

Ogłoszenie powiązane:

[Ogłoszenie nr 77234-2015 z dnia 2015-04-07 r.](#) Ogłoszenie o zamówieniu - Elbląg
Przedmiotem zamówienia jest dostawa drobnego sprzętu laboratoryjnego w 16 pakietach dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, Laboratorium Bakteriologicznego i Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej i Banku Krwi WSZ w Elblągu w okresie...
Termin składania ofert: 2015-04-21

Numer ogłoszenia: 85666 - 2015; data zamieszczenia: 15.04.2015

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 77234 - 2015 data 07.04.2015 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg, woj. warmińsko-mazurskie, tel. (055) 2344111, fax. 055 2345547.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** III.5.
- **W ogłoszeniu jest:** W zakresie potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć: inne dokumenty 1. Opisu zaoferowanego przedmiotu zamówienia - aktualnych polsko-języcznych katalogów lub ulotek informacyjnych producenta, potwierdzających, że zaoferowany sprzęt spełnia wszystkie wymagania SIWZ opisane w Załącznikach od Nr 1 do Nr 16 (wymagane w zakresie wszystkich zaoferowanych pakietów), których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego. Wskazane jest, aby załączone do oferty ulotki, katalogi były oznaczone przez Wykonawcę, którego załącznika, pozycji dotyczą. 2. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.). Jeżeli dany produkt nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. Wykonawca składa stosowne oświadczenie. 3. Nieodpłatnych próbek załączonych do oferty Wykonawcy, po 1 szt. dla Pakietu nr 4 poz. 3, 4, 5 oraz dla Pakietu nr 8 poz. 21, 22, 23. 4. Dla Pakietu nr 7 poz. 1,2 oraz Pakietu Nr 8 poz. 8,9 dokument potwierdzający kalibrację ez dla opakowania zbiorczego. 5. Dla Pakietu nr 8 poz.15,16,17 wymagany dokument potwierdzający klasę IIa dla wyrobów medycznych. 6. Dla Pakietu nr 8 poz.15,16,17 deklaracji zgodności dotyczącej wyrobu medycznego oraz dokumentu wykazującego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów w okresie 6, 24, 48 i 72 godzin od pobrania w temperaturze

lodówkowej i pokojowej. Dokument ten ma potwierdzić możliwość transportu standardowych mikroorganizmów w czasie 48 i 72 godzin. Dokumenty muszą być w języku polskim. 7. Dla Pakietu nr 10 dla każdego oferowanego sprzętu deklaracji zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu..

- **W ogłoszeniu powinno być:** W zakresie potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć: inne dokumenty 1. Opisu zaoferowanego przedmiotu zamówienia - aktualnych polsko-języcznych katalogów lub ulotek informacyjnych producenta, potwierdzających, że zaoferowany sprzęt spełnia wszystkie wymagania SIWZ opisane w Załącznikach od Nr 1 do Nr 16 (wymagane w zakresie wszystkich zaoferowanych pakietów), których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego. Wskazane jest, aby załączone do oferty ulotki, katalogi były oznaczone przez Wykonawcę, którego załącznika, pozycji dotyczą. 2. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.). Jeżeli dany produkt nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. Wykonawca składa stosowne oświadczenie. 3. Nieodpłatnych próbek załączonych do oferty Wykonawcy, po 1 szt. dla Pakietu nr 4 poz. 3, 4, 5 oraz dla Pakietu nr 8 poz. 21, 22, 23. 4. Dla Pakietu nr 7 poz. 1,2 oraz Pakietu Nr 8 poz. 8,9 dokument potwierdzający kalibrację ez dla opakowania zbiorczego. 5. Dla Pakietu nr 8 poz.15,16,17 wymagany dokument potwierdzający klasę IIa dla wyrobów medycznych. 6. Dla Pakietu nr 8 poz.15,16,17 deklaracji zgodności dotyczącej wyrobu medycznego oraz dokumentu wykazującego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów w okresie 24, 48 godzin od pobrania w temperaturze lodówkowej i pokojowej. Dokument ten ma potwierdzić możliwość transportu standardowych mikroorganizmów w czasie 48 godzin. Dokumenty muszą być w języku polskim. 7. Dla Pakietu nr 10 dla każdego oferowanego sprzętu deklaracji zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** IV.4.4.
- **W ogłoszeniu jest:** Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 21.04.2015 godzina 10:00, miejsce: Wojewódzki Szpital Zespolony, ul. królewiecka 146, 82-300 Elbląg, Sekretariat, pok.44..
- **W ogłoszeniu powinno być:** Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 23.04.2015 godzina 10:00, miejsce: Wojewódzki Szpital Zespolony, ul. królewiecka 146, 82-300 Elbląg, Sekretariat, pok.44..