

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa środków dezynfekcyjnych w rozbiciu na pakiety**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) Nazwa zamawiającego: SZPITAL MURCKI SP. Z O.O.
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 276402233
- 1.4.) Adres zamawiającego:
- 1.4.1.) Ulica: Sokołowskiego 2
- 1.4.2.) Miejscowość: Katowice
- 1.4.3.) Kod pocztowy: 40-749
- 1.4.4.) Województwo: śląskie
- 1.4.5.) Kraj: Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL22A - Katowicki
- 1.4.7.) Numer telefonu: 32 255 61 63
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: zp@szpitalmurcki.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.szpitalmurcki.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 00140723/01
- 2.2.) Data ogłoszenia: 2022-04-29 10:41

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:  
Ogłoszenie o zamówieniu,
- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2022/BZP 00126030/02
- 3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia: 02
- 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 wykazania, że oferowane dostawy, odpowiadają wymaganiom SWZ, Zamawiający żąda, aby Wykonawca złożył następujące przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą:  
- Zgodnie z art. 106 ustawy Pzp, oświadczenie, że oferowane wyroby medyczne i/lub produkty lecznicze i/lub produkty biobójcze posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami;

Po zmianie:

1. W celu wykazania, że oferowane dostawy, odpowiadają wymaganiom SWZ, Zamawiający żąda, aby Wykonawca złożył następujące przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą:  
- Zgodnie z art. 106 ustawy Pzp, oświadczenie, że oferowane wyroby medyczne i/lub produkty lecznicze i/lub produkty biobójcze posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami;
2. W zakresie pakietu nr 4 poz. 7 i 8 - oświadczenie producenta potwierdzające zdolność preparatu do usuwania biofilmu;