

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa chemicznych środków czyszczących i myjąco-dezynfekujących oraz chemicznych**  
**środków i materiałów do utrzymania czystości i higieny.**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej we Wrocławiu

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 930090240

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica:** Weigla 5

**1.4.2.) Miejscowość:** Wrocław

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 50-981

**1.4.4.) Województwo:** dolnośląskie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL514 - Miasto Wrocław

**1.4.7.) Numer telefonu:** 261 660 119

**1.4.8.) Numer faksu:** 261 660 119

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zam.pub@4wsk.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.4wsk.pl

**1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - inny zamawiający

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

**1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

**2.1.) Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00079202/01

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-06-10 14:34

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**

Ogłoszenie o zamówieniu,

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00069059/02

**3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 02

**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. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 1:

1) Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.) a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenia o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. 2020 poz. 186 ze zm.) - dotyczy produktów z poz. 4, 6, 7, 12, 13, 17;

2) Oświadczenie Wykonawcy, że środki z pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, nadają się do kontaktu z żywnością i spełniają wymogi Ustawy z dnia 24.01.2017r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020, poz. 2021 ze zm.) oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE L 211.12.1 z 15.01.2011.) – załącznik nr 6a do SWZ.

3) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 1 nie podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 2289 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 1 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6a do SWZ.

4) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6a do SWZ.

## 2. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 2:

1) Zgłoszenie (potwierdzone) produktów do krajowego systemu informowania o kosmetykach (Ustawa z dnia 04.10.2018r. o produktach kosmetycznych Dz. U. z 2018r., poz. 2227 ze zm.) dotyczy poz. 1, 2, 3, 4, 5.

2) W przypadku preparatu będącego wyrobem biobójczym - Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.), a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenie o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r, ( Dz. U. 2020 poz. 186 z późn. zm.) - dotyczy poz. 3.

3) Oświadczenie, że środki z pozycji: 14, 23, 24, 25, 26 nadają się do kontaktu z żywnością i spełniają wymogi Ustawy z dnia 04.10.2018r. (Dz. U. z 2020 poz. 2021 z późn. zm.) o bezpieczeństwie żywności i żywienia oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE L 211.12.1 z dn. 15.01.2011r.) – załącznik nr 6b do SWZ.

4) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 2 nie podlegają ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 5589 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 2 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6b do SWZ.

5) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6b do SWZ.

## Po zmianie:

## 1. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 1:

1) Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.) a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenia o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. 2020 poz. 186 ze zm.) - dotyczy produktów z poz. 4, 6, 7, 12, 13, 17;

2) Oświadczenie Wykonawcy, że środki z pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, nadają się do kontaktu z żywnością i spełniają wymogi Ustawy z dnia 24.01.2017r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020, poz. 2021 ze zm.) oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE L 211.12.1 z 15.01.2011.) – załącznik nr 6a do SWZ.

3) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. ....  
..... pakietu nr 1 nie podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 2289 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. .... pakietu nr 1 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6a do SWZ.

4) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6a do SWZ.

2. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 2:

1) Zgłoszenie (potwierdzone) produktów do krajowego systemu informowania o kosmetykach (Ustawa z dnia 04.10.2018r. o produktach kosmetycznych Dz. U. z 2018r., poz. 2227 ze zm.) dotyczy poz. 1, 2, 3, 4, 5.

2) W przypadku preparatu będącego wyrobem biobójczym - Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.), a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenie o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r, ( Dz. U. 2020 poz. 186 z późn. zm.) - dotyczy poz. 3.

3) wykreślony

4) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. ....  
..... pakietu nr 2 nie podlegają ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 5589 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. ....  
..... pakietu nr 2 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6b do SWZ.

5) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6b do SWZ.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 1:

1) Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.) a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenia o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. 2020 poz. 186 ze zm.) - dotyczy produktów z poz. 4, 6, 7, 12, 13, 17;

2) Oświadczenie Wykonawcy, że środki z pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, nadają się do kontaktu z żywnością i spełniają wymogi Ustawy z dnia 24.01.2017r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020, poz. 2021 ze zm.) oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE L 211.12.1 z 15.01.2011.) – załącznik nr 6a do SWZ.

3) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. ....  
..... pakietu nr 1 nie podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 2289 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. ....  
..... pakietu nr 1 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6a do SWZ.

4) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6a do SWZ.

2. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 2:

1) Zgłoszenie (potwierdzone) produktów do krajowego systemu informowania o kosmetykach (Ustawa z dnia 04.10.2018r. o produktach kosmetycznych Dz. U. z 2018r., poz. 2227 ze zm.) dotyczy poz. 1, 2, 3, 4, 5.

2) W przypadku preparatu będącego wyrobem biobójczym - Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.), a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenie o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r, ( Dz. U. 2020 poz. 186 z późn. zm.) - dotyczy poz. 3.

3) Oświadczenie, że środki z pozycji: 14, 23, 24, 25, 26 nadają się do kontaktu z żywnością i spełniają wymogi Ustawy z dnia 04.10.2018r. (Dz. U. z 2020 poz. 2021 z późn. zm.) o bezpieczeństwie żywności i żywienia oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE L 211.12.1 z dn. 15.01.2011r.) – załącznik nr 6b do SWZ.

4) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 2 nie podlegają ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 5589 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 2 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6b do SWZ.

5) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6b do SWZ.

Po zmianie:

1. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 1:

1) Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.) a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenia o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. 2020 poz. 186 ze zm.) - dotyczy produktów z poz. 4, 6, 7, 12, 13, 17;

2) Oświadczenie Wykonawcy, że środki z pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, nadają się do kontaktu z żywnością i spełniają wymogi Ustawy z dnia 24.01.2017r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020, poz. 2021 ze zm.) oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE L 211.12.1 z 15.01.2011.) – załącznik nr 6a do SWZ.

3) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 1 nie podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 2289 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. .... pakiety nr 1 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6a do SWZ.

4) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6a do SWZ.

2. Wymagane przedmiotowe środki dowodowe w pakiecie 2:

1) Zgłoszenie (potwierdzone) produktów do krajowego systemu informowania o kosmetykach (Ustawa z dnia 04.10.2018r. o produktach kosmetycznych Dz. U. z 2018r., poz. 2227 ze zm.) dotyczy poz. 1, 2, 3, 4, 5.

2) W przypadku preparatu będącego wyrobem biobójczym - Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach

biobójczych (Dz.U. 2021 poz. 24 ze zm.), a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenie o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r, ( Dz. U. 2020 poz. 186 z późn. zm.) - dotyczy poz. 3.

3) wykreślony

4) Oświadczenie Wykonawcy, że proponowane środki określone w poz. ....  
pakietu nr 2 nie podlegają ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2020 poz. 5589 ze zm.), a proponowane środki określone w poz. ....  
pakietu nr 2 podlegają Ustawie z dnia 25 luty 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach – załącznik nr 6b do SWZ.

5) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie zaoferowane wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie Polski – załącznik nr 6b do SWZ.

### **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:

2021-06-11 10:30

Po zmianie:

2021-06-15 10:30

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2021-06-11 11:00

Po zmianie:

2021-06-15 11:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2021-07-10

Po zmianie:

2021-07-14