

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa preparatów do mycia i dezynfekcji - 7 pakietów**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Szpital Powiatowy w Zawierciu
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 276271110
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Miodowa 14
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Zawiercie
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 42-400
- 1.4.4.) **Województwo:** śląskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL22B - Sosnowiecki
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** zampub@szpitalzawiercie.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** <https://www.szpitalzawiercie.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:** 2022/BZP 00472641/01
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2022-12-02 10:39

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00454796/01
- 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) formularz asortymentowo-cenowy – załącznik nr 2 do SWZ,
- 2) Wpis do rejestru wyrobów medycznych - Pakiet nr 1, 2 ( jeśli dotyczy), nr 5-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 3) Deklaracja zgodności CE - Pakiet nr 1, 2, nr 5, nr 6 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 4) Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - Pakiet nr 1, nr 2, nr 4-7 (dotyczy pozycji wskaza-zanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 5) Karta charakterystyki produktu leczniczego- Pakiet nr 3, nr 4 (dotyczy pozycji wskazanych w spe-cyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 6) Ulotka/folder - Pakiet nr 1-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 7) Pozwolenie Ministerstwa Zdrowia do obrotu produktem biobójczym - Pakiet nr 1, nr 4 i nr 7 (dotyczy pozycji wskaza-nych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 8) Dokument potwierdzający działanie bójcze preparatu - Pakiet nr 1, nr 4-7 (dotyczy pozycji wska-zanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 9) Certyfikat Instytutu Matki i Dziecka lub innej instytucji która przeprowadziła badania kliniczne w za-kresie bezpieczeństwa stosowania ich na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych - Pakiet nr 1 i 3 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ).

Po zmianie:

- 1) formularz asortymentowo-cenowy – załącznik nr 2 do SWZ,
- 2) Wpis do rejestru wyrobów medycznych - Pakiet nr 1, 2 ( jeśli dotyczy), nr 5-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 3) Deklaracja zgodności CE - Pakiet nr 1, nr 5, nr 6 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 4) Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - Pakiet nr 1, nr 2, nr 4-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 5) Karta charakterystyki produktu leczniczego- Pakiet nr 3, nr 4 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 6) Ulotka/folder - Pakiet nr 1-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 7) Pozwolenie Ministerstwa Zdrowia do obrotu produktem biobójczym - Pakiet nr 1, nr 4 i nr 7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 8) Dokument potwierdzający działanie bójcze preparatu - Pakiet nr 1, nr 4-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 9) Certyfikat Instytutu Matki i Dziecka lub innej instytucji która przeprowadziła badania kliniczne w zakresie bezpieczeństwa stosowania ich na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych - Pakiet nr 1 i 3 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ).

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

##### 5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- 1) Wpis do rejestru wyrobów medycznych - Pakiet nr 1, 2 ( jeśli dotyczy) nr 5-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 2) Deklaracja zgodności CE - Pakiet nr 1, 2, nr 5, nr 6 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 3) Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - Pakiet nr 1, nr 2, nr 4-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 4) Karta charakterystyki produktu leczniczego- Pakiet nr 3, nr 4 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 5) Ulotka/folder - Pakiet nr 1-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 6) Pozwolenie Ministerstwa Zdrowia do obrotu produktem biobójczym - Pakiet nr 1, nr 4 i nr 7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 7) Dokument potwierdzający działanie bójcze preparatu - Pakiet nr 1, nr 4-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 8) Certyfikat Instytutu Matki i Dziecka lub innej instytucji która przeprowadziła badania kliniczne w zakresie bezpieczeństwa stosowania ich na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych - Pakiet nr 1 i 3 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ).

Po zmianie:

- 1) Wpis do rejestru wyrobów medycznych - Pakiet nr 1, 2 ( jeśli dotyczy) nr 5-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 2) Deklaracja zgodności CE - Pakiet nr 1, nr 5, nr 6 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 3) Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych - Pakiet nr 1, nr 2, nr 4-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 4) Karta charakterystyki produktu leczniczego- Pakiet nr 3, nr 4 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 5) Ulotka/folder - Pakiet nr 1-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 6) Pozwolenie Ministerstwa Zdrowia do obrotu produktem biobójczym - Pakiet nr 1, nr 4 i nr 7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 7) Dokument potwierdzający działanie bójcze preparatu - Pakiet nr 1, nr 4-7 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ),
- 8) Certyfikat Instytutu Matki i Dziecka lub innej instytucji która przeprowadziła badania kliniczne w zakresie bezpieczeństwa stosowania ich na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych - Pakiet nr 1 i 3 (dotyczy pozycji wskazanych w specyfikacji asortymentowo - cenowej - załącznik nr 2 do SWZ).