

Ogłoszenie powiązane:

Ogłoszenie nr 79627-2016 z dnia 2016-06-10 r. Ogłoszenie o zamówieniu - Olsztyn
dostawa zastawek serca, conduitów, protez naczyniowych, stentgraftów oraz pierścieni do anuloplastyki.
Termin składania ofert: 2016-06-21

Numer ogłoszenia: 92197 - 2016; data zamieszczenia: 17.06.2016

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmieniającym ogłoszeniu: 79627 - 2016 data 10.06.2016 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJ CY

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny, ul. ojnierska 18, 10-561 Olsztyn, woj. warmi sko-mazurskie, tel. 089 5386937, fax. 089 5386228.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić :

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: III.5).

W ogłoszeniu jest: INFORMACJA O DOKUMENTACH POTWIERDZAJĄCYCH, E OFEROWANE DOSTAWY, USŁUGI LUB ROBOTY BUDOWLANE ODPOWIADAJĄ OKREŚLONYM WYMAGANIOM W zakresie potwierdzenia, e oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć : próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na podstawie zamówienia; inne dokumenty W celu potwierdzenia, e oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom zamawiającego

1. Folderu/katalogu/ zawierającego opis - specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia. 2. Dokument potwierdzający, i oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679) i przepisami wykonawczymi do oferty należy dołączyć

2.1. Dla wyrobów klasy I - deklaracje zgodności CE; 2.2. Dla wyrobów klas: I z funkcją pomiarową, I najwyższej i IIa - deklaracje zgodności CE z numerem jednostki notyfikowanej, biorąc pod uwagę ich pierwotne przewidziane zastosowanie - Dokumenty potwierdzające, e zestaw lub system zestawu poddany ocenie zgodności; 2.3. Dla wyrobów klas: II b i III - Certyfikat CE 2.4. Dla wyrobów medycznych będących zestawem lub systemem zabiegowym w którym wszystkie elementy oznaczone są znakiem CE - oświadczanie określone w art. 30 ust. 1. Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. 2.5. Dla wyrobów medycznych będących systemem lub zestawem zabiegowym zawierającym wyrób medyczny nieoznakowany znakiem CE lub gdy wybrana kombinacja wyrobów medycznych nie jest kompatybilna, biorąc pod uwagę ich pierwotne przewidziane zastosowanie - Dokumenty potwierdzające, e zestaw lub system zestawu poddany ocenie zgodności. 3. Próbek oferowanego asortymentu - w zakresie pakietów nr 1-8 - w celu potwierdzenia spełniania wymagań SIWZ - po 1 szt..

W ogłoszeniu powinno być : INFORMACJA O DOKUMENTACH POTWIERDZAJĄCYCH, JE OFEROWANE DOSTAWY, USŁUGI LUB ROBOTY BUDOWLANE ODPOWIADAJĄ OKREŚLONYM WYMAGANIOM W zakresie potwierdzenia, je oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć : próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na podstawie zamawiającego; inne dokumenty W celu potwierdzenia, je oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom zamawiającego

1. Folderu/katalogu/ zawierającego opis - specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia. 2. Dokument potwierdzający, je oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 nr 107 poz. 679) i przepisami wykonawczymi do oferty należy dołączyć

2.1. Dla wyrobów klasy I - deklaracje zgodności CE; 2.2. Dla wyrobów klas: I z funkcją pomiarową, I najwyższej i IIa - deklaracje zgodności CE z numerem jednostki notyfikowanej, biorąc pod uwagę ocenę zgodności; 2.3. Dla wyrobów klas: II b i III - Certyfikat CE 2.4. Dla wyrobów medycznych będących zestawem lub systemem zabiegowym w którym wszystkie elementy oznaczone są znakiem CE - o poświadczenie określone w art. 30 ust. 1. Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. 2.5. Dla wyrobów medycznych będących systemem lub zestawem zabiegowym zawierającym wyrób medyczny nieoznakowany znakiem CE lub gdy wybrana kombinacja wyrobów medycznych nie jest kompatybilna, biorąc pod uwagę ich pierwotnie przewidziane zastosowanie - Dokumenty potwierdzające, je zestaw lub system zostają poddany ocenie zgodności..