

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa materiałów ochronnych****SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Żyndrama-Kościńskiego

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 050637922

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica:** Fabryczna 27

**1.4.2.) Miejscowość:** Białystok

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 15-471

**1.4.4.) Województwo:** podlaskie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL841 - Białostocki

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowienia2@zozmswia.bialystok.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.zozmswia.bialystok.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:** 2025/BZP 00105270

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2025-02-14

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2025/BZP 00097281

**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:

Oświadczenia o posiadanych dokumentach zgodnie z wymogiem OPZ

- aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022 o wyrobach medycznych w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych;
- deklaracji wystawinej przez producenta potwierdzające zgodność z normą EN 455 lub równoważny
- oświadczenie producenta o zgodności z normą EN 1379-1:2019 lub równoważne

Karty danych technicznych i szczegółowe katalogi oferowanego asortymentu w języku polskim, potwierdzające spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego. Dokumenty winne w sposób jednoznaczny potwierdzić spełnianie wymagań postawionych przez Zamawiającego. Jeżeli w oryginalnych materiałach informacyjnych brak jest szczegółowych wymaganych parametrów, opisu danej funkcji lub wartości parametru, dopuszcza się załączenie do oferty innych dokumentów, w tym oświadczenia producenta lub wykonawcy na podstawie których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność zaoferowanego asortymentu

- Próbkki – dotyczy pakietów nr 3,4,5,6

2. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

3. W przypadku niezłożenia przedmiotowych środków dowodowych lub złożenia niekompletnych przedmiotowych środków dowodowych, Zamawiający przewiduje zastosowanie art. 107 ust. 2 ustawy Pzp. . (nie dotyczy formularza cenowego, formularza ofertowego)

Po zmianie:

Oświadczenia o posiadanych dokumentach zgodnie z wymogiem OPZ

- aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022 o wyrobach medycznych w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych;
- deklaracji wystawinej przez producenta potwierdzające zgodność z normą EN 455 lub równoważny
- oświadczenie producenta o zgodności z normą EN 1379-1:2019 lub równoważne

Karty danych technicznych i szczegółowe katalogi oferowanego asortymentu w języku polskim, potwierdzające spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego. Dokumenty winne w sposób jednoznaczny potwierdzić spełnianie wymagań postawionych przez Zamawiającego. Jeżeli w oryginalnych materiałach informacyjnych brak jest szczegółowych wymaganych parametrów, opisu danej funkcji lub wartości parametru, dopuszcza się załączenie do oferty innych dokumentów, w tym oświadczenia producenta lub wykonawcy na podstawie których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność zaoferowanego asortymentu

- Próbkki – dotyczy pakietów nr 1,2,5,6

2. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

3. W przypadku niezłożenia przedmiotowych środków dowodowych lub złożenia niekompletnych przedmiotowych środków dowodowych, Zamawiający przewiduje zastosowanie art. 107 ust. 2 ustawy Pzp. . (nie dotyczy formularza cenowego, formularza ofertowego)

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Oświadczenia o posiadanych dokumentach zgodnie z wymogiem OPZ

- aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022 o wyrobach medycznych w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych;
- deklaracji wystawinej przez producenta potwierdzające zgodność z normą EN 455 lub równoważny
- oświadczenie producenta o zgodności z normą EN 1379-1:2019 lub równoważne

Karty danych technicznych i szczegółowe katalogi oferowanego asortymentu w języku polskim, potwierdzające spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego. Dokumenty winne w sposób jednoznaczny potwierdzić spełnianie wymagań postawionych przez Zamawiającego. Jeżeli w oryginalnych materiałach informacyjnych brak jest szczegółowych wymaganych parametrów, opisu danej funkcji lub wartości parametru, dopuszcza się załączenie do oferty innych dokumentów, w tym oświadczenia producenta lub wykonawcy na podstawie których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność zaoferowanego asortymentu

- Próbkki – dotyczy pakietów nr 3,4,5,6

2. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

3. W przypadku niezłożenia przedmiotowych środków dowodowych lub złożenia niekompletnych przedmiotowych środków dowodowych, Zamawiający przewiduje zastosowanie art. 107 ust. 2 ustawy Pzp.

Po zmianie:

Oświadczenia o posiadanych dokumentach zgodnie z wymogiem OPZ

- aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022 o wyrobach medycznych w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych;
- deklaracji wystawinej przez producenta potwierdzające zgodność z normą EN 455 lub równoważny
- oświadczenie producenta o zgodności z normą EN 1379-1:2019 lub równoważne

Karty danych technicznych i szczegółowe katalogi oferowanego asortymentu w języku polskim, potwierdzające spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego. Dokumenty winne w sposób jednoznaczny potwierdzić spełnianie wymagań postawionych przez Zamawiającego. Jeżeli w oryginalnych materiałach informacyjnych brak jest szczegółowych wymaganych parametrów, opisu danej funkcji lub wartości parametru, dopuszcza się załączenie do oferty innych dokumentów, w tym oświadczenia producenta lub wykonawcy na podstawie których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność zaoferowanego asortymentu

- Próbkki – dotyczy pakietów nr 1,2,5,6

2. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

3. W przypadku niezłożenia przedmiotowych środków dowodowych lub złożenia niekompletnych przedmiotowych środków dowodowych, Zamawiający przewiduje zastosowanie art. 107 ust. 2 ustawy Pzp.