

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów diagnostycznych wraz z dzierżawą analizatorów na potrzeby zakładu Bakteriologii (Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2019/S 137-336880 z dnia 18 lipca 2019 .)

Zamawiający, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Olsztynie, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych dokonuje zmian treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w podanym poniżej zakresie (zmiany zostały zaznaczone czerwoną czcionką):

1. *Załącznika nr 2 do SIWZ – formularz cenowy*
2. *Załącznika nr 4 do SIWZ – projekt umowy*
3. *Załącznika nr 6 do SIWZ – formularz parametrów wymaganych*

Treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia otrzymuje brzmienie :

4. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom zamawiający żąda:

4.1. Folderu-katalogu/ karty charakterystyki (w języku polskim) zawierającego opis - specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia, który potwierdza spełnianie wymagań opisanych w Formularzu cenowym oraz w formularzu parametrów wymaganych i ocenianych .

4.2. W zakresie części nr 1 :

4.2.1 Kolorowe foldery ze wzorami hodowli dla podłoży chromogennych.

4.2.2 Certyfikat ISO 9001 na produkcję podłoży

4.2.3 Certyfikat ISO 13485:~~2003~~ 2016 na podłoża na płytkach

4.2.4 ~~Certyfikat ISO 13495~~

4.2.5 Oświadczenie potwierdzające, iż podłoża zwalidowane są przez EUCAST lub równoważne pod względem możliwości wykonywania antybiogramu bezpośrednio dodatkowej butelki krwi - dla podłoży do hodowli krwi i płynów ustrojowych

4.2.6 Certyfikat ISO 9001: 2015 w zakresie sprzedaży, dystrybucji, usługi serwisu technicznego w zakresie wyrobów do diagnostyki In vitro

4.2.7. Pozytywna opinia (oświadczenie) KORLD lub równoważne o możliwości zastosowania w diagnostyce w zakresie pasków gradientowych.

4.3. W zakresie części nr 2 :

4.3.1. Pozytywna opinia (oświadczenie) KORLD lub równoważne o możliwości zastosowania w diagnostyce .

4.3.2. Certyfikat ISO 13485 oraz 9001

4.3.3. Certyfikat potwierdzający procentowe wysycenie krążka antybiotykiem .

4.3.4. Przykładowe certyfikaty analizy – kontroli jakości dla krążków antybiotykowych.

4.3.5 Oświadczenie potwierdzające , iż krążki antybiotykowe posiadają raport z badań porównawczych EUCAST

4.4. W zakresie części nr 6 pozycja 1-3 :

4.4.1 Oświadczenie potwierdzające zgodność z rekomendacjami EUCAST i CLSI lub równoważne .

4.4.2. Certyfikat ISO 20776-1:2006

Do powyższych dokumentów Zamawiający wezwie Wykonawcę którego oferta zostanie najwyżej oceniona.

W załączeniu:

- Zmodyfikowany załącznik nr 2 – formularz cenowy
- Zmodyfikowany załącznik nr 4 – projekt umowy
- Zmodyfikowany załącznik nr 6 – formularz parametrów wymaganych

DYREKTOR

Irena Kierzkowska

(Podpis osoby uprawnionej)