

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa leków, zestawów do żywienia, środków kontrastowych, płynów 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: 2025/BZP 00451420

2.2.) Data ogłoszenia: 2025-10-01

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2025/BZP 00442386

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) 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 2024 r. poz. 686) /dotyczy Pakietu Nr I, II/

2) 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 2023 r. poz. 1448)/dotyczy Pakietu Nr III/.

3) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego /dotyczy Pakietu Nr I, II, IV, VI/

4) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada świadectwa dopuszczające produkty do stosowania w Polsce / certyfikat CE / deklaracja zgodności/ powiadomienie/ wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974)/dotyczy Pakietu Nr III, VI/

Po zmianie:

1) 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 2024 r. poz. 686) /dotyczy Pakietu Nr I, II, IV, VI/

2) 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 2023 r. poz. 1448)/dotyczy Pakietu Nr III/.

3) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego /dotyczy Pakietu Nr I, II, IV, VI/

4) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada świadectwa dopuszczające produkty do stosowania w Polsce / certyfikat CE / deklaracja zgodności/ powiadomienie/ wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974)/dotyczy Pakietu Nr III, V/

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1) 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 2024 r. poz. 686) /dotyczy Pakietu Nr I, II/

2) 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 2023 r. poz. 1448)/dotyczy Pakietu Nr III/.

3) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego /dotyczy Pakietu Nr I, II, IV, VI/

4) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada świadectwa dopuszczające produkty do stosowania w Polsce / certyfikat CE / deklaracja zgodności/ powiadomienie/ wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974)/dotyczy Pakietu Nr III, V/

Po zmianie:

1) 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 2024 r. poz. 686) /dotyczy Pakietu Nr I, II, IV, VI/

2) 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 2023 r. poz. 1448)/dotyczy Pakietu Nr III/.

3) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego /dotyczy Pakietu Nr I, II, IV, VI/

4) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada świadectwa dopuszczające produkty do stosowania w Polsce / certyfikat CE / deklaracja zgodności/ powiadomienie/ wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974)/dotyczy Pakietu Nr III, V/