

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	ECAS_ndrzewsy
NO_DOC_EXT:	2017-119266
SOFTWARE VERSION:	9.5.4
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	s.drzewiecka@kopernik.lodz.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

- I.1) **Nazwa i adresy**
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
Łódź
93-513
Polska
Osoba do kontaktów: Sylwia Drzewiecka
E-mail: przetargi@kopernik.lodz.pl
Kod NUTS: PL711
Adresy internetowe:
Główny adres: www.kopernik.lodz.pl

Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**
Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na dostawę sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Numer referencyjny: 101/ZP/17
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33100000
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi. Zakres przedmiotowy wyszczególniono ilościowo i asortymentowo w załączniku nr 2a do SIWZ. W treści załącznika nr 2a Zamawiający określił także warunki bezwzględnie wymagane, które muszą zostać spełnione przez wszystkie oferowane produkty.
2. Opis przedmiotu zamówienia należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców. Podane ilości są szacunkowym zapotrzebowaniem i służą do obliczania ceny oferty (tj. ustalenia maksymalnego wynagrodzenia wykonawcy). Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części asortymentu wynikającej z braku zapotrzebowania.
3. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy.
4. Przedmiot zamówienia został podzielony na 19 pakietów. Oferta może obejmować całość zamówienia lub wy

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
30/08/2017
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Dane referencyjne ogłoszenia: 2017-108510

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2017/S 151-312276

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 07/08/2017

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

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

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia:

Zamiast:

Adaper do podłączenia antykoagulantu(spike, żeński luer). Łącznik składający się z portu typu spikepołączonego drenem z łącznikiem luer AC Correct Connect. szt. 100

Powinno być:

Adaper do podłączenia antykoagulantu(spike, żeński luer). Łącznik składający się z portu typu spikepołączonego drenem z łącznikiem luer AC Correct Connect. szt. 96

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia:

Zamiast:

"POJEMNIKI PUSTE DO PREPARATYKI KRWI O POJEMNOŚCI 150ML 8140159 Wymagania:

Pojemnikimuszą być sterylne, nietoksyczne, apirogenne, wyłącznie jednorazowego użytku. Muszą posiadać znak CE i być dopuszczone na terenie Polski

- każdy pojemnik powinien być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. - materiał z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku(np. wykrycie zmętnień)

- pojemniki muszą posiadać dren zakończony igłą z tworzywa. Dren powinien być długości co najmniej 30cm

- na wszystkich pojemnikach muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejaniu w czasie preparatyki i przechowywania

- termin ważności pojemników co najmniej 24 miesiące od momentu dostarczenia ich do naszej siedziby- szt 250

Powinno być:

"POJEMNIKI PUSTE DO PREPARATYKI KRWI O POJEMNOŚCI 150ML Wymagania: Pojemniki muszą być sterylne, nietoksyczne, apirogenne, wyłącznie jednorazowego

użytku. Muszą posiadać znak CE i być dopuszczone na terenie Polski

- każdy pojemnik powinien być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. - materiał z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku(np. wykrycie zmętnień)

- pojemniki muszą posiadać dren zakończony igłą z tworzywa. Dren powinien być długości co najmniej 30cm

- na wszystkich pojemnikach muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejaniu w czasie preparatyki i przechowywania

- termin ważności pojemników co najmniej 24 miesiące od momentu dostarczenia ich do naszej

siedziby- szt 250

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 8

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia:

Zamiast:

"POJEMNIKI PUSTE DO PREPARATYKI KRWI O POJEMNOŚCI 300ML 8140345 Wymagania: Pojemniki muszą być sterylne, nietoksyczne, apirogenne, wyłącznie jednorazowego użytku. Muszą posiadać znak CE i być dopuszczone na terenie Polski - każdy pojemnik powinien być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. - materiał z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku(np. wykrycie zmętnień)- pojemniki muszą posiadać dren zakończony igłą z tworzywa. Dren powinien być długości co najmniej 30cm- na wszystkich pojemnikach muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejaniu w czasie preparatyki i przechowywania- termin ważności pojemników co najmniej 24 miesiące od momentu dostarczenia ich do naszej siedziby

"

Powinno być:

"POJEMNIKI PUSTE DO PREPARATYKI KRWI O POJEMNOŚCI 300ML Wymagania: Pojemniki muszą być sterylne, nietoksyczne, apirogenne, wyłącznie jednorazowego użytku. Muszą posiadać znak CE i być dopuszczone na terenie Polski - każdy pojemnik powinien być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. - materiał z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku(np. wykrycie zmętnień)- pojemniki muszą posiadać dren zakończony igłą z tworzywa. Dren powinien być długości co najmniej 30cm- na wszystkich pojemnikach muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejaniu w czasie preparatyki i przechowywania- termin ważności pojemników co najmniej 24 miesiące od momentu dostarczenia ich do naszej siedziby

"

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 9

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia:

Zamiast:

"POJEMNIKI PUSTE DO PREPARATYKI KRWI O POJEMNOŚCI 600ML VSE4001XP Wymagania: Pojemniki muszą być sterylne, nietoksyczne, apirogenne, wyłącznie jednorazowego użytku. Muszą posiadać znak CE i być dopuszczone na terenie Polski - każdy pojemnik powinien być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. - materiał z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku (np. wykrycie zmętnień) - pojemniki muszą posiadać dren zakończony igłą z tworzywa. Dren powinien być długości co najmniej 30cm - na wszystkich pojemnikach muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejaniu w czasie preparatyki i przechowywania - termin ważności pojemników co najmniej 24 miesiące od momentu dostarczenia ich do naszej siedziby"

Powinno być:

"POJEMNIKI PUSTE DO PREPARATYKI KRWI O POJEMNOŚCI 600ML Wymagania: Pojemniki muszą być sterylne, nietoksyczne, apirogenne, wyłącznie jednorazowego użytku. Muszą posiadać znak CE i być dopuszczone na terenie Polski - każdy pojemnik powinien być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. - materiał z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku (np. wykrycie zmętnień) - pojemniki muszą posiadać dren

zakończony igłą z tworzywa. Dren powinien być długości co najmniej 30cm - na wszystkich pojemnikach muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejaniu w czasie preparatyki i przechowywania - termin ważności pojemników co najmniej 24 miesięcy od momentu dostarczenia ich do naszej siedziby"

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 11

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia:

Zamiast:

Dodatkowy zestaw do czyszczenia szpiku kompatybilny z separatorem komórkowym Spectra Optia, szt 15

Powinno być:

Dodatkowy zestaw do czyszczenia szpiku kompatybilny z separatorem komórkowym Spectra Optia szt 12

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