

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa wyrobów medycznych (preparaty do mycia i dezynfekcji)**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Mazowieckie Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o.
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 142013120
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** Wierzejewskiego 12
- 1.4.2.) Miejscowość:** Konstancin-Jeziorna
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 05-510
- 1.4.4.) Województwo:** mazowieckie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowienia@stocer.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.stocer.pl
- 1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)
- 1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

- 2.1.) Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00038044/01
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-04-22 09:56

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**  
Ogłoszenie o zamówieniu
- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00034251/01
- 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:**  
5.7. Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu

Przed zmianą:

2. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą „certyfikatu”, o którym jest mowa w art. 105 p.z.p. wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę, dotyczące: • dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 107 poz. 679) lub innym aktem prawnym właściwym dla kraju, w którym

Wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę- odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE/ jeśli dotyczy/ oraz powiadomienie prezesa Urzędu RPLW MiPB . • dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2015 poz. 1926)- pozwolenie Prezesa Urzędu na obrót produktem biobójczym • dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r. Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami)- pozwolenie Ministra zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego. • dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki oświadczenie o wprowadzeniu do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. 3. Zamawiający zaakceptuje odpowiedni przedmiotowy środek dowodowy, inny niż ten, o którym mowa w pkt. 2, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany Wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w pkt. 2, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu Wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany Wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego dostawy spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub wymagania związane z realizacją zamówienia.4. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą, w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem dokumentu typu: folder, ulotka lub katalog oferowanego przedmiotu zamówienia, odpowiadający mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., potwierdzający wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi.5. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą próbek (2 szt.) oferowanego przedmiotu zamówienia odpowiadających mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., których potwierdzających wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi. Próbki należy dostarczyć do Konstancina-Jeziorny, ul. Wierzejewskiego 12 – Dział Handlowy przed terminem składania ofert. Zgodnie z dyspozycją z art. 77 ust. 1, 2 i 3 p.z.p. Zamawiający zwraca wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich wniosek, złożone przez nich plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały. Zamawiający zwraca wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego wniosek, złożone przez niego plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, o ile nie stanowią one załączników do umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający może zwrócić złożone przez wykonawcę plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, jeżeli wniosek, o którym mowa powyżej, nie został złożony w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania.

Po zmianie:

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

#### **5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych**

Przed zmianą:

2. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą „certyfikatu”, o którym jest mowa w art. 105 p.z.p. wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę, dotyczące: • dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 107 poz. 679) lub innym aktem prawnym właściwym dla kraju, w którym Wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę- odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE/ jeśli dotyczy/ oraz powiadomienie prezesa Urzędu RPLW MiPB . • dla produktów

zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2015 poz. 1926)- pozwolenie Prezesa Urzędu na obrót produktem biobójczym • dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r. Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami)- pozwolenie Ministra zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego. • dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki oświadczenie o wprowadzeniu do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. 3. Zamawiający zaakceptuje odpowiedni przedmiotowy środek dowodowy, inny niż ten, o którym mowa w pkt. 2, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany Wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w pkt. 2, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu Wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany Wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego dostawy spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub wymagania związane z realizacją zamówienia.4. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą, w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem dokumentu typu: folder, ulotka lub katalog oferowanego przedmiotu zamówienia, odpowiadający mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., potwierdzający wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganiami.5. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą próbek (2 szt.) oferowanego przedmiotu zamówienia odpowiadających mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., których potwierdzających wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganiami. Próbkę należy dostarczyć do Konstancina-Jeziorny, ul. Wierzejewskiego 12 – Dział Handlowy przed terminem składania ofert. Zgodnie z dyspozycją z art. 77 ust. 1, 2 i 3 p.z.p. Zamawiający zwraca wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich wniosek, złożone przez nich plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały. Zamawiający zwraca wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego wniosek, złożone przez niego plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, o ile nie stanowią one załączników do umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający może zwrócić złożone przez wykonawcę plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, jeżeli wniosek, o którym mowa powyżej, nie został złożony w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania.

