

24/11/2018 S227 - - Dostawy - Dodatkowe informacje - Procedura otwarta

- [I.](#)
- [II.](#)
- [VI.](#)
- [VII.](#)

Polska-Kraków: Produkty farmaceutyczne

2018/S 227-519281

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, [2018/S 199-450718](#))

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie

0000039390

ul. Wielicka 265

Kraków

30-663

Polska

Osoba do kontaktów: Sekcja ds. Zamówień Publicznych

Tel.: +48 126583979

E-mail: zp@usdk.pl

Faks: +48 126581081

Kod NUTS: PL213

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://www.szpitalzdrowia.pl>

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawy produktów dla Apteki - 15 grup

Numer referencyjny: EZP-271-2-67/2018

II.1.2)Główny kod CPV

33600000

II.1.3)Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4)Krótki opis:

1. Przedmiot zamówienia stanowią sukcesywne Dostawy produktów dla Apteki – 15 grup na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie, z uwzględnieniem bieżących potrzeb zamawiającego. Szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia, jego zakresu i przewidywanych ilości zawierają załączniki od nr 3/ 1 – 3/15 do SIWZ – Kalkulacja Cenowa – Opis Przedmiotu Zamówienia.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5)Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

21/11/2018

VI.6)Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2018/S 199-450718](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1)Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.2)Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: III.1.1)

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego
Zamiast:

Wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż posiada aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie działalności w zakresie obrotu produktami leczniczymi lub wytwarzania i obrotu produktami leczniczymi wydane na podstawie przepisów ustawy z dnia 6.9.2001 roku – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. 2016, poz. 2142) - dotyczy grupy 1-27, 29-30, 33-73, 75-77, 79-98;

Powinno być:

Wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż posiada aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie działalności w zakresie obrotu produktami leczniczymi lub wytwarzania i obrotu produktami leczniczymi wydane na podstawie przepisów ustawy z dnia 6.9.2001 roku – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. 2016, poz. 2142) dotyczy 1-13

Numer sekcji: IV.2.7)

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 23/11/2018

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 28/11/2018

Czas lokalny: 11:00

VII.2)Inne dodatkowe informacje:

