

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	ECAS_n005bsvw
NO_DOC_EXT:	2021-021031
SOFTWARE_VERSION:	11.0.3
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	e.lodowska@ron.mil.pl

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
DATE_EXPECTED_PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) **Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej - Celestynów

Adres pocztowy: 05-430

Miejscowość: Celestynów

Kod NUTS: PL POLSKA

Państwo: Polska

E-mail: wofitm@ron.mil.pl

Adresy internetowe:

Główny adres: <https://platformazakupowa.pl/pn/wofitm>

Sekcja II: Przedmiot

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

II.1.1) **Nazwa:**

Sukcesywne dostawy medycznych środków materiałowych - sprawa nr WOFITM/6/2021/PN

Numer referencyjny: WOFITM/6/2021/PN

II.1.2) **Główny kod CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa sukcesywna medycznych środków materiałowych. Szczegółowe informacje stanowią załączniki do SIWZ.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

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

11/02/2021

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: n005gu36

Dane referencyjne ogłoszenia: 2020-178079

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2020/S 254-639167

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 25/12/2020

Sekcja VII: Zmiany

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

VII.1.1) **Przyczyna zmiany**

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

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

Numer sekcji: III.1.1

Zamiast:

W tym zakresie Zamawiający wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zezwolenie na prowadzenie apteki ogólnodostępnej lub zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego lub importu produktu leczniczego zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne Dz. U. 2001 r. nr 126 poz. 1381 - w zakresie produktów leczniczych.

Powinno być:

W tym zakresie Zamawiający wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego lub importu produktu leczniczego zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne Dz. U. 2001 r. nr 126 poz. 1381- w zakresie produktów leczniczych.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 22/02/2021

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 01/03/2021

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 22/02/2021

Czas lokalny: 12:00

Powinno być:

Data: 01/03/2021

Czas lokalny: 10:30

VII.2) Inne dodatkowe informacje: