

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia Dostawa preparatów do dezynfekcji

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 00368920
- 2.2.) Data ogłoszenia: 2023-08-27

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2023/BZP 00359627
- 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:
5.9. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

Po zmianie:
TAK

- 3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:
5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Po zmianie:

- 1) Zamawiający żąda, by wykonawca adekwatnie dla części zamówienia, do której składa ofertę, złożył wraz z ofertą następujące przedmiotowe środki dowodowe (należy dostosować odpowiednie dla każdej z części zamówienia):
- a) oświadczenie potwierdzające zgłoszenie produktu kosmetycznego do Portalu Zgłaszania Produktów Kosmetycznych (CPNP);
 - b) oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby medyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U.2022.974 ze zm.);
 - c) oświadczenie potwierdzające, że oferowane produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP, zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne
 - d) oświadczenie potwierdzające, że oferowane produkty biobójcze mają pozwolenie albo zezwolenie na handel równoległy, albo pozwolenie na obrót na terenie RP,
 - e) zgodnie z ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (t.j. Dz.U.2021.24 ze zm.);

- f) oświadczenie potwierdzające, że oferowany asortyment, jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie RP;
- g) materiały w języku polskim z danymi technicznymi producenta (np. instrukcje użytkowania, strony katalogów itp.), potwierdzające wyspecyfikowane parametry wymagane, nazwy handlowe oraz nazwę producenta zaofertowanego asortymentu, dopuszcza się własne tłumaczenie (może być wpisane ręcznie i odnosić się tylko do tych fragmentów, które dotyczą potwierdzenia spełniania wyspecyfikowanych parametrów);
- h) Jeżeli w treści opisu przedmiotu zamówienia Zamawiający żąda złożenia dokumentów - Wykonawca załączy do oferty dokumentu wskazane w załączniku nr w właściwe dla pakietu dla którego składana jest oferta.

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:
2023-08-29 09:00

Po zmianie:
2023-09-01 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:
2023-08-29 09:05

Po zmianie:
2023-09-01 09:05