

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Zakup asortymentu w celu realizacji projektu pn: "Stop wirusowi! Zapobieganie rozprzestrzeniania się COVID-19 w województwie świętokrzyskim

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** ŚWIĘTOKRZYSKIE CENTRUM PSYCHIATRII W MORAWICY
- 1.2.) **Oddział zamawiającego:** Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000290110
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** ul. Spacerowa 5
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Morawica
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 26-026
- 1.4.4.) **Województwo:** świętokrzyskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL721 - Kielecki
- 1.4.7.) **Numer telefonu:** 41-36-41-378
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** a.kalita@morawica.com.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.morawica.com.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - inny zamawiający

SPZOZ

- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00266291/01
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2021-11-12 09:36

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.1.) **Nazwa zmienianego ogłoszenia:**
Ogłoszenie o zamówieniu,
- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00254911/02
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 02
- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**
SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA
- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
- 4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 2)

Przed zmianą:

1) Zgodnie z zmianą:

Przedmiotem zamówienia jest „Zakup asortymentu w celu realizacji projektu pn:”Stop wirusowi! Zapobieganie rozprzestrzeniania się COVID-19 w województwie świętokrzyskim” zgodnie z asortymentem i ilościami oraz parametrami opisanymi w załączniku do niniejszej specyfikacji. Zamówienie zostało podzielone na części:

Część nr 2 – Środek do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego

2) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia opisany został w załączniku Nr 2a-2e – formularz asortymentowo-cenowy do SWZ;

3, Pozostałe warunki zamówienia określa w projektowanych postanowieniach umownych stanowiący załączniki nr 3 i 3a do SWZ.

Po zmianie:

Część nr 2 – Środek do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego

2) modyfikuje Załącznik 2B do SWZ formularz asortymentowo-cenowy oraz zamieszcza nowy w osobnym pliku pod nazwą „SWZ-zal-2b-dezynfekcja-formularz-asort.-cenowy-12.11.2021”

3, Pozostałe warunki zamówienia określa w projektowanych postanowieniach umownych stanowiący załączniki nr 3 i 3a do SWZ.

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 potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, Zamawiający wymaga złożenia następujących przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą:

a. Część 2

- 1) etykiety zaoferowanego produktu,
- 2) pozytywna kliniczna opinia IMiDZ
- 3) instrukcję sposobu użycia z opisem zastosowania w języku polskim.
- 4) pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego wydanego przez Prezesa Urzędu Rejestracji zgodnie z ustawą z dnia 09 października 2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. Z 2021r. Poz. 24

b. Część 4

- 1) materiały informacyjne (karty katalogowe lub foldery lub ulotki, lub inne materiały) potwierdzające parametry zaoferowanych produktów
- 2) dokumenty, z których wynika, że zaoferowane rękawice są zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III
- 3) wyniki badań z jednostek niezależnych potwierdzające, że oferowane rękawice są odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą EN ISO 374-5 lub normą ASTM F1671
- 4) wyniki badań metodą HPLC z jednostki niezależnej potwierdzające, że oferowane rękawice są pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD,
- 5) raport z badań wg. EN 16523-1 z jednostki niezależnej potwierdzającego odporność rękawic

na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie, min. 1 alkoholu o stężeniu co najmniej 90%

c. Część 5

- 1) raport z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą EN 14683:2019
- 2) ;dokumenty, z których wynika, że zaoferowane maseczki są zarejestrowane jako wyrób medyczny
- 3) certyfikat CE , deklaracja zgodności ,

Po zmianie:

a. Część 2

- 1) etykiety zaoferowanego produktu,
- 2) instrukcję sposobu użycia z opisem zastosowania w języku polskim.
- 3) dokumenty z których wynika , że zaoferowany preparat jest zarejestrowany jako wyrób medyczny

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

a. Część 2

- 1) etykiety zaoferowanego produktu,
- 2) pozytywna kliniczna opinia IMiDZ
- 3) instrukcję sposobu użycia z opisem zastosowania w języku polskim.
- 4) pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego wydanego przez Prezesa Urzędu Rejestracji zgodnie z ustawą z dnia 09 października 2015r. o produktach biobójczych (Dz.U. Z 2021r. Poz. 24

b. Część 4

- 1) materiały informacyjne (karty katalogowe lub foldery lub ulotki, lub inne materiały) potwierdzające parametry zaoferowanych produktów
- 2) dokumenty, z których wynika, że zaoferowane rękawice są zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III
- 3) wyniki badań z jednostek niezależnych potwierdzające, że oferowane rękawice są odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą EN ISO 374-5 lub normą ASTM F1671
- 4) wyniki badań metodą HPLC z jednostki niezależnej potwierdzające, że oferowane rękawice są pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD,
- 5) raport z badań wg. EN 16523-1 z jednostki niezależnej potwierdzającego odporność rękawic na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie, min. 1 alkoholu o stężeniu co najmniej 90%

c. Część 5

- 1) raport z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą EN 14683:2019
- 2) ;dokumenty, z których wynika, że zaoferowane maseczki są zarejestrowane jako wyrób medyczny
- 3) certyfikat CE , deklaracja zgodności ,

Po zmianie:

a. Część 2

- 1) etykiety zaofierowanego produktu,
- 2) instrukcję sposobu użycia z opisem zastosowania w języku polskim.
- 3) dokumenty z których wynika , że zaofierowany preparat jest zarejestrowany jako wyrób medyczny

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:

2021-11-17 10:00

Po zmianie:

2021-11-19 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2021-11-17 10:15

Po zmianie:

2021-11-19 09:15