

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa leków, środków kontrastowych z podziałem na pakiety**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** POWIATOWY SZPITAL W ALEKSANDROWIE KUJAWSKIM SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 911344332

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica:** ul. Juliusza Słowackiego 18

**1.4.2.) Miejscowość:** Aleksandrów Kujawski

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 87-700

**1.4.4.) Województwo:** kujawsko-pomorskie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL619 - Włocławski

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowieniapubliczne@vp.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <http://www.szpital-aleksandrow.internetdsl.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:** 2022/BZP 00146118/01

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2022-05-05 13:18

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**

Ogłoszenie o zamówieniu,

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00139705/01

**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:

a. Oświadczenie Wykonawcy o posiadaniu aktualnych świadectw dopuszczających wymienione przedmioty zamówienia do stosowania i obrotu na rynku krajowym, wydane zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2021 r. poz. 1977)/dotyczy Pakietów Nr I-III, IV-produkty lecznicze, VI/

b. Koncesję na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami /dotyczy Pakietu Nr I, II/

c. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wymagane prawem dokumenty dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. z 2020 r. poz. 2021)/dotyczy suplementów diety/.

d. Zamawiający wymaga proponowania samych produktów leczniczych, a w przypadku propozycji suplementu diety oświadczenia, iż dany preparat dostępny jest wyłącznie jako suplement diety, ponieważ na rynku brak jest odpowiednika o statusie produktu leczniczego.

e. Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego./ dotyczy Pakietów Nr I-IV, VI/

f. Oświadczenie, że zaoferowane wyroby medyczne posiadają dokumenty właściwe dla poszczególnych klas wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1565), deklaracje zgodności, wpis do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie i używanie oraz

certyfi­kat CE. /dotyczy Pakie­tu Nr IV, VI/

g. Katalo­g pro­du­cen­ta zawie­ra­ją­cy ofe­ro­wa­ne ni­ci. /dotyczy Pakie­tu Nr VII/.

Po zmianie:

a. Oświadczenie Wykonawcy o posiadaniu aktualnych świadectw dopuszczających wymienione przedmioty zamówienia do stosowania i obrotu na rynku krajowym, wydane zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2021 r. poz. 1977)/dotyczy Pakietów Nr I-III, IV-produkty lecznicze, VI/

b. Koncesję na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami /dotyczy Pakietu Nr I, II/

c. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wymagane prawem dokumenty dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. z 2020 r. poz. 2021)/dotyczy suplementów diety/.

d. Zamawiający wymaga proponowania samych produktów leczniczych, a w przypadku propozycji suplementu diety oświadczenia, iż dany preparat dostępny jest wyłącznie jako suplement diety, ponieważ na rynku brak jest odpowiednika o statusie produktu leczniczego.

e. Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego./ dotyczy Pakietów Nr I-V/

f. Oświadczenie, że zaoferowane wyroby medyczne posiadają dokumenty właściwe dla poszczególnych klas wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1565), deklaracje zgodności, wpis do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie i używanie oraz certyfi­kat CE. /dotyczy Pakie­tu Nr IV, VI/

g. Katalo­g pro­du­cen­ta zawie­ra­ją­cy ofe­ro­wa­ne ni­ci. /dotyczy Pakie­tu Nr VII/.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

a. Oświadczenie Wykonawcy o posiadaniu aktualnych świadectw dopuszczających wymienione przedmioty zamówienia do stosowania i obrotu na rynku krajowym, wydane zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2021 r. poz. 1977)/dotyczy Pakietów Nr I-III, IV-produkty lecznicze, VI/

b. Koncesję na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami /dotyczy Pakietu Nr I, II/

c. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wymagane prawem dokumenty dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. z 2020 r. poz. 2021)/dotyczy suplementów diety/.

d. Zamawiający wymaga proponowania samych produktów leczniczych, a w przypadku propozycji suplementu diety oświadczenia, iż dany preparat dostępny jest wyłącznie jako suplement diety, ponieważ na rynku brak jest odpowiednika o statusie produktu leczniczego.

e. Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego./ dotyczy Pakietów Nr I-IV, VI/

f. Oświadczenie, że zaoferowane wyroby medyczne posiadają dokumenty właściwe dla poszczególnych klas wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1565), deklaracje zgodności, wpis do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie i używanie oraz certyfi­kat CE. /dotyczy Pakie­tu Nr IV, VI/

g. Katalo­g pro­du­cen­ta zawie­ra­ją­cy ofe­ro­wa­ne ni­ci. /dotyczy Pakie­tu Nr VII/.

Po zmianie:

a. Oświadczenie Wykonawcy o posiadaniu aktualnych świadectw dopuszczających wymienione przedmioty zamówienia do stosowania i obrotu na rynku krajowym, wydane zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz.U. z 2021 r. poz. 1977)/dotyczy Pakietów Nr I-III, IV-produkty lecznicze, VI/

b. Koncesję na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami /dotyczy Pakietu Nr I, II/

c. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wymagane prawem dokumenty dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. z 2020 r. poz. 2021)/dotyczy suplementów diety/.

d. Zamawiający wymaga proponowania samych produktów leczniczych, a w przypadku propozycji suplementu diety oświadczenia, iż dany preparat dostępny jest wyłącznie jako suplement diety, ponieważ na rynku brak jest odpowiednika o statusie produktu leczniczego.

e. Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego./ dotyczy Pakietów Nr I-V/

f. Oświadczenie, że zaoferowane wyroby medyczne posiadają dokumenty właściwe dla poszczególnych klas wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1565), deklaracje zgodności, wpis do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie i używanie oraz certyfi­kat CE. /dotyczy Pakie­tu Nr IV, VI/

g. Katalo­g pro­du­cen­ta zawie­ra­ją­cy ofe­ro­wa­ne ni­ci. /dotyczy Pakie­tu Nr VII/.

#### **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:

2022-05-09 11:00

Po zmianie:

2022-05-10 11:00

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

#### 8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2022-05-09 12:00

Po zmianie:

2022-05-10 12:00

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

#### 8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2022-06-07

Po zmianie:

2022-06-08