

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	Marzenar
NO_DOC_EXT:	2019-126623
SOFTWARE VERSION:	9.11.2
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	zamowieniapubliczne@cskmswia.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	/
NOTIFICATION PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) **Nazwa i adresy**

Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie

006472651

Wołoska 137

Warszawa

02-507

Polska

Tel.: +48 225081821

E-mail: zamowieniapubliczne@cskmswia.pl

Faks: +48 225081803

Kod NUTS: PL911

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://www.cskmswia.pl>

Sekcja II: Przedmiot

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

II.1.1) **Nazwa:**

zakup i sukcesywna dostawa mikrosfer

Numer referencyjny: CSKDZP-2375/23/08/02/2019

II.1.2) **Główny kod CPV**

33696400

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

zakup i sukcesywna dostawa mikrosfer

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

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

11/09/2019

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: Marzenar

Dane referencyjne ogłoszenia: 2019-123947

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2019/S 174-423539

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 05/09/2019

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: III.1.1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Zamiast:

Powinno być:

O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów .

a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania. Przez co rozumie się, iż Wykonawcy, którzy składają ofertę na przedmiot oferty kwalifikowany jako produkt leczniczy posiadają aktualną koncesję/zezwoleńie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej/składu celnego/na wytwarzanie produktów stanowiących przedmiot ofert/ składu konsygnacyjnego lub posiadają zezwolenie na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na promieniowanie jonizujące produktów radioaktywnych.

b) zezwolenia (koncesje) Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie radiofarmaceutyków (dotyczy producenta) lub na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej/ zezwolenia na prowadzenie składu celnego, składu konsygnacyjnego produktów leczniczych (dotyczy dystrybutora).

c) zezwolenia na prowadzenie działalności związanej z obrotem materiałami promieniotwórczymi zgodnie z ustawą z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz.U. z 2014r., poz. 1512 z późn. zm)

Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonywana na zasadzie spełnia/nie spełnia.

VII.2) Inne dodatkowe informacje: