

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:363100-2020:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Chorzów: Odczynniki chemiczne  
2020/S 148-363100**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2020/S 145-356526)**

**Podstawa prawna:**

Dyrektywa 2014/24/UE

**Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający**

**I.1) Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Zespół Szpitali Miejskich w Chorzowie

Krajowy numer identyfikacyjny: 627-19-23-530

Adres pocztowy: ul. Strzelców Bytomskich 11

Miejscowość: Chorzów

Kod NUTS: PL22A Katowicki

Kod pocztowy: 41-500

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Dział Zamówień Publicznych

E-mail: [zp@zsm.com.pl](mailto:zp@zsm.com.pl)

Tel.: +48 323499298

Faks: +48 323499299

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.zsm.com.pl](http://www.zsm.com.pl)

**Sekcja II: Przedmiot**

**II.1) Wielkość lub zakres zamówienia**

**II.1.1) Nazwa:**

„Zakup i dostawa odczynników chemicznych wraz z akcesoriami dla SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie”

Numer referencyjny: SP ZOZ ZSM/ZP/28/2020

**II.1.2) Główny kod CPV**

33696300 Odczynniki chemiczne

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

Przedmiotem niniejszego zamówienia jest dostawa odczynników chemicznych wraz z akcesoriami dla SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie w ilości określonej w specyfikacji asortymentowo-cenowej stanowiącej załącznik nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: SIWZ). Realizacja zamówienia obejmuje

również dzierżawę analizatorów na okres 36 miesięcy. Parametry analizatorów zostały określone w „Opisie przedmiotu zamówienia” stanowiącym zał. nr 7a – pakiet 9, 7b – pakiet 10 do SIWZ.

Przedmiot zamówienia obejmuje następujące pakiety:

- pakiet 1 – odczynniki lateksowe i testy kasetkowe do analizy płynów ustrojowych,
- pakiet 2 – badania immunoenzymatyczne z dzierżawą sprzętu,
- pakiet 3 – zestawy do badań cytochemicznych,
- pakiet 4 – odczynniki w substancjach i roztworach,
- pakiet 5 – serologia grup krwi czynnika Rh i prób zgodności,
- pakiet 6 – odczynniki i akcesoria do analizatora Architect Ci 4100.

Cd. III.1.1.

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

29/07/2020

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2020/S 145-356526](#)

#### **Sekcja VII: Zmiany**

VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**

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

Numer sekcji: III.1.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Sytuacja ekonomiczna i finansowa  
Zamiast:

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie stawia warunku.

5.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu (art. 25 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP):

— Zamawiający nie wymaga.

5.2. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających brak podstaw wykluczenia (art. 25 ust. 1 pkt. 3 ustawy PZP):

(...)

5.10. Dokumenty jakie mają złożyć Wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt. 2 UPZP)

a) Metodyki w języku polskim – dotyczy pakietu 2 (zgodnie z uwagą pod pakietem).

— Metodyki muszą zawierać dane dotyczące powtarzalności, odtwarzalności i czułości analitycznej,

— Metodyki muszą zawierać informacje, że dla jednego pacjenta przewidziany jest jeden dołek na płytce

b) Pozytywna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie lub innej równoważnej instytucji zgodnie z zaleceniami Polskiego Centrum Badań i Certyfikacji - dotyczy pakietu 5 poz. 1, 2, 3, 4 (zgodnie z uwagami pod pakietem),

c) Wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu - dotyczy pakietu 5 (zgodnie z uwagami pod pakietem),

d) Pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego do spraw Lekowrażliwości Drobnoustrojów - dotyczy pakietu 24 i 30 (zgodnie z uwagami pod pakietami),

e) Ulotki technik wykonywanych badań w języku polskim - dotyczy pakietu 11

f) Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, iż przeglądy będą wykonywane przez autoryzowany serwis producenta - dotyczy pakietu 11. Wykonawca w oświadczeniu zobowiązuje się w ramach wartości brutto oferty do przeprowadzania przeglądu dzierżawionego sprzętu 1 raz w roku.

