

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:92331-2020:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Poznań: Produkty do żywienia pozajelitowego
2020/S 039-092331**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2020/S 032-074530)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

Adres pocztowy: ul. Mickiewicza 2

Miejscowość: Poznań

Kod NUTS: PL415

Kod pocztowy: 60-834

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Ewa Filipiak-Kozłowska, Norbert Gill

E-mail: efilipiak@raszeja.poznan.pl

Adresy internetowe:

Główny adres: www.raszeja.poznan.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Sukcesywna dostawa jednorazowego sprzętu do terapii żywieniowej oraz preparatów do terapii żywieniowej do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu

Numer referencyjny: SR/XV-270-7-EFK/20

II.1.2) Główny kod CPV

33692200

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa jednorazowego sprzętu do terapii żywieniowej oraz preparatów do terapii żywieniowej do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu.

2. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert częściowych. Zamówienie zostało podzielone na 6 części/ pakietów, tj.:

— pakiet nr 1 – preparaty do aktywacji worków,

— pakiet nr 2 – preparaty do żywienia dojelitowego i pozajelitowego,

- pakiet nr 3 – płyny do uzupełniającego żywienia doustnego,
- pakiet nr 4 – preparaty różne do żywienia pozajelitowego,
- pakiet nr 5 – płyny do żywienia pozajelitowego, dojelitowego, doustnego ze sprzętem,
- pakiet nr 6 – sprzęt do podawania żywienia pozajelitowego.

Każda część/pakiet stanowi odrębny przedmiot zamówienia.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

21/02/2020

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2020/S 032-074530](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

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

Numer sekcji: VI.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe, pkt 9

Zamiast:

9.W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający żąda:

a)dla zaoferowanego przedmiotu zamówienia Zamawiający żąda złożenia opisu zawierającego szczegółowe dane zaproponowanego przedmiotu zamówienia w języku polskim, który umożliwi potwierdzenie spełniania przez zaoferowany przedmiot zamówienia wymagań ustalonych przez Zamawiającego w Załączniku nr 2 do SIWZ, w postaci folderów, katalogów, ulotek informacyjnych lub innych dokumentów o jakich mowa w § 13 ust. 1 p. 1 Rozp. Mini. Rozwoju z dnia 26.07.2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia – należy dokładnie opisać, którego pakietu i której pozycji z danego pakietu przedstawione dokumenty dotyczą;

b)dokumentu stwierdzającego dopuszczenie zaoferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu i używania na terenie RP;

c)Charakterystyki Produktu Leczniczego (CHPL) – dotyczy każdego przypadku (części/pakietu), w którym Wykonawca oferuje produkt leczniczy;

d)odpowiednio opisane próbki oferowanego asortymentu dla wszystkich pozycji z pakietu nr 6, po 2 sztuki próbek - celem sprawdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymogami SIWZ.

Powinno być:

9. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający żąda:

a) dla zaoferowanego przedmiotu zamówienia Zamawiający żąda złożenia opisu zawierającego szczegółowe dane zaproponowanego przedmiotu zamówienia w języku polskim, który umożliwi potwierdzenie spełniania przez zaoferowany przedmiot zamówienia wymagań ustalonych przez Zamawiającego w Załączniku nr 2 do SIWZ, w postaci folderów, katalogów, ulotek informacyjnych lub innych dokumentów o jakich mowa w § 13 ust. 1 p. 1 rozp. Mini. Rozwoju z dnia 26.7.2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia – należy dokładnie opisać, którego pakietu i której pozycji z danego pakietu przedstawione dokumenty dotyczą;

b) dokumentu stwierdzającego dopuszczenie zaoferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu i używania na terenie RP;

c) charakterystyki produktu leczniczego (CHPL) – dotyczy każdego przypadku (części/pakietu), w którym Wykonawca oferuje produkt leczniczy;

- d) odpowiednio opisane próbki oferowanego asortymentu dla wszystkich pozycji z pakietu nr 6, po 2 sztuki próbek – celem sprawdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymogami SIWZ;
- e) deklaracje zgodności oraz certyfikaty CE – niniejsze dotyczy pakietu nr 5 poz. 21, 22, 23, 24 oraz wszystkich pozycji pakietu nr 6.

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