

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa leków****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 00482493

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2025-10-17

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2025/BZP 00479838

**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).
- 2) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego.
- 3) Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o surowcach farmaceutycznych potwierdzające, że oferowane wyroby, w rozumieniu Ustawy Prawo farmaceutyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP jako surowce farmaceutyczne przeznaczone do receptury.

Po zmianie:

Przedmiotowe środki dowodowe, które Wykonawca składa wraz z ofertą:

- 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).
- 2) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego.
- 3) Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o surowcach farmaceutycznych potwierdzające, że oferowane wyroby, w rozumieniu Ustawy Prawo farmaceutyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP jako surowce farmaceutyczne przeznaczone do receptury.

- 4) 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 I poz. 94/.
- 5) 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 I poz. 19 i 29/
- 6) Ulotka informacyjna./Pakiet Nr I poz. 19/
- 7) Oświadczenie o posiadaniu karty charakterystyki substancji niebezpiecznej (w przypadku wyboru oferty Wykonawca będzie zobowiązany przed podpisaniem umowy do dostarczenia aktualnych kart charakterystyki substancji niebezpiecznej). /dotyczy Pakietu Nr I poz. 19/

### **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).
- 2) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego.
- 3) Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o surowcach farmaceutycznych potwierdzające, że oferowane wyroby, w rozumieniu Ustawy Prawo farmaceutyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP jako surowce farmaceutyczne przeznaczone do receptury.

Po zmianie:

Przedmiotowe środki dowodowe, które Wykonawca składa wraz z ofertą:

- 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).
- 2) Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i udostępnienie ich na każde żądanie Zamawiającego.
- 3) Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o surowcach farmaceutycznych potwierdzające, że oferowane wyroby, w rozumieniu Ustawy Prawo farmaceutyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP jako surowce farmaceutyczne przeznaczone do receptury.
- 4) 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 I poz. 94/.
- 5) 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 I poz. 19 i 29/
- 6) Ulotka informacyjna./Pakiet Nr I poz. 19/
- 7) Oświadczenie o posiadaniu karty charakterystyki substancji niebezpiecznej (w przypadku wyboru oferty Wykonawca będzie zobowiązany przed podpisaniem umowy do dostarczenia aktualnych kart charakterystyki substancji niebezpiecznej). /dotyczy Pakietu Nr I poz. 19/