

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa środków dezynfekcyjnych dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu.**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000313437

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica:** ul. Sergiusza Mossora 1

**1.4.2.) Miejscowość:** Brzeg

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 49-301

**1.4.4.) Województwo:** opolskie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL523 - Nyski

**1.4.7.) Numer telefonu:** 774446575

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowienia.publiczne@bcmbrzeg.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <http://bip.bcmbrzeg.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 00629308

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2024-12-03

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**

Ogłoszenie o zamówieniu

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00609181

**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. Deklaracja zgodności UE wystawiona przez producenta lub Certyfikat Zgodności UE wydany przez Jednostkę Notyfikowaną - potwierdzający spełnienie przez produkty będące przedmiotem niniejszego postępowania, wymagań zasadniczych, określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r., poz. 211) albo Rozporządzeniu (UE) 2017/745 (zwanym Rozporządzeniem MDR) - (dotyczy tych pozycji asortymentowych, które są wyrobami medycznymi lub produktami biobójczymi)

UWAGA:

Zamawiający wymaga dokładnego oznaczenia, której pozycji asortymentowej i którego Pakietu dotyczy składany dokument.; 2. Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz.2 i 12), Pakietu 2 (poz. 3,poz. 4 i poz. 7), Pakietu Nr 3 (poz. 5, poz. 7, poz. 11, poz. 12, poz. 15, poz. 17, poz. 19 i poz. 20), Pakiet 8 (poz.1 i poz. 2).

Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z art. 16 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24);

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 3. Certyfikat ekologiczny EU ECOLABEL lub certyfikat FSC Recycled credit lub inny równoważny tj. uwzględniający kryteria ekologiczne, przyjazne dla środowiska przy wprowadzaniu na rynek - Dotyczy: Pakietu Nr 2 (poz. 1 i poz. 2)

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 4. Aktualne karty charakterystyki, w tym karty charakterystyki produktów leczniczych CHPL, potwierdzające wymagania Zamawiającego, w tym zgodność z normami, określonymi dla danej pozycji asortymentowej. - Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz. 1-2, poz. 7, poz.12); Pakietu Nr 2 (poz. 1, poz.-3, poz. 4 i poz. 7), i Pakietu Nr 3 (wszystkie pozycje), Pakiet 5 (poz. 1 i poz. 3);Pakiet 7(wszystkie pozycje), Pakiet Nr 8 (wszystkie pozycje).

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.;

Po zmianie:

1. Deklaracja zgodności UE wystawiona przez producenta lub Certyfikat Zgodności UE wydany przez Jednostkę Notyfikowaną - potwierdzający spełnienie przez produkty będące przedmiotem niniejszego postępowania, wymagań zasadniczych, określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r., poz. 211) albo Rozporządzeniu (UE) 2017/745 (zwanym Rozporządzeniem MDR) - (dotyczy tych pozycji asortymentowych, które są wyrobami medycznymi lub produktami biobójczymi)

UWAGA:

Zamawiający wymaga dokładnego oznaczenia, której pozycji asortymentowej i którego Pakietu dotyczy składany dokument.; 2. Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz.2 i 12), Pakietu 2 (poz. 3,poz. 4 i poz. 7), Pakietu Nr 3 (poz. 5, poz. 7, poz. 11, poz. 12, poz. 15, poz. 17, poz. 19 i poz. 20), Pakiet 8 (poz.1 i poz. 2).

Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z art. 16 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24);

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 3. Certyfikat ekologiczny EU ECOLABEL lub certyfikat FSC Recycled credit lub inny równoważny tj. uwzględniający kryteria ekologiczne, przyjazne dla środowiska przy wprowadzaniu na rynek - Dotyczy: Pakietu Nr 2 (poz. 1 i poz. 2)

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 4. Aktualne karty charakterystyki, w tym karty charakterystyki produktów leczniczych CHPL, potwierdzające wymagania Zamawiającego, w tym zgodność z normami, określonymi dla danej pozycji asortymentowej. - Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz. 1-2, poz. 7, poz.12); Pakietu Nr 2 (poz.-3, poz. 4 i poz. 7), i Pakietu Nr 3 (wszystkie pozycje za wyjątkiem poz. 21), Pakiet 5 (poz. 1 i poz. 3);Pakiet 7(wszystkie pozycje), Pakiet Nr 8 (wszystkie pozycje).

