

Dostawy - 379927-2019

12/08/2019 S154 -- Dostawy – Dodatkowe informacje – Procedura otwarta

I. II. VI. VII.

Polska–Warszawa: Materiały medyczne

2019/S 154–379927

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2019/S 138–339395)

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Centrum Onkologii – Instytut im. Marii Skłodowskiej–Curie
ul. Wawelska 15 B
Warszawa
02–034
Polska
Osoba do kontaktów: Krystyna Terech–Worosz
Tel.: +48 225709432
E–mail: krystyna.terech–worosz@coi.pl
Faks: +48 225709432
Kod NUTS: PL911
Adresy internetowe:
Główny adres: www.coi.pl
Adres profilu nabywcy: www.coi.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa wskaźników biologicznych, chemicznych, testów kontroli mycia i dezynfekcji oraz plomb do kontenerów, PN–153/19/KT
Numer referencyjny: pn–153/19/KT

II.1.2) Główny kod CPV

33140000

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa wskaźników biologicznych, chemicznych, testów kontroli mycia i dezynfekcji oraz plastikowych plomb do zamykania kontenerów – zgodnie ofertą cenową / opisem przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SIWZ.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

08/08/2019

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2019/S 138–339395

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

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

Numer sekcji: VI.3

Zamiast:

d) W zakresie Pakietu nr 1, 3 Wykonawca przedłoży dokumenty:

Pakiet nr 1:

Poz. 1, 2

— certyfikat – zgodność z normą PN EN ISO 11140 (potwierdzona certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej)

Poz. 3.

— certyfikat – zgodność z normą PN EN ISO 11140–1 oraz PN EN ISO 11140–5

Poz. 4, 5, 6, 8

— certyfikat – zgodność z normą PN EN ISO 11138 (potwierdzona certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej)

Pakiet nr 3:

Poz. 1

— Poświadczony dokument producenta o braku zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych.

Poz. 2

— oświadczenie producenta o zgodności ze specyfikacją techniczną ISO/TS 15883–5, oświadczenie producenta o braku we wskaźniku związków krwi ani jej pochodnych.

Poz. 4

— oświadczenie producenta o zgodności ze specyfikacją techniczną ISO/TS 15883–5, oświadczenie producenta o braku we wskaźniku związków krwi ani jej pochodnych.

Powinno być:

Zamawiający również:

Pak. 1 poz. 2

Zamawiający dopuści w pozycji 2 pakietu 1 oświadczenie producenta o zgodności z normą PN EN ISO 11140

Pak. 1 poz. 5

Zamawiający odstąpi od wymogu w pozycji 5 pakietu 1 przedstawienie certyfikatu jednostki notyfikowanej na zgodność z normą PN EN ISO 11138, wymieniona norma nie obejmuje swoim zakresem inkubatorów / autoczytników, które są składowymi zestawu wymaganego w tej pozycji

Pak. 1 poz. 3

Zamawiający dopuści w pozycji 3 pakietu 1 oświadczenie producenta o zgodności z normą PN EN ISO 11140 – 1 oraz ISO 11140–5 oferowanego produktu

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 22/08/2019

Czas lokalny: 09:00

Powinno być:

Data: 26/08/2019

Czas lokalny: 09:00

Numer sekcji: IV.2.6

Zamiast:

Data: 20/10/2019

Powinno być:

Data: 24/10/2019

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 22/08/2019

Czas lokalny: 09:30

Powinno być:

Data: 26/08/2019

Czas lokalny: 09:30

VII.2) Inne dodatkowe informacje: