

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
ZP/11/2024 Postępowanie w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę odczynników do wykonywania badań hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych

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:** 552304184
- 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**

- 3.1.) **Nazwa zmienianego ogłoszenia:**
Ogłoszenie o zamówieniu
- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00264255
- 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,
- 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
- 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
- 4) Ulotki odczynnikowe wszystkich zaoferowanych odczynników i materiałów pomocniczych niezbędnych do wykonywania badań.
- 5) Certyfikaty/świadectwa kontroli jakości odczynników w języku polskim

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,
- 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
- 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
- 4) Ulotki odczynnikowe wszystkich zaoferowanych odczynników i materiałów pomocniczych niezbędnych do wykonywania badań.
- 5) Certyfikaty/świadectwa kontroli jakości odczynników w języku polskim