

**Numer ogłoszenia: 217441 - 2014; data zamieszczenia: 15.10.2014**

## OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

**Ogłoszenie dotyczy:** Ogłoszenia o zamówieniu.

**Informacje o zmienianym ogłoszeniu:** 213861 - 2014 data 09.10.2014 r.

### SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Powiatowe Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o., ul. Bohaterów Getta 10, 58-400 Kamienna Góra, woj. dolnośląskie, tel. 75 7449033.

### SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

#### II.1) Tekst, który należy zmienić:

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** III.5.
- **W ogłoszeniu jest:** Inne dokumenty: - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. 2010, nr 107, poz. 679) Wykonawcy składają dokumenty dopuszczenia do obrotu - używania na terenie RP na oferowane wyroby medyczne zgodnie z ich klasą (deklarację zgodności lub CE zgodnie z klasą wyrobu) bądź oświadczenie, że oferowane produkty posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, według wzoru: Dokument 3; - Wykonawca winien dołączyć do oferty metodyki - zasady metody potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Z uwagi na zbyt znaczne zwiększenie rozmiarów oferty Zamawiający dopuszcza złożenie w/w dokumentów w formie elektronicznej (płyta CD lub dyskietka) wraz z oświadczeniem Wykonawcy, iż treść zawarta na dyskietce odpowiada w każdym szczególe oryginałowi - dokument 6 - aplikacje na aparaty - dokument nr 7 - W przypadku, gdy oferowany towar (reagenty, kalibratory i inne materiały zużywalne) zawierają substancję niebezpieczną i podlegają przepisom ustawy z dnia 11.01.2001 o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. 2001.11.84 z późn. zm.) oraz w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 03.07.02 w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego (Dz. u. 2002.14.117 ze zm.) - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 2004.12.14 zmieniające rozporządzenie w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego (Dz. U. 2004, Nr 2, poz. 8 ) Wykonawca może dołączyć do oferty w formie oryginału lub kserokopii potwierdzonych za zgodność z oryginałem lub w formie elektronicznej przez Wykonawcę kartę charakterystyki na oferowane odczynniki, reagenty, kontrolki w rozumieniu wyżej przytoczonych przepisów jako - dokument nr 3 bądź tylko oświadczenie o którym mowa w dokumencie 3 (jako dok 3). - wypełniony dokument potwierdzający spełnianie wymagań Zamawiającego dot. analizatora hematologicznego i/lub do oznaczania jonów/analizatora równowagi kwasowo-zasadowej - dokument nr 8, 8a, 8b.
- **W ogłoszeniu powinno być:** Inne dokumenty: - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. 2010, nr 107, poz. 679) Wykonawcy składają dokumenty dopuszczenia do obrotu - używania na terenie RP na oferowane wyroby medyczne zgodnie z ich klasą (deklarację zgodności lub CE zgodnie z klasą wyrobu) bądź oświadczenie, że oferowane produkty posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, według wzoru: Dokument 3; - Wykonawca winien dołączyć do oferty metodyki - zasady metody potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Z uwagi na zbyt znaczne zwiększenie rozmiarów oferty Zamawiający dopuszcza złożenie w/w dokumentów w formie elektronicznej (płyta CD lub dyskietka) wraz z oświadczeniem Wykonawcy, iż treść zawarta na dyskietce odpowiada w każdym szczególe oryginałowi - dokument 6 - W przypadku, gdy oferowany towar (reagenty, kalibratory i inne materiały zużywalne) zawierają substancję niebezpieczną i podlegają przepisom ustawy z dnia 11.01.2001 o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. 2001.11.84 z późn. zm.) oraz w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 03.07.02 w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego (Dz. u. 2002.14.117 ze zm.) - Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 2004.12.14 zmieniające rozporządzenie w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego (Dz. U. 2004, Nr 2, poz. 8 ) Wykonawca może dołączyć do oferty w formie oryginału lub kserokopii potwierdzonych za zgodność z oryginałem lub w formie elektronicznej przez Wykonawcę kartę charakterystyki na oferowane odczynniki, reagenty, kontrolki w rozumieniu wyżej przytoczonych

przepisów jako - dokument nr 3 bądź tylko oświadczenie o którym mowa w dokumencie 3 (jako dok 3). - wypełniony dokument potwierdzający spełnianie wymagań Zamawiającego dot. analizatora hematologicznego i/lub do oznaczania jonów/analizatora równowagi kwasowo-zasadowej - dokument nr 8, 8a, 8b.