

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 00074500/01

2.2.) Data ogłoszenia: 2021-06-07 14:50

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:

Ogłoszenie o zamówieniu,

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2021/BZP 00069059/01

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. 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. pakieta 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. pakieta 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) 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. pakieta 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. pakieta 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) 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.
..... 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) 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.
 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.

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) 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. pakietu nr 2 nie podlegają ustawie z dnia 25 lutego 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 lutego 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:

2021-06-09 10:30

Po zmianie:

2021-06-11 10:30

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2021-06-09 11:00

Po zmianie:

2021-06-11 11:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2021-07-08

Po zmianie:

2021-07-10