

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia

Dostawa środków dezynfekcyjnych dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 2 zadania częściowe

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Nazwa zamawiającego: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ

1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 000314661

1.4.) Adres zamawiającego:

1.4.1.) Ulica: ul. 24 Kwietnia 5

1.4.2.) Miejscowość: Kędzierzyn-Koźle

1.4.3.) Kod pocztowy: 47-200

1.4.4.) Województwo: opolskie

1.4.5.) Kraj: Polska

1.4.7.) Numer telefonu: 77/4062566

1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: przetargi@e-szpital.eu

1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.e-szpital.eu/>

1.5.) Rodzaj zamawiającego: Zamawiający publiczny - inny zamawiający

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej

1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego: Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

2.1.) Numer ogłoszenia: 2021/BZP 00013597

2.2.) Data ogłoszenia: 2021-03-05

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:

Ogłoszenie o zamówieniu

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2021/BZP 00011104/01

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:

A. Zadanie nr 1: Pozycja nr 2: Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria, Wszystkie pozycje:

Oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE.B. Zadanie nr 2:Pozycja 1, 2, 5, 6: Dokument potwierdzający, że przedmiot zamówienia został przebadany zgodnie z normą EN 16615:2015,Poz. 1, 2, 4, 5, 6: Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria w zakresie skuteczności wirusobójczej,Wszystkie pozycje: Dokument rejestracji lub zgłoszenia w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE;Z DOKŁADNYM OZNACZENIEM, DO KTÓREGO ZADANIA I POZYCJI ODNOSI SIĘ DANY DOKUMENT.

Po zmianie:

A. Zadanie nr 1: Pozycja nr 2: a) Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria, b) opinia firmy Olympus o możliwości użycia do danego sprzętu lub oświadczenie producenta preparatu o kompatybilności z endoskopami OlympusWszystkie pozycje: Oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE.B. Zadanie nr 2:Pozycja 1, 2, 5, 6: Dokument potwierdzający, że przedmiot zamówienia został przebadany zgodnie z normą EN 16615:2015,Poz. 1, 2, 4, 5, 6: Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria w zakresie skuteczności wirusobójczej,Wszystkie pozycje: Dokument rejestracji lub zgłoszenia w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE;Z DOKŁADNYM OZNACZENIEM, DO KTÓREGO ZADANIA I POZYCJI ODNOSI SIĘ DANY DOKUMENT.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

A. Zadanie nr 1: Pozycja nr 2: Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria,Wszystkie pozycje: Oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE.B. Zadanie nr 2:Pozycja 1, 2, 5, 6: Dokument potwierdzający, że przedmiot zamówienia został przebadany zgodnie z normą EN 16615:2015,Poz. 1, 2, 4, 5, 6: Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria w zakresie skuteczności wirusobójczej,Wszystkie pozycje: Dokument rejestracji lub zgłoszenia w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE.

Po zmianie:

A. Zadanie nr 1: Pozycja nr 2: a) Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria, b) opinia firmy Olympus o możliwości użycia do danego sprzętu lub oświadczenie producenta preparatu o kompatybilności z endoskopami Olympus;Wszystkie pozycje: Oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE.B. Zadanie nr 2:Pozycja 1, 2, 5, 6: Dokument potwierdzający, że przedmiot zamówienia został przebadany zgodnie z normą EN 16615:2015,Poz. 1, 2, 4, 5, 6: Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został

przebadany i odpowiada Normom Europejskim lub/ i Normom Polskim (normy co najmniej fazy II etap 1 dotyczące obszaru medycznego) przez certyfikowane laboratoria w zakresie skuteczności wirusobójczej, Wszystkie pozycje: Dokument rejestracji lub zgłoszenia w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE.