

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa odczynników do badań serologicznych wraz z dzierżawą analizatora i dostawą odczynników do diagnostyki mikrobiologicznej manualnej, dostawa barwników i materiałów do barwienia metodą Grama.

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Specjalistyczny Szpital Miejski im. Mikołaja Kopernika w Toruniu
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 870252274
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Batorego 17/19
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Toruń
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 87-100
- 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:** dzp@med.torun.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.med.torun.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:** 2022/BZP 00064769
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2022-02-22

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.1.) **Nazwa zmienianego ogłoszenia:**
Ogłoszenie o zamówieniu,
- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00060427/01
- 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 potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami opisanymi w SWZ i załącznikach do SWZ Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:
- 1) opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych zgodnie z wymogami, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
 - 2) Oświadczenie o posiadaniu i zobowiązanie do przedłożenia n/w dokumentów:
 - a) aktualne dokumenty potwierdzające, że analizator jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (certyfikaty i deklaracje zgodności CE, IVD lub zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu;
 - b) instrukcje i dokumenty dotyczące opisów przedmiotu zamówienia (odczynników, analizatora) w języku polskim
 - c) aktualne certyfikaty kontroli jakości – z każdą dostawą odczynników, testów (Zamawiający dopuszcza formę elektroniczną),
 - d) aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów, jeżeli dotyczą.

Po zmianie:

1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami opisanymi w SWZ i załącznikach do SWZ

Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- 1) opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych zgodnie z wymogami, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
- 2) Oświadczenie o posiadaniu i zobowiązanie do przedłożenia n/w dokumentów:
 - a) aktualne dokumenty potwierdzające, że analizator jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (certyfikaty i deklaracje zgodności CE, IVD lub zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu;
 - b) instrukcje i dokumenty dotyczące opisów przedmiotu zamówienia (odczynniki, analizatora) w języku polskim
 - c) aktualne certyfikaty kontroli jakości – odczynników, testów,
 - d) aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów, jeżeli dotyczą.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1.W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami opisanymi w SWZ i załącznikach do SWZ

Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- 1) opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych zgodnie z wymogami, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
- 2) Oświadczenie o posiadaniu i zobowiązanie do przedłożenia n/w dokumentów:
 - a) aktualne dokumenty potwierdzające, że analizator jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (certyfikaty i deklaracje zgodności CE, IVD lub zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu;
 - b) instrukcje i dokumenty dotyczące opisów przedmiotu zamówienia (odczynniki, analizatora) w języku polskim
 - c) aktualne certyfikaty kontroli jakości – z każdą dostawą odczynników, testów (Zamawiający dopuszcza formę elektroniczną),
 - d) aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów, jeżeli dotyczą.

Po zmianie:

1.W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami opisanymi w SWZ i załącznikach do SWZ

Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- 1) opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych zgodnie z wymogami, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
- 2) Oświadczenie o posiadaniu i zobowiązanie do przedłożenia n/w dokumentów:
 - a) aktualne dokumenty potwierdzające, że analizator jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (certyfikaty i deklaracje zgodności CE, IVD lub zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu;
 - b) instrukcje i dokumenty dotyczące opisów przedmiotu zamówienia (odczynniki, analizatora) w języku polskim
 - c) aktualne certyfikaty kontroli jakości – odczynników, testów,
 - d) aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów, jeżeli dotyczą.

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:

2022-02-25 08:00

Po zmianie:

2022-02-28 08:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2022-02-25 09:00

Po zmianie:

2022-02-28 08:30

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2022-03-26

Po zmianie:
2022-03-29