

**Ogłoszenie nr 540136835-N-2020 z dnia 27-07-2020 r.**

**Warszawa:**

**OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

**OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

**Numer:** 562706-N-2020

**Data:** 16/07/2020

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Szpital Kliniczny im. Ks. Anny Mazowieckiej, Krajowy numer identyfikacyjny 13722290000000, ul. ul. Karowa 2, 00-315 Warszawa, woj. mazowieckie, państwo Polska, tel. 225 966 160, e-mail zam.pub@poczta.szpitalkarowa.pl, faks 022 5966474, 8279354.

Adres strony internetowej (url): [www.szpitalkarowa.pl](http://www.szpitalkarowa.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:** III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP 1. Oświadczenie Wykonawcy, że zaofertowane wyroby zostały dopuszczone do stosowania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r, poz. 186) - do pakietów 5 - 15 2. Oświadczenie Wykonawcy, że zaofertowane wyroby zostały dopuszczone do stosowania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r, poz. 186) oraz są przeznaczone do diagnostyki in vitro - do pakietów 1 - 4 3. Pakiet 11, pozycja 4 – informacja producenta lub Wykonawcy w formie pisemnej dotycząca czasu przeżywania drobnoustrojów : • pałeczek Gram(-) z rodzaju Pseudomonas lub Escherichia • ziarenkowców Gram(+) z rodzaju Streptococcus lub Staphylococcus • drobnoustrojów wymagających: Haemophilus lub Neisseria • drobnoustrojów beztlenowych z rodzaju Bacteroides w zaproponowanym zestawie transportowym, w temperaturze pokojowej (20-25°C). 4. Pakiet 11, pozycja 5 – informacja producenta lub Wykonawcy w formie pisemnej dotycząca czasu przeżywania drobnoustrojów • pałeczek Gram(-) z rodzaju Pseudomonas lub Escherichia • pałeczek Gram(-) z rodzaju Salmonella • pałeczek Gram(-) z rodzaju Shigella • ziarenkowców Gram(+) z rodzaju Streptococcus lub Staphylococcus • drobnoustrojów wymagających: Haemophilus lub Neisseria w zaproponowanym zestawie transportowym, w temperaturze pokojowej (20-25°C). 5. Pakiet 11, pozycja 3, 4, 5 oraz pakiet 14 – dokumenty dopuszczające do stosowania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186) oraz potwierdzające klasę wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010r w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r., nr 215, poz. 1416) tj. deklaracja zgodności, 6. PRÓBKİ PODLEGAJĄCE SPRAWDZENIU WYMAGAŃ POSTAWIONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO

**W ogłoszeniu powinno być:** III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP 1. 1. Oświadczenie Wykonawcy, że zaofertowane wyroby zostały dopuszczone do stosowania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r, poz. 186) - do pakietów 1 (poz. 16, 17, 18), 5 - 15 2. Oświadczenie Wykonawcy, że zaofertowane wyroby zostały dopuszczone do stosowania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r, poz. 186) oraz są przeznaczone do diagnostyki in vitro - pakietów 1 (poz. 1-15, 19, 20), 2, 3, 4. 3. Pakiet 11, pozycja 4 – informacja producenta lub Wykonawcy w formie pisemnej

dotycząca czasu przeżywania drobnoustrojów : • pałeczek Gram(-) z rodzaju Pseudomonas lub Escherichia • ziarenkowców Gram(+) z rodzaju Streptococcus lub Staphylococcus • drobnoustrojów wymagających: Haemophilus lub Neisseria • drobnoustrojów beztlenowych z rodzaju Bacteroides w zaproponowanym zestawie transportowym, w temperaturze pokojowej (20-25°C). 4. Pakiet 11, pozycja 5 – informacja producenta lub Wykonawcy w formie pisemnej dotycząca czasu przeżywania drobnoustrojów • pałeczek Gram(-) z rodzaju Pseudomonas lub Escherichia • pałeczek Gram(-) z rodzaju Salmonella • pałeczek Gram(-) z rodzaju Shigella • ziarenkowców Gram(+) z rodzaju Streptococcus lub Staphylococcus • drobnoustrojów wymagających: Haemophilus lub Neisseria w zaproponowanym zestawie transportowym, w temperaturze pokojowej (20-25°C). 5. Pakiet 11, pozycja 3, 4, 5 oraz pakiet 14 – dokumenty dopuszczające do stosowania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186) oraz potwierdzające klasę wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010r w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. z 2010 r., nr 215, poz. 1416) tj. deklaracja zgodności, 6. PRÓBKI PODLEGAJĄCE SPRAWDZENIU WYMAGAŃ POSTAWIONYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** IV

**Punkt:** 6.2

**W ogłoszeniu jest:** IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2020-07-30, godzina: 10:00, Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem): Nie Wskazać powody: Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu > polski

**W ogłoszeniu powinno być:** IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2020-08-03, godzina: 10:00, Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem): Nie Wskazać powody: Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu > polski