

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	isumlodz
NO_DOC_EXT:	2020-143733
SOFTWARE_VERSION:	9.14.0
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	t.miazek@csk.umed.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: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

Krajowy numer identyfikacyjny: PL113

Adres pocztowy: Pomorska 251

Miejscowość: Łódź

Kod NUTS: PL711 Miasto Łódź

Kod pocztowy: 92-213

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Katarzyna Konopska

E-mail: [k.konopska@csk.umed.pl](mailto:k.konopska@csk.umed.pl)

Tel.: +48 426757489

##### **Adresy internetowe:**

Główny adres: <http://www.csk.umed.pl>

Adres profilu nabywcy: <http://www.csk.umed.pl/przetargi/profil-nabywcy/>

#### **Sekcja II: Przedmiot**

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

##### II.1.1) **Nazwa:**

Dostawy generatorów/radiofarmaceutyków/zestawów do znakowania technetem na potrzeby Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

Numer referencyjny: 65/2020

##### II.1.2) **Główny kod CPV**

33696400 Odczynniki izotopowe

##### II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

##### II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia są dostawy generatorów/radiofarmaceutyków/zestawów do znakowania technetem na potrzeby Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi z podziałem na 22 zadania, zgodnie z przedstawionym opisem przedmiotu zamówienia w tabelach nr 1A i 1B części B Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ).

Nomenklatura – Wspólny słownik zamówień: CPV 09344000-2; CPV 33696400-9.

Zamówienia będą realizowane na podstawie częściowych zapotrzebowań zgłaszanych w miarę bieżących potrzeb w okresie obowiązywania umowy. Przedstawione w załączniku nr 1 części C SIWZ ilości produktów i dostaw są szacunkowe i nie mogą stanowić podstawy do żądania przez Wykonawcę ich pełnej

realizacji. Dostawy będą wykonywane na koszt Zamawiającego i ryzyko Wykonawcy do Zakładu Medycyny Nuklearnej Szpitala przy ul. Czechosłowackiej 8/10, 92-216 Łódź.

Opis części zamówienia: 1. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych – Wykonawca może złożyć ofertę na każde z 22 zadań

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

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

28/10/2020

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: isumlodz

Dane referencyjne ogłoszenia: 2020-135256

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2020/S 202-488155

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 13/10/2020

#### **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: II.1.2

Zamiast:

Główny kod CPV

33696400 Odczynniki izotopowe

Powinno być:

Główny kod CPV

33690000 Różne produkty lecznicze

Numer sekcji: II.1.4

Zamiast:

Nomenklatura – Wspólny Słownik Zamówień: CPV 09344000-2; CPV 33696400-9.

Powinno być:

Nomenklatura – Wspólny Słownik Zamówień: CPV 33690000-3; CPV 33642300-5.

Numer sekcji: II.2.2

Zamiast:

Dodatkowy kod lub kody CPV

09344000 Izotopy promieniotwórcze

33696400 Odczynniki izotopowe

Powinno być:

Dodatkowy kod lub kody CPV

33690000 Różne produkty lecznicze

33642300 Produkty lecznicze do terapii tarczycy

Numer sekcji: II.2.14

Zamiast:

#### Informacje dodatkowe

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:

1. posiadanie zezwolenia, na wytwarzanie produktów leczniczych;
2. pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wszystkich oferowanych produktów leczniczych.

Przed podpisaniem umowy należy dostarczyć:

1. zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych zgodnie z art. 38 ustawy z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 20...

Powinno być:

#### Informacje dodatkowe

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:

posiadanie dokumentów, które należy dostarczyć zamawiającemu przed podpisaniem umowy.

Przed podpisaniem umowy należy dostarczyć:

- Zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych i/lub prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2001 Nr 126 poz. 1381, z późniejszymi zmianami)
- Zezwolenia Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki na wykonywanie działalności zgodnie z art. 5 ust. 3 w związku z art. 4 ust. 1 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2007 r. Nr 42, poz.276 z późn. zm.)

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