

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Wymiana oświetlenia podstawowego w budynkach Centrum Onkologii w Bydgoszczy

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Centrum Onkologii im. prof. Franciszka Łukaszczyka
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 001255363
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** dr Izabeli Romanowskiej 2
- 1.4.2.) Miejscowość:** Bydgoszcz
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 85-796
- 1.4.4.) Województwo:** kujawsko-pomorskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL613 - Bydgosko-toruński
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 52 37-43-000
- 1.4.8.) Numer faksu:** 52 37-43-301
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowienia@co.bydgoszcz.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.co.bydgoszcz.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:** 2025/BZP 00287199
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2025-06-20

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2025/BZP 00251864
- 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. Lista proponowanych materiałów (opraw) wraz z dokumentami potwierdzającymi spełnienie wymogów technicznych dla danego typu oprawy wskazanych w dokumentacji projektowej.
2. Karta techniczna/karta katalogowa podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
3. Raporty z badań akredytowanego laboratorium PCA – potwierdzające deklarowany parametr produktu.
4. Deklaracja zgodności podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
5. Raport trwałości LED L80-08 dla L80B10 wg TM-21.
6. Atest higieniczny PZH.
7. Raport w formacie pdf. wygenerowany ze strony <https://eprel.ec.europa.eu> BAZA EPREL (europejski rejestr produktów do celów etykietowania energetycznego).
8. Plik fotometryczny (format ldt.).
9. Obliczenia fotometryczne zawierające sytuacje oświetleniowe zgodne z oferowanymi oprawami oraz PN-EN12464-1 wg obliczeń referencyjnych w formacie .pdf.
10. Instrukcja montażu podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
11. Karta techniczna zasilacza.
12. Certyfikat ENEC, ENEC+.
13. Certyfikat zgodności potwierdzający że produkowane oprawy przeznaczone są do stosowania w pomieszczeniach klasy

- ISO9 do ISO3 wg PN-EN ISO 14644-1 potwierdzony przez akredytowane laboratorium. Certyfikat ma zaświadczać, że proces produkcji jest powtarzalny i kontrolowany zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dn. 4 grudnia 2024r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania - tylko dla opraw przeznaczonych do pomieszczeń o tym charakterze.
14. CERTYFIKATY ZARZĄDZANIA: zgodne z normą ISO 9001:2025 w zakresie: Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 14001:2015 Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 13485:2016 w zakresie Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych do zastosowań medycznych – tylko do opraw o zastosowaniu medycznym.
15. Harmonogram rzeczowo-finansowy zadania – wg wzoru określonego w Załączniku nr 8 do SWZ.

Po zmianie:

1. Lista proponowanych materiałów (opraw) wraz z dokumentami potwierdzającymi spełnienie wymogów technicznych dla danego typu oprawy wskazanych w dokumentacji projektowej.
2. Karta techniczna/karta katalogowa podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
3. Raporty z badań akredytowanego laboratorium PCA – potwierdzające deklarowany parametr produktu.
4. Deklaracja zgodności podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
6. Atest higieniczny PZH.
7. Raport w formacie pdf. wygenerowany ze strony <https://eprel.ec.europa.eu> BAZA EPREL (europejski rejestr produktów do celów etykietowania energetycznego).
8. Plik fotometryczny (format ldt.).
9. Obliczenia fotometryczne zawierające sytuacje oświetleniowe zgodne z oferowanymi oprawami oraz PN-EN12464-1 wg obliczeń referencyjnych w formacie .pdf.
10. Instrukcja montażu podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
11. Karta techniczna zasilacza.
12. Certyfikat ENEC, ENEC+ .
13. Certyfikat zgodności potwierdzający że produkowane oprawy przeznaczone są do stosowania w pomieszczeniach klasy ISO9 do ISO3 wg PN-EN ISO 14644-1. Certyfikat ma zaświadczać, że proces produkcji jest powtarzalny i kontrolowany zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dn. 4 grudnia 2024r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania - tylko dla opraw przeznaczonych do pomieszczeń o tym charakterze.
14. CERTYFIKATY ZARZĄDZANIA: zgodne z normą ISO 9001:2025 w zakresie: Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 14001:2015 Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 13485:2016 w zakresie Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych do zastosowań medycznych – tylko do opraw o zastosowaniu medycznym.
15. Harmonogram rzeczowo-finansowy zadania – wg wzoru określonego w Załączniku nr 8 do SWZ.
16. Raport z badań z akredytowanego laboratorium/ certyfikat/deklaracja producenta przesłany.

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

- 5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Lista proponowanych materiałów (opraw) wraz z dokumentami potwierdzającymi spełnienie wymogów technicznych dla danego typu oprawy wskazanych w dokumentacji projektowej.
2. Karta techniczna/karta katalogowa podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
3. Raporty z badań akredytowanego laboratorium PCA – potwierdzające deklarowany parametr produktu.
4. Deklaracja zgodności podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
5. Raport trwałości LED L80-08 dla L80B10 wg TM-21.
6. Atest higieniczny PZH.
7. Raport w formacie pdf. wygenerowany ze strony <https://eprel.ec.europa.eu> BAZA EPREL (europejski rejestr produktów do celów etykietowania energetycznego).
8. Plik fotometryczny (format ldt.).
9. Obliczenia fotometryczne zawierające sytuacje oświetleniowe zgodne z oferowanymi oprawami oraz PN-EN12464-1 wg obliczeń referencyjnych w formacie .pdf.
10. Instrukcja montażu podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
11. Karta techniczna zasilacza.
12. Certyfikat ENEC, ENEC+ .
13. Certyfikat zgodności potwierdzający że produkowane oprawy przeznaczone są do stosowania w pomieszczeniach klasy ISO9 do ISO3 wg PN-EN ISO 14644-1 potwierdzony przez akredytowane laboratorium. Certyfikat ma zaświadczać, że proces produkcji jest powtarzalny i kontrolowany zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dn. 4 grudnia 2024r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania - tylko dla opraw przeznaczonych do pomieszczeń o tym charakterze.
14. CERTYFIKATY ZARZĄDZANIA: zgodne z normą ISO 9001:2025 w zakresie: Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 14001:2015 Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 13485:2016 w zakresie Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych do zastosowań medycznych – tylko do opraw o zastosowaniu medycznym.
15. Harmonogram rzeczowo-finansowy zadania – wg wzoru określonego w Załączniku nr 8 do SWZ.

Po zmianie:

1. Lista proponowanych materiałów (opraw) wraz z dokumentami potwierdzającymi spełnienie wymogów technicznych dla danego typu oprawy wskazanych w dokumentacji projektowej.

2. Karta techniczna/karta katalogowa podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
3. Raporty z badań akredytowanego laboratorium PCA – potwierdzające deklarowany parametr produktu.
4. Deklaracja zgodności podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
6. Atest higieniczny PZH.
7. Raport w formacie pdf. wygenerowany ze strony <https://eprel.ec.europa.eu> BAZA EPREL (europejski rejestr produktów do celów etykietowania energetycznego).
8. Plik fotometryczny (format ldt.).
9. Obliczenia fotometryczne zawierające sytuacje oświetleniowe zgodne z oferowanymi oprawami oraz PN-EN12464-1 wg obliczeń referencyjnych w formacie .pdf.
10. Instrukcja montażu podpisana przez osobę/podmiot upoważniony do reprezentowania producenta opraw.
11. Karta techniczna zasilacza.
12. Certyfikat ENEC, ENEC+ .
13. Certyfikat zgodności potwierdzający że produkowane oprawy przeznaczone są do stosowania w pomieszczeniach klasy ISO9 do ISO3 wg PN-EN ISO 14644-1. Certyfikat ma zaświadczać, że proces produkcji jest powtarzalny i kontrolowany zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dn. 4 grudnia 2024r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania - tylko dla opraw przeznaczonych do pomieszczeń o tym charakterze.
14. CERTYFIKATY ZARZĄDZANIA: zgodne z normą ISO 9001:2025 w zakresie: Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 14001:2015 Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych, zgodny z normą ISO 13485:2016 w zakresie Projektowanie i wytwarzanie opraw oświetleniowych do zastosowań medycznych – tylko do opraw o zastosowaniu medycznym.
15. Harmonogram rzeczowo-finansowy zadania – wg wzoru określonego w Załączniku nr 8 do SWZ.
16. Raport z badań z akredytowanego laboratorium/ certyfikat/deklaracja producenta przesłany.

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:

2025-06-23 09:00

Po zmianie:

2025-06-27 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2025-06-23 10:00

Po zmianie:

2025-06-27 10:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2025-07-22

Po zmianie:

2025-07-26