



RADOMSKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY  
im. dr. Tytusa Chałubińskiego  
26-610 Radom, ul. Lekarska 4, tel. 48 361-51-00, www.szpital.radom.pl  
NIP 796-00-12-187 REGON: 000315086

Sekcja Zamówień Publicznych  
26-610 Radom, ul. Lekarska 4  
tel. 48 361-52-83, 48 361-52-84, 48 361-54-21, fax. 48 361-52-13  
e-mail: [zampubl@rszs.regiony.pl](mailto:zampubl@rszs.regiony.pl), [przetargi.rszs.radom.regiony.pl](http://przetargi.rszs.radom.regiony.pl)

RSS/SZP/P-31/2019

Radom, dn. 02.04.2019 r.

**Sprostowanie  
Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji  
Dostawy**

**Legal Basis:**

Dyrektywa 2014/24/UE

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

**I.1) Nazwa i adresy**

Radomski Szpital Specjalistyczny im. dr Tytusa Chałubińskiego  
ul. Lekarska 4  
Radom  
26-610  
Polska

Osoba do kontaktów: P. Anna Skwarczyńska, K-K Sekcji Zamówień Publicznych

Tel.: +48 361-52-83

E-mail: [zampubl@rszs.regiony.pl](mailto:zampubl@rszs.regiony.pl)

Faks: +48 361-52-13

Kod NUTS: PL921

**Adresy internetowe:**

Główny adres: <http://przetargi.rszs.radom.regiony.pl>

**Sekcja II: Przedmiot**

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

**II.1.1) Nazwa:**

Zakup i dost. sterylizatorów wraz z adap.pom.w ram.zad.pn.Zakup sprz.med.dla  
RSS:ang.kard.,ramię „C” dla

Por.Gastr.,steryl.wraz z adap.pom.,karetka,ap.USG,ap.RTG oraz in.sprz. i ap.med. wraz z  
adap.pom.

Numer referencyjny: RSS/SZP/P-31/2019

**II.1.2) Główny kod CPV**

33191100

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia jest: zakup i dostawa sterylizatorów wraz z adaptacją  
pomieszczeń w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego  
Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni

Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat

RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń” - 2 sztuki.

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

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

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: kierownik

Dane referencyjne ogłoszenia: 2019-087636

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE - OJ/S: 2019/S 120-293279

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 21/06/2019

### **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: III.1.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe  
Zamiast:

Doświadczenie umożliwiające realizację zamówienia

Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, iż w ciągu ostatnich pięciu lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy w tym okresie, wykonał min. 1 zamówienie, którego przedmiotem była: dostawa, uruchomienie, przekazanie do eksploatacji zgodnie z przepisami (uzyskanie niezbędnych pozwoleń, dopuszczeń itp.) urządzeń sterylizujących na kwotę min. 750.000,00 zł.

Na potwierdzenie w/w warunku Wykonawca, którego oferta zostanie oceniona jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie przedłożyć na wezwanie zamawiającego:  
a) wykaz dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy 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 (wzór stanowi załącznik nr 5 do SIWZ).

Cd. sek. II.2.14)

Numeracja zgodna z SIWZ.

6.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, jednolity dokument składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

6.3. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite europejskie dokumenty zamówienia dotyczące tych podmiotów.

#### 6.4. Podwykonawcy

6.4.1. Wykonawca zgodnie z art. 36a ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców, o ile jest to wiadome (należy wskazać w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia stanowiącym załącznik nr 3 do SIWZ).

6.5.4. 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: a) Aktualne deklaracje zgodności lub certyfikaty zgodności lub zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (t.j. Dz. U. z 2019 r. Poz. 175 ze zm.), potwierdzające, że oferowane sprzęty są wyrobami medycznymi (sterylizatory, myjka, zgrzewarka, myjnia ultradźwiękowa). b) Certyfikat zgodności potwierdzający, że sterylizator jest oznakowany znakiem CE zgodnie z dyrektywą ciśnieniową - Dyrektywa 97/23/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 maja 1997 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich dotyczących urządzeń ciśnieniowych - dotyczy sterylizatora parowego z wyposażeniem nr I i sterylizatora parowego z wyposażeniem nr II.

c) Deklaracje producenta oraz potwierdzenie niezależnej jednostki certyfikującej konstrukcję i działanie myjni zgodne z PN-EN 15883-1 oraz PN-EN 15883-2 - dotyczy myjni dezynfektora. Cd. w sek. VI.4.3)

Powinno być:

Doświadczenie umożliwiające realizację zamówienia

Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, iż w ciągu ostatnich pięciu lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy w tym okresie, wykonał min. 1 zamówienie, którego przedmiotem była: dostawa, uruchomienie, przekazanie do eksploatacji zgodnie z przepisami (uzyskanie niezbędnych pozwoleń, dopuszczeń itp.) urządzeń sterylizujących na kwotę min. 700.000,00 zł.

Na potwierdzenie w/w warunku Wykonawca, którego oferta zostanie oceniona jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie przedłożyć na wezwanie zamawiającego: wykaz dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy 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 (wzór stanowi załącznik nr 5 do SIWZ).

Cd. sek. II.2.14)

Numeracja zgodna z SIWZ.

6.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, jednolity dokument składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

6.3. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite europejskie dokumenty zamówienia dotyczące tych podmiotów.

6.4. Podwykonawcy

6.4.1. Wykonawca zgodnie z art. 36a ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia

i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców, o ile jest to wiadome (należy wskazać w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia stanowiącym załącznik nr 3 do SIWZ).

6.5.4. 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: a) Aktualne deklaracje zgodności lub certyfikaty zgodności lub zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (t.j. Dz. U. z 2019 r. Poz. 175 ze zm.), potwierdzające, że oferowane sprzęty są wyrobami medycznymi (sterylizatory, myjka, zgrzewarka, myjnia ultradźwiękowa). b) Certyfikat zgodności potwierdzający, że sterylizator jest

oznakowany znakiem CE zgodnie z dyrektywą ciśnieniową - Dyrektywa 97/23/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 maja 1997 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich dotyczących urządzeń ciśnieniowych - dotyczy sterylizatora parowego z wyposażeniem nr I i sterylizatora parowego z wyposażeniem nr II.

c) Deklaracje producenta oraz potwierdzenie niezależnej jednostki certyfikującej konstrukcję i działanie myjni zgodne z PN-EN 15883-1 oraz PN-EN 15883-2 - dotyczy myjni dezynfektora. Cd. w sek. VI.4.3)

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 16/07/2019

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 18.07.2019r.

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 16/07/2019

Czas lokalny: 10:30

Powinno być:

Data: 18.07.2019r.

Czas lokalny: 10:30

VII.2) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data przekazania ogłoszenia do Urzędu Publikacji Unii Europejskiej: 02.07.2019r.

Pod numerem: 2018-032846

Data publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej .....

Pod numerem: .....

DYREKTOR  
Radomskiego Szpitala Specjalistycznego  
Im. Dr. Tytusa Chałubińskiego  
w Radomiu  
.....  
Dyrektor Radomskiego Szpitala Specjalistycznego  
Marek Pacyna

Sporządziła: Izabela Włodek

Vertical line of text or markings, possibly a page number or reference code.