

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:529310-2022:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wrocław: Różne produkty lecznicze
2022/S 187-529310**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2022/S 182-514394)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. J. Gromkowskiego

Adres pocztowy: ul. Koszarowa 5

Miejscowość: Wrocław

Kod NUTS: PL514 Miasto Wrocław

Kod pocztowy: 51-149

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Ewa Nowakowska

E-mail: enowakowska@szpital.wroc.pl

Tel.: +48 713957428

Faks: +48 713957428

Adresy internetowe:

Główny adres: www.szpital.wroc.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

DOSTAWA PREPARATÓW DO ŻYWIENIA DOJELITOWEGO I POZAJELITOWEGO WRAZ Z OSPRZĘTEM
ORAZ MLEKA MODYFIKOWANE - UZUPEŁNIENIE

Numer referencyjny: PN 57/22

II.1.2) Główny kod CPV

33690000 Różne produkty lecznicze

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa preparatów do żywienia do-i- pozajelitowego wraz z osprzętem oraz mleka modyfikowane - uzupełnienie w podziale na 6 ZADAŃ, zgodnie z opisem zamieszczonym w Zał.nr 1 do SWZ oraz Warunkami Umownymi - Zał. nr 5 do SWZ.
2. Termin ważności nie może być krótszy niż:
 - 1) preparatów odżywiania dojelitowego wraz z akcesoriami - połowa terminu ważności dla danego produktu.
 - 2) preparatów i produktów do żywienia pozajelitowego wraz z akcesoriami - 12 miesięcy.
3. Termin dostawy: wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie max 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia.
4. Seria i data ważności preparatów na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze.
5. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia do Magazynu Apteki Szpitala.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

23/09/2022

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2022/S 182-514394](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

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

Numer sekcji: VI.3

Część nr: VI.3)

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe:

Zamiast:

W celu potwierdzenia, że oferowana dostawa odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca składa WRAZ Z OFERTĄ następujące przedmiotowe środki dowodowe:

1) produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo;

2) karty charakterystyk, karty techniczne (jeżeli dotyczy) – potwierdzające zgodność oferowanego produktu z opisem i parametrami produktu wymaganymi w SWZ;

3) odpowiednie katalogi producenta (zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, opisy, fotografie lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta - jeżeli dotyczy, w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 SWZ.

Uwaga: Każdy dokument opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) z Zał. nr 1 do SWZ dotyczy.

Na podstawie art. 107 ust. 2 ustawy PZP - Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Powinno być:

W celu potwierdzenia, że oferowana dostawa odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca składa WRAZ Z OFERTĄ przedmiotowe środki dowodowe:

- 1) produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo;
- 2) karty charakterystyk, karty techniczne (jeżeli dotyczy) – potwierdzające zgodność oferowanego produktu z opisem i parametrami produktu wymaganymi w SWZ;
- 3) katalogi producenta (zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, opisy, fotografie lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta - jeżeli dotyczy, potwierdzające spełnianie parametrów opisanych w zał. nr 1 SWZ.

Uwaga: Każdy dokument opisany, jakie zadania (w tym pozycji) Zał. nr 1 do SWZ dotyczy.

LUB

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O POSIADANIU DOKUMENTÓW WYMIENIONYCH W PKT 1, 2, 3

(dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych, deklaracji zgodności oferowanych wyrobów medycznych oraz odpowiednich kart technicznych oraz katalogów producenta, fotografii lub materiałów źródłowych producenta/oświadczeń producenta).

Na podstawie art. 107 ust. 2 ustawy PZP - Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

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