

Ogłoszenie nr 368866 - 2016 z dnia 2016-12-16 r.

Kraków:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 365927-2016

Data: 13/12/2016

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie, Krajowy numer identyfikacyjny 35137588600000, ul. ul. Wielicka 265, 30663 Kraków, woj. małopolskie, państwo Polska, tel. 126 582 011, e-mail usd_zp@inetrria.pl, faks 126 581 081.

Adres strony internetowej (url): <http://www.szpitalzdrowia.pl/o-szpitalu/zamowienia-publiczne-i-bip/>

Adres profilu nabywcy:

Adres strony internetowej, pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne:

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III

Punkt: III.1.3)

W ogłoszeniu jest: Zdolność techniczna lub zawodowa Określenie warunków: Warunek ten będzie spełniony przez Wykonawcę, który zrealizował minimum 3 dostawy odczynników diagnostycznych wymienionych w specyfikacji. Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób: nie Informacje dodatkowe: Dodatkowo Zamawiający wymaga aby Producent zaoferowanych odczynników posiadał wdrożony system jakości ISO 9001, ISO 13485

W ogłoszeniu powinno być: Zdolność techniczna lub zawodowa Określenie warunków: Warunek ten będzie spełniony przez Wykonawcę, który zrealizował minimum 3 dostawy podłoży mikrobiologicznych lub odczynników do badań mikrobiologicznych. Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób: nie

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III

Punkt: III.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 • Dopuszczenie do obrotu wymagane prawem z uwzględnieniem ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r (deklaracja zgodności CE dla wyrobów medycznych przeznaczonych do diagnostyki „in vitro”) – dotyczy poz. 3 • Wykaz wykonanych dostaw, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw lub usług, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem

terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie; przy czym dowodami o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez przedmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu - opinie użytkowe minimum od 3 jednostek, które korzystają z dostawy odczynników diagnostycznych dla potwierdzenia spełnienia warunków • Certyfikaty kontroli jakości odczynników diagnostycznych wymienionych w specyfikacji – dotyczy poz.1,2 • Karty charakterystyki odczynników wymienionych w specyfikacji.

W ogłoszeniu powinno być: III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP • Dopuszczenie do obrotu wymagane prawem z uwzględnieniem ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r (deklaracja zgodności CE dla wyrobów medycznych przeznaczonych do diagnostyki „in vitro”) – dotyczy poz. 3 • Wykaz wykonanych dostaw, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw lub usług, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie; przy czym dowodami o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez przedmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu -opinie użytkowe minimum od 3 jednostek, które korzystają z dostawy podłoży mikrobiologicznych lub odczynników do badań mikrobiologicznych dla potwierdzenia spełnienia warunków • Certyfikaty kontroli jakości odczynników diagnostycznych wymienionych w specyfikacji – dotyczy poz.1,2 • Karty charakterystyki odczynników wymienionych w specyfikacji.