

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:373429-2022:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Warszawa: Pojemniki na krew  
2022/S 131-373429**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2022/S 114-320504)**

**Podstawa prawna:**

Dyrektywa 2014/24/UE

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

**I.1) Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: WOJSKOWE CENTRUM KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA SAMODZIELNY  
PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Krajowy numer identyfikacyjny: NIP 1132555793

Adres pocztowy: ul. Koszykowa 78

Miejscowość: Warszawa

Kod NUTS: PL92 Mazowiecki regionalny

Kod pocztowy: 00-671

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Joanna JELENIEWICZ

E-mail: [zp@wckik.pl](mailto:zp@wckik.pl)

Tel.: +48 261845557

Faks: +48 261845135

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.wckik.pl](http://www.wckik.pl)

**Sekcja II: Przedmiot**

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

**II.1.1) Nazwa:**

dostawa zestawów pojemników do pobierania KPK, zestawów do produkcji zlewnego ubogoleukocytarne  
KKP i roztworu wzbogacającego PAS do przechowywania KKP

Numer referencyjny: 26/D/2022

**II.1.2) Główny kod CPV**

33141613 Pojemniki na krew

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

I. Zestaw pojemników do pobrania jednostki krwi pełnej (KPK) i przetworzenia jej metodą automatyczną w trakcie jednej procedury z wykorzystaniem urządzenia Reveos, w celu uzyskania składników krwi; II. Zestaw do produkcji zlewanego ubogoleukocytarne koncentratu krwinek płytkowych w jednym procesie z puli 4-6

pojedynczych jednostek KKP uzyskanych z krwi pełnej przy użyciu urządzenia Reveos do automatycznego przetwarzania krwi;

III. Roztwór wzbogacający PAS do przechowywania koncentratów krwinek płytkowych

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

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

06/07/2022

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2022/S 114-320504](#)

**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

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

Zamiast:

Poz. I: Zestaw pojemników do pobrania jednostki krwi pełnej (KPK) i przetworzenia jej metodą automatyczną w trakcie jednej procedury z wykorzystaniem urządzenia Reveos, w celu uzyskania składników krwi. Wielkość zamówienia: 1600 zestawów.

Okres ważności zestawu od czasu dostawy nie krótszy niż 12 miesięcy.

Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii

Wymagane wraz z ofertą:

1. próbka oferowanego produktu,
2. deklaracja zgodności, dokument CE,
3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Poz. II: Zestaw do produkcji zlewanego ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych w jednym procesie z puli 4-6 pojedynczych jednostek KPK uzyskanych z krwi pełnej przy użyciu urządzenia Reveos do automatycznego przetwarzania krwi. Wielkość zamówienia: 108 zestawów.

Okres ważności zestawu od czasu dostawy nie krótszy niż 12 miesięcy.

Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii.

Wymagane wraz z ofertą:

1. próbka oferowanego produktu,
2. deklaracja zgodności, dokument CE,
3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych

poz. III. Roztwór wzbogacający PAS do przechowywania koncentratów krwinek płytkowych. Wielkość zamówienia 108 sztuk.

Okres ważności roztworu od czasu dostawy nie krótszy niż 9 miesięcy.

Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii.

Wymagane wraz z ofertą dokumenty:

1. deklaracja zgodności, dokument CE,
2. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Powinno być:

Poz. I: Zestaw pojemników do pobrania jednostki krwi pełnej (KPK) i przetworzenia jej metodą automatyczną w trakcie jednej procedury z wykorzystaniem urządzenia Reveos, w celu uzyskania składników krwi. Wielkość zamówienia: 1600 zestawów.

Okres ważności zestawu od czasu dostawy nie krótszy niż 12 miesięcy.

Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii

Wymagane wraz z ofertą:

- 1.
2. deklaracja zgodności, dokument CE,
3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Poz. II: Zestaw do produkcji zlewanego ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych w jednym procesie z puli 4-6 pojedynczych jednostek KPK uzyskanych z krwi pełnej przy użyciu urządzenia Reveos do automatycznego przetwarzania krwi. Wielkość zamówienia: 108 zestawów.

Okres ważności zestawu od czasu dostawy nie krótszy niż 12 miesięcy.

Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii.

Wymagane wraz z ofertą:

- 1.
2. deklaracja zgodności, dokument CE,
3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych

poz. III. Roztwór wzbogacający PAS do przechowywania koncentratów krwinek płytkowych. Wielkość zamówienia 108 sztuk.

Okres ważności roztworu od czasu dostawy nie krótszy niż 9 miesięcy.

Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii.

Wymagane wraz z ofertą dokumenty:

1. deklaracja zgodności, dokument CE,
2. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

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

Poz. nr 1 arkusza asortymentowo-cenowego: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawów pojemników do pobrania jednostki krwi pełnej (KPK) i przetworzenia jej metodą automatyczną, pochodzących od tego samego producenta, ale o różnych numerach katalogowych, oraz zamiennego dostarczania tych zestawów w zależności od tego, jakie zestawy będą dostępne na rynku w trakcie realizacji zamówienia.