

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawy asortymentu jednorazowego użytku dla NZOZ Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu sp. z o.o.**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Niepubliczny Zakład Opieki Zdrowotnej Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu Sp. z o.o.
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 231190020
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Zawidowska 4
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Lubań
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 59-800
- 1.4.4.) **Województwo:** dolnośląskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL515 - Jeleniogórski
- 1.4.7.) **Numer telefonu:** 75 721 37 87
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** zp@lcm-luban.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.lcm-luban.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2023/BZP 00156452
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2023-03-29

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00143864
- 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:

Zamawiający żąda przedłożenia następujących przedmiotowych środków dowodowych w przypadku składania oferty na Pakiet Nr 2 – Rękawice:

1) dot. Zadań od nr 1 do nr 12:

Na potwierdzenie parametrów takich jak: długość, grubość, poziom AQL Zamawiający wymaga złożenia folderów Wytwórcy. W sytuacji, gdy złożone foldery nie będą potwierdzały powyższych parametrów, to Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455.

2) dot. Zadania nr: 1, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11:

Na potwierdzenie klasy wyrobu medycznego Zamawiający wymaga złożenia Deklaracji Zgodności Producenta.

3) dot. Zadania nr: 1, 6, 9:

Na potwierdzenie odporności na przenikanie wirusów (ASTM F1671 lub EN 374-5) Zamawiający wymaga złożenia wyników badań przeprowadzonych przez niezależne laboratorium.

4) dot. Zadania nr: 3, 9:

Na potwierdzenie siły zrywu rękawicy przed starzeniem i po starzeniu Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455.

Po zmianie:

Zamawiający żąda przedłożenia następujących przedmiotowych środków dowodowych w przypadku składania oferty na

**Pakiet Nr 2 – Rękawice:**

1) dot. Zadania nr 2, nr 3, nr 9, nr 10, nr 11, nr 12:

Na potwierdzenie parametrów takich jak: długość, grubość, poziom AQL Zamawiający wymaga złożenia folderów Wytwórcy lub Importera/Dystrybutora. W sytuacji, gdy złożone foldery nie będą potwierdzały powyższych parametrów, to Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455 bądź specyfikacji danych produktu zawierającej podsumowanie badań producenta wg EN 455.

2) dot. Zadania nr: 9, 10, 11:

Na potwierdzenie klasy wyrobu medycznego Zamawiający wymaga złożenia Deklaracji Zgodności Producenta.

3) dot. Zadania nr 9:

Na potwierdzenie odporności na przenikanie wirusów (ASTM F1671 lub EN 374-5) Zamawiający wymaga złożenia wyników badań przeprowadzonych przez niezależne laboratorium bądź specyfikacji danych produktu zawierającej wyniki badań przeprowadzonych przez niezależne laboratorium.

4) dot. Zadania nr: 3, 9:

Na potwierdzenie siły zrywu rękawicy przed starzeniem i po starzeniu Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455 bądź specyfikacji danych produktu zawierającej podsumowanie badań producenta wg EN 455.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

W zakresie Pakietu Nr 2 - Rękawice:

1) dot. Zadań od nr 1 do nr 12:

Na potwierdzenie parametrów takich jak: długość, grubość, poziom AQL Zamawiający wymaga złożenia folderów Wytwórcy. W sytuacji, gdy złożone foldery nie będą potwierdzały powyższych parametrów, to Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455.

2) dot. Zadania nr: 1, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11:

Na potwierdzenie klasy wyrobu medycznego Zamawiający wymaga złożenia Deklaracji Zgodności Producenta.

3) dot. Zadania nr: 1, 6, 9:

Na potwierdzenie odporności na przenikanie wirusów (ASTM F1671 lub EN 374-5) Zamawiający wymaga złożenia wyników badań przeprowadzonych przez niezależne laboratorium.

4) dot. Zadania nr: 3, 9:

Na potwierdzenie siły zrywu rękawicy przed starzeniem i po starzeniu Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455.

Po zmianie:

W zakresie Pakietu Nr 2 - Rękawice:

1) dot. Zadania nr 2, nr 3, nr 9, nr 10, nr 11, nr 12:

Na potwierdzenie parametrów takich jak: długość, grubość, poziom AQL Zamawiający wymaga złożenia folderów Wytwórcy lub Importera/Dystrybutora. W sytuacji, gdy złożone foldery nie będą potwierdzały powyższych parametrów, to Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455 bądź specyfikacji danych produktu zawierającej podsumowanie badań producenta wg EN 455.

2) dot. Zadania nr: 9, 10, 11:

Na potwierdzenie klasy wyrobu medycznego Zamawiający wymaga złożenia Deklaracji Zgodności Producenta.

3) dot. Zadania nr 9:

Na potwierdzenie odporności na przenikanie wirusów (ASTM F1671 lub EN 374-5) Zamawiający wymaga złożenia wyników badań przeprowadzonych przez niezależne laboratorium bądź specyfikacji danych produktu zawierającej wyniki badań przeprowadzonych przez niezależne laboratorium.

4) dot. Zadania nr: 3, 9:

Na potwierdzenie siły zrywu rękawicy przed starzeniem i po starzeniu Zamawiający wymaga złożenia badań Dystrybutora/Wytwórcy przeprowadzonych zgodnie z EN 455 bądź specyfikacji danych produktu zawierającej podsumowanie badań producenta wg EN 455.

**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:

2023-03-31 10:00

Po zmianie:

2023-04-04 10:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:  
2023-03-31 10:45

Po zmianie:  
2023-04-04 10:45

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**  
8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:  
2023-04-28

Po zmianie:  
2023-05-02