

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:150408-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kraków: Odczynniki chemiczne
2021/S 060-150408**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2021/S 043-106900)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy,
Oddział w Krakowie

Krajowy numer identyfikacyjny: 000288366

Adres pocztowy: ul. Garncarska 11

Miejscowość: Kraków

Kod NUTS: PL213 Miasto Kraków

Kod pocztowy: 31-115

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Brygida Podsadecka

E-mail: zamowienia.publiczne@onkologia.krakow.pl

Tel.: +48 126348282

Faks: +48 124231565

Adresy internetowe:

Główny adres: www.onkologia.krakow.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa odczynników chemicznych

Numer referencyjny: ZP-271-3/21

II.1.2) Główny kod CPV

33696300 Odczynniki chemiczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Dostawa odczynników chemicznych szczegółowo opisana w załączniku nr 1a do SWZ.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

23/03/2021

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2021/S 043-106900](#)

Sekcja VII: Zmiany

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

VII.1.2) **Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu**

Numer sekcji: III.1.1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Wykaz i krótki opis warunków:

Zamiast:

Zamawiający nie stawia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.

Podstawy wykluczenia wykonawcy z postępowania:

1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenia zamówienia wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp oraz w art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp.

Do oferty należy dołączyć:

1. Pełnomocnictwo – jeśli dotyczy.

2. Przedmiotowe środki dowodowe:

— część nr 13 poz. 3 – instrukcję wykonania wraz z wytycznymi dotyczącymi zliczania sygnałów hybrydizacyjnych oraz klasyfikacją komórek lub inny równoważny dokument,

— część nr 13 poz. 9 – protokół wykonania zawierający dokładne wytyczne dotyczące klasyfikacji komórek oraz interpretacji wyników, protokoły dla raka sutka i żołądka lub inny równoważny dokument,

— część nr 18 poz. 1–6 – deklaracja zgodności CE oraz certyfikat CE do diagnostyki in vitro (CE-IVD) lub inny równoważny dokument,

— część nr 25 poz. 1 i 3 – certyfikat CE do diagnostyki in vitro (CE-IVD) potwierdzony deklaracją zgodności z wymaganiami określonymi w dyrektywie 98/79/WE, certyfikacja producenta ma zgodność z ISO 13485 lub inny równoważny dokument,

— część nr 25 poz. 2 – certyfikat CE do diagnostyki in vitro (CE-IVD) lub inny równoważny dokument.

Podmiotowe środki dowodowe składane na wezwanie zamawiającego:

1. Jednolity europejski dokument zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ.

2. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego.

3. Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego.

4. Zaświadczenie z ZUS lub KRUS.

5. Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej – załącznik nr 4 do SWZ.

6. Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji – załącznik nr 5 do SWZ.

Dokumenty podmiotów zagranicznych:

1. Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument.

2. Dokument potwierdzający niezaleganie przez wykonawcę z opłacaniem podatków oraz składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne.

Powinno być:

Zamawiający nie stawia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.
Podstawy wykluczenia wykonawcy z postępowania:

1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenia zamówienia wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp oraz w art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp.

Do oferty należy dołączyć:

1. pełnomocnictwo – jeśli dotyczy;
2. przedmiotowe środki dowodowe:
 - część nr 13 poz. 3 – instrukcję wykonania wraz z wytycznymi dotyczącymi zliczania sygnałów hybrydizacyjnych oraz klasyfikacją komórek lub inny równoważny dokument,
 - część nr 13 poz. 9 – protokół wykonania zawierający dokładne wytyczne dotyczące klasyfikacji komórek oraz interpretacji wyników, protokoły dla raka sutka i żołądka lub inny równoważny dokument,
 - część nr 18 poz. 1–6 – deklaracja zgodności CE IVD,
 - część nr 25 poz. 1 i 3 – certyfikat CE do diagnostyki in vitro (CE-IVD) potwierdzony deklaracją zgodności z wymaganiami określonymi w dyrektywie 98/79/WE, certyfikacja producenta ma zgodność z ISO 13485 lub inny równoważny dokument,
 - część nr 25 poz. 2 – certyfikat CE do diagnostyki in vitro (CE-IVD) lub inny równoważny dokument.

Podmiotowe środki dowodowe składane na wezwanie zamawiającego:

1. jednolity europejski dokument zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ;
2. informacja z Krajowego Rejestru Karnego;
3. zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego;
4. zaświadczenie z ZUS lub KRUS;
5. oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej – załącznik nr 4 do SWZ;
6. oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji – załącznik nr 5 do SWZ.

Dokumenty podmiotów zagranicznych:

1. informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument;
2. dokument potwierdzający niezaleganie przez wykonawcę z opłacaniem podatków oraz składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 30/03/2021

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 07/04/2021

Czas lokalny: 11:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 30/03/2021

Czas lokalny: 11:30

Powinno być:

Data: 07/04/2021

Czas lokalny: 11:30

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**