

## Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia

Sukcesywne dostawy odzieży i obuwia roboczego na potrzeby "Pro-Medica" w Ełku Sp. z o.o.

### SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** "PRO-MEDICA" W EŁKU SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 510996861

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica:** ul. Baranki 24

**1.4.2.) Miejscowość:** Ełk

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 19-300

**1.4.4.) Województwo:** warmińsko-mazurskie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL623 - Ełcki

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** przetargi@szpital.elk.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <http://www.promedica.elk.com.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 00272005/01

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-11-17 12:01

### SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**

Ogłoszenie o zamówieniu,

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00265963/01

**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:**

5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

1. Katalogi lub ich strony w języku polskim dla każdego zaoferowanego produktu (ulotki informacyjne producenta lub karty produktu poświadczające skład, dane identyfikujące produkt itp.)

2. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt

(w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia;

3. Próbkę, która podlega ocenie w ramach kryterium oceny ofert. Zamawiający wymaga dostarczenia próbek produktu oferowanego w formularzu cenowym – w ilości po 1 sztuce do każdej pozycji pakietu. Uwaga:

(1) Próbki stanowią treść oferty i nie podlegają uzupełnieniu.

(2) Próbki należy dostarczyć Zamawiającemu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie składania ofert. Brak próbki skutkuje otrzymaniem 0 pkt w kryterium jakości.

(3) Próbki winne być tak oznakowane, by umożliwiły identyfikację wykonawcy oraz asortyment którego dotyczą.

(4) Próbki zostaną sprawdzone w toku badania i oceny ofert pod kątem zgodności parametrów oferowanego produktu z wymogami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia niniejszej SWZ. Próbki powinny być zapakowane i opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której pozycji z pakietu dotyczą. Próbki podlegają ocenie wg. kryterium „jakość” Złożone w postępowaniu próbki w przypadku wyboru oferty zostaną zatrzymane przez Zamawiającego celem sprawdzenia zgodności dostarczanego na podstawie zawartej umowy towaru z tym zaoferowanym na etapie składania oferty.

(5) Próbki złożone przez wykonawcę, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą i z którym podpisana zostanie umowa w przedmiocie wykonania zamówienia, stanowiąc będą załączniki do umowy w sprawie zamówienia publicznego, w związku z czym podlegają zatrzymaniu przez zamawiającego na okres 4 lat licząc od dnia zakończenia postępowania.

Próbki należy przysłać na adres Zamawiającego „Pro-Medica” w Ełku Sp. z o.o., ul. Baranki 24, 19-300 Ełk, Sekretariat Piętro V (godziny pracy sekretariatu to 700 – 1500.

Dokumenty stanowiące przedmiotowe środki dowodowe winny być oznaczone nr pakietu/pozycji oraz winny być zaznaczone istotne elementy potwierdzające wymagane parametry wskazane w opisie przedmiotu zamówienia.

Po zmianie:

1. Katalogi lub ich strony w języku polskim dla każdego zaoferowanego produktu (ulotki informacyjne producenta lub karty produktu poświadczające skład, dane identyfikujące produkt itp.)

2. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia;

3. Próbkę, która podlega ocenie w ramach kryterium oceny ofert. Zamawiający wymaga dostarczenia próbek produktu oferowanego w formularzu cenowym – w ilości po 1 sztuce do każdej pozycji pakietu. Uwaga:

(1) Próbki stanowią treść oferty i nie podlegają uzupełnieniu.

(2) Próbki należy dostarczyć Zamawiającemu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie składania ofert. Brak próbki skutkuje otrzymaniem 0 pkt w kryterium jakości.

(3) Próbki winne być tak oznakowane, by umożliwiły identyfikację wykonawcy oraz asortyment

którego dotyczą.

(4) Próbkę zostaną sprawdzone w toku badania i oceny ofert pod kątem zgodności parametrów oferowanego produktu z wymogami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia niniejszej SWZ. Próbkę powinny być zapakowane i opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której pozycji z pakietu dotyczą. Próbkę podlegają ocenie wg. kryterium „jakość” Złożone w postępowaniu próbki w przypadku wyboru oferty zostaną zatrzymane przez Zamawiającego celem sprawdzenia zgodności dostarczanego na podstawie zawartej umowy towaru z tym zaoferowanym na etapie składania oferty.

(5) Próbkę złożone przez wykonawcę, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą i z którym podpisana zostanie umowa w przedmiocie wykonania zamówienia, stanowiąc będą załączniki do umowy w sprawie zamówienia publicznego, w związku z czym podlegają zatrzymaniu przez zamawiającego na okres 4 lat licząc od dnia zakończenia postępowania. Próbkę należy przysłać na adres Zamawiającego „Pro-Medica” w Ełku Sp. z o.o., ul. Baranki 24, 19-300 Ełk, Sekretariat Piętro V (godziny pracy sekretariatu to 700 – 1500.

4. (Dotyczy Pakietu 1, 2, 3) Wyniki badań wykonane przez niezależną jednostkę badawczą zgodności z normą PN-EN 13795 lub równoważne.

Dokumenty stanowiące przedmiotowe środki dowodowe winny być oznaczone nr pakietu/pozycji oraz winny być zaznaczone istotne elementy potwierdzające wymagane parametry wskazane w opisie przedmiotu zamówienia.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Katalogi lub ich strony w języku polskim dla każdego zaoferowanego produktu

(ulotki informacyjne producenta lub karty produktu poświadczające skład, dane identyfikujące produkt itp.)

2. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia;

Po zmianie:

1. Katalogi lub ich strony w języku polskim dla każdego zaoferowanego produktu

(ulotki informacyjne producenta lub karty produktu poświadczające skład, dane identyfikujące produkt itp.)

2. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia;

3. (Dotyczy Pakietu 1, 2, 3) Wyniki badań wykonane przez niezależną jednostkę badawczą zgodności z normą PN-EN 13795 lub równoważne.