

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa sprzętu chirurgicznego oraz wyposażenia bloku operacyjnego**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** KUJAWSKO - POMORSKIE CENTRUM PULMONOLOGII W BYDGOSZCZY
- 1.2.) **Oddział zamawiającego:** Dział Zamówień Publicznych
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 092356930
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** ul. Seminaryjna 1
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Bydgoszcz
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 85-326
- 1.4.4.) **Województwo:** kujawsko-pomorskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL613 - Bydgosko-toruński
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** zampub@kpcp.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.kpcp.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2024/BZP 00091096
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2024-02-05

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00070282
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01
- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**  
SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA
- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
- 4.2.10. Okres realizacji - dni (Okres realizacji zamówienia/umowy ramowej dla części nr 1, Część zamówienia nr 1)
- Przed zmianą:  
35
- Po zmianie:  
60
- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
- 4.2.10. Okres realizacji - dni (Okres realizacji zamówienia/umowy ramowej dla części nr 2, Część zamówienia nr 2)
- Przed zmianą:  
35
- Po zmianie:  
60
- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**  
SEKCJA IX - POZOSTAŁE INFORMACJE
- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
- 9.1. Informacje dodatkowe

Przed zmianą:

1. Uwaga! O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie także zapisów pkt 8.1.2 SWZ dotyczącego art. 7 ustawy z dnia 13.04.22 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1497 ze zm.).
2. Dostawa przedmiotu zamówienia jest realizowana w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu do diagnostyki i leczenia raka płuca dla torakochirurgii na lata 2023-2024” finansowanego ze środków pochodzących z budżetu państwa w ramach programu wieloletniego „Narodowa Strategia Onkologiczna”.
3. Termin realizacji zamówienia wynosi do 35 dni, lecz nie później niż do 25.04.2024 r.

Po zmianie:

1. Uwaga! O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie także zapisów pkt 8.1.2 SWZ dotyczącego art. 7 ustawy z dnia 13.04.22 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1497 ze zm.).
2. Dostawa przedmiotu zamówienia jest realizowana w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu do diagnostyki i leczenia raka płuca dla torakochirurgii na lata 2023-2024” finansowanego ze środków pochodzących z budżetu państwa w ramach programu wieloletniego „Narodowa Strategia Onkologiczna”.
3. Termin realizacji zamówienia wynosi do:
  - a) 35 dni, lecz nie później niż do 25.04.2024 r. – dotyczy Pakietu 3, 4 i 5;
  - b) 60 dni, lecz nie później niż do 25.04.2024 r. – dotyczy Pakietu 1 i 2.

### **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:

Do Oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć:

1. Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności.
2. Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna (z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia a w przypadku Pakietu 1 i 5 z wyraźnym zaznaczeniem numeru katalogowego podanego w Opisie przedmiotu zamówienia) potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1-1 i 1-5 do SWZ).
3. Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.2 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań).
4. Oświadczenie Wykonawcy dotyczące warunków dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G oraz Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia (odpowiednio załącznik nr 1-1 i 1-2 do SWZ) – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do SWZ.
5. Instrukcja obsługi – tylko właściwa strona lub inny dokument zawierający informacje o procesach pozwalających na ponowne użycie akcesoriów, potwierdzająca wymagane w oświadczeniu stanowiącym zał. 4 do SWZ warunki dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G Opisu przedmiotu zamówienia i Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia.

**UWAGA:**

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych – z wyjątkiem dokumentów określonych w 10.2 i 10.3 SWZ w zakresie parametrów punktowanych, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia - załącznik nr od 1-1 do 1-5 do SWZ (kryterium oceny ofert).

Po zmianie:

Do Oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć:

1. Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności.
2. Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna (z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia a w przypadku Pakietu 1 i 5 z wyraźnym zaznaczeniem numeru katalogowego podanego w Opisie przedmiotu zamówienia) potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr od 1-1 do 1-5 do SWZ)..

3. Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.2 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań).
4. Oświadczenie Wykonawcy dotyczące warunków dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G oraz Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia (odpowiednio załącznik nr 1-1 i 1-2 do SWZ) – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do SWZ.
5. Instrukcja obsługi – tylko właściwa strona lub inny dokument zawierający informacje o procesach pozwalających na ponowne użycie akcesoriów, potwierdzająca wymagane w oświadczeniu stanowiącym zał. 4 do SWZ warunki dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G Opisu przedmiotu zamówienia i Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia.

**UWAGA:**

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych – z wyjątkiem dokumentów określonych w 10.2 i 10.3 SWZ w zakresie parametrów punktowanych, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia - załącznik nr od 1-1 do 1-5 do SWZ (kryterium oceny ofert).

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:****5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu****Przed zmianą:**

1. Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności.
2. Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna (z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia a w przypadku Pakietu 1 i 5 z wyraźnym zaznaczeniem numeru katalogowego podanego w Opisie przedmiotu zamówienia) potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1-1 i 1-5 do SWZ).
3. Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.2 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań).
4. Oświadczenie Wykonawcy dotyczące warunków dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G oraz Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia (odpowiednio załącznik nr 1-1 i 1-2 do SWZ) – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do SWZ.
5. Instrukcja obsługi – tylko właściwa strona lub inny dokument zawierający informacje o procesach pozwalających na ponowne użycie akcesoriów, potwierdzająca wymagane w oświadczeniu stanowiącym zał. 4 do SWZ warunki dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G Opisu przedmiotu zamówienia i Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia.

**UWAGA:**

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych – z wyjątkiem dokumentów określonych w 10.2 i 10.3 SWZ w zakresie parametrów punktowanych, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia - załącznik nr od 1-1 do 1-5 do SWZ (kryterium oceny ofert).

**Po zmianie:**

1. Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności.
2. Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna (z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia a w przypadku Pakietu 1 i 5 z wyraźnym zaznaczeniem numeru katalogowego podanego w Opisie przedmiotu zamówienia) potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr od 1-1 do 1-5 do SWZ)..
3. Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.2 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań).
4. Oświadczenie Wykonawcy dotyczące warunków dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G oraz Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia (odpowiednio załącznik nr 1-1 i 1-2 do SWZ) – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do SWZ.
5. Instrukcja obsługi – tylko właściwa strona lub inny dokument zawierający informacje o procesach pozwalających na ponowne użycie akcesoriów, potwierdzająca wymagane w oświadczeniu stanowiącym zał. 4 do SWZ warunki dekontaminacji – dotyczy Pakietu 1 punkt 46, 47 i punkt G Opisu przedmiotu zamówienia i Pakietu 2 punkt 37 Opisu przedmiotu zamówienia.

**UWAGA:**

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych – z wyjątkiem dokumentów określonych w 10.2 i 10.3 SWZ w zakresie parametrów punktowanych, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia - załącznik nr od 1-1 do 1-5 do SWZ (kryterium oceny ofert).

**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:  
2024-02-06 09:00

Po zmianie:  
2024-02-09 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:  
2024-02-06 09:05

Po zmianie:  
2024-02-09 09:05

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:  
2024-03-06

Po zmianie:  
2024-03-09