

Ogłoszenie nr 540075857-N-2020 z dnia 04-05-2020 r.

Bydgoszcz:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 533564-N-2020

Data: 22/04/2020

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Wielospecjalistyczny Szpital Miejski im. dr Emila Warmińskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, Krajowy numer identyfikacyjny 09235474600000, ul. Szpitalna 19, 85-826 Bydgoszcz, woj. kujawsko-pomorskie, państwo Polska, tel. +48523709124, e-mail zam.pub@szpital.bydgoszcz.pl, faks +48523709125.

Adres strony internetowej (url): www.szpital.bydgoszcz.pl

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III

Punkt: 6

W ogłoszeniu jest: Karty katalogowe producenta/ulotki producenta/karty techniczne producenta potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SIWZ, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga przedłożenia karty technicznej potwierdzającej wymiary zaoferowanych łóżek. Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu na terenie UE i Polski zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych, w tym: 1. certyfikat CE lub deklaracja zgodności CE potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia normy określone dyrektywą 93/42/EWG (MDD); 2. powiadomienie/zgłoszenie Urzędu Rejestracji Produktów Lekowych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu (kopia potwierdzona za zgodność z oryginałem)

W ogłoszeniu powinno być: 1. Próbki, opisy, fotografie lub inne podobne materiały, to jest: Karty katalogowe producenta/ulotki producenta/karty techniczne producenta potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z SIWZ, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. 2. Zaświadczenie, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom, to jest: Dla zadań nr : 1, 2, 5 i 6: Dokumenty potwierdzające, że przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu na terenie UE i Polski zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych, w tym: 1. certyfikat CE lub deklaracja zgodności CE potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia normy określone dyrektywą 93/42/EWG (MDD); 2. powiadomienie/zgłoszenie Urzędu Rejestracji Produktów Lekowych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu (kopia potwierdzona za zgodność z oryginałem) Dla zadań nr : 3, 4 i 7: 1. deklaracja zgodności CE