

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia Sukcesywna dostawa bielizny i obłożen

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: 2021/BZP 00257632/01

2.2.) Data ogłoszenia: 2021-11-04 15:03

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:

Ogłoszenie o zamówieniu,

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2021/BZP 00250217/02

3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia: 02

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:

Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną lub deklarację zgodności potwierdzającą zgodność przedmiotu zamówienia z dyrektywą 93/42/EWG(MDD); Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP,;Zaświadczenie, że asortyment z grup jest zgodny z norma PN-EN 13795 (dot. grup 3,4,6,7,8,9,10,11,12,13,14,17,18)

Po zmianie:

Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną lub deklarację zgodności potwierdzającą zgodność przedmiotu zamówienia z dyrektywą 93/42/EWG(MDD); Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP,;Zaświadczenie, że asortyment z grup jest zgodny z norma PN-EN 13795 (dot. grup 3,4,6,7,8,9,10,11,12,13,14,17,18); Karty katalogowe , ulotki producenta , karty techniczne potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SWZ

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną lub deklarację zgodności potwierdzającą zgodność przedmiotu zamówienia z dyrektywą 93/42/EWG(MDD); Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP,;Zaświadczenie, że asortyment z grup jest zgodny z norma PN-EN 13795 (dot. grup 3,4,6,7,8,9,10,11,12,13,14,17,18)

Po zmianie:

Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną lub deklarację zgodności potwierdzającą zgodność przedmiotu zamówienia z dyrektywą 93/42/EWG(MDD); Zaświadczenie , że oferowane wyroby są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i są dopuszczone do obrotu na terytorium RP,;Zaświadczenie, że asortyment z grup jest zgodny z norma PN-EN 13795 (dot. grup 3,4,6,7,8,9,10,11,12,13,14,17,18);Karty katalogowe , ulotki producenta , karty techniczne potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SWZ