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.;

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

#### **5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu**

Przed zmianą:

1. Deklaracja zgodności UE wystawiona przez producenta lub Certyfikat Zgodności UE wydany przez Jednostkę Notyfikowaną - potwierdzający spełnienie przez produkty będące przedmiotem niniejszego postępowania, wymagań zasadniczych, określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r., poz. 211) albo Rozporządzeniu (UE) 2017/745 (zwanym Rozporządzeniem MDR) - (dotyczy tych pozycji asortymentowych, które są wyrobami medycznymi lub produktami biobójczymi)

UWAGA:

Zamawiający wymaga dokładnego oznaczenia, której pozycji asortymentowej i którego Pakietu dotyczy składany dokument.; 2. Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz.2 i 12), Pakietu 2 (poz. 3,poz. 4 i poz. 7), Pakietu Nr 3 (poz. 5, poz. 7, poz. 11, poz. 12, poz. 15, poz. 17, poz. 19 i poz. 20), Pakiet 8 (poz.1 i poz. 2).

Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z art. 16 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24);

UWAGA:

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 3. Certyfikat ekologiczny EU ECOLABEL lub certyfikat FSC Recycled credit lub inny równoważny tj. uwzględniający kryteria ekologiczne, przyjazne dla środowiska przy wprowadzaniu na rynek - Dotyczy: Pakietu Nr 2 (poz. 1 i poz. 2)

**UWAGA:**

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 4. Aktualne karty charakterystyki, w tym karty charakterystyki produktów leczniczych CHPL, potwierdzające wymagania Zamawiającego, w tym zgodność z normami , określonymi dla danej pozycji asortymentowej. - Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz. 1-2, poz. 7, poz.12); Pakietu Nr 2 (poz. 1, poz.-3, poz. 4 i poz. 7), i Pakietu Nr 3 (wszystkie pozycje), Pakiet 5 (poz. 1 i poz. 3);Pakiet 7(wszystkie pozycje), Pakiet Nr 8 (wszystkie pozycje).

**UWAGA:**

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.;

**Po zmianie:**

1. Deklaracja zgodności UE wystawiona przez producenta lub Certyfikat Zgodności UE wydany przez Jednostkę Notyfikowaną - potwierdzający spełnienie przez produkty będące przedmiotem niniejszego postępowania, wymagań zasadniczych, określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r., poz. 211) albo Rozporządzeniu (UE) 2017/745 (zwanym Rozporządzeniem MDR) - (dotyczy tych pozycji asortymentowych, które są wyrobami medycznymi lub produktami biobójczymi)

**UWAGA:**

Zamawiający wymaga dokładnego oznaczenia, której pozycji asortymentowej i którego Pakietu dotyczy składany dokument.; 2. Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz.2 i 12), Pakietu 2 (poz. 3,poz. 4 i poz. 7), Pakietu Nr 3 (poz. 5, poz. 7, poz. 11, poz. 12, poz. 15, poz. 17, poz. 19 i poz. 20), Pakiet 8 (poz.1 i poz. 2).

Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z art. 16 ust. 1 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24);

**UWAGA:**

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 3. Certyfikat ekologiczny EU ECOLABEL lub certyfikat FSC Recycled credit lub inny równoważny tj. uwzględniający kryteria ekologiczne, przyjazne dla środowiska przy wprowadzaniu na rynek - Dotyczy: Pakietu Nr 2 (poz. 1 i poz. 2)

**UWAGA:**

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.; 4. Aktualne karty charakterystyki, w tym karty charakterystyki produktów leczniczych CHPL, potwierdzające wymagania Zamawiającego, w tym zgodność z normami , określonymi dla danej pozycji asortymentowej. - Dotyczy: Pakietu Nr 1 (poz. 1-2, poz. 7, poz.12); Pakietu Nr 2 (poz.-3, poz. 4 i poz. 7), i Pakietu Nr 3 (wszystkie pozycje za wyjątkiem poz. 21), Pakiet 5 (poz. 1 i poz. 3);Pakiet 7(wszystkie pozycje), Pakiet Nr 8 (wszystkie pozycje).

**UWAGA:**

Zamawiający wymaga oznaczenia na ww. dokumencie, którego Pakietu i której pozycji asortymentowej dotyczy składany dokument.;

**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:

2024-12-04 09:30

Po zmianie:

2024-12-06 09:30

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2024-12-04 10:00

Po zmianie:

2024-12-06 10:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2025-01-02

Po zmianie:

2025-01-04