

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:22303-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kędzierzyn-Koźle: Produkty farmaceutyczne  
2021/S 011-022303**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2020/S 240-592918)**

**Podstawa prawna:**

Dyrektywa 2014/24/UE

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

**I.1) Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Kędzierzyn-Koźle

Adres pocztowy: ul. 24 Kwietnia 5

Miejscowość: Kędzierzyn-Koźle

Kod NUTS: PL524 Opolski

Kod pocztowy: 47-200

Państwo: Polska

E-mail: [rnowakowski@e-szpital.eu](mailto:rnowakowski@e-szpital.eu)

Tel.: +48 774062566

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.e-szpital.eu](http://www.e-szpital.eu)

**Sekcja II: Przedmiot**

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

**II.1.1) Nazwa:**

Dostawa leków dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 38 zadań częściowych

Numer referencyjny: AZ-P.2020.36

**II.1.2) Główny kod CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

1. Zamówienie zostało podzielone na 38 zadań opisanych w pkt III.3 SIWZ.

2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowią formularze cenowe – załączniki nr 2/1–2/38 do SIWZ.

3. Oferowany produkt musi posiadać dopuszczenie do obrotu oraz aktualne świadectwo rejestracji zgodnie z ustawą z 6.9.2001 Prawo Farmaceutyczne (Dz.U. 2020 r. poz. 944 z p. zm.).

4. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia w odpowiednich opakowaniach posiadających informację w języku polskim, wraz ze wskazaniem producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania, posiadające oznaczenie CE (o ile jest wymagane), datę ważności i numer serii.

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

**VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

13/01/2021

**VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2020/S 240-592918](#)

**Sekcja VII: Zmiany**

**VII.1) Informacje do zmiany lub dodania**

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

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 1–38

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Okres w miesiącach: 48

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

Powinno być:

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 1–38

Zamiast:

Szczegółowy opis kryteriów oceny ofert opisano w pkt XVI.3 SIWZ.

Powinno być:

Szczegółowy opis kryteriów oceny ofert opisano w rozdziale XVI SIWZ.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 3

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 3 000,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 2 000,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 12

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 25 500,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 24 000,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 15

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 650,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 230,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 17

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 1 600,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 300,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 18

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 900,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 390,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 21

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 8 700,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 5 000,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 22

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 1 100,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 1 000,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 26

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 240,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 130,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 27

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 1 400,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 1.100,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 29

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 9 000,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 500,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 32

Zamiast:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 670,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 570,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: 34

Zamiast:

Zamawiający wymaga wnieścia wadium w wysokości – 1 170,00 PLN.

Powinno być:

Zamawiający wymaga wnieścia wadium w wysokości – 350,00 PLN.

Numer sekcji: II.2.1

Część nr: 17

Zamiast:

Dostawa Theophillinum

Powinno być:

Dostawa Thiopenthal

Numer sekcji: II.1.4

Zamiast:

1. Zamówienie zostało podzielone na 38 zadań opisanych w pkt III.3 SIWZ.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowią formularze cenowe – załączniki nr 2/1 – 2/37 do SIWZ.
3. Oferowany produkt musi posiadać dopuszczenie do obrotu oraz aktualne świadectwo rejestracji zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2020 r. poz. 944 z p. zm.).
4. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia w odpowiednich opakowaniach posiadających informację w języku polskim, wraz ze wskazaniem producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania, posiadające oznaczenie CE (o ile jest wymagane), datę ważności i numer serii.

Powinno być:

1. Zamówienie zostało podzielone na 38 zadań opisanych w pkt III.3 SIWZ.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowią formularze cenowe – załączniki nr 2/1–2/38 do SIWZ.
3. Oferowany produkt musi posiadać dopuszczenie do obrotu oraz aktualne świadectwo rejestracji zgodnie z ustawą z 6.9.2001 Prawo Farmaceutyczne (Dz.U. 2020 r. poz. 944 z p. zm.).
4. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia w odpowiednich opakowaniach posiadających informację w języku polskim, wraz ze wskazaniem producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania, posiadające oznaczenie CE (o ile jest wymagane), datę ważności i numer serii.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 22/01/2021

Czas lokalny: 09:00

Powinno być:

Data: 28/01/2021

Czas lokalny: 09:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 22/01/2021

Czas lokalny: 09:15

Powinno być:

Data: 28/01/2021

Czas lokalny: 09:15

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