

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH I ŚRODKÓW CZYSTOŚCI**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Szpital Specjalistyczny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Nowym Sączu
- 1.2.) Oddział zamawiającego:** Szpital Specjalistyczny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Nowym Sączu - zespół ds. zamówień publicznych
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000306437
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** ul. Młyńska 10
- 1.4.2.) Miejscowość:** Nowy Sącz
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 33-300
- 1.4.4.) Województwo:** małopolskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL218 - Nowosądecki
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowieniapubliczne@szpitalnowysacz.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalnowysacz.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:** 2023/BZP 00016573
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2023-01-09

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00511367
- 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:

- Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP – według wzoru na załączniku nr 7 do SWZ;
- Karty katalogowe (prospekty) z opisem produktów, w których został zaznaczony oferowany przedmiot zamówienia (pozycja z numerami katalogowym)
- Pozytywna opinia I.M i Dz., potwierdzająca możliwość stosowania u noworodków od 1- go dnia życia dot. części 4,6,
- potwierdzone badaniami spełnienie norm -dotyczy części nr 4,
- stosowne dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań dot. norm, spectrum działania lub potwierdzające przebadanie produktu zgodnie z normami odpowiednio do danej części:  
1, 2,3,4,8,9,10,13,14,18,19,20,23,24,25,
- pozytywna opinia kliniczna IMiDZ dot część: 3,4,6,13,18,
- możliwość stosowania u dzieci i noworodków potwierdzona zapisami w ChPL zad 3,13
- stosowny dokument potwierdzający - wyrób medyczny Klasy II A dot. część 17, Klasy II B dot. część 24
- posiadający opinie producenta o dopuszczeniu do stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych

oraz jeżeli dotyczy stosownie do części:

- karta charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotki informacyjne,

- wpis do rejestru kosmetyków,
- charakterystyka produktu leczniczego,
- pozwolenie MZ na dopuszczenie do obrotu Produktu Leczniczego,
- Deklaracja Zgodności CE lub pozwolenie MZ na obrót Produktem Biobójczym,
- dokumenty wymienione w załączniku nr 5 - formularz cenowy.

Po zmianie:

- Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP – według wzoru na załączniku nr 7 do SWZ;
- Karty katalogowe (prospekty) z opisem produktów, w których został zaznaczony oferowany przedmiot zamówienia (pozycja z numerami katalogowym)
- Pozytywna opinia I.M i Dz., potwierdzająca możliwość stosowania u noworodków od 1- go dnia życia dot. części 4,6,
- potwierdzone badaniami spełnienie norm -dotyczy części nr 4,
- stosowne dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań dot. norm, spectrum działania lub potwierdzające przebadanie produktu zgodnie z normami odpowiednio do danej części:  
1, 2,3,4,8,9,10,13,14,18,19,20,23,24,25,
- pozytywna opinia kliniczna IMiDZ dot część: 3,4,6,13,18,
- możliwość stosowania u dzieci i noworodków potwierdzona zapisami w ChPL zad 3,13
- stosowny dokument potwierdzający - wyrób medyczny Klasy II A dot. część 18, Klasy II B dot. część 24
- posiadający opinie producenta o dopuszczeniu do stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych

oraz jeżeli dotyczy stosownie do części:

- karta charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotki informacyjne,
- wpis do rejestru kosmetyków,
- charakterystyka produktu leczniczego,
- pozwolenie MZ na dopuszczenie do obrotu Produktu Leczniczego,
- Deklaracja Zgodności CE lub pozwolenie MZ na obrót Produktem Biobójczym,
- dokumenty wymienione w załączniku nr 5 - formularz cenowy.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP – według wzoru na załączniku nr 7 do SWZ;
- Karty katalogowe (prospekty) z opisem produktów, w których został zaznaczony oferowany przedmiot zamówienia (pozycja z numerami katalogowym)
- Pozytywna opinia I.M i Dz., potwierdzająca możliwość stosowania u noworodków od 1- go dnia życia dot. części 4,6,
- potwierdzone badaniami spełnienie norm -dotyczy części nr 4,
- stosowne dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań dot. norm, spectrum działania lub potwierdzające przebadanie produktu zgodnie z normami odpowiednio do danej części:  
1, 2,3,4,8,9,10,13,14,18,19,20,23,24,25,
- pozytywna opinia kliniczna IMiDZ dot część: 3,4,6,13,18,
- możliwość stosowania u dzieci i noworodków potwierdzona zapisami w ChPL zad 3,13
- stosowny dokument potwierdzający - wyrób medyczny Klasy II A dot. część 17, Klasy II B dot. część 24
- posiadający opinie producenta o dopuszczeniu do stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych

oraz jeżeli dotyczy stosownie do części:

- karta charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotki informacyjne,
- wpis do rejestru kosmetyków,
- charakterystyka produktu leczniczego,
- pozwolenie MZ na dopuszczenie do obrotu Produktu Leczniczego,
- Deklaracja Zgodności CE lub pozwolenie MZ na obrót Produktem Biobójczym,
- dokumenty wymienione w załączniku nr 5 - formularz cenowy.

Po zmianie:

- Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP – według wzoru na załączniku nr 7 do SWZ;
- Karty katalogowe (prospekty) z opisem produktów, w których został zaznaczony oferowany przedmiot zamówienia (pozycja z numerami katalogowym)
- Pozytywna opinia I.M i Dz., potwierdzająca możliwość stosowania u noworodków od 1- go dnia życia dot. części 4,6,
- potwierdzone badaniami spełnienie norm -dotyczy części nr 4,
- stosowne dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań dot. norm, spectrum działania lub potwierdzające przebadanie

produktu zgodnie z normami odpowiednio do danej części:

1, 2,3,4,8,9,10,13,14,18,19,20,23,24,25,

- pozytywna opinia kliniczna IMiDZ dot części: 3,4,6,13,18,
- możliwość stosowania u dzieci i noworodków potwierdzona zapisami w ChPL zad 3,13
- stosowny dokument potwierdzający - wyrób medyczny Klasy II A dot. część 18, Klasy II B dot. część 24
- posiadający opinie producenta o dopuszczeniu do stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych

oraz jeżeli dotyczy stosownie do części:

- karta charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- ulotki informacyjne,
- wpis do rejestru kosmetyków,
- charakterystyka produktu leczniczego,
- pozwolenie MZ na dopuszczenie do obrotu Produktu Leczniczego,
- Deklaracja Zgodności CE lub pozwolenie MZ na obrót Produktem Biobójczym,
- dokumenty wymienione w załączniku nr 5 - formularz cenowy.

### **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:

2023-01-12 08:00

Po zmianie:

2023-01-13 08:00

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

##### **8.3. Termin otwarcia ofert**

Przed zmianą:

2023-01-12 08:30

Po zmianie:

2023-01-13 08:30

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

##### **8.4. Termin związania ofertą**

Przed zmianą:

2023-02-08

Po zmianie:

2023-02-11