

Ogłoszenie nr 540017182-N-2019 z dnia 28-01-2019 r.

**Bydgoszcz:**  
**OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

**OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

**INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 506352-N-2019

**Data:** 23/01/2019

**SEKCJA I: ZAMAWIAJACY**

Wielospecjalistyczny Szpital Miejski im. dr Emila Warmińskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, Krajowy numer identyfikacyjny 092354746, 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:** WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP Wymagane dokumenty dla grup 1-2 1) Opisy, katalogi, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego. 2) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010r. (Dz. U. nr 107 poz. 679 ze zm.), w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych; Wymagane dokumenty dla grup 1-2 1) Opisy, katalogi, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego. 2) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010r. (Dz. U. nr 107 poz. 679 ze zm.), w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych;

**W ogłoszeniu powinno być:** III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP Wymagane dokumenty dla grup 1-2 1) Opisy, katalogi, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego. 2) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010r. (Dz. U. nr 107 poz. 679 ze zm.), w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych ,3)certyfikat/deklarację zgodności CE potwierdzający spełnianie normy wynikającej z opisu przedmiotu zamówienia; Wymagane dokumenty dla grup 1-2 1) Opisy, katalogi, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego. 2) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010r. (Dz. U. nr 107 poz. 679 ze zm.), w formie wpisu/zgłoszenia/powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych;3)certyfikat/deklarację zgodności CE potwierdzający spełnianie normy wynikającej z opisu przedmiotu zamówienia

Drukuj