

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa endoprotez stawu biodrowego**

**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:** 2024/BZP 00103937
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2024-02-13

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00089557
- 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 potwierdzających wymogi, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
  - 2) szczegółowe dokumenty i oświadczenia o rodzaju materiałów oraz dokładnego składu (min, zawartości pierwiastków) z jakiego są wykonane poszczególne elementy oferowanych implantów – produktu.
  - 3) badania kliniczne potwierdzające 3-letnią przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95%.
  - 4) w przypadku pozytywnej deklaracji dot. wykonywania badania NMR po implantacji zaoferowanego produktu, dokładna dokumentacja w języku polskim w zakresie parametrów/wymagań/warunków przeprowadzania badania NMR dla zaoferowanych produktów.

Po zmianie:

- 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 potwierdzających wymogi, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
  - 2) szczegółowe dokumenty i oświadczenia o rodzaju materiałów oraz dokładnego składu (min, zawartości pierwiastków) z jakiego są wykonane poszczególne elementy oferowanych implantów – produktu.
  - 3) badania kliniczne potwierdzające 3-letnią przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95% - Nie dotyczy poz. 9 - Endoproteza rewizyjna stawu biodrowego dla osób uczulonych Załącznika nr 1 do SWZ - Formularza

asortymentowo- cenowego.

4) w przypadku pozytywnej deklaracji dot. wykonywania badania NMR po implantacji zaoferowanego produktu, dokładna dokumentacja w języku polskim w zakresie parametrów/wymagań/warunków przeprowadzania badania NMR dla zaoferowanych produktów.

**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 potwierdzających wymogi, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
- 2) szczegółowe dokumenty i oświadczenia o rodzaju materiałów oraz dokładnego składu (min, zawartości pierwiastków) z jakiego są wykonane poszczególne elementy oferowanych implantów – produktu.
- 3) badania kliniczne potwierdzające 3-letnią przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95%.
- 4) w przypadku pozytywnej deklaracji dot. wykonywania badania NMR po implantacji zaoferowanego produktu, dokładna dokumentacja w języku polskim w zakresie parametrów/wymagań/warunków przeprowadzania badania NMR dla zaoferowanych produktów.

Po zmianie:

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 potwierdzających wymogi, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.
- 2) szczegółowe dokumenty i oświadczenia o rodzaju materiałów oraz dokładnego składu (min, zawartości pierwiastków) z jakiego są wykonane poszczególne elementy oferowanych implantów – produktu.
- 3) badania kliniczne potwierdzające 3-letnią przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95% - Nie dotyczy poz. 9 - Endoproteza rewizyjna stawu biodrowego dla osób uczulonych Załącznika nr 1 do SWZ - Formularza asortymentowo- cenowego.
- 4) w przypadku pozytywnej deklaracji dot. wykonywania badania NMR po implantacji zaoferowanego produktu, dokładna dokumentacja w języku polskim w zakresie parametrów/wymagań/warunków przeprowadzania badania NMR dla zaoferowanych produktów.

**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:

2024-02-15 09:00

Po zmianie:

2024-02-16 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2024-02-15 10:00

Po zmianie:

2024-02-16 10:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2024-03-15

Po zmianie:

2024-03-16