

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa Jednorazowego Sprzętu Medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o. o. w
Miliczu, ponowne postępowanie.**

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Milickie Centrum Medyczne Sp. z o. o.
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 021370427
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Grzybowa 1
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Milicz
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 56-300
- 1.4.4.) **Województwo:** dolnośląskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL518 - Wrocławski
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** sz@mcm-milicz.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.mcm-milicz.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - inny zamawiający
Niepubliczny Zakład Opieki Zdrowotnej - Spółka prawa handlowego
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00286666/01
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2021-11-26 14:46

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.1.) **Nazwa zmienianego ogłoszenia:**
Ogłoszenie o zamówieniu,
- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00273752/02
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 02
- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**
SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA
- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 19)

Przed zmianą:
Część 19/Pakiet Nr 19.
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera Załącznik 2 do SWZ Formularz cenowy.

Po zmianie:

Część 19/Pakiet Nr 19.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera Zmieniony Załącznik 2 do SWZ Formularz cenowy. dotyczący części/pakietu Nr 19

• Paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna ;

• możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl;

• czas pomiaru: 5 sekund (szybkość pomiaru);

• test paskowy współpracujący z glukometrem zasilany dwoma bateriami ogólnodostępnymi AAA 1,5V,

• kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi);

• podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego);

• objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul

* paski kompatybilne z 3 rodzajami glukometrów paski i glukometry muszą spełniać w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A. potwierdzone Certyfikatem wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta.

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:

Katalogi/karty katalogowe/foldery/opisy: Wykonawca dostarczy katalogi/karty katalogowe/foldery/opisy w języku polskim potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z warunkami określonymi przez Zamawiającego i podanymi numerami katalogowymi w formularzach asortymentowo-cenowym Załącznikach Nr 2 do SWZ. Zamawiający wymaga aby Wykonawca odpowiednio do oferowanego wyrobu zaznaczył/zakreślił w czytelny sposób odpowiednią oferowaną pozycję/wyrób w załączonych dokumentach. Zaznaczenie powinno zawierać: nr części/pakietu i nr pozycji, której dotyczy jako przedmiotowe środki dowodowe.

Po zmianie:

Katalogi/karty katalogowe/foldery/opisy: Wykonawca dostarczy katalogi/karty katalogowe/foldery/opisy w języku polskim potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z warunkami określonymi przez Zamawiającego i podanymi numerami katalogowymi w formularzach asortymentowo-cenowym Załącznikach Nr 2 do SWZ. Zamawiający wymaga aby Wykonawca odpowiednio do oferowanego wyrobu zaznaczył/zakreślił w czytelny sposób odpowiednią oferowaną pozycję/wyrób w załączonych dokumentach. Zaznaczenie powinno zawierać: nr części/pakietu i nr pozycji, której dotyczy jako przedmiotowe środki dowodowe. Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta potwierdzający spełnianie normy ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A dotyczy części/pakietu Nr 19(paski i glukometry)

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Katalogi/karty katalogowe/foldery: Wykonawca dostarczy katalogi/karty katalogowe/foldery w języku polskim potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z warunkami określonymi przez Zamawiającego i podanymi numerami katalogowymi w formularzu asortymentowo-cenowym Załączniku Nr 2 do SWZ. Zamawiający wymaga aby Wykonawca odpowiednio do

oferowanego wyrobu zaznaczył/zakreślił w czytelny sposób odpowiednią oferowaną pozycję/wyrób w załączonych dokumentach. Zaznaczenie powinno zawierać: nr części/pakietu i nr pozycji, której dotyczy jako przedmiotowe środki dowodowe.

Po zmianie:

Katalogi/karty katalogowe/foldery: Wykonawca dostarczy katalogi/karty katalogowe/foldery w języku polskim potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z warunkami określonymi przez Zamawiającego i podanymi numerami katalogowymi w formularzu asortymentowo-cenowym Załączniku Nr 2 do SWZ. Zamawiający wymaga aby Wykonawca odpowiednio do oferowanego wyrobu zaznaczył/zakreślił w czytelny sposób odpowiednią oferowaną pozycję/wyrób w załączonych dokumentach. Zaznaczenie powinno zawierać: nr części/pakietu i nr pozycji, której dotyczy jako przedmiotowe środki dowodowe. Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta potwierdzający spełnianie normy ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A dotyczy części/pakietu Nr 19(paski i glukometry)

Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta potwierdzający spełnianie normy ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A dotyczy części/pakietu Nr 19(paski i glukometry)