

Ogłoszenie nr 500158743-N-2018 z dnia 09-07-2018 r.

Sosnowiec:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 585587-N-2018

Data: 09/07/2018

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Sosnowiecki Szpital Miejski Spółka z o.o., Krajowy numer identyfikacyjny 24083705400000, ul. ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec, woj. śląskie, państwo Polska, tel. 32 41 30 111, e-mail zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl, faks 32 41 30 112.

Adres strony internetowej (url): www.szpital.sosnowiec.pl

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: II.

Punkt: 4)

W ogłoszeniu jest: II.4) Krótka opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Zamówienie składa się z 14 części tzw. pakietów, z których każdy stanowi oddzielny przedmiot zamówienia: Pakiet 1 – Immunoglobulina ludzka D 300µg; Pakiet 2 – Immunoglobuliny ludzkie anty D; Pakiet 3 - globulina anty Hbs dla noworodków; Pakiet 4 - leki ogólne; Pakiet 5 - leki psychotropowe; Pakiet 6 - maści, kremy, czopki; Pakiet 7 - leki ogólne; Pakiet 8 - leki do iniekcji; Pakiet 9 – antybiotyki; Pakiet 10 - witaminum B1 do iniekcji; Pakiet 11 - lek p/psychotyczny; Pakiet 12 - substancje do receptury; 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.1 ÷ 3.14 do SIWZ. 3. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. 2017r, poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. 4. Wykonawca oświadczy, że: a) posiada dokumenty potwierdzające, że proponowane przez Wykonawcę leki, są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z wymaganiami ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (t.j. Dz.U. 2017r, poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie, b) przedmiot zamówienia spełniać będzie wskazania Polskich Norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane, c) dostarczone w ramach przedmiotu zamówienia produkty lecznicze będą wysokiej jakości, o właściwych parametrach użytkowych i ważnym okresie przydatności do użycia. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić nie krótszy niż 12 miesięczny (od daty dostawy przedmiotu zamówienia do szpitala) okres przydatności do użycia przedmiotu zamówienia, d) ceny leków spełniają wytyczne określone w art.9 ust.1 i ust.2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 122, poz. 696 z późn. zm.). 5. Sukcesywne dostawy z rozładunkiem odbywać się będą w miejscach i w ilościach wskazanych w zamówieniu złożonym przez Zamawiającego, w terminie do 48 godzin od dnia złożenia zamówienia faksem lub e-mail'em. W trybie CITO do 24 godzin od dnia złożenia zamówienia faksem lub e-mail'em.

W ogłoszeniu powinno być: II.4) Krótka opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Zamówienie składa się z 14 części tzw. pakietów, z których każdy stanowi oddzielny przedmiot zamówienia: Pakiet 1 – Immunoglobulina ludzka D 300µg; Pakiet 2 – Immunoglobuliny ludzkie anty D; Pakiet 3 - globulina anty Hbs dla noworodków; Pakiet 4 - leki ogólne; Pakiet 5 - leki psychotropowe; Pakiet 6 - maści, kremy, czopki; Pakiet 7 - leki ogólne; Pakiet 8 - leki do iniekcji; Pakiet 9 – antybiotyki;

Pakiet 10 - witaminum B1 do iniekcji; Pakiet 11 - lek p/psychotyczny; Pakiet 12 - substancje do receptury; Pakiet 13 - podłoża do maści;Pakiet 14 - etanol 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.1 ÷ 3.14 do SIWZ. 3. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. 2017r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. 4. Wykonawca oświadczy, że: a) posiada dokumenty potwierdzające, że proponowane przez Wykonawcę leki, są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z wymaganiami ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (t.j. Dz.U. 2017r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie, b) przedmiot zamówienia spełniać będzie wskazania Polskich Norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane, c) dostarczone w ramach przedmiotu zamówienia produkty lecznicze będą wysokiej jakości, o właściwych parametrach użytkowych i ważnym okresie przydatności do użycia. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić nie krótszy niż 12 miesięczny (od daty dostawy przedmiotu zamówienia do szpitala) okres przydatności do użycia przedmiotu zamówienia, d) ceny leków spełniają wytyczne określone w art.9 ust.1 i ust.2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 122, poz. 696 z późn. zm.). 5. Sukcesywne dostawy z rozładunkiem odbywać się będą w miejscach i w ilościach wskazanych w zamówieniu złożonym przez Zamawiającego, w terminie do 48 godzin od dnia złożenia zamówienia faksem lub e-mail'em. W trybie CITO do 24 godzin od dnia złożenia zamówienia faksem lub e-mail'em.

Drukuj