

Numer ogłoszenia: 217059 - 2009; data zamieszczenia: 20.11.2009
OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 208935 - 2009 data 13.11.2009 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, 15-950 Białystok, woj. podlaskie, tel. 085 74 47 002, fax. 085 7447133.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: II.1.3.

W ogłoszeniu jest: Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do badań immunochemicznych: Rodzaj wykonywanych badań i ilość badań/rok 1.Przeciwciała anti-Toxo IgG w surowicy (toksoplazmoza) - 720 2.Przeciwciała anti-Toxo IgM w surowicy (toksoplazmoza) - 720 3.Przeciwciała anti-CMV IgG w surowicy (cytomegalia) - 180 4.Przeciwciała anti-CMV IgM w surowicy (cytomegalia) - 180 5.Przeciwciała anti-Rubella IgG w surowicy (różyczka) - 180 6.Przeciwciała anti-Rubella IgM w surowicy (różyczka) - 90 7.Przeciwciała anti-HBs badanie ilościowe - 1020 8.Hormon tyreotropowy - 1800 9.Trijodotyronina wolna (fT3) w surowicy - 240 10.Tyroksyna wolna (fT4) w surowicy - 240 11.Gonadotropina kosmówkowa (beta-HCG) w surowicy - 120 12.D-dimery badanie ilościowe - 120 wraz z dzierżawą analizatora na okres 12 miesięcy..

W ogłoszeniu powinno być: Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do badań immunochemicznych: Rodzaj wykonywanych badań i ilość badań/rok 1.Przeciwciała anti-Toxo IgG w surowicy (toksoplazmoza) - 720 2.Przeciwciała anti-Toxo IgM w surowicy (toksoplazmoza) - 720 3.Przeciwciała anti-CMV IgG w surowicy (cytomegalia) - 180 4.Przeciwciała anti-CMV IgM w surowicy (cytomegalia) - 180 5.Przeciwciała anti-Rubella IgG w surowicy (różyczka) - 180 6.Przeciwciała anti-Rubella IgM w surowicy (różyczka) - 90 7.Przeciwciała anti-HBs badanie ilościowe - 1020 8.Hormon tyreotropowy - 1800 9.Trijodotyronina wolna (fT3) w surowicy - 240 10.Tyroksyna wolna (fT4) w surowicy - 240 11.Gonadotropina kosmówkowa HCG w surowicy - 120 12.D-dimery badanie ilościowe - 120 wraz z dzierżawą analizatora na okres 12 miesięcy.Przy obliczeniu ilości odczynników Wykonawca uwzględni termin ważności odczynników na pokładzie analizatora i ilość oznaczeń Zamawiającego. Dostarczony analizator winien spełniać następujące wymagania minimalne: 1.Analizator zapewnia wykonanie wszystkich rodzajów badań określonych powyżej, 2.Wieloparametrowy analizator immunochemiczny wykonujący badania metodą immunoenzymofluorescencyjną, 3.Całodobowa gotowość analizatora do pracy, 4.Analizator wyposażony w monitor i drukarkę, czytnik kodów kreskowych oraz moduł UPS, 5.Możliwość użycia zewnętrznego czytnika kodów, 6.Oferowany analizator musi mieć oryginalne odczynniki, materiały kontrolne i zużywalne jednego producenta, 7.Całkowicie automatyczny proces analityczny, 8.Wykonywanie w tym samym czasie kilku różnych testów, 9.Automatyczne testowanie stanu odczynników i analizatora, 10.Wykonywanie pojedynczych badań ilościowych, 11.Zestawy odczynnikowe zawierają kalibratory i materiały kontrolne, 12.Krzywa kalibracyjna w formie elektronicznej, wprowadzana jest automatycznie, lub ręcznie 13.Czas uzyskania pilnego wyniku 15 - 60 minut..

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: III.2).

W ogłoszeniu jest: Wykonawca ubiegający się o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego zobowiązany jest do złożenia następujących dokumentów: 1.Oświadczenie o spełnieniu warunków, o których mowa w art. 22 i art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych - wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 2 do SIWZ; 2.Dokumenty (wskazane przez Zamawiającego) potwierdzające spełnienie warunków uprawniających do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne zgodnie z § 1 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 roku (Dz. U. Nr 87, poz. 605 oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 roku zmieniającego w/w rozporządzenie - Dz. U. Nr 188, poz. 1155) w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (w celu potwierdzenia, że wykonawca posiada uprawnienie do wykonywania określonej działalności lub czynności oraz nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy) oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane. **SPOSÓB DOKONANIA OCENY SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU:** Wykonawca spełniający warunki określone w art. 22 ustawy Prawo

zamówień publicznych i nie podlegający wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy, oprócz stosownego oświadczenia, o którym mowa w rozdz. V ust. 1 niniejszej SIWZ musi złożyć wszystkie wymagane przez Zamawiającego dokumenty i oświadczenia dodatkowe (wskazane w rozdz. V i VI SIWZ) potwierdzające spełnienie warunków uprawniających do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne. Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana przez sprawdzenie, czy wyżej wymienione, żądane przez Zamawiającego dokumenty potwierdzają spełnienie warunków wymienionych w art. 22 ust. 1 pkt 1-3 ustawy (z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3) według formuły: spełnia - nie spełnia.. Informacja o oświadczeniach i dokumentach, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu: Zgodnie z § 1 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 roku (Dz. U. Nr 87, poz. 605 oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 roku zmieniającego w/w rozporządzenie - Dz. U. Nr 188, poz. 1155) w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy

