

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Zakup wraz z dostawą środków do mycia i dezynfekcji oraz materiałów zużywalnych dla potrzeb sterylizacji**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W DĄBROWIE TARNOWSKIEJ
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000304361
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** ul. Szpitalna 1
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Dąbrowa Tarnowska
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 33-200
- 1.4.4.) **Województwo:** małopolskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL217 - Tarnowski
- 1.4.7.) **Numer telefonu:** 14 644 32 45
- 1.4.8.) **Numer faksu:** 14 644 32 45
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** dzp@zozdt.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.zozdt.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2024/BZP 00433684
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2024-07-29

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00415352
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01

3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**  
SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**  
5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

1. Przedmiotowe środki dowodowe składane są z ofertą.
2. W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada określonym wymaganiom Zamawiający wymaga złożenia:
  - 2.1. materiałów promocyjnych, ulotek, folderów, opisówek, instrukcji użytkowania - zawierających informacje o danym asortymencie. Dokumenty winny być złożone do każdej pozycji z każdego pakietu z naniesieniem pozycji i nr pakietu, którego dotyczą;
  - 2.2. kart charakterystyki produktów niebezpiecznych i/lub kart charakterystyki preparatów chemicznych - dotyczy pakietów: 3; 7 poz. 1, 2, 3; 8; 9; 17; 18; 19; 29; 30 poz. 1, 2; 31; 32; 33 poz. 1, 2; 34; 37 poz. 6; 38 poz. 2, 3, 4, 6, 7, 9; 39 poz. 8; 40 poz. 2; 42 poz. 1, 2;
  - 2.3. dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego - dotyczy pakietu: 39 poz. 8;
  - 2.4. charakterystyka produktu leczniczego - dotyczy pakietów: 37 poz. 1 i 2; 38 poz. 1, 5, 8, 10; 39 poz. 3 i 7;
  - 2.5. deklaracja zgodności wyrobu dla pakietów: 30 poz. 4; 33 poz. 4; 39 poz. 3;
  - 2.6. deklaracja producenta o możliwości stosowania w obecności pacjentów i personelu, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych - dotyczy pakietu: 29 poz. 1 i 2;
  - 2.7. wymagane dołączenie badań o działaniu biójczym zgodnie z normą PN EN 17-272 wobec B, V, F, S- dotyczy pakietu:

42;  
2.8. certyfikat CE dla wyrobu medycznego: pakiet 38 poz. 11.

Po zmianie:

1. Przedmiotowe środki dowodowe składane są z ofertą.
2. W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada określonym wymaganiom Zamawiający wymaga złożenia:
  - 2.1. materiałów promocyjnych, ulotek, folderów, opisówek, instrukcji użytkowania - zawierających informacje o danym asortymencie. Dokumenty winny być złożone do każdej pozycji z każdego pakietu z naniesieniem pozycji i nr pakietu, którego dotyczą;
  - 2.2. kart charakterystyki produktów niebezpiecznych i/lub kart charakterystyki preparatów chemicznych - dotyczy pakietów: 3; 7 poz. 1, 2, 3; 8; 9; 17; 18; 19; 29; 30 poz. 1, 2; 31; 32; 33 poz. 1, 2; 34; 37 poz. 6; 38 poz. 2, 3, 4, 6, 7, 9; 39 poz. 8; 40 poz. 2; 42 poz. 1, 2;
  - 2.3. dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego - dotyczy pakietu: 39 poz. 8;
  - 2.4. charakterystyka produktu leczniczego - dotyczy pakietów: 37 poz. 1 i 2; 38 poz. 1, 5, 8, 10; 39 poz. 3 i 7;
  - 2.5 deklaracja zgodności wyrobu dla pakietów: 30 poz. 4; 33 poz. 4;
  - 2.6. deklaracja producenta o możliwości stosowania w obecności pacjentów i personelu, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych - dotyczy pakietu: 29 poz. 1 i 2;
  - 2.7. wymagane dołączenie badań o działaniu bójczym zgodnie z normą PN EN 17-272 wobec B, V, F, S- dotyczy pakietu: 42;
  - 2.8. certyfikat CE dla wyrobu medycznego: pakiet 38 poz. 11.

#### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu:

- 1.1. materiały promocyjne, ulotki, foldery, opisówki, instrukcje użytkowania - zawierające informacje o danym asortymencie. Dokumenty winny być złożone do każdej pozycji z każdego pakietu z naniesieniem pozycji i nr pakietu, którego dotyczą;
- 1.2. karty charakterystyki produktów niebezpiecznych i/lub kart charakterystyki preparatów chemicznych - dotyczy pakietów: 3; 7 poz. 1, 2, 3; 8; 9; 17; 18; 19; 29; 30 poz. 1, 2; 31; 32; 33 poz. 1, 2; 34; 37 poz. 6; 38 poz. 2, 3, 4, 6, 7, 9; 39 poz. 8; 40 poz. 2; 42 poz. 1, 2;
- 1.3. dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego - dotyczy pakietu: 39 poz. 8;
- 1.4. charakterystyka produktu leczniczego - dotyczy pakietów: 37 poz. 1 i 2; 38 poz. 1, 5, 8, 10; 39 poz. 3 i 7;
- 1.5 deklaracja zgodności wyrobu dla pakietów: 30 poz. 4; 33 poz. 4; 39 poz. 3;
- 1.6. deklaracja producenta o możliwości stosowania w obecności pacjentów i personelu, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych - dotyczy pakietu: 29 poz. 1 i 2;
- 1.7. wymagane dołączenie badań o działaniu bójczym zgodnie z normą PN EN 17-272 wobec B, V, F, S- dotyczy pakietu: 42;
- 1.8. certyfikat CE dla wyrobu medycznego: pakiet 38 poz. 11.

Po zmianie:

Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu:

- 1.1. materiały promocyjne, ulotki, foldery, opisówki, instrukcje użytkowania - zawierające informacje o danym asortymencie. Dokumenty winny być złożone do każdej pozycji z każdego pakietu z naniesieniem pozycji i nr pakietu, którego dotyczą;
- 1.2. karty charakterystyki produktów niebezpiecznych i/lub kart charakterystyki preparatów chemicznych - dotyczy pakietów: 3; 7 poz. 1, 2, 3; 8; 9; 17; 18; 19; 29; 30 poz. 1, 2; 31; 32; 33 poz. 1, 2; 34; 37 poz. 6; 38 poz. 2, 3, 4, 6, 7, 9; 39 poz. 8; 40 poz. 2; 42 poz. 1, 2;
- 1.3. dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego - dotyczy pakietu: 39 poz. 8;
- 1.4. charakterystyka produktu leczniczego - dotyczy pakietów: 37 poz. 1 i 2; 38 poz. 1, 5, 8, 10; 39 poz. 3 i 7;
- 1.5 deklaracja zgodności wyrobu dla pakietów: 30 poz. 4; 33 poz. 4;
- 1.6. deklaracja producenta o możliwości stosowania w obecności pacjentów i personelu, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych - dotyczy pakietu: 29 poz. 1 i 2;
- 1.7. wymagane dołączenie badań o działaniu bójczym zgodnie z normą PN EN 17-272 wobec B, V, F, S- dotyczy pakietu: 42;
- 1.8. certyfikat CE dla wyrobu medycznego: pakiet 38 poz. 11.

#### **3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**

SEKCJA VIII - PROCEDURA

#### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

8.1. Termin składania ofert

Przed zmianą:

2024-07-30 09:00

Po zmianie:  
2024-08-01 09:00

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**  
8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:  
2024-07-30 09:15

Po zmianie:  
2024-08-01 09:15