

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Zakup wraz z dostawą środków dezynfekcyjnych dla NZOZ Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu sp. z o.o.

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Niepubliczny Zakład Opieki Zdrowotnej Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu Sp. z o.o.
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 231190020
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Zawidowska 4
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Lubań
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 59-800
- 1.4.4.) **Województwo:** dolnośląskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL515 - Jeleniogórski
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** zp@lcm-luban.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.lcm-luban.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 00530185
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2023-12-04

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00527364
- 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. W przypadku wyrobów medycznych i produktów biobójczych potwierdzenie zgłoszenia lub powiadomienia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie jest wyrobem medycznym i produktem biobójczym należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.
2. Deklaracja zgodności CE – dotyczy Pakietu Nr 1, Nr 2, Nr 3, Nr 4, Nr 5, Nr 6, Nr 7.
3. Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - w przypadku, gdy oferowany asortyment zawiera substancje niebezpieczne. W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych, należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.

Po zmianie:

Dla Pakietu Nr 1, Nr 2, Nr 3, Nr 4, Nr 5, Nr 6, Nr 7:

1. W przypadku wyrobów medycznych i produktów biobójczych potwierdzenie zgłoszenia lub powiadomienia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie jest wyrobem medycznym i produktem biobójczym należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.
2. Deklaracja zgodności CE.
3. Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - w przypadku, gdy oferowany asortyment zawiera substancje

niebezpieczne.

W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych, należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. W przypadku wyrobów medycznych i produktów biobójczych potwierdzenie zgłoszenia lub powiadomienia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie jest wyrobem medycznym i produktem biobójczym należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.

2. Deklaracja zgodności CE – dotyczy Pakietu Nr 1, Nr 2, Nr 3, Nr 4, Nr 5, Nr 6, Nr 7.

3. Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - w przypadku, gdy oferowany asortyment zawiera substancje niebezpieczne.

W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych, należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.

Po zmianie:

Dla Pakietu Nr 1, Nr 2, Nr 3, Nr 4, Nr 5, Nr 6, Nr 7:

1. W przypadku wyrobów medycznych i produktów biobójczych potwierdzenie zgłoszenia lub powiadomienia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie jest wyrobem medycznym i produktem biobójczym należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.

2. Deklaracja zgodności CE.

3. Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - w przypadku, gdy oferowany asortyment zawiera substancje niebezpieczne.

W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych, należy załączyć do oferty stosowne oświadczenie.

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:

2023-12-11 09:00

Po zmianie:

2023-12-14 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2023-12-11 09:45

Po zmianie:

2023-12-14 09:45

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2024-01-08

Po zmianie:

2024-01-11