

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia  
Dostawa czynnika stymulującego erytropoezę.**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** SAMODZIELNY PUBLICZNY SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. PAPIEŻA JANA PAWŁA II W ZAMOŚCIU
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 006050134
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** Aleje Jana Pawła II 10
- 1.4.2.) Miejscowość:** Zamość
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 22-400
- 1.4.4.) Województwo:** lubelskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL812 - Chełmsko-zamojski
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** a.pys@szpital.zam.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <http://www.szpital.zam.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:** 2022/BZP 00309483/01
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2022-08-18 09:27

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2022/BZP 00307354/01
- 3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01
- 3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**  
SEKCJA III – UDOSTĘPNIANIE DOKUMENTÓW ZAMÓWIENIA I KOMUNIKACJA
- 3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
- 3.6. Wymagania techniczne i organizacyjne dot. korespondencji elektronicznej**

Przed zmianą:  
Wymagania zostały określone w SWZ.

Po zmianie:

1. W przedmiotowym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy zakupowej znajdującej się pod adresem: <https://szpitalzam.ezamawiajacy.pl>
2. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem DZP.3320.54.22.
3. Za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji (innych niż oferta) przekazywanych na adres e-mail Zamawiającego przyjmuje się datę dostarczenia wiadomości na adres e-mail Zamawiającego. W przypadku skorzystania z Platformy za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich złożenia/ wysłania na Platformie.

**3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**  
SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

- 3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
- 5.6. Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie niepodlegania wykluczeniu**

Przed zmianą:  
Podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z udziału w postępowaniu i spełnieniu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez Zamawiającego.

Podmiotowe środki dowodowe składane na wezwanie Zamawiającego skierowane do Wykonawcy którego oferta została najwyżej oceniona:

- Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego.

Po zmianie:

1. oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego,
2. odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie określonym w art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.

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

5.7. Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu

Przed zmianą:

Podmiotowe środki dowodowe składane na wezwanie Zamawiającego skierowane do Wykonawcy którego oferta została najwyżej oceniona:

- odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, sporządzony nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.

-koncesji, zezwolenia, licencji lub innych dokumentów potwierdzających, że Wykonawca posiada uprawnienia do hurtowego obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne.

Po zmianie:

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

5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

- Opis przedmiotu zamówienia, który musi być zawarty w formularzu cenowym, zawierający wszystkie wymagane informacje, dane (parametry) określone przez Zamawiającego.

- Oświadczenie Wykonawcy, o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu na rynku polskim oferowany przedmiot zamówienia, tj. deklaracji zgodności o spełnianiu wymagań zasadniczych, certyfikatów zgodności wydanych przez jednostkę notyfikowaną dla oferowanych wyrobów medycznych – zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych a także oświadczenie Wykonawcy, że dostarczy stosowne dokumenty na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie.

- Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane leki posiadają aktualne charakterystyki produktu leczniczego, a także oświadczenie Wykonawcy, że dostarczy CHPL na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym terminie.

-Oświadczenie Wykonawcy, że minimalny termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia wynosi co najmniej 12 miesięcy licząc od dnia jego dostawy.

Po zmianie:

- Opis przedmiotu zamówienia, który musi być zawarty w formularzu cenowym, zawierający wszystkie wymagane informacje, dane (parametry) określone przez Zamawiającego.

- Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane leki posiadają aktualne charakterystyki produktu leczniczego, a także oświadczenie Wykonawcy, że dostarczy CHPL na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym terminie.

-Oświadczenie Wykonawcy, że minimalny termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia wynosi co najmniej 6 miesięcy licząc od dnia jego dostawy.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- Opis przedmiotu zamówienia, który musi być zawarty w formularzu cenowym, zawierający wszystkie wymagane informacje, dane (parametry) określone przez Zamawiającego.

- Oświadczenie Wykonawcy, o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu na rynku polskim oferowany przedmiot zamówienia, tj. deklaracji zgodności o spełnianiu wymagań zasadniczych, certyfikatów zgodności wydanych przez jednostkę notyfikowaną dla oferowanych wyrobów medycznych – zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych a także oświadczenie Wykonawcy, że dostarczy stosowne dokumenty na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie.

- Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane leki posiadają aktualne charakterystyki produktu leczniczego, a także oświadczenie Wykonawcy, że dostarczy CHPL na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym terminie.

- Oświadczenie Wykonawcy, że minimalny termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia wynosi co najmniej 12 miesięcy licząc od dnia jego dostawy.

Po zmianie:

- Opis przedmiotu zamówienia, który musi być zawarty w formularzu cenowym, zawierający wszystkie wymagane

informację, dane (parametry) określone przez Zamawiającego.

- Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane leki posiadają aktualne charakterystyki produktu leczniczego, a także oświadczenie Wykonawcy, że dostarczy CHPL na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym terminie.

-Oświadczenie Wykonawcy, że minimalny termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia wynosi co najmniej 6 miesięcy licząc od dnia jego dostawy.