g) Próbką oferowanego asortymentu wraz ze świadectwami kontroli jakości (Zamawiający dopuszcza złożenie dokumentu w języku angielskim) celem potwierdzenia, iż oferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia w pakiecie, którego dotyczy oferta – dotyczy pakietu 29 poz. 11,12,19,20 w ilości 5 sztuk, dotyczy pakietu 30 poz. 2,14,34,43,49 w ilości 1 opakowanie, dotyczy pakietu 30 poz. 59 w ilości 5 sztuk. Informacje wymagane na świadectwie kontroli jakości zostały wskazane w uwagach pod pakietem 30

h) Folder producenta potwierdzający oferowane parametry analizatora- dotyczy pakietu 9 i 10

Zamawiający pozostałe wymagania względem Wykonawców szczegółowo opisał w SIWZ, tj. pkt 5.3–5.9, 5.11–5.22, ponadto SIWZ, OPZ i SAC zostały równolegle opublikowane na stronie internetowej Zamawiającego, tj. <http://www.zsm.com.pl/zamowienia-publiczne,0,2>

Powinno być:

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie stawia warunku.

5.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu (art. 25 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp):

— Zamawiający nie wymaga.

5.2. Wykaz oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia (art. 25 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp):

(...)

5.10. Dokumenty jakie mają złożyć Wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 uPzp):

a) metodyki w języku polskim – dotyczy pakietu 2 (zgodnie z uwagą pod pakietem):

— metodyki muszą zawierać dane dotyczące powtarzalności, odtwarzalności i czułości analitycznej,

— metodyki muszą zawierać informacje, że dla jednego pacjenta przewidziany jest jeden dołek na płytce;

b) pozytywna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie lub innej równoważnej instytucji zgodnie z zaleceniami Polskiego Centrum Badań i Certyfikacji – dotyczy pakietu 5 poz. 1, 2, 3, 4 (zgodnie z uwagami pod pakietem);

c) wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu – dotyczy pakietu 5 (zgodnie z uwagami pod pakietem);

d) pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego do spraw Lekowrażliwości Drobnoustrojów – dotyczy pakietu 24 i 30 (zgodnie z uwagami pod pakietami);

e) ulotki technik wykonywanych badań w języku polskim – dotyczy pakietu 11;

f) oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, iż przeglądy będą wykonywane przez autoryzowany serwis producenta – dotyczy pakietu 11. Wykonawca w oświadczeniu zobowiązuje się w ramach wartości brutto oferty do przeprowadzania przeglądu dzierżawionego sprzętu 1 raz w roku;

g) próbka oferowanego asortymentu wraz ze świadectwami kontroli jakości (Zamawiający dopuszcza złożenie dokumentu w języku angielskim) celem potwierdzenia, iż oferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia w pakiecie, którego dotyczy oferta – dotyczy pakietu 29 poz. 11, 12, 19, 20 w ilości 5 sztuk, dotyczy pakietu 30 poz. 2, 14, 34, 43, 49 w ilości 1 opakowanie, dotyczy pakietu 30 poz. 59 w ilości 5 sztuk. Informacje wymagane na świadectwie kontroli jakości zostały wskazane w uwagach pod pakietem 30;

h) folder producenta potwierdzający oferowane parametry analizatora – dotyczy pakietu 9 i 10;

i) ulotki do przeciwciał, kontroli i kalibratorów w języku polskim – dotyczy pakietu 13 i 14.

Zamawiający pozostałe wymagania względem Wykonawców szczegółowo opisał w SIWZ, tj. pkt 5.3–5.9, 5.11–5.22, ponadto SIWZ, OPZ i SAC zostały równoległe opublikowane na stronie internetowej Zamawiającego, tj.

<http://www.zsm.com.pl/zamowienia-publiczne,0,2>

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**