

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa koncentratów dla stacji dializ Szpitala Powiatowego w Chrzanowie**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Szpital Powiatowy w Chrzanowie
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000310108
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** Topolowa 16
- 1.4.2.) Miejscowość:** Chrzanów
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 32-500
- 1.4.4.) Województwo:** małopolskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 032 6247777, 0326247034
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** dzp@szpital-chrzanow.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <https://www.szpital-chrzanow.pl/>
- 1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - inny zamawiający
- Szpital Powiatowy
- 1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

- 2.1.) Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00007532/01
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-02-15 14:12

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**  
Ogłoszenie o zamówieniu
- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00006766/01
- 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:**  
5.3. Warunki udziału w postępowaniu

Przed zmianą:  
TAK

Po zmianie:  
NIE

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

5.4. Nazwa i opis warunków udziału w postępowaniu

Przed zmianą:

2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a) kopia ważnego zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia obrotu wyrobem medycznym.

Po zmianie:

**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 posiadanych parametrów każdy z Wykonawców dostarczy następującą ilość próbek: - pakiet nr 1 poz. 1: płyn w kanistrach jednorazowych o pojemności 10 litrów, składnik kwaśny o składzie: Na<sup>+</sup> 138 (lub 140) mmol/l, K<sup>+</sup> -3.0 mmol/l, Ca<sup>++</sup>-1,25 mmol/l – 3 sztuki; Na<sup>+</sup> 138 (lub 140) mmol/l, K<sup>+</sup> -2.0 mmol/l, Ca<sup>++</sup>-1,25 mmol/l – 3 sztuki. - pakiet nr 1 poz. 2: – płyn w kanistrach jednorazowych o pojemności 10 litrów, składnik zasadowy 8,4% - 3 sztuki. 2) świadectwa potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu na terenie Polski i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz aktualne karty charakterystyki produktów w języku polskim.

Po zmianie:

1) W celu oceny jakości posiadanych parametrów każdy z Wykonawców dostarczy następującą ilość próbek: - pakiet nr 1 poz. 1: płyn w kanistrach jednorazowych o pojemności 10 litrów, składnik kwaśny o składzie: Na<sup>+</sup> 138 (lub 140) mmol/l, K<sup>+</sup> -3.0 mmol/l, Ca<sup>++</sup>-1,25 mmol/l – 3 sztuki; Na<sup>+</sup> 138 (lub 140) mmol/l, K<sup>+</sup> -2.0 mmol/l, Ca<sup>++</sup>-1,25 mmol/l – 3 sztuki. - pakiet nr 1 poz. 2: – płyn w kanistrach jednorazowych o pojemności 10 litrów, składnik zasadowy 8,4% - 3 sztuki. 2) świadectwa potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu na terenie Polski i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

2) świadectwa potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu na terenie Polski i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz aktualne karty charakterystyki produktów w języku polskim.

Po zmianie:

2) świadectwa potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu na terenie Polski i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.

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

5.11. Wykaz innych wymaganych oświadczeń lub dokumentów

Przed zmianą:

3. Dokumenty stanowiące ofertę, które należy złożyć: a) Formularz ofertowy (załącznik nr 1), b) Formularz cenowy (kosztorys szczegółowy- pakiet) (załącznik nr 2), c) Oświadczenie Wykonawcy dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu (załącznik nr 3). W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, Wykonawcy składają

oświadczenie wspólnie lub każdy samodzielnie w swoim zakresie. d) Oświadczenie Wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania – w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu składa każdy z Wykonawców (załącznik nr 4), e) Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik; f) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;

Po zmianie:

3. Dokumenty stanowiące ofertę, które należy złożyć: a) Formularz ofertowy (załącznik nr 1), b) Formularz cenowy (kosztorys szczegółowy- pakiet) (załącznik nr 2), d) Oświadczenie Wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania – w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu składa każdy z Wykonawców (załącznik nr 4), e) Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik; f) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;