

Ogłoszenie powiązane:

Ogłoszenie nr 11836-2012 z dnia 2012-01-13 r. Ogłoszenie o zamówieniu - Poznań

Zakup i dostawa sprzętu medycznego niesterylnego. PRZYRZĄD DO ĆWICZEŃ ODEECHOWYCH TORBA NA WYMIOCINY RURA KARBOWANA

Termin składania ofert: 2012-01-23

Numer ogłoszenia: 19356 - 2012; data zamieszczenia: 20.01.2012

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 11836 - 2012 data 13.01.2012 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Wielkopolskie Centrum Onkologii, ul. Garbary 15, 61-866 Poznań, woj. wielkopolskie, tel. 061 8540500, fax. 061 8521948.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

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

W ogłoszeniu jest: stosowanie do dyspozycji art. 25 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych - Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: 1) Pełnomocnictwo osób sporządzających ofertę, jeżeli ich kompetencja nie wynika wprost z dokumentów określonych w podpunkcie A 1) punktu VI niniejszej specyfikacji. 2) Wypełniony formularz ofertowy, według wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w którym Wykonawca określi całkowitą cenę przedmiotu zamówienia w PLN (netto i brutto), - będącą sumą wartości, tak brutto jak i netto - podpisany przez osoby upoważnione do podejmowania czynności prawnych, w tym do zaciągania zobowiązań skutkujących finansowo. 3) Formularz cenowy wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej specyfikacji. 4) Oświadczenie o przekazaniu części zamówienia podwykonawcom załącznik nr 5. Stosownie do dyspozycji art. 36 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych - Zamawiający nie określa, która część zamówienia nie może być powierzona podwykonawcom. 5) Opis urządzenia, opis parametrów technicznych oraz dokumenty potwierdzające spełnianie warunków technicznych wymaganych SIWZ. Opis przedmiotu zamówienia - wymagania stanowi załącznik 2 do specyfikacji. 6) Certyfikat CE dla urządzeń medycznych, instrukcja obsługi w języku polskim. C. W ramach przedmiotu zamówienia Zamawiający [na podstawie art. 25 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w zw. z przepisami ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r.,

Nr 107, poz. 679.)] wymaga złożenia wraz z ofertą dla poszczególnych wyrobów n/w dokumenty: 1. Deklaracja Wytwórcy (Producenta) o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych oraz Certyfikat Jednostki Notyfikowanej (jeżeli dotyczy) dla oferowanego przedmiotu zamówienia osobno, lub 2. Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania - w formie świadectwa rejestracji wyrobu (jeżeli dotyczy wyrobu), a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego ustawą z dnia 20.4.2004r o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679), lub 3. Oświadczenie o klasyfikacji wyrobu, o ile nie wynika to z ww. dokumentów.

W ogłoszeniu powinno być: stosowanie do dyspozycji art. 25 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych - Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: 1) Pełnomocnictwo osób sporządzających ofertę, jeżeli ich kompetencja nie wynika wprost z dokumentów określonych w podpunkcie A 1) punktu VI niniejszej specyfikacji. 2) Wypełniony formularz ofertowy, według wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w którym Wykonawca określi całkowitą cenę przedmiotu zamówienia w PLN (netto i brutto), - będącą sumą wartości, tak brutto jak i netto - podpisany przez osoby upoważnione do podejmowania czynności prawnych, w tym do zaciągania zobowiązań skutkujących finansowo. 3) Formularz cenowy wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej specyfikacji. 4) Oświadczenie o przekazaniu części zamówienia podwykonawcom załącznik nr 5. Stosownie do dyspozycji art. 36 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych - Zamawiający nie określa, która część zamówienia nie może być powierzona podwykonawcom. 5) Opis urządzenia, opis parametrów technicznych oraz dokumenty potwierdzające spełnianie warunków technicznych wymaganych SIWZ. Opis przedmiotu zamówienia - wymagania stanowi załącznik 2 do specyfikacji. C. W ramach przedmiotu zamówienia Zamawiający [na podstawie art. 25 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w zw. z przepisami ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679.)] wymaga złożenia wraz z ofertą dla poszczególnych wyrobów n/w dokumenty: 1. Deklaracja Zgodności lub Certyfikat Zgodności (jeżeli dotyczy), 2. alternatywnie jeden z poniższych dokumentów wraz z potwierdzeniem złożenia ich w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: a. powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu, b. zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, c. wniosek o przeniesienie danych objętych wpisem do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania, prowadzonego na podstawie wcześniejszej ustawy, do bazy danych prowadzonej przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych..

