

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa odczynników i materiałów do wykonywania badań histopatologicznych i cytologicznych w Zakładzie Patomorfologii Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w B-B

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego: Beskidzkie Centrum Onkologii - Szpital Miejski im. Jana Pawła II w Bielsku - Białej
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 242865296
- 1.4.) Adres zamawiającego:
- 1.4.1.) Ulica: Wyzwolenia 18
- 1.4.2.) Miejscowość: Bielsko-Biała
- 1.4.3.) Kod pocztowy: 43-300
- 1.4.4.) Województwo: śląskie
- 1.4.5.) Kraj: Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL225 - Bielski
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: szpital@onkologia.bielsko.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.onkologia.bielsko.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: 2024/BZP 00594721
- 2.2.) Data ogłoszenia: 2024-11-14

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2024/BZP 00581407
- 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. Karty charakterystyki asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr I poz. 1-9; w Pakiecie nr IV poz. 4, oraz w Pakiecie nr VI poz. 1-4;
2. Folder producenta asortymentu w Pakiecie nr 4 poz. 4 i 5.
3. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
4. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro spełniają wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
5. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące substancjami chemicznymi lub ich mieszaninami w rozumieniu ustawy z dnia 25 lutego 2011r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach posiadają karty charakterystyki substancji chemicznej lub jej mieszaniny.
6. Po jednej sztuce próbek asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr III poz. 1-6- wraz z informacjami w języku polskim zawierającymi dane producenta, opisem zawierającym wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa, użytkowania i terminów ważności - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr III. Próbki należy dostarczyć do Działu Zamówień Publicznych pokój nr 11/12 w budynku Administracji przy ulicy Wyzwolenia 18 w Bielsku - Białej do dnia 15.11.2024r. do godz. 10:00.

Po zmianie:

1. Karty charakterystyki asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr I poz. 1-9; w Pakiecie nr IV poz. 4, oraz w Pakiecie nr VI poz. 1-4;
 2. Folder producenta asortymentu w Pakiecie nr 4 poz. 4 i 5.
 3. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
 4. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro spełniają wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
 5. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące substancjami chemicznymi lub ich mieszaninami w rozumieniu ustawy z dnia 25 lutego 2011r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach posiadają karty charakterystyki substancji chemicznej lub jej mieszaniny.
 6. Po jednej sztuce próbek asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr I poz. nr 9 oraz Pakiecie nr III poz. 1- 6- wraz z informacjami w języku polskim zawierającymi dane producenta, opisem zawierającym wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa, użytkowania i terminów ważności - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr I oraz Pakiet nr III.
- Próbki należy dostarczyć do Działu Zamówień Publicznych pokój nr 11/12 w budynku Administracji przy ulicy Wyzwolenia 18 w Bielsku - Białej do dnia 21.11.2024r. do godz. 10:00.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Karty charakterystyki asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr I poz. 1-9; w Pakiecie nr IV poz. 4, oraz w Pakiecie nr VI poz. 1-4;
 2. Folder producenta asortymentu w Pakiecie nr 4 poz. 4 i 5.
 3. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
 4. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro spełniają wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
 5. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące substancjami chemicznymi lub ich mieszaninami w rozumieniu ustawy z dnia 25 lutego 2011r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach posiadają karty charakterystyki substancji chemicznej lub jej mieszaniny.
 6. Po jednej sztuce próbek asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr III poz. 1-6- wraz z informacjami w języku polskim zawierającymi dane producenta, opisem zawierającym wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa, użytkowania i terminów ważności - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr III.
- Próbki należy dostarczyć do Działu Zamówień Publicznych pokój nr 11/12 w budynku Administracji przy ulicy Wyzwolenia 18 w Bielsku - Białej do dnia 15.11.2024r. do godz. 10:00.

Po zmianie:

1. Karty charakterystyki asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr I poz. 1-9; w Pakiecie nr IV poz. 4, oraz w Pakiecie nr VI poz. 1-4;
 2. Folder producenta asortymentu w Pakiecie nr 4 poz. 4 i 5.
 3. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
 4. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro spełniają wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz muszą być oznakowane znakiem CE i posiadać ważną deklarację zgodności CE.
 5. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby będące substancjami chemicznymi lub ich mieszaninami w rozumieniu ustawy z dnia 25 lutego 2011r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach posiadają karty charakterystyki substancji chemicznej lub jej mieszaniny.
 6. Po jednej sztuce próbek asortymentu zaoferowanego w Pakiecie nr I poz. nr 9 oraz Pakiecie nr III poz. 1- 6- wraz z informacjami w języku polskim zawierającymi dane producenta, opisem zawierającym wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa, użytkowania i terminów ważności - dotyczy ofert składanych na Pakiet nr I oraz Pakiet nr III.
- Próbki należy dostarczyć do Działu Zamówień Publicznych pokój nr 11/12 w budynku Administracji przy ulicy Wyzwolenia 18 w Bielsku - Białej do dnia 21.11.2024r. do godz. 10:00.

**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:
2024-11-15 10:00

Po zmianie:
2024-11-21 10:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:
2024-11-15 10:30

Po zmianie:
2024-11-21 10:30

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:
2024-12-14

Po zmianie:
2024-12-20

Z-CA DYREKTORA
ds. Technicznych
Beskidzkiego Centrum Onkologii-Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

mgr inż. Grzegorz Kubica

