

Ogłoszenia powiązane:

Ogłoszenie nr 359863-2016 z dnia 06-12-2016 - Żnin

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywnie dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku w Grupach:
h: Grupa 1 - Sprzęt anestetyczny drobny i jednorazowego użytku Grupa 2 - Strzykawki do pomp Grupa 3...

Termin składania ofert/wniosków: 16-12-2016



Ogłoszenie nr 365492 - 2016 z dnia 2016-12-13 r.

Żnin:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 359863

Data: 06/12/2016

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o.o., Krajowy numer identyfikacyjny 9321330900000, ul. ul. Szpitalna
30, 88400 Żnin, woj. kujawsko-pomorskie, państwo Polska, tel. 52 3031341 w. 181, e-mail
szpitalznin@szpitalznin.pl, faks 523 031 344.

Adres strony internetowej (url):

Adres profilu nabywcy:

Adres strony internetowej, pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne:

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: II

Punkt: IV

W ogłoszeniu jest: 2. Oferowany w przetargu asortyment musi być dopuszczony do obrotu i stosowania w jednostkach ochrony zdrowia na terenie RP zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i


spełniać wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679, ze zm.). Oferowany asortyment musi posiadać zgodnie z przyjętą klasyfikacją Certyfikat CE i/lub Deklarację zgodności oraz dokument potwierdzający zgłoszenie i/lub wpis do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania (dotyczy wyrobów objętych obowiązkiem zgłoszenia/wpisu do ww. rejestru, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami).

W ogłoszeniu powinno być: 2. Oferowany w przetargu asortyment, musi posiadać zgodnie z przyjętą klasyfikacją aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III

Punkt: 6

W ogłoszeniu jest: Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań Zamawiającego:  Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany asortyment, zgodnie z przyjętą klasyfikacją posiada Certyfikat CE i/lub Deklarację zgodności, dokument potwierdzający zgłoszenie i/lub wpis do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania (dotyczy wyrobów objętych obowiązkiem zgłoszenia/wpisu do ww. rejestru, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). UWAGA! Jeżeli zgodnie z obowiązującymi przepisami oferowany w przetargu asortyment nie wymaga posiadania któregoś z ww. dokumentów – Wykonawca składa stosowne Oświadczenie z zaznaczeniem, której Grupy i pozycji ono dotyczy. a) Karty techniczne producenta oferowanego asortymentu, opisy, foldery, itp. (w j. polskim), potwierdzające swoją treścią, zgodność oferowanego asortymentu z charakterystyką podaną przez Zamawiającego. UWAGA! Zamawiający wymaga, aby Wykonawca składając powyższe dokumenty, na każdym z nich jednoznacznie zaznaczył, której Grupy i pozycji dotyczy.

W ogłoszeniu powinno być: Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań Zamawiającego: a) Oświadczenie Wykonawcy poświadczające, że oferowany asortyment, posiada zgodnie z przyjętą klasyfikacją aktualne

dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych oraz, że na każde żądanie Zamawiającego zostanie przedstawiona ich kserokopia. b) Karty techniczne producenta oferowanego asortymentu, opisy, foldery, itp. (w j. polskim), potwierdzające swoją treścią, zgodność oferowanego asortymentu z charakterystyką podaną przez Zamawiającego. UWAGA! Zamawiający wymaga, aby Wykonawca składając powyższe dokumenty, na każdym z nich jednoznacznie zaznaczył, której Grupy i pozycji dotyczą.