



Unia Europejska

Publikacja Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej

2, rue Mercier, 2985 Luxembourg, Luksemburg

Faks: +352 29 29 42 670

E-mail: ojs@publications.europa.eu

Informacje i formularze on-line: <http://simap.europa.eu>

**Ogłoszenie dodatkowych
informacji, informacje o
niekompletnej procedurze lub
sprostowanie**

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe:

Oficjalna nazwa: [Powiatowy Zakład Opieki Zdrowotnej w Starachowicach](#) Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Radomska 70](#)

Miejscowość: [Starachowice](#)

Kod pocztowy: [27-200](#)

Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy: [Dział ds zamówień publicznych i zaopatrzenia](#) Tel.: [+48 412739182](#)

Osoba do kontaktów: [Waldemar Piórkowski](#)

E-mail: pzozstarachowice.zp@interia.pl

Faks: [+48 412739229](#)

Adresy internetowe: *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* <http://zoz.starachowice.sisco.info/>

Adres profilu nabywcy: *(URL)*

Dostęp elektroniczny do informacji: *(URL)*

Elektroniczne składanie ofert i wniosków o dopuszczenie do udziału: *(URL)*

I.2) Rodzaj zamawiającego:

☒ Instytucja zamawiająca

☐ Podmiot zamawiający

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu:

Dostawa produktów farmaceutycznych, leków (w tym z programów lekowych) i wyrobów medycznych dla Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Starachowicach

II.1.2) Krótki opis zamówienia lub zakupu: *(podano w pierwotnym ogłoszeniu)*

dostawa produktów farmaceutycznych, leków (w tym z programów lekowych) i wyrobów medycznych do Apteki Szpitalnej dla potrzeb Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Starachowicach ul. Radomska 70 ujętych w 122 pakietach w ilościach uzależnionych od bieżącego zapotrzebowania wynikającego z działalności leczniczej. W załączeniu wykaz leków, wyrobów (załącznik nr 5 do SIWZ) z nazwą środka farmaceutycznego w jednostkach miary i ilość przewidywanego zużycia w okresie 12 miesięcy

II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	Słownik główny	Słownik uzupełniający <i>(jeżeli dotyczy)</i>
Główny przedmiot	33600000	

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury *(podano w pierwotnym ogłoszeniu)*

- ☒ Otwarta
- ☐ Ograniczona
- ☐ Ograniczona przyspieszona
- ☐ Negocjacyjna
- ☐ Negocjacyjna przyspieszona
- ☐ Dialog konkurencyjny
- ☐ Negocjacyjna z uprzednim ogłoszeniem
- ☐ Negocjacyjna bez uprzedniego ogłoszenia
- ☐ Negocjacyjna z publikacją ogłoszenia o zamówieniu
- ☐ Negocjacyjna bez publikacji ogłoszenia o zamówieniu
- ☐ Udzielenie zamówienia bez uprzedniej publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Numer referencyjny: *(podano w pierwotnym ogłoszeniu)*

[P/18/03/2014/LEK](#)

IV.2.2) Dane referencyjne ogłoszenia w przypadku ogłoszeń przesłanych drogą elektroniczną:

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- ☒ eNotices
- ☐ TED eSender

Login: [ENOTICES_pzoznowy](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2014-036379](#) rok i numer dokumentu

IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2014/S 057-094656](#) z dnia: [21/03/2014](#) (dd/mm/rrrr)

IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[18/03/2014](#) (dd/mm/rrrr)

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Ogłoszenie dotyczy:

- ☐ Procedury niepełnej
- ☒ Sprostowania
- ☒ Informacji dodatkowych

VI.2) Informacje na temat niepełnej procedury udzielenia zamówienia:

- ☐ Postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przerwane
- ☐ Postępowanie o udzielenie zamówienia uznano za nieskuteczne
- ☐ Zamówienia nie udzielono
- ☐ Zamówienie może być przedmiotem ponownej publikacji

VI.3) Informacje do poprawienia lub dodania :

VI.3.1)

- ☒ Zmiana oryginalnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą
- ☐ Publikacja w witrynie TED niezgodna z oryginalną informacją, przekazaną przez instytucję zamawiającą
- ☐ Oba przypadki

VI.3.2)

- ☐ W ogłoszeniu pierwotnym
- ☐ W odpowiedniej dokumentacji przetargowej
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)
- ☒ W obu przypadkach
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

VI.3.3) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:

Informacje o częściach zamówienia

Zamiast:

Część nr: 14 Nazwa: Pakiet nr 14
1) Krótki opis
1 Mupirocin maść 20mg/g 15g
2 Bisacodyl czopki 10 mg x 5
3 Phenylbutazone czopki 250 mg x 5
4 Clotrimazole krem 10mg/g - 20 g
5 Surfaktant zawiesina do
stosowania dotchawiczego i
dooskrzelowego 120 mg/1,5 ml x 2
6 Nadroparin calcium roztwór do
wstrzykiwań sc. 2850j.u/0,3 ml x 10
amp
7 Nadroparin calcium roztwór do
wstrzykiwań sc. 5700j.u/0,6 ml x 10
amp
8 Nadroparin calcium roztwór do
wstrzykiwań sc. 3800 j.u/0,4 ml x 10
amp
9 Nadroparin calcium komplet
roztwór do wstrzykiwań sc. 9500ju
+mini spike (10 szt)+strzykawka 1 ml
(100 szt)

Powinno być:

Część nr: 14 Nazwa: Pakiet nr 14 A
1) Krótki opis
1 Mupirocin maść 20mg/g 15g
2 Bisacodyl czopki 10 mg x 5
3 Phenylbutazone czopki 250 mg x 5
4 Clotrimazole krem 10mg/g - 20 g
6 Nadroparin calcium roztwór do
wstrzykiwań sc. 2850j.u/0,3 ml x 10
amp
7 Nadroparin calcium roztwór do
wstrzykiwań sc. 5700j.u/0,6 ml x 10
amp
8 Nadroparin calcium roztwór do
wstrzykiwań sc. 3800 j.u/0,4 ml x 10
amp
9 Nadroparin calcium komplet
roztwór do wstrzykiwań sc. 9500ju
+mini spike (10 szt)+strzykawka 1 ml
(100 szt)
10 Potassium chloride tabl.o
przedłużonym uwalnianiu 750 mg K
x 30
11 Phenobarbital czopki 15 mg x 10

10 Potassium chloride tabl.o przedłużonym uwalnianiu 750 mg K x 30	12 Diazepam tabl. 2 mg x 20
11 Phenobarbital czopki 15 mg x 10	13 Diazepam tabl. 5 mg x 20
12 Diazepam tabl. 2 mg x 20	14 Zidovudine kaps.twarde 0,1g x 100
13 Diazepam tabl. 5 mg x 20	15 Theophylline tabl.o przedłużonym uwalnianiu 100 mg x 30
14 Zidovudine kaps.twarde 0,1g x 100	16 Theophylline tabl.o przedłużonym uwalnianiu 300 mg x 50
15 Theophylline tabl.o przedłużonym uwalnianiu 100 mg x 30	17 Remifentanyl proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań im. iv.i infuzji iv.1 mg x 5
16 Theophylline tabl.o przedłużonym uwalnianiu 300 mg x 50	18 Remifentanyl proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań im. iv.i infuzji iv.2 mg x 5
17 Remifentanyl proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań im. iv.i infuzji iv.1 mg x 5	19 Remifentanyl proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań im. iv.i infuzji iv. 5 mg x 5
18 Remifentanyl proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań im. iv.i infuzji iv.2 mg x 5	20 Salbutamol aerozol 100 mcg/ml wziewny bezfreonowy
19 Remifentanyl proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań im. iv.i infuzji iv. 5 mg x 5	21 Lamivudine tabl.powl. 100 mg x 28
20 Salbutamol aerozol 100 mcg/ml wziewny bezfreonowy	22 Eptifibatide roztwor do wstrzyknięć dożylnych 2 mg/ml
21 Lamivudine tabl.powl. 100 mg x 28	23 Eptifibatide roztwor do wlewu dożylnego 0,75 mg/ml
22 Eptifibatide roztwor do wstrzyknięć dożylnych 2 mg/ml	24 Atracurium besilate roztwór do wstrzykiwań i infuzji 10mg/ml amp 5 ml x 5
23 Eptifibatide roztwor do wlewu dożylnego 0,75 mg/ml	2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000
24 Atracurium besilate roztwór do wstrzykiwań i infuzji 10mg/ml amp 5 ml x 5	3)Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: Zakres: między 183 262,82 i 188 930,74 PLN
2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000	4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)
3)Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: Zakres: między 189 643,48 i 195 508,74 PLN	5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia Część nr: 122 Nazwa: Pakiet nr 14 B
4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)	1)Krótki opis
5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia	5 Surfactant zawiesina do stosowania dotchawczego i dooskrzelowego 120 mg/1,5 ml x 2
	2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000
	3)Wielkość lub zakres

Szacunkowa wartość bez VAT:
 Zakres: między 6 380,66 i 6 578,00
 PLN
 4) Informacje o różnych datach
 dotyczących czasu trwania lub
 rozpoczęcia/realizacji zamówienia
 Okres w miesiącach: 12 (od
 udzielenia zamówienia)
 5) Informacje dodatkowe na temat
 części zamówienia

Miejsce, w którym znajduje się
 zmieniany tekst:
 Informacje o częściach zamówienia

Zamiast:

Część nr: 24 Nazwa: Pakiet nr 24
 1) Krótki opis
 1 Aqua pro injectione butelka stojąca
 z dwoma portami 250ml
 2 Aqua pro injectione butelka stojąca
 z dwoma portami 500 ml
 3 Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy
 izotoniczny opakowanie z dwoma
 jałowymi, oznaczonymi portami 250
 ml
 4 Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy
 izotoniczny opakowanie z dwoma
 jałowymi, oznaczonymi portami 500
 ml
 5 Glucosum 5% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 250 ml
 6 Glucosum 5% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 500 ml
 7 Glucosum 10% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 250 ml
 8 Glucosum 10% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 500 ml
 9 Glucosum 5% et Natrii Chlorati
 0,9% 2:1 opakowanie z dwoma
 jałowymi, oznaczonymi portami 250
 ml
 10 Glucosum 5% et Natrii Chlorati
 0,9% 1:1 butelka stojąca z dwoma
 portami 500 ml
 11 Przyrząd do aspiracji płynu filtr
 bakteryjny i cząsteczkowy
 12 Roztwór elektrolitów z glukozą i
 fosforanami but. stojąca z gumowym
 korkiem 500 ml
 13 Hydroxyethylstarch 6% 130/04 +
 NaCl butelka stojąca 500 ml

Powinno być:

Część nr: 24 Nazwa: Pakiet nr 24 A
 1) Krótki opis
 1 Aqua pro injectione butelka stojąca
 z dwoma portami 250ml
 2 Aqua pro injectione butelka stojąca
 z dwoma portami 500 ml
 3 Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy
 izotoniczny opakowanie z dwoma
 jałowymi, oznaczonymi portami 250
 ml
 4 Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy
 izotoniczny opakowanie z dwoma
 jałowymi, oznaczonymi portami 500
 ml
 5 Glucosum 5% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 250 ml
 6 Glucosum 5% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 500 ml
 7 Glucosum 10% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 250 ml
 8 Glucosum 10% opakowanie z
 dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 500 ml
 9 Glucosum 5% et Natrii Chlorati
 0,9% 2:1 opakowanie z dwoma
 jałowymi, oznaczonymi portami 250
 ml
 10 Glucosum 5% et Natrii Chlorati
 0,9% 1:1 butelka stojąca z dwoma
 portami 500 ml
 11 Przyrząd do aspiracji płynu filtr
 bakteryjny i cząsteczkowy
 13 Hydroxyethylstarch 6% 130/04 +
 NaCl butelka stojąca 500 ml
 14 Solutio Ringeri opakowanie
 z dwoma jałowymi, oznaczonymi
 portami 250 ml
 2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

14 Solutio Ringeri opakowanie z dwoma jałowymi,oznaczonymi portami 250 ml 2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000 3)Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: Zakres: między 143 724,36 i 148 169,44 PLN 4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia) 5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia	33600000 3)Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: Zakres: między 143 462,10 i 147 899,07 PLN 4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia) 5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia Część nr: 123 Nazwa: Pakiet nr 24 B 1)Krótki opis 12 Roztwór elektrolitów z glukozą i fosforanami but. stojąca z gumowym korkiem 500 ml 2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000 3)Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: Zakres: między 262,26 i 270,37 PLN 4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia) 5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia
--	---

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
II.1.5)Krótki opis zamówienia lub zakupu

Zamiast:
Dostawa produktów farmaceutycznych, leków (w tym z programów lekowych) i wyrobów medycznych do Apteki Szpitalnej dla potrzeb Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Starachowicach ul. Radomska 70 ujętych w 122 pakietach w ilościach uzależnionych od bieżącego zapotrzebowania wynikającego z działalności leczniczej. W załączeniu wykaz leków, wyrobów (załącznik nr 5 do SIWZ) z nazwą środka farmaceutycznego w jednostkach miary i ilość przewidywanego zużycia w okresie 12 miesięcy.
Zamiast:
III.2.3)Kwalifikacje techniczne Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:

Powinno być:
Dostawa produktów farmaceutycznych, leków (w tym z programów lekowych) i wyrobów medycznych do Apteki Szpitalnej dla potrzeb Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Starachowicach ul. Radomska 70 ujętych w 124 pakietach w ilościach uzależnionych od bieżącego zapotrzebowania wynikającego z działalności leczniczej. W załączeniu wykaz leków, wyrobów (załącznik nr 5 do SIWZ) z nazwą środka farmaceutycznego w jednostkach miary i ilość przewidywanego zużycia w okresie 12 miesięcy.
Powinno być:
III.2.3)Kwalifikacje techniczne Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
III.2.3)Kwalifikacje techniczne

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda od Wykonawców dokumentów podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane wyroby odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym lub równoważne zaświadczenie wystawione przez podmiot mający siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego w postaci:

6.1 Oświadczenia Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na polskim rynku (zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 r. „Prawo farmaceutyczne”(Dz. U. 2008 Nr 45 poz. 271 ze zm.)

lub

dla wyrobów medycznych oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności EC lub certyfikat CE potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu i stosowania na rynku polskim zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r., Nr 107 , poz. 679 ze zm.), jako potwierdzenie spełnienia warunku, Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedstawienia dokumentów potwierdzających rejestrację/zgłoszenia produktu leczniczego.

6.2 Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedstawienia n/w dokumentów:

a) Karty Charakterystyki Produktu Leczniczego (Zamawiający dopuszcza złożenie Karty Charakterystyki na nośniku CD lub DVD, w przypadku gdy dokumenty przedstawione na nośniku będą budziły wątpliwości co do poprawności lub będą niewyraźne, Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia dokumentu w formie papierowej potwierdzonej za zgodność z oryginałem)

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda od Wykonawców dokumentów podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane wyroby odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym lub równoważne zaświadczenie wystawione przez podmiot mający siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego w postaci:

6.1 Oświadczenia Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na polskim rynku (zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 r. „Prawo farmaceutyczne”(Dz. U. 2008 Nr 45 poz. 271 ze zm.)

lub

dla wyrobów medycznych oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności EC lub certyfikat CE potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu i stosowania na rynku polskim zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r., Nr 107 , poz. 679 ze zm.), jako potwierdzenie spełnienia warunku, Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedstawienia dokumentów potwierdzających rejestrację/zgłoszenia produktu leczniczego.

