

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia MATERIAŁY OPATRUNKOWE

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego: KUTNOWSKI SZPITAL SAMORZĄDOWY SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 100974785
- 1.4.) Adres zamawiającego:
- 1.4.1.) Ulica: ul. Kościuszki 52
- 1.4.2.) Miejscowość: Kutno
- 1.4.3.) Kod pocztowy: 99-300
- 1.4.4.) Województwo: łódzkie
- 1.4.5.) Kraj: Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL715 - Skierniewicki
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: nzo.z.kss@szpital.kutno.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.szpital.kutno.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: 2022/BZP 00210874/01
- 2.2.) Data ogłoszenia: 2022-06-15 12:49

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2022/BZP 00202323/01
- 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:

1.W celu oceny jakości oferowanych materiałów opatrunkowych w zakresie Pakietu Nr 2, wymagane jest, aby Wykonawcy dostarczyli wraz z ofertą próbki w oryginalnych opakowaniach, w ilości: po 1 sztuce z każdej pozycji.

2.w celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ:

a) próbki w ilości:

Dla Pakietu Nr 1 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 3 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 4 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 5 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 6 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 7 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 8 /poz1/ - 1 m

/poz.2/ - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 9 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 10 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 11 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 12 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 14 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 15 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 16 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 17 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 18 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 19 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 20 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 21 - 1 szt. z każdej pozycji

3. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wszystkie wymagane aktualne dokumenty (deklaracja zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi wystawiona przez producenta, certyfikat zgodności jednostki notyfikowanej, jeżeli brała udział w ocenie zgodności i zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) dopuszczające do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) lub w przypadku wyrobów nie medycznych inne wymagane dokumenty, zgodnie z obowiązującymi przepisami, wraz ze zobowiązaniem ich przekazania na każde żądanie Zamawiającego – zgodnie z Załącznikiem Nr 5 do SWZ,

4. Ulotki, karty danych technicznych lub inne materiały informacyjne zawierające oferowany przedmiot zamówienia, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania opisane przez Zamawiającego w SWZ.

Po zmianie:

1. W celu oceny jakości oferowanych materiałów opatrunkowych w zakresie Pakietu Nr 2, wymagane jest, aby Wykonawcy dostarczyli wraz z ofertą próbki w oryginalnych opakowaniach, w ilości: po 1 sztuce z każdej pozycji.

2. w celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ:

a) próbki w ilości:

Dla Pakietu Nr 1 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 3 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 4 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 5 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 6 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 7 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 8 /poz1/ - 1 m

/poz.2/ - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 9 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 10 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 11 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 12 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 14 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 15 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 16 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 17 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 18 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 19 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 20 - 1 szt.

3. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wszystkie wymagane aktualne dokumenty (deklaracja zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi wystawiona przez producenta, certyfikat zgodności jednostki notyfikowanej, jeżeli brała udział w ocenie zgodności i zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) dopuszczające do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) lub w przypadku wyrobów nie medycznych inne wymagane dokumenty, zgodnie z obowiązującymi przepisami, wraz ze zobowiązaniem ich przekazania na każde żądanie Zamawiającego – zgodnie z Załącznikiem Nr 5 do SWZ,

4. Ulotki, karty danych technicznych lub inne materiały informacyjne zawierające oferowany przedmiot zamówienia, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania opisane przez Zamawiającego w SWZ.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Próbki w ilości:

Dla Pakietu Nr 1 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 3 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 4 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 5 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 6 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 7 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 8 /poz1/ - 1 m

/poz.2/ - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 9 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 10 - 1 szt.

Dla Pakietu Nr 11 - 1 szt. z każdej pozycji

Dla Pakietu Nr 12 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 14 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 15 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 16 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 17 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 18 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 19 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 20 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 21 - 1 szt. z każdej pozycji

2. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wszystkie wymagane aktualne dokumenty (deklaracja zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi wystawiona przez producenta, certyfikat zgodności jednostki notyfikowanej, jeżeli brała udział w ocenie zgodności i zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) dopuszczające do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) lub w przypadku wyrobów nie medycznych inne wymagane dokumenty, zgodnie z obowiązującymi przepisami, wraz ze zobowiązaniem ich przekazania na każde żądanie Zamawiającego – zgodnie z Załącznikiem Nr 5 do SWZ,

3. Ulotki, karty danych technicznych lub inne materiały informacyjne zawierające oferowany przedmiot zamówienia, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania opisane przez Zamawiającego w SWZ.

Po zmianie:

1. Próbkki w ilości:

Dla Pakietu Nr 1 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 3 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 4 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 5 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 6 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 7 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 8 /poz.1/ - 1 m
/poz.2/ - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 9 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 10 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 11 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 12 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 14 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 15 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 16 - 1 szt.
Dla Pakietu Nr 17 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 18 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 19 - 1 szt. z każdej pozycji
Dla Pakietu Nr 20 - 1 szt.

2. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wszystkie wymagane aktualne dokumenty (deklaracja zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi wystawiona przez producenta, certyfikat zgodności jednostki notyfikowanej, jeżeli brała udział w ocenie zgodności i zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) dopuszczające do obrotu i stosowania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) lub w przypadku wyrobów nie medycznych inne wymagane dokumenty, zgodnie z obowiązującymi przepisami, wraz ze zobowiązaniem ich przekazania na każde żądanie Zamawiającego – zgodnie z Załącznikiem Nr 5 do SWZ,

3. Ulotki, karty danych technicznych lub inne materiały informacyjne zawierające oferowany przedmiot zamówienia, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania opisane przez Zamawiającego w SWZ.

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:
2022-06-23 10:00

Po zmianie:
2022-06-24 10:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2022-06-23 10:30

Po zmianie:

2022-06-24 10:30

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2022-07-22

Po zmianie:

2022-07-23