

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dzierżawa analizatorów z odczynnikami laboratoryjnymi i zakup odczynników, testów oraz systemu próżniowego i  
drobnego sprzętu laboratoryjnego**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
- 1.2.) **Oddział zamawiającego:** SP ZOZ
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 910858394
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** 3 Maja 2
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Rypin
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 87-500
- 1.4.4.) **Województwo:** kujawsko-pomorskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL616 - Grudziądzki
- 1.4.7.) **Numer telefonu:** 542308723
- 1.4.8.) **Numer faksu:** 542308729
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** ewa.kwiatkowska@spzozrypin.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.spzozrypin.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****SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00495005
- 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:

- a) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikowaną dotyczy wyrobów medycznych dla których obowiązek udziału jednostki notyfikowanej w ocenie zgodności jest wymagany, zgodnie z aktualnymi przepisami prawa (z ofertą)
- b) opisy, katalogi bądź karty techniczne na oferowany asortyment (z ofertą)
- c) instrukcja obsługi i ulotka producenta analizatorów w języku polskim, z zaznaczeniem w jej treści, którego parametru technicznego w danym miejscu opis dotyczy (z ofertą)

Zgodnie z art. 107 ust.2 Pzp, jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie

Po zmianie:

- a) Certyfikat CE (lub oświadczenie o ich posiadaniu i dostarczeniu na każde wezwanie zamawiającego załącznik 1 D), wystawiony przez jednostkę notyfikowaną dotyczy wyrobów medycznych dla których obowiązek udziału jednostki notyfikowanej w ocenie zgodności jest wymagany, zgodnie z aktualnymi przepisami prawa (z ofertą)
- b) opisy, katalogi bądź karty techniczne na oferowany asortyment (z ofertą)
- c) instrukcja obsługi i ulotka producenta analizatorów w języku polskim, z zaznaczeniem w jej treści, którego parametru technicznego w danym miejscu opis dotyczy (z ofertą)
- d) Formularz asortymentowo-cenowy zawiera opis przedmiotu zamówienia z podziałem na 9 pakietów, stanowi treść oferty i

nie podlega uzupełnieniu.

Zgodnie z art. 107 ust.2 Pzp, jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

## XII. INFORMACJE O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych z możliwością uzupełnienia.

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

#### 5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- a) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikowaną dotyczy wyrobów medycznych dla których obowiązek udziału jednostki notyfikowanej w ocenie zgodności jest wymagany, zgodnie z aktualnymi przepisami prawa (z ofertą)
- b) opisy, katalogi bądź karty techniczne na oferowany asortyment (z ofertą)
- c) instrukcja obsługi i ulotka producenta analizatorów w języku polskim, z zaznaczeniem w jej treści, którego parametru technicznego w danym miejscu opis dotyczy (z ofertą)

Zgodnie z art. 107 ust.2 Pzp, jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie

Po zmianie:

- a) Certyfikat CE (lub oświadczenie o ich posiadaniu i dostarczeniu na każde wezwanie zamawiającego załącznik 1 D), wystawiony przez jednostkę notyfikowaną dotyczy wyrobów medycznych dla których obowiązek udziału jednostki notyfikowanej w ocenie zgodności jest wymagany, zgodnie z aktualnymi przepisami prawa (z ofertą)
- b) opisy, katalogi bądź karty techniczne na oferowany asortyment (z ofertą)
- c) instrukcja obsługi i ulotka producenta analizatorów w języku polskim, z zaznaczeniem w jej treści, którego parametru technicznego w danym miejscu opis dotyczy (z ofertą)
- d) Formularz asortymentowo-cenowy zawiera opis przedmiotu zamówienia z podziałem na 9 pakietów, stanowi treść oferty i nie podlega uzupełnieniu.

Zgodnie z art. 107 ust.2 Pzp, jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

## XII. INFORMACJE O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych z możliwością uzupełnienia.

### 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:

2023-11-23 10:00

Po zmianie:

2023-11-24 10:00

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

#### 8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2023-11-23 10:10

Po zmianie:

2023-11-24 10:10

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

#### 8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:  
2023-12-22

Po zmianie:  
2023-12-23