

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:172655-2019:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kraków: Produkty farmaceutyczne  
2019/S 073-172655**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2019/S 055-126227)**

**Legal Basis:**

Dyrektywa 2014/24/UE

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

- I.1) **Nazwa i adresy**  
Centrum Onkologii Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie Oddział w Krakowie  
000288366  
ul. Garncarska 11  
Kraków  
31-115  
Polska  
Osoba do kontaktów: Monika Tokarczyk  
Tel.: +48 126348282  
E-mail: [z5zampub@cyfronet.pl](mailto:z5zampub@cyfronet.pl)  
Faks: +48 124231565  
Kod NUTS: PL213  
**Adresy internetowe:**  
Główny adres: [www.onkologia.krakow.pl](http://www.onkologia.krakow.pl)

**Sekcja II: Przedmiot**

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**  
II.1.1) **Nazwa:**  
Dostawa produktów leczniczych (ZP-271-23/19)  
Numer referencyjny: ZP-271-23/19  
II.1.2) **Główny kod CPV**  
33600000  
II.1.3) **Rodzaj zamówienia**  
Dostawy  
II.1.4) **Krótki opis:**  
Dostawa produktów leczniczych

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**  
09/04/2019

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2019/S 055-126227](#)

**Sekcja VII: Zmiany**

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

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

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a do SIWZ

Powinno być:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a po zmianie do SIWZ

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 4

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a do SIWZ

Powinno być:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a po zmianie do SIWZ

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 9

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a do SIWZ

Powinno być:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a po zmianie do SIWZ

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 10

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a do SIWZ

Powinno być:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a po zmianie do SIWZ

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 26

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a do SIWZ

Powinno być:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a po zmianie do SIWZ

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 31

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a do SIWZ

Powinno być:

Szczegółowy opis w zał. nr 1a po zmianie do SIWZ

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:

Wykaz i krótki opis warunków:

O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy są uprawnieni do sprzedaży produktów leczniczych, zgodnie z ustawą z dnia 6.9.2001 r. Prawo farmaceutyczne.

Na potwierdzenie spełniania warunku udziału w postępowaniu wykonawca musi złożyć ważne koncesję/ zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub konsygnacyjnego produktów leczniczych wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, lub inny dokument uprawniający do obrotu hurtowego produktami leczniczymi na terenie Polski, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie

Powinno być:

Wykaz i krótki opis warunków:

O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy są uprawnieni do sprzedaży produktów leczniczych, zgodnie z ustawą z dnia 6.9.2001 r. Prawo farmaceutyczne.

Na potwierdzenie spełniania warunku udziału w postępowaniu wykonawca musi złożyć ważne koncesję/ zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub konsygnacyjnego produktów leczniczych wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, lub inny dokument uprawniający do obrotu hurtowego produktami leczniczymi na terenie Polski, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie. Nie dotyczy części 7, 17, 21.

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 24/04/2019

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 25/04/2019

Czas lokalny: 09:00

Numer sekcji: IV.2.7

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

Zamiast:

Data: 24/04/2019

Czas lokalny: 10:15

Powinno być:

Data: 25/04/2019

Czas lokalny: 09:15

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