

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Sukcesywne dostawy materiałów szewnych: nici, staplerów, klipsów, kleju

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Nazwa zamawiającego: WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI IM.DR EMILA WARMIŃSKIEGO - SPZOZ

1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 092354746

1.4.) Adres zamawiającego:

1.4.1.) Ulica: ul. Szpitalna 19

1.4.2.) Miejscowość: Bydgoszcz

1.4.3.) Kod pocztowy: 85-826

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: 3709124

1.4.8.) Numer faksu: 3709125

1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: zp@szpital.bydgoszcz.pl

1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.szpital.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: 2023/BZP 00199137

2.2.) Data ogłoszenia: 2023-04-28

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2023/BZP 00181549

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:

certyfi k at zgodności wydane przez odpowiednią jednostkę notyfikowaną zgodnie z obowiązującą deklaracją zgodności i z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o WYROBACH MEDYCZNYCH; Deklaracja zgodności z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o WYROBACH MEDYCZNYCH; Materiały informacyjne/katalogi/ulotki producenta potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SWZ;; Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP;; Oświadczenie o spełnianiu powyższego warunku warunków w formie dowolnej złożone przez Wykonawcę;

Po zmianie:

certyfi k at zgodności wydane przez odpowiednią jednostkę notyfikowaną zgodnie z obowiązującą deklaracją zgodności i z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 rozporządzenia MDR; Deklaracja zgodności z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 rozporządzenia MDR; Materiały informacyjne/katalogi/ulotki producenta potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SWZ;; Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP;; Oświadczenia o spełnieniu warunków wynikających z rozporządzenia MDR, o stosowaniu ewentualnych przepisów przejściowych zgodnie z Art. 120 rozporządzenia MDR

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

certyfi k at zgodności wydane przez odpowiednią jednostkę notyfikowaną zgodnie z obowiązującą deklaracją zgodności i z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych; Deklaracja zgodności z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych; Materiały informacyjne/katalogi/ulotki producenta potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SWZ;; Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP,; Oświadczenie o spełnianiu powyższego warunku warunków w formie dowolnej złożone przez Wykonawcę.;

Po zmianie:

certyfi k at zgodności wydane przez odpowiednią jednostkę notyfikowaną zgodnie z obowiązującą deklaracją zgodności i z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 rozporządzenia MDR; Deklaracja zgodności z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie Art. 120 rozporządzenia MDR; Materiały informacyjne/katalogi/ulotki producenta potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SWZ;; Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP,; Oświadczenia o spełnieniu warunków wynikających z rozporządzenia MDR, o stosowaniu ewentualnych przepisów przejściowych zgodnie z Art. 120 rozporządzenia MDR

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:

2023-05-05 11:00

Po zmianie:

2023-05-10 11:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2023-05-05 11:30

Po zmianie:

2023-05-10 11:30

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2023-06-03

Po zmianie:

2023-06-08