz informacja winny być złożone w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii. UWAGA: Jeżeli wykonawca wykazując spełnienie warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust 1 PZP polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust 2 b) PZP a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia wówczas Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia z postępowania wymienionych w pkt VI SIWZ ppkt 3-5. Zamawiający oceni spełnienie w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z formułą spełnia - nie spełnia. VII. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków (art. 36 ust 1 pkt 5 PZP) 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące: 1.1. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania - w tym zakresie Zamawiający nie dokonuje opisu sposobu spełniania tego warunku; 1.2. posiadania wiedzy i doświadczenia - Zamawiający nie dokonuje opisu sposobu spełniania tego warunku; 1.3. dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia - Zamawiający nie dokonuje opisu sposobu spełniania tego warunku; 1.4. sytuacji ekonomicznej i finansowej - Zamawiający nie dokonuje opisu sposobu spełniania tego warunku; 2. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, że będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia. 3. Zamawiający oceni spełnienie warunków udziału w postępowaniu na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z formułą spełnia - nie spełnia. VIII. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu (art. 36 ust 1 pkt 6 PZP) 1. W celu potwierdzenia, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu Zamawiający żąda przedłożenia: 1.1 Oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu - w tym celu wykonawcy mogą wykorzystać wzór oświadczenia stanowiący załącznik nr 3 do formularza oferty. 2. Zamawiający oceni spełnienie warunków udziału w postępowaniu na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z formułą spełnia - nie spełnia IX. Inne dokumenty i oświadczenia wymagane przez Zamawiającego 1. W celu potwierdzenia, że oferowane wyroby spełniają wymagania Zamawiającego Zamawiający żąda złożenia: 1.1. Dokumentów wystawionych przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela oferowanych wyrobów w postaci ulotek, katalogów lub broszur z wyraźnym zaznaczeniem, których pozycji dotyczą zawierających w swojej treści co najmniej: a) nazwę oferowanego wyrobu b) zdjęcie oferowanego wyrobu c) nr katalogowe oraz rozmiary oferowanego wyrobu 1.2. Dokumentów w postaci badań producenta lub karty technicznej potwierdzających: 1.2.1. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniach 1 pozycje 1 - 3 i 2 pozycje 1-3 przebadanie rękawic na przenikalność mikroorganizmów (wirusów) zgodnie z normą ASTM F 1671 lub inną metodą badawczą, 1.2.2. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 4: a) przebadanie rękawic na przenikalność mikroorganizmów (wirusów) zgodnie z normą ASTM F 1671 lub inną metodą badawczą b) odporność na przenikalność cytostatyków c) certyfikatu jednostki notyfikowanej potwierdzającej, że oferowane rękawice są środkiem ochrony indywidualnej w kategorii III. 1.3. Dokumentów w postaci badań producenta lub karty technicznej, sporządzonych nie później niż w 2014r potwierdzających: 1.3.1. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 1 pozycji 1: a) poziom szczelności AQL b)

zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość rękawicy e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.2. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 1 pozycji 2: a) poziom szczelności AQL b) zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość rękawicy e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.3. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 1 pozycji 3: a) poziom szczelności AQL b) grubość rękawicy na palcu c) długość rękawicy d) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.4. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 1: a) poziom szczelności AQL b) zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość mankietu e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.5. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 2: a) poziom szczelności AQL b) zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość mankietu e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.6. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 3: a) grubość ścianki b) poziom szczelności AQL c) zawartość protein d) grubość rękawicy na palcu e) długość rękawicy f) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.7. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 4: a) poziom szczelności AQL b) grubość rękawicy na palcu c) długość rękawicy d) siłę zrywu przed starzeniem e) zgodność z normą EN 455-1, 2, 3, EN 374, EN 420, EN 421 1.3.dokumentów (nie dotyczy rękawic oferowanych na zadaniu 2 pozycja 4) potwierdzających, że oferowane wyroby według stanu na dzień składania ofert, są dopuszczone do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 z 2010 r., poz. 679), tj.: a) deklaracji zgodności, b) certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną, c) kopii zgłoszenia (powiadomienia) do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania. Dokumenty wymienione w pkt 1.1 lit. b) i c) należy załączyć, jeżeli jest to wymagane przepisami Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107, z 2010 r., poz. 679). 1.4.W przypadku składania oferty na zadanie 1 dla pozycji 1 i 2 karty danych technicznych potwierdzających zgodność oferowanych wyrobów z normą EN 13795. 1.5. Próbek oferowanych wyrobów w następujących ilościach: a) zadanie 1 pozycja 1, 2, 3 - jeden oryginalny kartonik oferowanych rękawic w rozmiarze 7,5 b) dla zadania 2 pozycja 1, 2, 3 - jeden oryginalny kartonik oferowanych rękawic w rozmiarze 7,5 c) dla zadania 2 pozycja 4 - cztery pary oferowanych rękawic w rozmiarze 6,5 1.5.1. Próbkę powinny być zapakowane i opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której oferty dotyczą. Opis powinien zawierać nazwę Wykonawcy oraz nazwę i numer zadania. 1.5.2. Próbkę zostaną sprawdzone w toku badania i oceny ofert pod kątem zgodności parametrów oferowanego wyrobu z wymogami określonymi w załączniku nr 4A. Próbkę muszą być zapakowane i opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której oferty dotyczą - opis powinien zawierać nazwę Wykonawcy oraz numer zadania i pozycji, której dotyczą. Zamawiający wymaga złożenia jako próbek wyrobów identycznych z oferowanymi wyrobami, które będą dostarczane w ramach umowy..

- **W ogłoszeniu powinno być:** 1. W celu potwierdzenia, że oferowane wyroby spełniają wymagania Zamawiającego Zamawiający żąda złożenia: 1.1.Dokumentów wystawionych przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela bądź dystrybutora oferowanych wyrobów w postaci ulotek, katalogów lub broszur z wyraźnym zaznaczeniem, których pozycji dotyczą zawierających w swojej treści co najmniej: a) nazwę oferowanego wyrobu b) zdjęcie oferowanego wyrobu c) nr katalogowe oraz rozmiary oferowanego wyrobu 1.1.1. dla rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 4: certyfikatu jednostki notyfikowanej potwierdzającej, że oferowane rękawice są środkiem ochrony indywidualnej w kategorii III. 1.2. Dokumentów w postaci badan producenta lub karty technicznej potwierdzających: 1.2.1dla oferowanych rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniach 1 pozycje 1 - 3 i 2 pozycje 1-3 przebadanie rękawic (każdej oferowanej marki lub nazwy wyrobu) na przenikalność mikroorganizmów (wirusów) zgodnie z normą ASTM F 1671 lub inną metoda badawczą. 1.2.2. dla rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 4: a) przebadanie rękawic na przenikalność mikroorganizmów (wirusów) zgodnie z normą ASTM F 1671 lub inną metoda badawczą b) odporność na przenikalność

cytostatyków 1.3. Dokumentów w postaci badań producenta lub karty technicznej, sporządzonych nie później niż w 2014r potwierdzających: 1.3.1 dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 1 pozycji 1: a) poziom szczelności AQL b) zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość rękawicy e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.2. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 1 pozycji 2: a) poziom szczelności AQL b) zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość rękawicy e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.3. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 1 pozycji 3: a) poziom szczelności AQL b) grubość rękawicy na palcu c) długość rękawicy d) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.4. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 1: a) poziom szczelności AQL b) zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość mankietu e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.5. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 2: a) poziom szczelności AQL b) zawartość protein c) grubość rękawicy na palcu d) długość mankietu e) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.6. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 3: a) grubość ścianki b) poziom szczelności AQL c) zawartość protein d) grubość rękawicy na palcu e) długość rękawicy f) siłę zrywu przed starzeniem 1.3.7. dla wszystkich rozmiarów rękawic stanowiących przedmiot zamówienia w zadaniu 2 pozycji 4: a) poziom szczelności AQL b) grubość rękawicy na palcu c) długość rękawicy d) siłę zrywu przed starzeniem e) zgodność z normą EN 455-1, 2, 3, EN 374, EN 420, EN 421 1.3.dokumentów (nie dotyczy rękawic oferowanych na zadaniu 2 pozycja 4) potwierdzających, że oferowane wyroby według stanu na dzień składania ofert, są dopuszczone do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 z 2010 r., poz. 679), tj.: a) deklaracji zgodności, b) certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną, c) kopii zgłoszenia (powiadomienia) do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania. Dokumenty wymienione w pkt 1.1 lit. b) i c) należy załączyć, jeżeli jest to wymagane przepisami Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107, z 2010 r., poz. 679). 1.5. Próbek oferowanych wyrobów w następujących ilościach: a) zadanie 1 pozycja 1, 2, 3 - jeden oryginalny kartonik oferowanych rękawic w rozmiarze 7,5 b) dla zadania 2 pozycja 1, 2, 3 - jeden oryginalny kartonik oferowanych rękawic w rozmiarze 7,5 c) dla zadania 2 pozycja 4 - cztery pary oferowanych rękawic w rozmiarze 6,5 1.5.1. Próbkę powinny być zapakowane i opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której oferty dotyczą. Opis powinien zawierać nazwę Wykonawcy oraz nazwę i numer zadania. 1.5.2. Próbkę zostaną sprawdzone w toku badania i oceny ofert pod kątem zgodności parametrów oferowanego wyrobu z wymogami określonymi w załączniku nr 4A. Próbkę muszą być zapakowane i opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której oferty dotyczą - opis powinien zawierać nazwę Wykonawcy oraz numer zadania i pozycji, której dotyczą. Zamawiający wymaga złożenia jako próbek wyrobów identycznych z oferowanymi wyrobami, które będą dostarczane w ramach umowy..

.....
Dyrektor SPSK-2 w Szczecinie