

Ogłoszenie nr 540100787-N-2020 z dnia 09-06-2020 r.

**Pruszków:**

## **OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

### **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

### **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 543324-N-2020

**Data:** 25/05/2020

### **SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza, Krajowy numer identyfikacyjny 00068761700000, ul. ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków, woj. mazowieckie, państwo Polska, tel. 22 7391384, e-mail [zp@mscz.pl](mailto:zp@mscz.pl), faks 22 7391368.

Adres strony internetowej (url): [www.tworki.eu](http://www.tworki.eu)

### **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. Karty charakterystyki dla substancji chemicznych i ich mieszanin, zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach. 2. Pozwolenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego, zgodnie z przepisami prawa farmaceutycznego. 3. Potwierdzenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych dla wyrobów medycznych, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. 4. Potwierdzenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i

Produktów Biobójczych dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze, zgodnie z ustawą o produktach biobójczych. 5. Potwierdzenie przyjęcia formularza przekazania danych do Krajowego Systemu Informowania o Kosmetykach wprowadzonych do obrotu na terytorium RP dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki, zgodnie z ustawą o kosmetykach. 6. Ulotki informacyjne i/lub karty produktów. 7. Informacje dotyczących odzysku, recyklingu lub unieszkodliwienia opakowania po zużytej produkcie.

**W ogłoszeniu powinno być:** 1. Karty charakterystyki dla substancji chemicznych i ich mieszanin, zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach. 2. Pozwolenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego, zgodnie z przepisami prawa farmaceutycznego. 3. Potwierdzenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych dla wyrobów medycznych, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. 4. Potwierdzenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze, zgodnie z ustawą o produktach biobójczych. 5. Ulotki informacyjne i/lub karty produktów. 6. Informacje dotyczących odzysku, recyklingu lub unieszkodliwienia opakowania po zużytej produkcie.