6.2 Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedstawienia n/w dokumentów:

a) Karty Charakterystyki Produktu Leczniczego (Zamawiający dopuszcza złożenie Karty Charakterystyki na nośniku CD lub DVD, w przypadku gdy dokumenty przedstawione na nośniku będą budziły wątpliwości co do poprawności lub będą niewyraźne, Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia dokumentu w formie papierowej potwierdzonej za zgodność z oryginałem)

b) potwierdzających rejestrację/ zgłoszenie produktów leczniczych, ale dopiero na etapie badania i oceny ofert.

Nie jest konieczne składanie w/w dokumentów w ofercie (dot. pkt 6.2) z zastrzeżeniem punktu 6.3

6.3 W odniesieniu do pakietów nr 98 – 118 Wykonawca dostarczy poniższe dokumenty:

6.3.1: Aktualną Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego.

6.3.2: Aktualne oświadczenie producenta dotyczące masy substancji leczniczej oraz łącznej masy substancji wypełniających dla preparatów w formie substancji suchych.

6.3.3: Aktualne oświadczenie producenta dotyczące gęstości substancji leczniczej dla preparatów w formie roztworów.

6.3.4: Aktualne oświadczenie producenta dotyczące stabilności fizykochemicznych leku po rekonstrukcji roztworu i po rozcieńczeniu w roztworze.

b) potwierdzających rejestrację/ zgłoszenie produktów leczniczych, ale dopiero na etapie badania i oceny ofert.

Nie jest konieczne składanie w/w dokumentów w ofercie (dot. pkt 6.2) z zastrzeżeniem punktu 6.3

6.3 W odniesieniu do pakietów nr 98 – 118 Wykonawca dostarczy poniższe dokumenty:

6.3.1: Aktualną Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego.

6.3.2: Aktualne oświadczenie producenta dotyczące masy substancji leczniczej oraz łącznej masy substancji wypełniających dla preparatów w formie substancji suchych.

6.3.3: Aktualne oświadczenie producenta dotyczące gęstości substancji leczniczej dla preparatów w formie roztworów.

6.3.4: Aktualne oświadczenie producenta dotyczące stabilności fizykochemicznych leku po rekonstrukcji roztworu i po rozcieńczeniu w roztworze.

6.4 Zamawiający wymaga wraz z ofertą złożenia instrukcji używania glukometrów w języku polskim oraz wzoru oznakowania pasków, glukometrów, płynów kontrolnych – dot. pakietu nr 58.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
Informacje o częściach zamówienia

Zamiast:

Część nr: 84 Nazwa: Pakiet nr 84
1)Krótki opis
1 Capecitabine tabl.powlekane 500 mg x 120
2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000
3)Wielkość lub zakres
Szacunkowa wartość bez VAT:
Zakres: między 162 960 i 168 000 PLN
4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia
Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)

Powinno być:

Część nr: 84 Nazwa: Pakiet nr 84 A
1)Krótki opis
1 Capecitabine tabl.powlekane 500 mg x 120 (op. 50)
2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000
3)Wielkość lub zakres
Szacunkowa wartość bez VAT:
Zakres: między 54 320,00 i 56 000,00 PLN
4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia
Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia
Część nr: 124 Nazwa: Pakiet nr 84 B
1) Krótki opis
1 Capecitabine tabl. powlekane 500 mg x 120 (op. 100)
2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33600000
3) Wielkość lub zakres
Szacunkowa wartość bez VAT:
Zakres: między 108 640,00 i 112 000,00 PLN
4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia
Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)
5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

VI.3.4) Daty, które należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajdują się
zmieniane daty:

Zamiast:

Powinno być:

VI.3.5) Adresy i punkty kontaktowe, które należy poprawić

VI.3.6) Tekst, który należy dodać do pierwotnego ogłoszenia

Miejsce, w którym należy dodać tekst:

Tekst do dodania:

VI.4) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

18/04/2014 (dd/mm/rrrr) - ID:2014-052403