

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:571226-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Myślenice: Rękawice chirurgiczne  
2021/S 217-571226**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2021/S 197-513074)**

**Podstawa prawna:**

Dyrektywa 2014/24/UE

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

**I.1) Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Myślenicach

Adres pocztowy: ul. Szpitalna 2

Miejscowość: Myślenice

Kod NUTS: PL214 Krakowski

Kod pocztowy: 32-400

Państwo: Polska

E-mail: [dzp@szpitalmyslenice.pl](mailto:dzp@szpitalmyslenice.pl)

**Adresy internetowe:**

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

**Sekcja II: Przedmiot**

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

**II.1.1) Nazwa:**

Dostawy rękawic

Numer referencyjny: 33/PN/21

**II.1.2) Główny kod CPV**

33141420 Rękawice chirurgiczne

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy rękawic

Przedmiot zamówienia podzielono na 2 części, z których każda stanowi analogiczny przedmiot zamówienia wg.

CPV: 18424300-0 Rękawice jednorazowe.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawiono w załączniku nr 1 do swz.

Pełna treść w swz

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

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

04/11/2021

**VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2021/S 197-513074](#)

**Sekcja VII: Zmiany**

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

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

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 12/11/2021

Czas lokalny: 12:30

Powinno być:

Data: 22/11/2021

Czas lokalny: 12:30

Numer sekcji: IV.2.6

Zamiast:

Data: 09/02/2022

Powinno być:

Data: 22/02/2022

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 12/11/2021

Czas lokalny: 13:10

Powinno być:

Data: 22/11/2021

Czas lokalny: 13:10

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

W pkt. III.1.1) dodaje się następującą treść:

Zamawiający zmienia Rozdział IV SWZ w brzmieniu:

Rozdział IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych<sup>1</sup>. Zamawiający żąda następujących przedmiotowych środków dowodowych:

Część nr 1:

- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na:

- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671 (pozycje o numerach: 1, 2)

-krwi syntetycznej wg ASTM F1670 ( pozycje o numerach 1,2 )

- Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Część nr 2:

- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na :

- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671

-krwi syntetycznej wg ASTM F1670

Karty katalogowe dla oferowanych produktów dla każdej pozycji w części 1 i 2

2. Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Przedmiotowe środki dowodowe wskazane w pkt. I nie podlegają uzupełnieniu

3. Inne niż podmiotowe środki dowodowe dokumenty, składane w odpowiedzi na wezwanie, wyłącznie przez Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona:Nie dotyczy

4. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści podmiotowych środków dowodowych.

II. Zamawiający w Rozdział XI SWZ opis sposobu przygotowania oferty w pkt 3 Wykonawcy muszą złożyć ponadto wraz z ofertą następujące oświadczenia i dokumenty:

Dodaje ppkt. 2 a-

Cz. 1

- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na:

- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671 (pozycje o numerach: 1, 2)

-krwi syntetycznej wg ASTM F1670 ( pozycje o numerach 1,2 )

- Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Część nr 2:- sprawozdanie z badań wystawione przez jednostkę niezależną lub notyfikowaną nie starsze niż z 2016 roku potwierdzające przebadanie na :

- przenikanie wirusów wg. ASTM F1671

- krwi syntetycznej wg ASTM F1670

Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, lub deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG lub wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

Przedmiotowe środki dowodowe wskazane w pkt. II nie podlegają uzupełnieniu