

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	Gromkowski
NO_DOC_EXT:	2020-023576
SOFTWARE_VERSION:	9.13.1
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	elzbietajanicka@interia.pl

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
DATE_EXPECTED_PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) **Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im.J.Gromkowskiego

Adres pocztowy: ul.Koszarowa 5

Miejscowość: Wrocław

Kod NUTS: PL514

Kod pocztowy: 51-149

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Elwira Stołba

E-mail: estolba@szpital.wroc.pl

Tel.: +48 713957428

Faks: +48 713957428

Adresy internetowe:

Główny adres: www.szpital.wroc.pl

Sekcja II: Przedmiot

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

II.1.1) **Nazwa:**

PN 09/20 DOSTAWA LEKÓW II

Numer referencyjny: PN 09/20

II.1.2) **Główny kod CPV**

33600000

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa leków w podziale na 108 zadań.
2. Postać, dawki i ilości przedmiotu zamówienia określa Formularz asortymentowo-cenowy, stanowiący załącznik nr 1 do SIWZ.
3. Termin dostawy – wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia.
4. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze.
5. Termin ważności oferowanych produktów farmaceutycznych nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.
6. Wykonawca dostarczy leki do wyznaczonego Magazynu Apteki szpitala.
7. Oferowane produkty farmaceutyczne muszą posiadać dopuszczenie do obrotu na terenie RP na każdą wymaganą postać i dawkę osobno.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
18/02/2020
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:
Login TED eSender: ENOTICES
Logowanie jako klient TED eSender: Gromkowski
Dane referencyjne ogłoszenia: 2020-014011
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2020/S 024-052896
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 30/01/2020

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: VI.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe

Zamiast:

1) kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu farmaceutycznego, na każdą postać, pojemność/objętość i dawkę osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (TJ Dz.U. z 2019r., poz. 499 ze zm.).

2) CHPL oferowanego produktu leczniczego lub w przypadku produktów nie będących lekami-innego dokumentu potwierdzającego wymagane parametry) –na żądanie Zamawiającego.

3) produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych(TJ Dz. U. z 2017r. poz. 211) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo – jeżeli dotyczy

Powinno być:

1) kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu farmaceutycznego, na każdą postać, pojemność/objętość i dawkę osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (TJ Dz.U. z 2019r., poz. 499 ze zm.).

2) CHPL oferowanego produktu leczniczego lub w przypadku produktów nie będących lekami-innego dokumentu potwierdzającego wymagane parametry) –na żądanie Zamawiającego.

3) produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych(TJ Dz. U. z 2017r. poz. 211) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo – jeżeli dotyczy.

4) W przypadku dostaw produktów leczniczych sprowadzanych na import docelowy -Wykonawca załączy: - oświadczenie na formularzu stanowiącym zał. nr 6 do SIWZ – Wykonawca sam sporządzi takie oświadczenie mówiące o tym, iż zaofiarowane produkty odpowiadając wymaganiom określonym przez Zamawiającego dotyczące produktów leczniczych sprowadzanych na import

-stosowane będą przepisy art. 4 ust. 1 ustawy z dnia 06 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (Dz.U. z 2008r. Nr 45 poz. 271 z późn. zm.) oraz rozporządzenie Ministra Zdrowia z dn. 18 kwietnia 2005r. w sprawie sprowadzania z zagranicy produktów leczniczych nieposiadających pozwolenia na dopuszczenie do obrotu niezbędnych dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta (Dz.U. z 2005r. nr 70, poz. 636 z późn.zm.)

VII.2) Inne dodatkowe informacje: