

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	COOK
NO_DOC_EXT:	2018-168294
SOFTWARE VERSION:	9.9.3
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	z5zampub@cyfronet.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	/
NOTIFICATION PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Legal Basis:

Regulation (EU, Euratom) No 966/2012

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) **Nazwa i adresy**

Centrum Onkologii Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie Oddział w Krakowie

000288366

Garncarska 11

Kraków

31-115

Polska

Osoba do kontaktów: Halina Żak

Tel.: +48 126348282

E-mail: z5zampub@cyfronet.pl

Faks: +48 124231565

Kod NUTS: PL213

Adresy internetowe:

Główny adres: www.onkologia.krakow.pl

Sekcja II: Przedmiot

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

II.1.1) **Nazwa:**

Dostawa produktów leczniczych (w tym leków programowych)

Numer referencyjny: ZP-271-85/18

II.1.2) **Główny kod CPV**

33652100

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Dostawa produktów leczniczych (w tym leków programowych) opisanych szczegółowo w załączniku nr 1a do specyfikacji

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

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

07/11/2018

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: COOK

Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-153491

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2018/S 199-450243](#)

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 11/10/2018

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.2.4

Część nr: 3

Zamiast:

Sunitynib; we wszystkich dostępnych dawkach.

Lek stosowany w programach lekowych.

Powinno być:

Sunitynib; we wszystkich dostępnych dawkach mg 268800

Lek stosowany w programach lekowych lub 12,5 mg-46 op., 25mg-101 op., 50mg-130op.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 22

Zamiast:

Pembrolizumab a 50 mg proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji x 1 fiol. Lek stosowany w programach lekowych. Wymagamy podania masy dodatków w składzie substancji suchej fiolek 1500

Powinno być:

Pembrolizumab a 50 mg proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji x 1 fiol. Lek stosowany w programach lekowych. Wymagamy podania masy dodatków w składzie substancji suchej lub zamiennie preparat pembrolizumab w dawce 100mg, przy założeniu tej samej ceny w przeliczeniu za 1mg jak w przypadku preparatu pembrolizumab 50mg oraz obejmowania refundacją w zakresie co najmniej takim, jak preparatu pembrolizumab w dawce 50mg. fiolek 1500.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 61

Zamiast:

1. Bevacizumab konc. do sporz. roztw. do inf. 100mg/4ml x 1 fiol. Wymagana gęstość koncentratu [g/cm³].

2. Bevacizumab konc. do sporz. roztw. do inf. 400mg/16ml x 1 fiol. Wymagana gęstość koncentratu [g/cm³].

3. Interferon alfa - 2a - roztw. do wstrzyk. 3mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk.

Do zakupu dawki:

3mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk.

6mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk.

9mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk.

Powinno być:

1. Bevacizumab konc. do sporz. roztw. do inf. 100mg/4ml x 1 fiol. Wymagana gęstość koncentratu [g/cm³].

2. Bevacizumab konc. do sporz. roztw. do inf. 400mg/16ml x 1 fiol. Wymagana gęstość koncentratu [g/cm³].

3. Interferon alfa - 2a - roztw. do wstrzyk. 3mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk.

Do zakupu dawki:

3mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk.

6mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk.

9mln j.m./0,5 ml x 1 amp.- strzyk. 150 szt. na 18 m-cy (dopuszcza się zaoferowanie Interferon alfa 2-a-72 szt. do 31.03.2019r.)

VII.2) Inne dodatkowe informacje:

