

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:493919-2018:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kraków: Środki przeciwnowotworowe  
2018/S 216-493919**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2018/S 199-450243)**

**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](mailto:z5zampub@cyfronet.pl)  
Faks: +48 124231565  
Kod NUTS: PL213

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.onkologia.krakow.pl](http://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**

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

**Sekcja VII: Zmiany**

VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**

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/cm<sup>3</sup>].

2. Bevacizumab konc. do sporz. roztw. do inf. 400mg/16ml x 1 fiol. Wymagana gęstość koncentratu [g/cm<sup>3</sup>].

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/cm<sup>3</sup>].

2. Bevacizumab konc. do sporz. roztw. do inf. 400mg/16ml x 1 fiol. Wymagana gęstość koncentratu [g/cm<sup>3</sup>].

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:**

