

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa rękawic diagnostycznych i chirurgicznych

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Giżycka Ochrona Zdrowia Sp. z o.o.
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 385294919
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** Warszawska 41
- 1.4.2.) Miejscowość:** Giżycko
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 11-500
- 1.4.4.) Województwo:** warmińsko-mazurskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL623 - Elcki
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 4296645
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zaopatrzenie@zozgiz.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.zozgiz.pl
- 1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)
- 1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) Numer ogłoszenia:** 2023/BZP 00044714
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2023-01-19

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00029202
- 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:

Certyfikaty CE; Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia, np.: katalogi/foldery/karty danych technicznych, w języku polskim - zawierające nr katalogowe oraz przedstawiające zdjęcia oferowanych produktów (opakowań) ze wskazaniem w nich oferowanego asortymentu, podając nr pakietu i pozycji;; Dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań ustawy o wyrobach medycznych (Dz.U.2021.1565 t.j.) - dla wyrobów medycznych, tj. że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny; Wyniki badań producenta lub niezależne dokumenty, nie starsze niż z 2018 roku potwierdzające parametry techniczne z adnotacją, którego pakietu i pozycji dotyczą;

Certyfikaty CE; Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia, np.: katalogi/foldery/karty danych technicznych, w języku polskim - zawierające nr katalogowe oraz przedstawiające zdjęcia oferowanych produktów (opakowań) ze wskazaniem w nich oferowanego asortymentu, podając nr pakietu i pozycji; Dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań ustawy o wyrobach medycznych (Dz.U.2021.1565 t.j.) - dla wyrobów medycznych, tj. że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny; Wyniki badań producenta lub niezależne dokumenty, nie starsze niż z 2018 roku potwierdzające parametry techniczne z adnotacją, którego pakietu i pozycji dotyczą;

Po zmianie:

Certyfikaty CE; Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia, np.: katalogi/foldery/karty danych technicznych, w języku polskim - zawierające nr katalogowe oraz przedstawiające zdjęcia oferowanych produktów (opakowań) ze wskazaniem w nich oferowanego asortymentu, podając nr pakietu i pozycji; Dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań ustawy o

wyrobach medycznych (Dz.U.2021.1565 t.j.) - dla wyrobów medycznych, tj. że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny; Wyniki badań producenta lub niezależne dokumenty, nie starsze niż z 2018 roku potwierdzające parametry techniczne z adnotacją, którego pakietu i pozycji dotyczą;

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Certyfikaty CE; Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia, np.: katalogi/foldery/karty danych technicznych, w języku polskim - zawierające nr katalogowe oraz przedstawiające zdjęcia oferowanych produktów (opakowań) ze wskazaniem w nich oferowanego asortymentu, podając nr pakietu i pozycji;; Dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań ustawy o wyrobach medycznych (Dz.U.2021.1565 t.j.) - dla wyrobów medycznych, tj. że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny; Wyniki badań producenta lub niezależne dokumenty, nie starsze niż z 2018 roku potwierdzające parametry techniczne z adnotacją, którego pakietu i pozycji dotyczą; Certyfikaty CE; Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia, np.: katalogi/foldery/karty danych technicznych, w języku polskim - zawierające nr katalogowe oraz przedstawiające zdjęcia oferowanych produktów (opakowań) ze wskazaniem w nich oferowanego asortymentu, podając nr pakietu i pozycji; Dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań ustawy o wyrobach medycznych (Dz.U.2021.1565 t.j.) - dla wyrobów medycznych, tj. że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny; Wyniki badań producenta lub niezależne dokumenty, nie starsze niż z 2018 roku potwierdzające parametry techniczne z adnotacją, którego pakietu i pozycji dotyczą;

Po zmianie:

Certyfikaty CE; Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia, np.: katalogi/foldery/karty danych technicznych, w języku polskim - zawierające nr katalogowe oraz przedstawiające zdjęcia oferowanych produktów (opakowań) ze wskazaniem w nich oferowanego asortymentu, podając nr pakietu i pozycji; Dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań ustawy o wyrobach medycznych (Dz.U.2021.1565 t.j.) - dla wyrobów medycznych, tj. że oferowane produkty zostały dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny; Wyniki badań producenta lub niezależne dokumenty, nie starsze niż z 2018 roku potwierdzające parametry techniczne z adnotacją, którego pakietu i pozycji 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:

2023-01-23 12:15

Po zmianie:

2023-01-25 12:15

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2023-01-23 12:30

Po zmianie:

2023-01-25 12:30

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2023-02-21

Po zmianie:

2023-02-23