(w celu potwierdzenia, że wykonawca posiada uprawnienie do wykonywania określonej działalności lub czynności oraz nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy) oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, a więc: aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub zgłoszenia do ewidencji działalności gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Zgodnie z § 3 ust. 1 pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 roku (Dz. U. Nr 87, poz. 605 oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 roku zmieniającego w/w rozporządzenie - Dz. U. Nr 188, poz. 1155) wykonawca zobowiązany jest potwierdzić kopią właściwego dokumentu: 2.1.Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania - dokument ten ma mieć formę oświadczenia podpisanego przez osobę/osoby uprawnione do reprezentowania firmy i zawierać w swej treści datę i numer zgłoszenia do Rejestru (jeżeli dotyczy wyrobu), a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego w art. 105 ustawy

z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2004 r. Nr 93, poz. 896 z późn. zm.); 2.2.Dokument potwierdzający, że wyrób medyczny jest oznakowany znakiem CE. 2.3.Certyfikat zgodności CE dla analizatora i odczynników, 2.4.Deklaracja zgodności WE. W/w dokumenty muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie ważności pozwolenia. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę...

W ogłoszeniu powinno być: Wykonawca ubiegający się o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego zobowiązany jest do złożenia następujących dokumentów: 1.Oświadczenie o spełnieniu warunków, o których mowa w art. 22 i art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych - wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 2 do SIWZ; 2.Dokumenty (wskazane przez Zamawiającego) potwierdzające spełnienie warunków uprawniających do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne zgodnie z § 1 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 roku (Dz. U. Nr 87, poz. 605 oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 roku zmieniającego w/w rozporządzenie - Dz. U. Nr 188, poz. 1155) w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (w celu potwierdzenia, że wykonawca posiada uprawnienie do wykonywania określonej działalności lub czynności oraz nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy) oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane. SPOSÓB DOKONANIA OCENY SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU: Wykonawca spełniający warunki określone w art. 22 ustawy Prawo zamówień publicznych i nie podlegający wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy, oprócz stosownego oświadczenia, o którym mowa w rozdz. V ust. 1 niniejszej SIWZ musi złożyć wszystkie wymagane przez Zamawiającego dokumenty i oświadczenia dodatkowe (wskazane w rozdz. V i VI SIWZ) potwierdzające spełnienie warunków uprawniających do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne. Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana przez sprawdzenie, czy wyżej wymienione, żądane przez Zamawiającego dokumenty potwierdzają spełnienie warunków wymienionych w art. 22 ust. 1 pkt 1-3 ustawy (z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3) według formuły: spełnia - nie spełnia. Informacja o oświadczeniach i dokumentach, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu: Zgodnie z § 1 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 roku (Dz. U. Nr 87, poz. 605 oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 roku zmieniającego w/w rozporządzenie - Dz. U. Nr 188, poz. 1155) w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (w celu potwierdzenia, że wykonawca posiada uprawnienie do wykonywania określonej działalności lub czynności oraz nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy) oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, a więc: aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do

rejestr lub zgłoszenia do ewidencji działalności gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Zgodnie z § 3 ust. 1 pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 roku (Dz. U. Nr 87, poz. 605 oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 roku zmieniającego w/w rozporządzenie - Dz. U. Nr 188, poz. 1155) wykonawca zobowiązany jest potwierdzić kopią właściwego dokumentu: 2.1.Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania - dokument ten ma mieć formę oświadczenia podpisanego przez osobę/osoby uprawnione do reprezentowania firmy i zawierać w swej treści datę i numer zgłoszenia do Rejestru (jeżeli dotyczy wyrobu), a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego w art. 105 ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2004 r. Nr 93, poz. 896 z późn. zm.) - jeżeli dotyczy; 2.2.Dokument potwierdzający, że wyrób medyczny jest oznakowany znakiem CE. 2.3.Certyfikat zgodności CE dla analizatora i odczynników - jeżeli dotyczy, 2.4.Deklaracja zgodności WE. W/w dokumenty muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie ważności pozwolenia. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę..

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: IV.3.4).

W ogłoszeniu jest: 23.11.2009 godzina 13:00, miejsce: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku ul. M. Skłodowskiej - Curie 23 15-950 Białystok, pok. 201 - Sekretariat..

W ogłoszeniu powinno być: 25.11.2009 godzina 13:00, miejsce: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku ul. M. Skłodowskiej - Curie 23 15-950 Białystok, pok. 201 - Sekretariat.