

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:639484-2023:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wrocław: Odczynniki izotopowe
2023/S 203-639484**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2023/S 190-595597)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej we Wrocławiu

Krajowy numer identyfikacyjny: 930090240

Adres pocztowy: ul. R.Weigla 5

Miejscowość: Wrocław

Kod NUTS: PL514 Miasto Wrocław

Kod pocztowy: 50-981

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Piotr Strąk

E-mail: ewienska@4wsk.pl

Tel.: +48 261660119

Faks: +48 261660119

Adresy internetowe:

Główny adres: www.4wsk.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa radiofarmaceutyków i znaczników

Numer referencyjny: 4WSzKzP.SZP.2612.70.2023

II.1.2) Główny kod CPV

33696400 Odczynniki izotopowe

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Dostawa radiofarmaceutyków i znaczników

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

17/10/2023

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2023/S 190-595597](#)

Sekcja VII: Zmiany

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

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

Numer sekcji: II.1.1

Zamiast:

Dostawa radiofarmaceutyków i znaczników

Numer referencyjny: 4WSzKzP.SZP.2612.70.2023

Powinno być:

Dostawa radiofarmaceutyków i znaczników

Numer referencyjny: 4WSzKzP.SZP.2612.88.2023

Numer sekcji: III.1.1

Zamiast:

Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Wykaz i krótki opis warunków:

WYKONAWCA SPEŁNI WW. WARUNEK UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU JEŻELI

WYKAŻE, ŻE:

a) w przypadku materiałów izotopowych – posiada zezwolenie Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki, o którym mowa w art. 5 ust. 3 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. 2023 r., poz. 1173 t.j.), dalej „ustawa Prawo Atomowe”

– dotyczy pakietów 1 – 6, 9, 10,11;

b) w przypadku produktów leczniczych posiada zezwolenie na obrót produktami leczniczymi zgodnie z art. 74 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.), dalej „ustawa Prawo Farmaceutyczne” tj. zezwolenie/decyzja Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie w zakresie obrotu hurtowego udzielone przez właściwy organ państwa, na terenie którego dany podmiot ma siedzibę (dotyczy państwa członkowskiego UE lub państwa członkowskiego EFTA)

– dotyczy pakietów 7 i 8;

c) w przypadku gdy wykonawca jest wytwórcą – posiada zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego oferowanego radiofarmaceutyku wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Farmaceutyczne

– dotyczy pakietów 1-6, 9, 10,11

Powinno być:

Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Wykaz i krótki opis warunków:

O udzielenie zamówienia określonego w niniejszej SWZ mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego, dotyczące:

1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym - ZAMAWIAJĄCY NIE STAWIA WARUNKU;

2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej,
o ile wynika to z odrębnych przepisów –

WYKONAWCA SPEŁNI WW. WARUNEK UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU JEŻELI WYKAŻE, ŻE:

a) w przypadku materiałów izotopowych – posiada zezwolenie Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki, o którym mowa w art. 5 ust. 3 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. 2023 r., poz. 1173 t.j.), dalej „ustawa Prawo Atomowe”

– dotyczy pakietów 1 – 6, 9, 10,11;

b) w przypadku produktów leczniczych posiada zezwolenie na obrót produktami leczniczymi zgodnie z art. 74 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.), dalej „ustawa Prawo Farmaceutyczne” tj. zezwolenie/decyzja Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie w zakresie obrotu hurtowego udzielone przez właściwy organ państwa, na terenie którego dany podmiot ma siedzibę (dotyczy państwa członkowskiego UE lub państwa członkowskiego EFTA)

– dotyczy pakietów 7 i 8;

c) w przypadku gdy wykonawca jest wytwórcą – posiada zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego oferowanego radiofarmaceutyku wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Farmaceutyczne

– dotyczy pakietów 1-6, 9, 10,11

3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - ZAMAWIAJĄCY NIE STAWIA WARUNKU.

4) zdolności technicznej lub zawodowej - ZAMAWIAJĄCY NIE STAWIA WARUNKU.

INNE WAŻNE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane są zgodne z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia lub opisie kryteriów oceny ofert, lub wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia żąda przedmiotowych środków dowodowych:

1) dokładnego opisu oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzającego spełnienie parametrów przedmiotu zamówienia w formie np. prospektów, katalogów, zdjęć, instrukcji obsługi itp. w języku polskim.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 03/11/2023

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 08/11/2023

Czas lokalny: 11:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 03/11/2023

Czas lokalny: 11:15

Powinno być:

Data: 08/10/2023

Czas lokalny: 11:15
Numer sekcji: IV.2.6
Zamiast:
Powinno być:
Data: 05/02/2024

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