Ogłoszenie nr 29397 - 2017 z dnia 2017-02-21 r.

**Zawiercie:   
OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

**OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

**INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 24807-2017  
**Data:** 14/02/2017

**SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Szpital Powiatowy, Krajowy numer identyfikacyjny 27627111000000, ul. Miodowa  14, 42-400   Zawiercie, woj. śląskie, państwo Polska, tel. 326 740 361, e-mail inwestycje@szpitalzawiercie.pl, faks 326 721 532.   
Adres strony internetowej (url): www.szpitalzawiercie.pl  
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:** XII  
**Punkt:** 1,2  
**W ogłoszeniu jest:** 1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 14 do dnia 24.02.2017 r. do godz. 10:00. 2. Zamawiający otworzy oferty w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć w dniu 24.02.2017 r. o godz. 12:00, w siedzibie Zamawiającego, 42-400 Zawiercie; Miodowa 14 budynek D pokój nr 14.   
**W ogłoszeniu powinno być:** 1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 14 do dnia 28.02.2017 r. do godz. 10:00. 2. Zamawiający otworzy oferty w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć w dniu 28.02.2017 r. o godz. 12:00, w siedzibie Zamawiającego, 42-400 Zawiercie; Miodowa 14 budynek D pokój nr 14.   
  
**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**  
**Numer sekcji:** II  
**Punkt:** 9  
**W ogłoszeniu jest:** W celu spełnienia wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga: W zakresie pakiet nr.1, poz.1,3-10 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do Obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego, Ulotka produktowa’; poz.2 i 11. Wykonawca złoży pozwolenie Ministra Zdrowia do Obrotu produktem biobójczym, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego ulotka produktowa. 2. W zakresie pakiet nr.2, poz.1 by Wykonawca złożył deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy)zgodnie z zapisami w formularzu cenowym wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego ulotka produktowa 3. W zakresie pakiet nr.3, poz.1-3 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego, Ulotka produktowa 4. W zakresie pakiet nr.4, poz.1. Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego, Ulotka produktowa 5. W pakiecie nr.5 poz.1-6 Wykonawca złoży kartę charakterystyki produktu leczniczego, ulotkę przy lekowa, etykietę; poz. 7 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego,Ulotka produktową. 6. W pakiecie nr.6 w poz. 1-2 Wykonawca złoży oświadczenie o posiadaniu aktualnych świadectw dopuszczenia do obrotu i kartę charakterystyki produktu leczniczego, ulotkę przylekową,etykietę , natomiast w poz. 3-5 Wykonawca złoży wpis/zgłoszenie do CPNP, ulotkę, w poz 6-7 Wykonawca złoży aktualne dokumenty wskazujace na dopuszczenie do obrotu na terytorium RP produktu biobóczego, aktualną kartę charakterystyki produktu niebezpiecznego, ulotkę. 7. W zakresie pakiet nr.7, poz.1-9 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego,Ulotka produktowa 8. W zakresie pakiet nr.8, poz.1-2 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego,Ulotka produktowa 9. W zakresie pakiet nr.9, poz.1 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Kartę Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego,Ulotka produktowa 10. Oświadczenie Wykonawcy, w którym zgodnie z treścią art. 18 ustawy z 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami o odpadami opakowaniowymi ( Dz. U. z 2013r. poz.888) zobowiązuje się zorganizować system zbierania oraz zapewnić odzysk, w tym recykling odpadów opakowaniowych po środkach niebezpiecznych.   
**W ogłoszeniu powinno być:** W celu spełnienia wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga: W zakresie pakiet nr.1, poz.1,3-10 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do Obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego, Ulotka produktowa’; poz.2 i 11. Wykonawca złoży pozwolenie Ministra Zdrowia do Obrotu produktem biobójczym, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego ulotka produktowa. 2. W zakresie pakiet nr.2, poz.1 by Wykonawca złożył deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy)zgodnie z zapisami w formularzu cenowym wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego ulotka produktowa 3. W zakresie pakiet nr.3, poz.1-3 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego, Ulotka produktowa 4. W zakresie pakiet nr.4, poz.1. Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego, Ulotka produktowa 5. W pakiecie nr.5 poz.1-6 Wykonawca złoży kartę charakterystyki produktu leczniczego, ulotkę przy lekowa, etykietę; poz. 7 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego,Ulotka produktową. 6. W pakiecie nr.6 w poz. 1-2 Wykonawca złoży oświadczenie o posiadaniu aktualnych świadectw dopuszczenia do obrotu i kartę charakterystyki produktu leczniczego, ulotkę przylekową,etykietę , natomiast w poz. 3-5 Wykonawca złoży wpis/zgłoszenie do CPNP, ulotkę, w poz 6-7 Wykonawca złoży aktualne dokumenty wskazujace na dopuszczenie do obrotu na terytorium RP produktu biobóczego, aktualną kartę charakterystyki produktu niebezpiecznego, ulotkę. 7. W zakresie pakiet nr.7, poz.1-9 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego,Ulotka produktowa 8. W zakresie pakiet nr.8, poz.1-2 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Karta Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego,Ulotka produktowa 9. W zakresie pakiet nr.9, poz.1 Wykonawca złoży deklaracje zgodności dopuszczenia do obrotu wystawiona przez producenta i Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) Wpis do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Aktualną Kartę Charakterystyki Produktu Niebezpiecznego, Ulotka produktowa