

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:186374-2019:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Zakopane: Produkty farmaceutyczne  
2019/S 078-186374**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2019/S 075-177378)**

**Legal Basis:**

Dyrektywa 2014/24/UE

**Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający**

**I.1) Nazwa i adresy**

Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” im. Klary Jelskiej  
ul. Gładkie 1  
Zakopane  
34-500  
Polska

Osoba do kontaktów: Sylwia Kolasa

Tel.: +48 182015045

E-mail: [s.kolasa@szpitalodrodzenie.pl](mailto:s.kolasa@szpitalodrodzenie.pl)

Faks: +48 182014632

Kod NUTS: PL219

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.szpitalodrodzenie.pl](http://www.szpitalodrodzenie.pl)

**Sekcja II: Przedmiot**

**II.1) Wielkość lub zakres zamówienia**

**II.1.1) Nazwa:**

Dostawa leków

Numer referencyjny: A.ZP-271-7/19

**II.1.2) Główny kod CPV**

33600000

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w zał. nr 1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (kalkulacja cenowa oferty).

2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6.9.2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 499).
3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta.
4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne ma zawierać nazwę towaru, nr serii, datę produkcji i datę ważności.
5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 1 rok), liczony od dnia dostawy, z zastrzeżeniem, iż w pakiecie nr 9 okres ważności ma być min. 8 miesięcy.

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**  
16/04/2019
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**  
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2019/S 075-177378](#)

#### **Sekcja VII: Zmiany**

- VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**
- VII.1.2) **Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu**  
Numer sekcji: III.1.3  
Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Minimalny poziom ewentualnie wymaganych standardów:  
Zamiast:  
Z uwagi na ograniczoną ilość znaków w sekcji VI.3 Zamawiający w tym miejscu wskazuje, że: Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni terminie, aktualnych na dzień złożenia, następujących oświadczeń lub dokumentów:  
11.3.2. W celu potwierdzenia że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego  
a) oświadczenie Wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów;  
14. Inne dokumenty, które należy złożyć wraz z ofertą:  
14.1. pełnomocnictwo (pełnomocnictwa) w postaci elektronicznej, jeżeli oferta będzie podpisana przez pełnomocnika, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnione do reprezentacji wskazane we właściwym rejestrze. Dopuszczalne jest złożenie elektronicznej kopii pełnomocnictwa poświadczonej elektronicznym podpisem przez notariusza;  
14.2. wypełniony formularz oferty stanowiący załącznik nr 2 do specyfikacji (wykonawca może złożyć ofertę na własnym formularzu, lecz jej treść musi być zgodna z treścią formularza załączonego do specyfikacji) wraz z kalkulacją cenową do oferty, stanowiącą zał. nr 1 do SIWZ;  
14.3 dowód wniesienia wadium.  
Powinno być:  
Z uwagi na ograniczoną ilość znaków w sekcji VI.3 Zamawiający w tym miejscu wskazuje, że: Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni terminie, aktualnych na dzień złożenia, następujących oświadczeń lub dokumentów:  
11.3.1 w celu potwierdzenia spełnienia przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów

a) zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6.9.2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r poz. 499);

11.3.2. W celu potwierdzenia że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego

a) oświadczenie Wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów;

14. Inne dokumenty, które należy złożyć wraz z ofertą:

14.1. pełnomocnictwo (pełnomocnictwa) w postaci elektronicznej, jeżeli oferta będzie podpisana przez pełnomocnika, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnione do reprezentacji wskazane we właściwym rejestrze. Dopuszczalne jest złożenie elektronicznej kopii pełnomocnictwa poświadczony elektronicznym podpisem przez notariusza;

14.2. wypełniony formularz oferty stanowiący załącznik nr 2 do specyfikacji (wykonawca może złożyć ofertę na własnym formularzu, lecz jej treść musi być zgodna z treścią formularza załączonego do specyfikacji) wraz z kalkulacją cenową do oferty, stanowiącą zał. nr 1 do SIWZ;

14.3 dowód wniesienia wadium.

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**