



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie

os. Na Skarpie 66

Skrytka pocztowa 9

kod pocztowy 31-913

CERTYFIKAT
ISO 9001 : 2008



Kraków, dnia 23 października 2014r.

Numer ogłoszenia: 353178 - 2014; data zamieszczenia: 23.10.2014

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 347742 - 2014 data 17.10.2014 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków, woj. małopolskie, tel. (012) 6441956, fax. (012) 6444756.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** III.3.1).
- **W ogłoszeniu jest:** 1. Zamawiający wymaga, aby każdy Wykonawca złożył oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. 2. Wykonawcy muszą posiadać zezwolenie na obrót produktami leczniczymi- dotyczy grupy 2, 3, 4. Ocena spełniania warunku dokonana zostanie zgodnie z formuła spełnia nie spełnia..
- **W ogłoszeniu powinno być:** 1. Zamawiający wymaga, aby każdy Wykonawca złożył oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. 2. Wykonawcy muszą posiadać zezwolenie na obrót produktami leczniczymi- dotyczy grupy 2, 3, 4, 5. Ocena spełniania warunku dokonana zostanie zgodnie z formuła spełnia nie spełnia..
- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** III.5).
- **W ogłoszeniu jest:** W zakresie obejmującym wyroby medyczne - GRUPA 1, 5, 6:
 1. Dokumenty dopuszczające wyroby medyczne do stosowania wymagane prawem, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20.05.2010r. o Wyrobach Medycznych(Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) tj.: a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego) b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III) c) zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
 2. Karta charakterystyki preparatu niebezpiecznego,
 3. Ulotka informacyjna w języku polskim zawierająca opis preparatu.W zakresie obejmującym produkty lecznicze - GRUPA 2 - 4:

Centrala Telefoniczna
0-12 644-01-44

FAX:
0-12 644-47-56

Dyrektor Szpitala
0-12 644-08-65

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
0-12 622-92-39

Z-ca Dyrektora ds. Ekon.-Adm.
0-12 622-92-81

Główny Księgowy
0-12 622-93-83

NIP 678-26-80-028

REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

e-mail: zeromski@bci.pl

e-mail: kancelaria@zeromski-szpital.pl

4. Dokumenty dopuszczające do obrotu oferowane produkty lecznicze, zgodnie z przepisami z ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.)

5. Kartę charakterystyki produktu leczniczego,

6. Ulotkę informacyjną w języku polskim.

Dodatkowo dla wszystkich grup

7. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane środki dezynfekcyjne posiadają badania zakończone pozytywnymi wynikami na wymagane spektrum i czas działania, wraz z obowiązkiem ich przedłożenia na każde żądanie Zamawiającego..

- **W ogłoszeniu powinno być:** W zakresie obejmującym wyroby medyczne - GRUPA 1, 6:

1. Dokumenty dopuszczające wyroby medyczne do stosowania wymagane prawem, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20.05.2010r. o Wyrobach Medycznych(Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) tj.: a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego) b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III) c) zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Karta charakterystyki preparatu niebezpiecznego,

3. Ulotka informacyjna w języku polskim zawierająca opis preparatu.

W zakresie obejmującym produkty lecznicze - GRUPA 2 - 5:

4. Dokumenty dopuszczające do obrotu oferowane produkty lecznicze, zgodnie z przepisami z ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.)

5. Kartę charakterystyki produktu leczniczego,

6. Ulotkę informacyjną w języku polskim.

Dodatkowo dla wszystkich grup

7. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane środki dezynfekcyjne posiadają badania zakończone pozytywnymi wynikami na wymagane spektrum i czas działania, wraz z obowiązkiem ich przedłożenia na każde żądanie Zamawiającego.

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** IV.4.4).
- **W ogłoszeniu jest:** 27.10.2014 godzina 10:30, miejsce: Kancelaria Szpitala Specjalistycznego im. St. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków..
- **W ogłoszeniu powinno być: 28.10.2014 godzina 10:30**, miejsce: Kancelaria Szpitala Specjalistycznego im. St. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków..

II.2) Tekst, który należy dodać:

- **Miejsce, w którym należy dodać tekst:** ZAŁĄCZNIK I, część 1.
- **Tekst, który należy dodać w ogłoszeniu:** Część nr 1 Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu jednoalkoholowego na bazie etanolu kompatybilnego z posiadanym systemem dozowania..

Zatwierdził:
Kierownik Zamawiającego
Dr med. Zbigniew J. Król