

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
dostawa robotów do rehabilitacji w podziale na zadania dla Oddziału
Rehabilitacji Milickiego Centrum Medycznego w Miliczu**

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Milickie Centrum Medyczne Sp. z o. o.
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 021370427
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Grzybowa 1
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Milicz
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 56-300
- 1.4.4.) **Województwo:** dolnośląskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL518 - Wrocławski
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** sz@mcm-milicz.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.mcm-milicz.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 00481152
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2023-11-07

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00472392
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01
- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**
SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA
- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
4.2.10. Data końcowa okresu obowiązywania (Okres realizacji zamówienia/umowy ramowej dla części nr 1, Część zamówienia nr 1)
- Przed zmianą:
2023-12-05
- Po zmianie:
2023-11-30
- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
4.2.10. Data końcowa okresu obowiązywania (Okres realizacji zamówienia/umowy ramowej dla części nr 2, Część zamówienia nr 2)
- Przed zmianą:
2023-12-05
- Po zmianie:
2023-11-30
- 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:

Deklarację zgodności WE,

4) Dokumenty potwierdzający dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu lub używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych oraz aktów wykonawczych do ustawy, tj.

a) Deklaracji zgodności z dyrektywą 93/42/EEC (jeżeli dotyczy),

b) Certyfikat zgodności wydany przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli zgodnie z przepisami prawa certyfikacja dotyczy wyboru) (jeżeli dotyczy),

c) Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych (jeżeli dotyczy),

d) Deklaracji zgodności z dyrektywą 2011/65/EU (jeżeli dotyczy).

5) Dokumentów potwierdzających wymagane parametry w oferowanych urządzeniach (np. karty katalogowe, firmowe materiały informacyjne producenta, instrukcję użytkowania, opisy techniczne lub inne posiadane dokumenty w formie elektronicznej w języku polskim lub w innym języku z przetłumaczeniem na język polski), zawierające szczegółowe dane, które umożliwią potwierdzenie spełniania wymagań określonych przez Zamawiającego oraz będą podstawą dokonania oceny zgodności złożonej oferty przez Wykonawcę z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego.

Po zmianie:

Deklarację zgodności WE,

Dokumentów potwierdzających wymagane parametry w oferowanych urządzeniach (np. karty katalogowe, firmowe materiały informacyjne producenta, instrukcję użytkowania, opisy techniczne lub inne posiadane dokumenty w formie elektronicznej w języku polskim lub w innym języku z przetłumaczeniem na język polski), zawierające szczegółowe dane, które umożliwią potwierdzenie spełniania wymagań określonych przez Zamawiającego oraz będą podstawą dokonania oceny zgodności złożonej oferty przez Wykonawcę z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Deklarację zgodności WE,

4) Dokumenty potwierdzający dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu lub używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych oraz aktów wykonawczych do ustawy, tj.

a) Deklaracji zgodności z dyrektywą 93/42/EEC (jeżeli dotyczy),

b) Certyfikat zgodności wydany przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli zgodnie z przepisami prawa certyfikacja dotyczy wyboru) (jeżeli dotyczy),

c) Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych (jeżeli dotyczy),

d) Deklaracji zgodności z dyrektywą 2011/65/EU (jeżeli dotyczy).

5) Dokumentów potwierdzających wymagane parametry w oferowanych urządzeniach (np. karty katalogowe, firmowe materiały informacyjne producenta, instrukcję użytkowania, opisy techniczne lub inne posiadane dokumenty w formie elektronicznej w języku polskim lub w innym języku z przetłumaczeniem na język polski), zawierające szczegółowe dane, które umożliwią potwierdzenie spełniania wymagań określonych przez Zamawiającego oraz będą podstawą dokonania oceny zgodności złożonej oferty przez Wykonawcę z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego.

Po zmianie:

Deklarację zgodności WE,

Dokumentów potwierdzających wymagane parametry w oferowanych urządzeniach (np. karty katalogowe, firmowe materiały informacyjne producenta, instrukcję użytkowania, opisy techniczne lub inne posiadane dokumenty w formie elektronicznej w języku polskim lub w innym języku z przetłumaczeniem na język polski), zawierające szczegółowe dane, które umożliwią potwierdzenie spełniania wymagań określonych przez Zamawiającego oraz będą podstawą dokonania oceny zgodności złożonej oferty przez Wykonawcę z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego.

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:

2023-11-08 09:00

Po zmianie:

2023-11-10 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:
2023-11-08 09:05

Po zmianie:
2023-11-10 09:05