

Ogłoszenie nr 500116117-N-2018 z dnia 24-05-2018 r.

Płock:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 561321-N-2018

Data: 21/05/2018

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o., Krajowy numer identyfikacyjny 61141659000000, ul. ul. Kościuszki 28, 09402 Płock, woj. mazowieckie, państwo Polska, tel. 24 3645100, 3645124, e-mail zamowienia_publiczne@plockizoz.pl, faks 24 3645102, 3645249.

Adres strony internetowej (url): www.szpitalplock.pl

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: IV

Punkt: 6.2

W ogłoszeniu jest: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2018-05-29, godzina: 09:30, Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem): Nie Wskazać powody: Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

W ogłoszeniu powinno być: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2018-06-04, godzina: 09:30, Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem): Nie Wskazać powody: Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III

Punkt: 6

W ogłoszeniu jest: WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP a. Oświadczenia o posiadaniu dokumentów dopuszczających do obrotu - wg załącznika nr 7 do SIWZ. b. Oświadczenia Wykonawcy, że posiada i na każde żądanie Zamawiającego w trakcie trwania umowy przedłoży badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych preparatów - wg Załącznika nr 8 do SIWZ. c. Zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej – dotyczy produktów leczniczych (Pakiet nr 1, Pakiet nr 3 poz. 2, Pakiet nr 4 poz. 12). d. Karty charakterystyki oferowanych produktów sporządzone zgodnie z Rozporządzeniem WE 1907/2006 - dotyczy produktów biobójczych (pakiet nr 4 poz. 3, 10) i wyrobów medycznych (Pakiet nr 2, Pakiet nr 3 poz. 3, Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6). e. Ulotki informacyjne oferowanych produktów (dotyczy produktów biobójczych (pakiet nr 4 poz. 3, 10), wyrobów medycznych (Pakiet nr 2, Pakiet nr 3 poz. 3, Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6) i kosmetyków (Pakiet nr 3 poz. 1, Pakiet nr 4 poz. 9, Pakiet nr 7 poz. 1, 4). f. Zatwierdzone przez Ministra Zdrowia charakterystyki produktu leczniczego wraz z ulotką lub etykietą pełniącą funkcję ulotki, potwierdzającej spektrum działania - dotyczy produktów leczniczych (Pakiet nr 1, Pakiet nr 3 poz. 2, Pakiet nr 4 poz. 12).

W ogłoszeniu powinno być: WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP a. Oświadczenia o posiadaniu dokumentów dopuszczających do obrotu - wg załącznika nr 7 do SIWZ. b. Oświadczenia Wykonawcy, że posiada i na każde żądanie Zamawiającego w trakcie trwania umowy przedłoży badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych preparatów - wg Załącznika nr 8 do SIWZ. c. Zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej – dotyczy produktów leczniczych (Pakiet nr 1, Pakiet nr 4 poz. 12). d. Karty charakterystyki oferowanych produktów sporządzone zgodnie z Rozporządzeniem WE 1907/2006 - dotyczy produktów biobójczych (pakiet nr 4 poz. 3, 10) i wyrobów medycznych (Pakiet nr 2, Pakiet nr 3 poz. 2, 3,

Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6). e. Ulotki informacyjne oferowanych produktów (dotyczy produktów biobójczych (pakiet nr 4 poz. 3, 10), wyrobów medycznych (Pakiet nr 2, Pakiet nr 3 poz. 2, 3, Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6) i kosmetyków (Pakiet nr 3 poz. 1, Pakiet nr 4 poz. 9, Pakiet nr 7 poz. 1, 4). f. Zatwierdzone przez Ministra Zdrowia charakterystyki produktu leczniczego wraz z ulotką lub etykietą pełniącą funkcję ulotki, potwierdzającej spektrum działania - dotyczy produktów leczniczych (Pakiet nr 1, Pakiet nr 4 poz. 12).