

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**Sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych i antyseptyków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu****SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Szpital Miejski im. F. Raszei w Poznaniu
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000313325
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Mickiewicza 2
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Poznań
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 60-834
- 1.4.4.) **Województwo:** wielkopolskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL415 - Miasto Poznań
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** agnieszka.gotter@raszeja.poznan.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.raszeja.poznan.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:** 2024/BZP 00523479
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2024-10-01

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00513073
- 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:

- Zamawiający żąda od Wykonawcy następujących przedmiotowych środków dowodowych:
 - dokumenty dopuszczające do obrotu i używania: deklaracja zgodności i Certyfikat CE (jeśli dotyczy);
 - dopuszczenie do obrotu wydane przez Instytut Medycyny Pracy w Łodzi – dotyczy preparatów sklasyfikowanych jako kosmetyki;
 - aktualne Karty Charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnej z aktualnie obowiązującymi przepisami (w formie pisemnej i na płycie CD). Aktualne Karty Charakterystyki muszą być zgodne z wymaganiami Rozporządzenia komisji (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH);
 - folder (ulotka) oferowanych produktów (dotyczy każdej pozycji z danego pakietu) w języku polskim zawierający: opis składu jakościowego i ilościowego, instrukcję użytkowania, spektrum działania bójczego, nazwy ośrodków badawczych, numery norm, badań potwierdzających właściwości bójcze. Dokumenty należy złożyć w języku polskim lub w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski;
 - dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego – w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt bójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego (jeżeli dotyczy);

f) zgłoszenie kosmetyku do CPNP, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady /WE/ nr 1223/2009 z 30 listopada 2009 r. (jeśli dotyczy)

UWAGA:

Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

Po zmianie:

1. Zamawiający żąda od Wykonawcy następujących przedmiotowych środków dowodowych:

- a) dokumenty dopuszczające do obrotu i używania: deklaracja zgodności i Certyfikat CE (jeśli dotyczy);
- b) aktualne Karty Charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnej z aktualnie obowiązującymi przepisami (w formie elektronicznej). Aktualne Karty Charakterystyki muszą być zgodne z wymaganiami Rozporządzenia komisji (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH);
- c) folder (ulotka) oferowanych produktów (dotyczy każdej pozycji z danego pakietu) w języku polskim zawierający: opis składu jakościowego i ilościowego, instrukcję użytkownika, spektrum działania bójczego, nazwy ośrodków badawczych, numery norm, badań potwierdzających właściwości bójcze. Dokumenty należy złożyć w języku polskim lub w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski;
- d) dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego – w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt bójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego (jeżeli dotyczy);
- e) zgłoszenie kosmetyku do CPNP, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady /WE/ nr 1223/2009 z 30 listopada 2009 r. (jeśli dotyczy)

UWAGA:

Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- a) dokumenty dopuszczające do obrotu i używania: deklaracja zgodności i Certyfikat CE (jeśli dotyczy);
- b) dopuszczenie do obrotu wydane przez Instytut Medycyny Pracy w Łodzi – dotyczy preparatów sklasyfikowanych jako kosmetyki;
- c) aktualne Karty Charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnej z aktualnie obowiązującymi przepisami (w formie pisemnej i na płycie CD). Aktualne Karty Charakterystyki muszą być zgodne z wymaganiami Rozporządzenia komisji (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH);
- d) folder (ulotka) oferowanych produktów (dotyczy każdej pozycji z danego pakietu) w języku polskim zawierający: opis składu jakościowego i ilościowego, instrukcję użytkownika, spektrum działania bójczego, nazwy ośrodków badawczych, numery norm, badań potwierdzających właściwości bójcze. Dokumenty należy złożyć w języku polskim lub w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski;
- e) dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego – w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt bójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego (jeżeli dotyczy);
- f) zgłoszenie kosmetyku do CPNP, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady /WE/ nr 1223/2009 z 30 listopada 2009 r. (jeśli dotyczy)

Po zmianie:

- a) dokumenty dopuszczające do obrotu i używania: deklaracja zgodności i Certyfikat CE (jeśli dotyczy);
- b) aktualne Karty Charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnej z aktualnie obowiązującymi przepisami (w formie elektronicznej). Aktualne Karty Charakterystyki muszą być zgodne z wymaganiami Rozporządzenia komisji (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH);

c) folder (ulotka) oferowanych produktów (dotyczy każdej pozycji z danego pakietu) w języku polskim zawierający: opis składu jakościowego i ilościowego, instrukcję użytkowania, spektrum działania bójczego, nazwy ośrodków badawczych, numery norm, badań potwierdzających właściwości bójcze. Dokumenty należy złożyć w języku polskim lub w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski;

d) dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego – w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt bójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego (jeżeli dotyczy);

e) zgłoszenie kosmetyku do CPNP, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady /WE/ nr 1223/2009 z 30 listopada 2009 r. (jeśli dotyczy)

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:
2024-10-04 08:30

Po zmianie:
2024-10-07 08:30

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:
2024-10-04 09:00

Po zmianie:
2024-10-07 09:00