

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa drobnego sprzętu medycznego i rękawiczek jednorazowych dla Szpitala Nowowiejskiego

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** SAMODZIELNY WOJEWÓDZKI ZESPÓŁ PUBLICZNYCH ZAKŁADÓW PSYCHIATRYCZNEJ OPIEKI ZDROWOTNEJ W WARSZAWIE
- 1.2.) Oddział zamawiającego:** Szpital Nowowiejski
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000298070
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** ul. Nowowiejska 27
- 1.4.2.) Miejscowość:** Warszawa
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 00-665
- 1.4.4.) Województwo:** mazowieckie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL911 - Miasto Warszawa
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 22 116 53 53
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** dzp@szpitalnowowiejski.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalnowowiejski.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:** 2022/BZP 00525498
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2022-12-30

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00498778
- 3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01

3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:
SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:
2.9. Numer planu postępowań w BZP

Przed zmianą:
2022/BZP 00046192/09/P

Po zmianie:
2022/BZP 00046192/11/P

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)Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe:
a)opisy lub fotografie lub karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy wszystkich pozycji opisanych w Częściach od 1 do 22;

b) dokumenty potwierdzające dopuszczenie produktu do obrotu medycznego i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5, 6) i Część nr 22 (poz. 1);
 c) deklaracji zgodności CE - zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ - dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5, 6) i Część nr 22 (poz. 1);
 d) dokumentów potwierdzających zgodność produktu z normą, potwierdzających że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ dotyczy:

Część nr 3 poz. 1:

-z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5 (certyfikat jednostki akredytowanej);
 -z normą ASTM D6978 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starszy niż 5 lat od daty składania ofert);
 -z normą EN 16523-1 (deklaracja zgodności);

Część nr 3 poz. 3:

- z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5 (certyfikat jednostki akredytowanej);
 -z normą ASTM D6978 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starszy niż 5 lat od daty składania ofert);
 - z normą EN 16523-1 (deklaracja zgodności);

Część nr 3 poz. 5:

-z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5 (certyfikat jednostki akredytowanej);
 -z normą ASTM F 1671 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starszy niż 5 lat od daty składania ofert);
 -z normą EN 16523-1 (deklaracja zgodności);

Część nr 22 poz. 1:

-z normą EN 374 z wyłączeniem pkt. 5.3.2 normy (certyfikat jednostki akredytowanej);
 -z normą ASTM F 1671 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starsze niż 5 lat od daty składania ofert);
 -PN-EN 455-1-2-3 (deklaracja zgodności lub raport z badania producenta – nie starsze niż 5 lat od daty składania ofert);

e) dokumentów potwierdzających dopuszczenie do kontaktu z żywnością (deklaracja zgodności lub świadectwo PZH) zgodnie z Dyrektywą EU 1935/2014/EU lub dokument równoważny – dotyczy: Części nr 3 (poz. 6).

2) Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, w szczególności takie jak foldery, prospekty, jeśli potwierdzają, że oferowane produkty spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zgodnie z art. 107 ust. 2 Pzp wezwie Wykonawcę do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie chyba, że pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta będzie podlegała odrzuceniu albo będą zachodziły przesłanki unieważnienia postępowania.

Dopuszczalne będzie tylko (jednorazowe) uzupełnienie dokumentów wyłącznie w dwóch przypadkach: gdy wykonawca w ogóle nie złoży wymaganego środka dowodowego lub złożony został środek niekompletny, np. nie wszystkie strony wymaganego dokumentu zostały dołączone do oferty lub podpisane, z treści dokumentów nie będzie wynikać spełnienie wszystkich wymaganych wymagań, występować będą rozbieżności pomiędzy różnymi dokumentami.

Nie będą podlegały uzupełnieniu dokumenty, z których na skutek merytorycznej oceny wynikać będzie, że oferowane produkty nie spełniają wymagań przedmiotu zamówienia, tj. nie potwierdzają, że wykonawca oferuje produkt spełniający oczekiwania zamawiającego lub pomimo uzupełnienia brak będzie w nich odniesienia do wymagań wynikających z OPZ. Jeżeli braki w obrębie dokumentów przedmiotowych nie zostaną usunięte (pomimo skorzystania z normy art. 107 ust. 2 Pzp) lub dokumenty przedmiotowe zawierają błędy, oferta, do której załączone zostały takie dokumenty, podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 2 lit. c) Pzp.

Po zmianie:

1) Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe, w tym dla:

a) opisy lub fotografie lub karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy wszystkich pozycji opisanych w Częściach od 1 do 22;
 b) dokumenty potwierdzające dopuszczenie produktu do obrotu medycznego i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5) i Część nr 22 (poz. 1);
 c) deklaracji zgodności CE - zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ - dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5) i Część nr 22 (poz. 1);
 d) dokumentów potwierdzających dopuszczenie do kontaktu z żywnością (deklaracja zgodności lub świadectwo PZH) zgodnie z Dyrektywą EU 1935/2014/EU lub dokument równoważny – dotyczy: Części nr 3 (poz. 6).

2) Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, w szczególności takie jak foldery, prospekty, jeśli potwierdzają, że oferowane produkty spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp wezwie Wykonawcę do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie chyba, że pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta będzie podlegała odrzuceniu albo będą zachodziły przesłanki unieważnienia postępowania.

Dopuszczalne będzie tylko (jednorazowe) uzupełnienie dokumentów wyłącznie w dwóch przypadkach: gdy wykonawca w ogóle nie złoży wymaganego środka dowodowego lub złożony został środek niekompletny, np. nie wszystkie strony wymaganego dokumentu zostały dołączone do oferty lub podpisane, z treści dokumentów nie będzie wynikać spełnienie

wszystkich wymaganych wymagań, występować będą rozbieżności pomiędzy różnymi dokumentami.

Nie będą podlegały uzupełnieniu dokumenty, z których na skutek merytorycznej oceny wynikać będzie, że oferowane produkty nie spełniają wymagań przedmiotu zamówienia, tj. nie potwierdzają, że wykonawca oferuje produkt spełniający oczekiwania zamawiającego lub pomimo uzupełnienia brak będzie w nich odniesienia do wymagań wynikających z OPZ.

Jeżeli braki w obrębie dokumentów przedmiotowych nie zostaną usunięte (pomimo skorzystania z normy art. 107 ust. 2 ustawy Pzp) lub dokumenty przedmiotowe zawierają błędy, oferta, do której załączone zostały takie dokumenty, podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 2 lit. c) Pzp

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1) Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe:

- a) opisy lub fotografie lub karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy wszystkich pozycji opisanych w Częściach od 1 do 22;
- b) dokumenty potwierdzające dopuszczenie produktu do obrotu medycznego i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5, 6) i Część nr 22 (poz. 1);
- c) deklaracji zgodności CE - zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ - dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5, 6) i Część nr 22 (poz. 1);
- d) dokumentów potwierdzających zgodność produktu z normą, potwierdzających że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ dotyczy:

Część nr 3 poz. 1:

- z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5 (certyfikat jednostki akredytowanej);
- z normą ASTM D6978 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starszy niż 5 lat od daty składania ofert);
- z normą EN 16523-1 (deklaracja zgodności);

Część nr 3 poz. 3:

- z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5 (certyfikat jednostki akredytowanej);
- z normą ASTM D6978 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starszy niż 5 lat od daty składania ofert);
- z normą EN 16523-1 (deklaracja zgodności);

Część nr 3 poz. 5:

- z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN 374-5 (certyfikat jednostki akredytowanej);
- z normą ASTM F 1671 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starszy niż 5 lat od daty składania ofert);
- z normą EN 16523-1 (deklaracja zgodności);

Część nr 22 poz. 1:

- z normą EN 374 z wyłączeniem pkt. 5.3.2 normy (certyfikat jednostki akredytowanej);
- z normą ASTM F 1671 (raport z badań jednostki akredytowanej – nie starsze niż 5 lat od daty składania ofert);
- PN-EN 455-1-2-3 (deklaracja zgodności lub raport z badania producenta – nie starsze niż 5 lat od daty składania ofert);
- e) dokumentów potwierdzających dopuszczenie do kontaktu z żywnością (deklaracja zgodności lub świadectwo PZH) zgodnie z Dyrektywą EU 1935/2014/EU lub dokument równoważny – dotyczy: Części nr 3 (poz. 6).

2) Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, w szczególności takie jak foldery, prospekty, jeśli potwierdzają, że oferowane produkty spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zgodnie z art. 107 ust. 2 Pzp wezwie Wykonawcę do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie chyba, że pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta będzie podlegała odrzuceniu albo będą zachodziły przesłanki unieważnienia postępowania.

Dopuszczalne będzie tylko (jednorazowe) uzupełnienie dokumentów wyłącznie w dwóch przypadkach: gdy wykonawca w ogóle nie złoży wymaganego środka dowodowego lub złożony został środek niekompletny, np. nie wszystkie strony wymaganego dokumentu zostały dołączone do oferty lub podpisane, z treści dokumentów nie będzie wynikać spełnienie wszystkich wymaganych wymagań, występować będą rozbieżności pomiędzy różnymi dokumentami.

Nie będą podlegały uzupełnieniu dokumenty, z których na skutek merytorycznej oceny wynikać będzie, że oferowane produkty nie spełniają wymagań przedmiotu zamówienia, tj. nie potwierdzają, że wykonawca oferuje produkt spełniający oczekiwania zamawiającego lub pomimo uzupełnienia brak będzie w nich odniesienia do wymagań wynikających z OPZ. Jeżeli braki w obrębie dokumentów przedmiotowych nie zostaną usunięte (pomimo skorzystania z normy art. 107 ust. 2 Pzp) lub dokumenty przedmiotowe zawierają błędy, oferta, do której załączone zostały takie dokumenty, podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 2 lit. c) Pzp.

Po zmianie:

1) Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe, w tym dla:

- a) opisy lub fotografie lub karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy wszystkich pozycji opisanych w Częściach od 1 do 22;
- b) dokumenty potwierdzające dopuszczenie produktu do obrotu medycznego i stosowania przy udzielaniu świadczeń

zdrowotnych lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5) i Część nr 22 (poz. 1);
c) deklaracji zgodności CE - zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ - dotyczy Część nr 3 (poz. 1, 3, 5) i Część nr 22 (poz. 1);
d) dokumentów potwierdzających dopuszczenie do kontaktu z żywnością (deklaracja zgodności lub świadectwo PZH) zgodnie z Dyrektywą EU 1935/2014/EU lub dokument równoważny – dotyczy: Części nr 3 (poz. 6).

2) Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, w szczególności takie jak foldery, prospekty, jeśli potwierdzają, że oferowane produkty spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp wezwie Wykonawcę do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie chyba, że pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta będzie podlegała odrzuceniu albo będą zachodziły przesłanki unieważnienia postępowania.

Dopuszczalne będzie tylko (jednorazowe) uzupełnienie dokumentów wyłącznie w dwóch przypadkach: gdy wykonawca w ogóle nie złoży wymaganego środka dowodowego lub złożony został środek niekompletny, np. nie wszystkie strony wymaganego dokumentu zostały dołączone do oferty lub podpisane, z treści dokumentów nie będzie wynikać spełnienie wszystkich wymaganych wymagań, występować będą rozbieżności pomiędzy różnymi dokumentami.

Nie będą podlegały uzupełnieniu dokumenty, z których na skutek merytorycznej oceny wynikać będzie, że oferowane produkty nie spełniają wymagań przedmiotu zamówienia, tj. nie potwierdzają, że wykonawca oferuje produkt spełniający oczekiwania zamawiającego lub pomimo uzupełnienia brak będzie w nich odniesienia do wymagań wynikających z OPZ.

Jeżeli braki w obrębie dokumentów przedmiotowych nie zostaną usunięte (pomimo skorzystania z normy art. 107 ust. 2 ustawy Pzp) lub dokumenty przedmiotowe zawierają błędy, oferta, do której załączone zostały takie dokumenty, podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 2 lit. c) Pzp

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:
2023-01-02 09:30

Po zmianie:
2023-01-04 09:30

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:
2023-01-02 09:45

Po zmianie:
2023-01-04 09:45

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:
2023-01-31

Po zmianie:
2023-02-02