Ogłoszenie nr 540261197-N-2019 z dnia 02-12-2019 r.

Kielce:  
OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

**OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

**Numer:** 628678-N-2019   
**Data:** 27/11/2019

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Świętokrzyskie Centrum Onkologii, Krajowy numer identyfikacyjny 12632330000000, ul. ul. Artwińskiego  3, 25-734  Kielce, woj. świętokrzyskie, państwo Polska, tel. (041) 3674280, e-mail sco@onkol.kielce.pl, faks (041) 36 74 071.   
Adres strony internetowej (url): www.onkol.kielce.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:** 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i stosowania w Polsce zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami ustawy dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679) W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga dokumentu w/w, należy załączyć oświadczenie. 2. Aktualny dokument w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107 poz. 679), tj. deklarację zgodności CE, W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga dokumentu w/w, należy załączyć oświadczenie 3. Oryginalne katalogi, foldery, ulotki, materiały źródłowe producenta / w j. polskim/ - dla oferowanego asortymentu, dokumenty zgodne z opisem producenta opisy oferowanego asortymentu, uwzględniające wszystkie wymagane parametry 4. Oświadczenie w języku polskim o kompatybilności oferowanych wkładów ze wstrzykiwaczem MEDRAD Spectris Solaris EP MR, posiadanym przez Zamawiającego, mówiące o tym, że oferowane akcesoria nie spowodują uszkodzenia ani cofnięcia praw gwarancyjnych w/w wstrzykiwacza - dot. Pakietu nr 4. 5. Wykaz próbek i próbki - Załącznik nr 5, dotyczy Pakietu nr 1-3   
**W ogłoszeniu powinno być:** 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i stosowania w Polsce zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami ustawy dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679) W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga dokumentu w/w, należy załączyć oświadczenie. 2. Aktualny dokument w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107 poz. 679), tj. deklarację zgodności CE, W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga dokumentu w/w, należy załączyć oświadczenie 3. Oryginalne katalogi, foldery, ulotki, materiały źródłowe producenta / w j. polskim/ - dla oferowanego asortymentu, dokumenty zgodne z opisem producenta opisy oferowanego asortymentu, uwzględniające wszystkie wymagane parametry 4. Oświadczenie w języku polskim o kompatybilności oferowanych wkładów ze wstrzykiwaczem MEDRAD Spectris Solaris EP MR, posiadanym przez Zamawiającego, mówiące o tym, że oferowane akcesoria nie spowodują uszkodzenia w/w wstrzykiwacza - dot. Pakietu nr 4. 5. Wykaz próbek i próbki - Załącznik nr 5, dotyczy Pakietu nr 1-3