

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH DO APTEKI I MAGAZYNU GOSPODARCZEGO W**  
**„OLMEDICA” W OLECKU SP. Z O. O. NA POTRZEBY SZPITALA OLMEDICA SP. Z O.O. W**  
**OLECKU**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** OLMEDICA W OLECKU - SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 519558690

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica:** Gołdapska 1

**1.4.2.) Miejscowość:** Olecko

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 19-400

**1.4.4.) Województwo:** warmińsko-mazurskie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** olmedica@olmedica.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.olmedica.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:** 2021/BZP 00022429/01

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-03-24 14:45

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**  
Ogłoszenie o zamówieniu

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00018898/01

**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:

Do oferowanych środków winny być dostarczone następujące dokumenty: a) W przypadku antyseptyków wymaga się aby był to produkt leczniczy i wymaga się: dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne, karty

charakterystyki produktu leczniczego, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, b) Dla wyrobów medycznych wymaga się: deklaracji zgodności zgodnie z wymaganiami ustawy o wyrobach medycznych z 20.05.2010r., karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu. c) Dla produktów biobójczych pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu biobójczego zgodnie z ustawą z dnia 13.09.2002 r. o produktach biobójczych, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu. d) Dla kosmetyków: ulotki z określonym składem produktu zgodnie z Międzynarodowym Nazewnictwem składników kosmetycznych, e) W zakresie zadania nr 6 poz. 1 i 2, zadania nr 7 Zamawiający wymaga dostarczenia próby opakowania o pojemności 500 ml w celu oceny kompatybilności z posiadanymi dozownikami.

Po zmianie:

Do oferowanych środków winny być dostarczone następujące dokumenty: a) W przypadku antyseptyków wymaga się aby był to produkt leczniczy i wymaga się: dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne, karty charakterystyki produktu leczniczego, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, b) Dla wyrobów medycznych wymaga się: deklaracji zgodności zgodnie z wymaganiami ustawy o wyrobach medycznych z 20.05.2010r., karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu. c) Dla produktów biobójczych pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu biobójczego zgodnie z ustawą z dnia 13.09.2002 r. o produktach biobójczych, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu. d) Dla kosmetyków: ulotki z określonym składem produktu zgodnie z Międzynarodowym Nazewnictwem składników kosmetycznych, e) W zakresie zadania nr 3 i 6: ulotki informacyjne dotyczących zaoferowanego nieodpłatnie programu higieny rąk i powierzchni szpitalnych zgodny z wymaganiami WHO, certyfikat audytora WHO, f) W zakresie zadania nr 6 poz. 1 i 2, zadania nr 7 Zamawiający wymaga dostarczenia próby opakowania o pojemności 500 ml w celu oceny kompatybilności z posiadanymi dozownikami.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Do oferowanych środków winny być dostarczone następujące dokumenty: a) W przypadku antyseptyków wymaga się aby był to produkt leczniczy i wymaga się: dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne, karty charakterystyki produktu leczniczego, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, b) Dla wyrobów medycznych wymaga się: deklaracji zgodności zgodnie z wymaganiami ustawy o wyrobach medycznych z 20.05.2010r., karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu. c) Dla produktów biobójczych pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu biobójczego zgodnie z ustawą z dnia 13.09.2002 r. o produktach biobójczych, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu. d) Dla kosmetyków: ulotki z określonym składem produktu zgodnie z

Międzynarodowym Nazewnictwem składników kosmetycznych,e) W zakresie zadania nr 6 poz. 1 i 2, zadania nr 7 Zamawiający wymaga dostarczenia próby opakowania o pojemności 500 ml w celu oceny kompatybilności z posiadanymi dozownikami.

Po zmianie:

Do oferowanych środków winny być dostarczone następujące dokumenty:a) W przypadku antyseptyków wymaga się aby był to produkt leczniczy i wymaga się: dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne, karty charakterystyki produktu leczniczego, ulotki w języku polskim oferowanych produktów,b) Dla wyrobów medycznych wymaga się: deklaracji zgodności zgodnie z wymaganiami ustawy o wyrobach medycznych z 20.05.2010r., karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu.c) Dla produktów biobójczych pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu biobójczego zgodnie z ustawą z dnia 13.09.2002 r. o produktach biobójczych, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej oferowanego produktu, ulotki w języku polskim oferowanych produktów, pełne protokoły badań potwierdzających spektrum i czas działania w zastosowaniu w obszarze medycznym w warunkach praktycznych oferowanego produktu.d) Dla kosmetyków: ulotki z określonym składem produktu zgodnie z Międzynarodowym Nazewnictwem składników kosmetycznych,e) W zakresie zadania nr 3 i 6: ulotki informacyjne dotyczących zaoferowanego nieodpłatnie programu higieny rąk i powierzchni szpitalnych zgodny z wymaganiami WHO, certyfikat audytora WHO,f) W zakresie zadania nr 6 poz. 1 i 2, zadania nr 7 Zamawiający wymaga dostarczenia próby opakowania o pojemności 500 ml w celu oceny kompatybilności z posiadanymi dozownikami.

### **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:

2021-03-25 10:00

Po zmianie:

2021-03-29 10:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2021-03-25 11:00

Po zmianie:

2021-03-29 11:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2021-04-23

Po zmianie:

2021-04-27