Po zmianie:

2. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą „certyfikatu”, o którym jest mowa w art. 105 p.z.p. wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę, dotyczące: • dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 107 poz. 679) lub innym aktem prawnym właściwym dla kraju, w którym Wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę- odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE/ jeśli dotyczy/ oraz powiadomienie prezesa Urzędu RPLW MiPB . • dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2015 poz. 1926)- pozwolenie Prezesa Urzędu na obrót produktem biobójczym • dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r. Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami)- pozwolenie Ministra zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego. • dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki oświadczenie o wprowadzeniu

do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. 3. Zamawiający zaakceptuje odpowiedni przedmiotowy środek dowodowy, inny niż ten, o którym mowa w pkt. 2, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany Wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w pkt. 2, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu Wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany Wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego dostawy spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub wymagania związane z realizacją zamówienia. 4. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą, w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem dokumentu typu: folder, ulotka lub katalog oferowanego przedmiotu zamówienia, odpowiadający mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., potwierdzający wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi. 5. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą próbek (2 szt.) oferowanego przedmiotu zamówienia (nie dotyczy pakietu 15) odpowiadających mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., których potwierdzających wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi. Próbki należy dostarczyć do Konstancina-Jeziorny, ul. Wierzejewskiego 12 – Dział Handlowy przed terminem składania ofert. Zgodnie z dyspozycją z art. 77 ust. 1, 2 i 3 p.z.p. Zamawiający zwraca wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich wniosek, złożone przez nich plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały. Zamawiający zwraca wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego wniosek, złożone przez niego plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, o ile nie stanowią one załączników do umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający może zwrócić złożone przez wykonawcę plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, jeżeli wniosek, o którym mowa powyżej, nie został złożony w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania.

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

#### **5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu**

Przed zmianą:

2. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą „certyfikatu”, o którym jest mowa w art. 105 p.z.p. wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę, dotyczące: • dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 107 poz. 679) lub innym aktem prawnym właściwym dla kraju, w którym Wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę- odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE/ jeśli dotyczy/ oraz powiadomienie prezesa Urzędu RPLW MiPB . • dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2015 poz. 1926)- pozwolenie Prezesa Urzędu na obrót produktem biobójczym • dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r. Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami)- pozwolenie Ministra zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego. • dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki oświadczenie o wprowadzeniu do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. 3. Zamawiający zaakceptuje odpowiedni przedmiotowy środek dowodowy, inny niż ten, o którym mowa w pkt. 2, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany Wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów

lub sprawozdań z badań, o których mowa w pkt. 2, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu Wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany Wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego dostawy spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub wymagania związane z realizacją zamówienia.4. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą, w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem dokumentu typu: folder, ulotka lub katalog oferowanego przedmiotu zamówienia, odpowiadający mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., potwierdzający wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi.5. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą próbek (2 szt.) oferowanego przedmiotu zamówienia odpowiadających mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., których potwierdzających wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi. Próbki należy dostarczyć do Konstancina-Jeziorny, ul. Wierzejewskiego 12 – Dział Handlowy przed terminem składania ofert. Zgodnie z dyspozycją z art. 77 ust. 1, 2 i 3 p.z.p. Zamawiający zwraca wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich wniosek, złożone przez nich plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały. Zamawiający zwraca wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego wniosek, złożone przez niego plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, o ile nie stanowią one załączników do umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający może zwrócić złożone przez wykonawcę plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, jeżeli wniosek, o którym mowa powyżej, nie został złożony w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania.

Po zmianie:

2. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą „certyfikatu”, o którym jest mowa w art. 105 p.z.p. wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę, dotyczące: • dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. nr 107 poz. 679) lub innym aktem prawnym właściwym dla kraju, w którym Wykonawca ma miejsce zamieszkania lub siedzibę- odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE/ jeśli dotyczy/ oraz powiadomienie prezesa Urzędu RPLW MiPB . • dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2015 poz. 1926)- pozwolenie Prezesa Urzędu na obrót produktem biobójczym • dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r. Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami)- pozwolenie Ministra zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego. • dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki oświadczenie o wprowadzeniu do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. 3. Zamawiający zaakceptuje odpowiedni przedmiotowy środek dowodowy, inny niż ten, o którym mowa w pkt. 2, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany Wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w pkt. 2, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu Wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany Wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego dostawy spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub wymagania związane z realizacją zamówienia.4. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą, w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem dokumentu typu: folder, ulotka lub katalog oferowanego przedmiotu zamówienia,

odpowiadający mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., potwierdzający wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi. 5. Zamawiający na mocy przysługujących mu uprawnień (art. 106 p.z.p.) żąda złożenia wraz z ofertą próbek (2 szt.) oferowanego przedmiotu zamówienia (nie dotyczy pakietu 15) odpowiadających mu w 100% pod względem nazwy własnej, producenta, rozmiaru, rodzaju materiału, składu chemicznego, właściwości, przeznaczenie, itp., których potwierdzających wszystkie wymagane w treści SWZ i jej ewentualnych modyfikacjach (art. 286 p.z.p.) cechy oferowanego towaru z tymi wymaganymi. Próbkę należy dostarczyć do Konstancina-Jeziorny, ul. Wierzejewskiego 12 – Dział Handlowy przed terminem składania ofert. Zgodnie z dyspozycją z art. 77 ust. 1, 2 i 3 p.z.p. Zamawiający zwraca wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich wniosek, złożone przez nich plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały. Zamawiający zwraca wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego wniosek, złożone przez niego plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, o ile nie stanowią one załączników do umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający może zwrócić złożone przez wykonawcę plany, projekty, rysunki, modele, próbki, wzory, programy komputerowe oraz inne podobne materiały, jeżeli wniosek, o którym mowa powyżej, nie został złożony w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania.

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

SEKCJA VI - WARUNKI ZAMÓWIENIA

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

##### **6.4.1. Informacje dotyczące wadium**

Przed zmianą:

1. W postępowaniu wymagane jest wniesienie wadium. 2. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert i utrzymuje nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2. p.z.p. 3. Kwota wadium: Pakiet 1 wynosi: 2.462,00 zł Pakiet 2- wynosi 400,00 zł Pakiet 3- wynosi 690,00 zł Pakiet 4- wynosi 236,00 zł Pakiet 5 wynosi: 303,00 zł Pakiet 6 wynosi: 650,00 zł Pakiet 7 wynosi: 103,00 zł Pakiet 8 wynosi: 802,00 zł Pakiet 9 wynosi: 238,00 zł Pakiet 10 wynosi: 199,00 zł Pakiet 11- wynosi 639,00 zł Pakiet 12- wynosi 662,00 zł Pakiet 13 wynosi: 235,00 zł Pakiet 14 wynosi: 643,00 zł Pakiet 15 wynosi: 322,00 zł Pakiet 16- nie jest wymagane 4. Wadium należy wnieść do dnia 26.04.2021r. do godz. 10:00. 5. Wadium wnoszone w pieniądzu należy wnieść przelewem na konto: Banku Millenium S.A. 57 1160 2202 0000 0003 1557 0460z dopiskiem; Wadium- znak sprawy TP 11-2021 oraz podanie numeru NIP Firmy 6. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa wyżej, przed upływem terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny wyznaczonej jako ostateczny termin składania ofert). 7. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach: 1) pieniądzu; 2) gwarancjach bankowych; 3) gwarancjach ubezpieczeniowych; 4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r. poz. 310, 836 i 1572). 8. Za termin wniesienia wadium uważa się dzień i godzinę wpływu środków na konto Zamawiającego (w pieniądzu) lub wniesienie wadium przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (w formie niepieniężnej). 9. Wadium wnoszone w formie gwarancji i poręczeń musi spełniać następujące wymogi: • być wystawione na Zamawiającego - MAZOWIECKIE CENTRUM REHABILITACJI „STOCER” Sp. z o.o., • zawierać w swojej treści oświadczenie gwaranta/poręczyciela, w którym zobowiązuje się on do nieodwołalnej i bezwarunkowej wypłaty kwoty wadium na pierwsze żądanie Zamawiającego zawierające oświadczenie, iż zaszła jedna z przesłanek wymienionych w art. 98 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, • okres

ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.10. W przypadku wniesienia wadium w formie niepieniężnej, Zamawiający wymaga złożenia oryginału dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium. Dokument w postaci elektronicznej podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy dołączyć do oferty i złożyć przy użyciu Systemu Zamawiającego do dnia i godziny składania ofert.11. Oferta wykonawcy, który nie wniesie wadium lub wniesie w sposób nieprawidłowy zostanie odrzucona.12. Okoliczności i zasady zwrotu wadium oraz jego zatrzymania określa art. 98 p.z.p.

Po zmianie:

1. W postępowaniu wymagane jest wniesienie wadium. 2. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert i utrzymuje nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2. p.z.p.3. Kwota wadium:Pakiet 1 wynosi: 2.462,00 złPakiet 2- wynosi 400,00 zł Pakiet 3- wynosi 690,00 zł Pakiet 4- wynosi 236,00 zł Pakiet 5 wynosi: 303,00 złPakiet 6 wynosi: 650,00 złPakiet 7 wynosi: 103,00 złPakiet 8 wynosi: 802,00 złPakiet 9 wynosi: 238,00 zł Pakiet 10 wynosi: 199,00 zł Pakiet 11- wynosi 639,00 zł Pakiet 12- wynosi 662,00 zł Pakiet 13 wynosi: 235,00 złPakiet 14 wynosi: 643,00 złPakiet 15 wynosi: 322,00 złPakiet 16- nie jest wymagane 4. Wadium należy wnieść do dnia 29.04.2021r. do godz. 10:00. 5. Wadium wnoszone w pieniądzu należy wnieść przelewem na konto: Banku Millenium S.A. 57 1160 2202 0000 0003 1557 0460z dopiskiem; Wadium- znak sprawy TP 11-2021 oraz podanie numeru NIP Firmy6. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa wyżej, przed upływem terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny wyznaczonej jako ostateczny termin składania ofert).7. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:1) pieniądzu;2) gwarancjach bankowych;3) gwarancjach ubezpieczeniowych;4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r. poz. 310, 836 i 1572).8. Za termin wniesienia wadium uważa się dzień i godzinę wpływu środków na konto Zamawiającego (w pieniądzu) lub wniesienie wadium przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (w formie niepieniężnej).9. Wadium wnoszone w formie gwarancji i poręczeń musi spełniać następujące wymogi:• być wystawione na Zamawiającego - MAZOWIECKIE CENTRUM REHABILITACJI „STOCER” Sp. z o.o.,• zawierać w swojej treści oświadczenie gwaranta/poręczyciela, w którym zobowiązuje się on do nieodwołalnej i bezwarunkowej wypłaty kwoty wadium na pierwsze żądanie Zamawiającego zawierające oświadczenie, iż zaszła jedna z przesłanek wymienionych w art. 98 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych,• okres ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.10. W przypadku wniesienia wadium w formie niepieniężnej, Zamawiający wymaga złożenia oryginału dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium. Dokument w postaci elektronicznej podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy dołączyć do oferty i złożyć przy użyciu Systemu Zamawiającego do dnia i godziny składania ofert.11. Oferta wykonawcy, który nie wniesie wadium lub wniesie w sposób nieprawidłowy zostanie odrzucona.12. Okoliczności i zasady zwrotu wadium oraz jego zatrzymania określa art. 98 p.z.p.

### **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:

2021-04-26 10:00

Po zmianie:

2021-04-29 10:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2021-04-26 10:30

Po zmianie:

2021-04-29 10:30