

Ogłoszenie nr 500172765-N-2018 z dnia 23-07-2018 r.

Busko-Zdrój:
OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 591098-N-2018

Data: 2019-07-18

SEKCJA I: ZAMAWIAJACY

Zespół Opieki Zdrowotnej, Krajowy numer identyfikacyjny 00031146700000, ul. ul. Bohaterów Warszawy 67, 281 świętokrzyskie, państwo Polska, tel. 041 3782401, e-mail sekretariat@zoz.busko.pl, faks 041 3782768.

Adres strony internetowej (url): www.zoz.busko.com.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: Zadanie nr 1 A) zezwolenie na wytwarzanie tlenu medycznego wydane przez Głównego : oparcu o ustawę z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity: Dz. U. 2017 r. poz. 2211 ze dopuszczenie do obrotu tlenu medycznego potwierdzające jego zgodność z Farmakopeą Europejską wydane p zezwolenie na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej umożliwiające sprzedaż tlenu medycznego spoza miejsc Głównego Inspektora Farmaceutycznego, D) świadectwo Rejestracji tlenu medycznego zgodnie z ustawą z dni. Farmaceutyczne (tekst jednolity: Dz. U. 2017 r. poz. 2211 ze zm.), E) Kartę Charakterystyki produktu lecznicze Zadanie nr 2 F) zezwolenie na wytwarzanie tlenu medycznego wydane przez Głównego Inspektora Farmaceuty dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity: Dz. U. 2017 r. poz. 2211 ze zm.) dla sprężoneg azotu medycznego, G) pozwolenie na dopuszczenie do obrotu tlenu medycznego potwierdzające jego zgodno:

wydane przez Ministra Zdrowia dla sprężonego tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego, H) zezwolenie Farmaceutycznej umożliwiające sprzedaż tlenu medycznego spoza miejsc wytwarzania wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego dla sprężonego tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego, I) świadectwo Rejestracji tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego, J) Kartę Charakterystyki produktu leczniczego i substancji niebezpiecznej dla sprężonego tlenu medycznego, K) Deklaracja zgodności CE na dwutlenek węgla medyczny zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tekst jednolity Dz. U. 2017, poz. 211 ze zm.), L) Kartę Charakterystyki substancji niebezpiecznej dwutlenku węgla medycznego, M) Deklarację zgodności CE na dwutlenek węgla medyczny, N) Deklarację zgodności CE na dwutlenek węgla medyczny, O) Kartę Charakterystyki substancji niebezpiecznej sprężonego powietrza, P) zezwolenie na wytwarzanie gazów medycznych wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego o ustawę z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity: Dz. U. 2017 r. poz. 2211 ze zm.), Q) Deklarację zgodności CE do obrotu sprężonej mieszanki tlenu medycznego i podtlenku azotu potwierdzające jego zgodność z Farmakopeą Europejską, R) zezwolenie na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej umożliwiające sprzedaż sprężonej mieszanki tlenu medycznego i podtlenku azotu spoza miejsc wytwarzania wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, S) Świadek zgodności z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tekst jednolity: Dz. U. 2017 r. poz. 2211 ze zm.), T) Kartę Charakterystyki substancji niebezpiecznej, U) Deklaracja zgodności CE na ustniki z filtrem zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tekst jednolity Dz. U. 2017, poz. 211 ze zm.).

W ogłoszeniu powinno być: Zadanie nr 1 1.Zezwolenie na wytwarzanie lub zezwolenia na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej wydane przez GIF, 2.Decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLWMIpB) o dopuszczeniu do obrotu, 3.Charakterystyka Produktu Leczniczego dla oferowanych produktów leczniczych. Zadanie nr 2 1.Zezwolenie na wytwarzanie lub zezwolenia na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej wydane przez GIF, 2.Decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLWMIpB) o dopuszczeniu do obrotu, 3.Charakterystyka Produktu Leczniczego dla oferowanych produktów leczniczych. Zadanie nr 3 1.Deklaracja zgodności CE na ciekły azot medyczny zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tekst jednolity Dz. U. 2017, poz. 211 ze zm.), 2. Kartę Charakterystyki substancji niebezpiecznej dla ciekłego azotu medycznego. Zadanie nr 4 1.Zezwolenie na wytwarzanie lub zezwolenia na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej wydane przez GIF, 2.Decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLWMIpB) o dopuszczeniu do obrotu, 3.Charakterystyka Produktu Leczniczego dla oferowanych produktów leczniczych. 4. Deklaracja zgodności CE na ustniki z filtrem zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tekst jednolity Dz. U. 2017, poz. 211 ze zm.).

Drukuj

DYREKTOR
mgr Grzegorz Lasak