



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](mailto: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: [MEGREZ Sp. z o.o.](#)

Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Edukacji 102](#)

Miejscowość: [Tychy](#)

Kod pocztowy: [43-100](#)

Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy:

Tel.: [+48 323255125](#)

Osoba do kontaktów: [Karolina Filipowska](#)

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

Faks: [+48 323255284](#)

**Adresy internetowe:** *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* <http://www.szpitalmegrez.pl>

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 leków i materiałów aptecznych

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

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i materiałów aptecznych (leków, płynów infuzyjnych, substancji i opakowań recepturowych oraz wyrobów medycznych), których ilość i rodzaj określono szczegółowo w formularzu asortymentowo – cenowym (załącznik nr 1 do SIWZ) a warunki realizacji zapisano we wzorze umowy (załącznik nr 5 do SIWZ).

### II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

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

[11/14/ZP/PN](#)

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

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- eNotices
- TED eSender

Login: [ENOTICES\\_Megrez](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2014-038688](#) rok i numer dokumentu

#### IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2014/S 060-100619](#) z dnia: [26/03/2014](#) (dd/mm/rrrr)

#### IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[21/03/2014](#) (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:

III.1.4) Inne szczególne warunki

Zamiast:

Wykonanie zamówienia podlega szczególnym warunkom: tak  
Opis szczególnych warunków:  
1. Zamawiający oczekuje, iż oferowany przez Wykonawców przedmiot zamówienia tj.  
a) produkty lecznicze (pakiet nr 1-20, 22-34, 37-39, 41-42, 44-67) będą odpowiadać określonym normom zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45 poz. 271 z póź. zm.). Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o posiadaniu pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na rynku w Polsce na oferowany przedmiot zamówienia (Wpis do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do obrotu na terytorium RP), z zaznaczeniem że przedstawi je na każde wezwanie Zamawiającego – załącznik nr 4a.

Powinno być:

Wykonanie zamówienia podlega szczególnym warunkom: tak  
Opis szczególnych warunków: 1. Zamawiający oczekuje, iż oferowany przez Wykonawców przedmiot zamówienia tj.  
a) produkty lecznicze (pakiet nr 1-20, 22-34, 37-39, 41-42, 44-50, 52-67) będą odpowiadać określonym normom zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45 poz. 271 z póź. zm.). Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o posiadaniu pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na rynku w Polsce na oferowany przedmiot zamówienia (Wpis do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do obrotu na terytorium RP), z zaznaczeniem że przedstawi je na każde wezwanie Zamawiającego – załącznik nr 4a.

b) wyroby medyczne (pakiet nr 21, 35, 36, 43) będą zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.). Wykonawca złoży wraz z ofertą oświadczenie o posiadaniu certyfikatów CE Notyfikowanej Jednostki Certyfikującej lub Deklaracji Zgodności wystawionej przez Producenta lub dokumenty równoważne, z zaznaczeniem że przedstawi je na każde wezwanie Zamawiającego- załącznik nr 4b. W przypadku gdy Wykonawca składa ofertę na pakiet nr 40, złoży oświadczenie, że zaoferowane produkty niesą produktami leczniczymi ani wyrobami medycznymi i w związku z powyższym nie są załączone dokumenty, o których mowa w Rozdz. VIII pkt. 1a i b – załącznik nr 4c.

b) wyroby medyczne (pakiet nr 21, 35, 36, 43, 51) będą zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.). Wykonawca złoży wraz z ofertą oświadczenie o posiadaniu certyfikatów CE Notyfikowanej Jednostki Certyfikującej lub Deklaracji Zgodności wystawionej przez Producenta lub dokumenty równoważne, z zaznaczeniem że przedstawi je na każde wezwanie Zamawiającego - załącznik nr 4b. W przypadku gdy Wykonawca składa ofertę na pakiet nr 40, złoży oświadczenie, że zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi ani wyrobami medycznymi i w związku z powyższym nie są załączone dokumenty, o których mowa w Rozdz. VIII pkt. 1a i b – załącznik nr 4c.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

III.2.1) Sytuacja podmiotowa wykonawców, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Zamiast:

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w ustawie Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (tekst jednolity: Dz. U. z 2013, poz. 907 z późn. zm., dalej ustawa Pzp) dotyczące: a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy praw nakładają obowiązek ich posiadania – wykazując, że posiadają zezwolenie/ koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta - zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo Farmaceutyczne (t.j Dz. U. z 2008r. Nr 45 poz.271 z późn. zm) – nie dotyczy Wykonawców, którzy składają ofertę na pakiet nr 21, 35, 36, 40, 43;

Powinno być:

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w ustawie Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (tekst jednolity: Dz. U. z 2013, poz. 907 z późn. zm., dalej ustawa Pzp) dotyczące: a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania – wykazując, że posiadają zezwolenie/ koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta - zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo Farmaceutyczne (t.j Dz. U. z 2008r. Nr 45 poz.271 z późn. zm) – nie dotyczy Wykonawców, którzy składają ofertę na pakiet nr 21, 35, 36, 40, 43, 51;

#### 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:**