



Unia Europejska

Publikacja Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej

2, rue Mercier, 2985 Luxembourg, Luksemburg Faks: +352 29 29 42 670

E-mail: ojs@publications.europa.eu

Informacje i formularze on-line: <http://simap.europa.eu>

**Ogłoszenie dodatkowych
informacji, informacje o
niekompletnej procedurze lub
sprostowanie**

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe:

Oficjalna nazwa: [Warszawski Uniwersytet Medyczny](#) Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Żwirki i Wigury 61](#)

Miejscowość: [Warszawa](#) Kod pocztowy: [02-091](#) Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy: [Dział Zamówień Publicznych, pok. 312](#) Tel.: [+48 225720314](#)

Osoba do kontaktów: [Ewa Andrzejewska](#)

E-mail: aez@wum.edu.pl

Faks: [+48 225720331](#)

Adresy internetowe: *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* www.wum.edu.pl

Adres profilu nabywcy: *(URL)*

Dostęp elektroniczny do informacji: *(URL)*

Elektroniczne składanie ofert i wniosków o dopuszczenie do udziału: *(URL)*

I.2) Rodzaj zamawiającego:

Instytucja zamawiająca

Podmiot zamawiający

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu:

Dostawa wyposażenia dla Szpitala Pediatrycznego Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego - wyposażenie Zakładu Patomorfologii – meble laboratoryjne i dygestoria z wyposażeniem, w podziale na pakiety, znak sprawy AEZ/S-129/2014

II.1.2) Krótki opis zamówienia lub zakupu: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest dostawa wyposażenia dla Szpitala Pediatrycznego Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego - wyposażenie Zakładu Patomorfologii – meble laboratoryjne i dygestoria z wyposażeniem, w podziale na pakiety:

Pakiet 1 – dostawa wraz z montażem mebli laboratoryjnych na wymiar,

Pakiet 2 – dostawa wraz z montażem dygestoriów i mebli laboratoryjnych,

Pakiet 3 – dostawa wraz z montażem dygestorium,

Pakiet 4 – dostawa wraz z montażem mebli medycznych i prosektoryjnych,

Pakiet 5 – dostawa wraz z montażem szaf medycznych,

Pakiet 6 – dostawa wózków do przewozu zwłok,

Pakiet 7 – dostawa krzeseł i taboretów laboratoryjnych.

2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych Pakietów został określony w Formularzach wymaganych warunków technicznych, które stanowią odpowiednio Załączniki nr 2.1- 2.7 do SIWZ.

II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	Słownik główny	Słownik uzupełniający (jeżeli dotyczy)
Główny przedmiot	39180000	
Dodatkowe przedmioty	39181000	

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

- Otwarta
- Ograniczona
- Ograniczona przyspieszona
- Negocjacyjna
- Negocjacyjna przyspieszona
- Dialog konkurencyjny
- Negocjacyjna z uprzednim ogłoszeniem
- Negocjacyjna bez uprzedniego ogłoszenia
- Negocjacyjna z publikacją ogłoszenia o zamówieniu
- Negocjacyjna bez publikacji ogłoszenia o zamówieniu
- Udzielenie zamówienia bez uprzedniej publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Numer referencyjny: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

[AEZ/S-129/2014](#)

IV.2.2) Dane referencyjne ogłoszenia w przypadku ogłoszeń przesłanych drogą elektroniczną:

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- eNotices
- TED eSender

Login: [ENOTICES_Kaliber](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2014-103004](#) rok i numer dokumentu

IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2014/S 150-269528](#) z dnia: [07/08/2014](#) (dd/mm/rrrr)

IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[04/08/2014](#) (dd/mm/rrrr)

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Ogłoszenie dotyczy:

- Procedury niepełnej
- Sprostowania
- Informacji dodatkowych

VI.2) Informacje na temat niepełnej procedury udzielenia zamówienia:

- Postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przerwane
- Postępowanie o udzielenie zamówienia uznano za nieskuteczne
- Zamówienia nie udzielono
- Zamówienie może być przedmiotem ponownej publikacji

VI.3) Informacje do poprawienia lub dodania :

VI.3.1)

- Zmiana oryginalnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą
- Publikacja w witrynie TED niezgodna z oryginalną informacją, przekazaną przez instytucję zamawiającą
- Oba przypadki

VI.3.2)

- W ogłoszeniu pierwotnym
- W odpowiedniej dokumentacji przetargowej
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)
- W obu przypadkach
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

VI.3.3) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:

VI.3

Zamiast:

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, zgodnie z treścią § 6 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., poz. 231), Wykonawca zobowiązany jest złożyć:
1) próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.
Potwierdzeniem spełnienia ww. warunku będzie złożenie wraz z

Powinno być:

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, zgodnie z treścią § 6 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., poz. 231), Wykonawca zobowiązany jest złożyć:
1) próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.
Potwierdzeniem spełnienia ww. warunku będzie złożenie wraz z

