

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa rękawic diagnostycznych nitrylowych**

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Specjalistyczny Szpital im. Ks. Biskupa Józefa Nathana w Branicach
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000291055
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** Szpitalna, 18
- 1.4.2.) Miejscowość:** Branice
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 48-140
- 1.4.4.) Województwo:** opolskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL523 - Nyski
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** sekretariat@swsb.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <https://www.szpitalbranice.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 00431980/01
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2022-11-09 13:53

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**
Ogłoszenie o zamówieniu
- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00422860/01
- 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:

W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriami oceny ofert należy przedstawić:

- a) oświadczenie Wykonawcy o posiadaniu dokumentów dopuszczających do obrotu i używania zaoferowanych produktów, zgodnie z wymaganiami prawnymi w szczególności określonymi w ustawie o Wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 roku (tj. deklaracja zgodności producenta i/lub certyfikat CE, ponadto powiadomienie lub zgłoszenie do Prezesa Urzędu zgodnie z przepisami ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.) Wykonawca będzie zobowiązany do złożenia oryginałów dokumentów, o których mowa w ww. oświadczeniu, bądź ich kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem na każde wezwanie Zamawiającego; - nie dotyczy towaru, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.),
- b) komplet materiałów reklamowych lub katalogi/foldery w języku polskim z dokładnym opisem przedmiotu zamówienia (zwłaszcza parametrów wymaganych w SWZ;
- c) oświadczenie producenta rękawic o technologii ręcznego pakowania

Po zmianie:

W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriami oceny ofert należy przedstawić:

- a) oświadczenie Wykonawcy o posiadaniu dokumentów dopuszczających do obrotu i używania zaoferowanych produktów,

- zgodnie z wymaganiami prawnymi w szczególności określonymi w ustawie o Wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 roku (tj. deklaracja zgodności producenta i/lub certyfikat CE, ponadto powiadomienie lub zgłoszenie do Prezesa Urzędu zgodnie z przepisami ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.) Wykonawca będzie zobowiązany do złożenia oryginałów dokumentów, o których mowa w ww. oświadczeniu, bądź ich kopi poświadczonych za zgodność z oryginałem na każde wezwanie Zamawiającego; - nie dotyczy towaru, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.),
- b) komplet materiałów reklamowych lub katalogi/foldery w języku polskim z dokładnym opisem przedmiotu zamówienia (zwłaszcza parametrów wymaganych w SWZ);
 - c) oświadczenie producenta rękawic o technologii mechanicznego pakowania