

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
ZP/28/2024-Postępowanie w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę odczynników i materiałów
zużywalnych oraz dzierżawa analizatorów parametrów krytycznych (3 sztuki)

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 281098840
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Komeńskiego 35
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Elbląg
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 82-300
- 1.4.4.) **Województwo:** warmińsko-mazurskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL621 - Elbląski
- 1.4.7.) **Numer telefonu:** 55230-4184
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalmiejski.elblag.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**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00568982
- 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) Potwierdzenie, że oferowane urządzenie/sprzęt, posiada aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/ Deklaracje zgodności CE,
- 2) Potwierdzenie zawartych w tabeli parametrów technicznych oferowanego przedmiotu zamówienia materiałami informacyjnymi producenta (foldery, kserokopie stron katalogowych, inne) umożliwiające zidentyfikowanie zaproponowanego urządzenia,
- 3) Potwierdzenie, że oferowane odczynniki, materiały pomocnicze posiadają aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022. poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/Deklaracje zgodności CE
- 4) Ulotki odczynnikowe wszystkich zaoferowanych odczynników i materiałów pomocniczych niezbędnych do wykonywania badań.
- 5) Certyfikaty/świadczenia kontroli jakości odczynników w języku polskim

Po zmianie:

- 1) Potwierdzenie, że oferowane urządzenie/sprzęt, posiada aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/ Deklaracje zgodności CE,
- 2) Potwierdzenie zawartych w tabeli parametrów technicznych oferowanego przedmiotu zamówienia materiałami informacyjnymi producenta (foldery, kserokopie stron katalogowych, inne) umożliwiające zidentyfikowanie zaproponowanego urządzenia,
- 3) Potwierdzenie, że oferowane odczynniki, materiały pomocnicze posiadają aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i

stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022. poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/Deklaracje zgodności CE

4) Ulotki odczynnikowe wszystkich zaoferowanych odczynników i materiałów pomocniczych niezbędnych do wykonywania badań.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1) Potwierdzenie, że oferowane urządzenie/sprzęt, posiada aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/ Deklaracje zgodności CE,

2) Potwierdzenie zawartych w tabeli parametrów technicznych oferowanego przedmiotu zamówienia materiałami informacyjnymi producenta (foldery, kserokopie stron katalogowych, inne) umożliwiające zidentyfikowanie zaproponowanego urządzenia,

3) Potwierdzenie, że oferowane odczynniki, materiały pomocnicze posiadają aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022. poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/Deklaracje zgodności CE

4) Ulotki odczynnikowe wszystkich zaoferowanych odczynników i materiałów pomocniczych niezbędnych do wykonywania badań.

5) Certyfikaty/świadectwa kontroli jakości odczynników w języku polskim

Po zmianie:

1) Potwierdzenie, że oferowane urządzenie/sprzęt, posiada aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/ Deklaracje zgodności CE,

2) Potwierdzenie zawartych w tabeli parametrów technicznych oferowanego przedmiotu zamówienia materiałami informacyjnymi producenta (foldery, kserokopie stron katalogowych, inne) umożliwiające zidentyfikowanie zaproponowanego urządzenia,

3) Potwierdzenie, że oferowane odczynniki, materiały pomocnicze posiadają aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022. poz. 974) i posiadają Certyfikat CE/Deklaracje zgodności CE

4) Ulotki odczynnikowe wszystkich zaoferowanych odczynników i materiałów pomocniczych niezbędnych do wykonywania badań.

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:

2024-11-06 09:00

Po zmianie:

2024-11-12 08:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2024-11-06 09:05

Po zmianie:

2024-11-12 08:05

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2024-12-05

Po zmianie:

2024-12-11