<p>ofertą kart katalogowych producenta lub innych dokumentów potwierdzających zgodność deklarowanych przez Wykonawcę parametrów technicznych ze stanem faktycznym, odpowiednio dla asortymentu, określonego w załącznikach 2.1-2.7 do SIWZ (Formularze wymaganych warunków technicznych), dla których Zamawiający w tych załącznikach określił warunek wskazania producenta i modelu poprzez wyszczególnienie z zastosowaniem tła (odcień szarości), z zastrzeżeniem, że wymiary podane w tych dokumentach nie muszą odzwierciedlać wymiarów wymaganych przez Zamawiającego.</p> <p>2) zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym. Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia określony w Załączniku nr 2.2:</p> <p>Pozycja 1a,1b - Dygestorium formalinowe 1800 z młynkiem wraz z systemem cyfrowej rejestracji obrazu – 1 zestaw,</p> <p>Pozycja 2 - Dygestorium formalinowe 1500 z młynkiem – 1 szt.,</p> <p>Pozycja 3 - Dygestorium formalinowe 1500 z lampą UV – 1 szt.,</p> <p>Pozycja 4a, 4b, 4c – Regały wentylowane – 4 szt.,</p> <p>Pozycja 5 a i 5 b – Szafy wentylowane – 9 szt.,</p> <p>spełniał wymagania określone w ustawie z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów</p>	<p>ofertą kart katalogowych producenta lub innych dokumentów potwierdzających zgodność deklarowanych przez Wykonawcę parametrów technicznych ze stanem faktycznym, odpowiednio dla asortymentu, określonego w załącznikach 2.1-2.7 do SIWZ (Formularze wymaganych warunków technicznych), dla których Zamawiający w tych załącznikach określił warunek wskazania producenta i modelu poprzez wyszczególnienie z zastosowaniem tła (odcień szarości), z zastrzeżeniem, że wymiary podane w tych dokumentach nie muszą odzwierciedlać wymiarów wymaganych przez Zamawiającego.</p> <p>2) zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym. Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia określony w Załączniku nr 2.2:</p> <p>Pozycja 1a,1b - Dygestorium formalinowe 1800 z młynkiem wraz z systemem cyfrowej rejestracji obrazu – 1 zestaw,</p> <p>Pozycja 2 - Dygestorium formalinowe 1500 z młynkiem – 1 szt.,</p> <p>Pozycja 3 - Dygestorium formalinowe 1500 z lampą UV – 1 szt.,</p> <p>Pozycja 4a, 4b, 4c – Regały wentylowane – 4 szt.,</p> <p>Pozycja 5 a i 5 b – Szafy wentylowane – 9 szt.,</p> <p>spełniał wymagania określone w ustawie z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów</p>
--	--

<p>medycznych (Dz.U. Nr 215, poz. 1416), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16, poz. 74), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 23 września 2010 r. w sprawie wzoru znaku CE (Dz.U. Nr 186, poz. 1252), dyrektywie Rady 93/42/EWG z 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych, dyrektywie 98/79/WE z 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro. Potwierdzeniem spełnienia ww. warunku w odniesieniu do ww. pozycji będzie złożenie: deklaracji zgodności potwierdzającej, że zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z wymaganiami zasadniczymi oraz posiadają certyfikaty jednostki notyfikowanej potwierdzające przeprowadzenie procedury oceny zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi. Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia – nie spełnia, na podstawie informacji zawartych w dokumentach, o których mowa w Rozdziale IX SIWZ.</p> <p>2. Mając na uwadze postanowienia art. 144 ust. 1 ustawy, zakazujące istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, z zastrzeżeniem przewidywanych okoliczności określonych przez Zamawiającego w treści ogłoszenia o zamówieniu lub SIWZ, Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie:</p> <p>1) zmiany modelu oferowanego sprzętu z zastrzeżeniem, iż zmiana ta nastąpi wyłącznie w przypadku, gdy model został wycofany z dystrybucji i został zastąpiony modelem</p>	<p>medycznych (Dz.U. Nr 215, poz. 1416), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16, poz. 74), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 23 września 2010 r. w sprawie wzoru znaku CE (Dz.U. Nr 186, poz. 1252), dyrektywie Rady 93/42/EWG z 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych, dyrektywie 98/79/WE z 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro. Potwierdzeniem spełnienia ww. warunku w odniesieniu do ww. pozycji będzie złożenie: deklaracji zgodności potwierdzającej, że zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z wymaganiami zasadniczymi lub posiadają certyfikaty jednostki notyfikowanej potwierdzające przeprowadzenie procedury oceny zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi. Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia – nie spełnia, na podstawie informacji zawartych w dokumentach, o których mowa w Rozdziale IX SIWZ.</p> <p>2. Mając na uwadze postanowienia art. 144 ust. 1 ustawy, zakazujące istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, z zastrzeżeniem przewidywanych okoliczności określonych przez Zamawiającego w treści ogłoszenia o zamówieniu lub SIWZ, Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie:</p> <p>1) zmiany modelu oferowanego sprzętu z zastrzeżeniem, iż zmiana ta nastąpi wyłącznie w przypadku, gdy model został wycofany z dystrybucji i został zastąpiony modelem</p>
---	--

należącym do tej samej linii produktowej, o parametrach co najmniej takich jak model oferowany, lub który został udoskonalony albo dodatkowo wyposażony, za cenę nie wyższą od ustalonej w umowie; 2) zmiany terminu wykonania przedmiotu umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy	należącym do tej samej linii produktowej, o parametrach co najmniej takich jak model oferowany, lub który został udoskonalony albo dodatkowo wyposażony, za cenę nie wyższą od ustalonej w umowie; 2) zmiany terminu wykonania przedmiotu umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy
---	---

VI.3.4) Daty, które należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajdują się
zmieniane daty:

Zamiast:

Powinno być:

VI.3.5) Adresy i punkty kontaktowe, które należy poprawić

VI.3.6) Tekst, który należy dodać do pierwotnego ogłoszenia

Miejsce, w którym należy dodać tekst:

Tekst do dodania:

VI.4) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

22/08/2014 (dd/mm/rrrr) - ID:2014-111213