



**Wojewódzki Szpital
Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego**

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. 71/325-03-56 do 59; 71/326-13-27 do 31; sekretariat 71/395-74-26; fax 71/326-06-22



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wrocław, dnia 04.03.2022 r.

dotyczy: **PN 11/22** – dostawa płynów infuzyjnych i szczepionek

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w zakresie:

1) Pkt 6.16

Było

„**6.16.** Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, **żąda** przedmiotowych środków dowodowych:

	Przedmiotowe środki dowodowe
1.	<p>1) Kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu leczniczego, na każdą wymaganą postać i dawkę leku osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. –Prawo Farmaceutyczne(TJ Dz.U. z 2021r. poz.974). W przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym ani wyrobem medycznym i przepisy prawa nie wymagają dla tego produktu posiadania ww. dokumentów Wykonawca złoży „Oświadczenie własne” w ww. zakresie.</p> <p>2) Aktualny CHPL oferowanego leczniczego (lub w przypadku produktów nie będących lekami innego dokumentu potwierdzającego wymagane parametry).</p> <p><u>Uwaga:</u> Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania dotyczy.</p>

Jest

6.16. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, **żąda** przedmiotowych środków dowodowych:

	Przedmiotowe środki dowodowe
1.	<p>1) Kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu leczniczego, na każdą wymaganą postać i dawkę leku osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. –Prawo Farmaceutyczne(TJ Dz.U. z 2021r. poz.974). W przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym ani wyrobem medycznym i przepisy prawa nie wymagają dla tego produktu posiadania ww. dokumentów Wykonawca złoży „Oświadczenie własne” w ww. zakresie.</p>

2) Aktualny CHPL oferowanego leczniczego (lub w przypadku produktów nie będących lekami innego dokumentu potwierdzającego wymagane parametry).

Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania dotyczy.

lub

„OŚWIADCZENIE, że Wykonawca posiada aktualne dokumenty oferowanego produktu farmaceutycznego dopuszczające do obrotu na wymaganą postać i dawkę leku, i stosowania w ochronie zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej polskiej, zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej oraz Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL) oferowanego produktu leczniczego.”

2) **Pkt 11.9.** --> Zmianie ulega zapis ust. 6 tj.:

- **Było**

6.Przedmiotowe środki dowodowe:

1) Kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu leczniczego, na każdą wymaganą postać i dawkę leku osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. –Prawo Farmaceutyczne(TJ Dz.U. z 2021r. poz.974). W przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym ani wyrobem medycznym i przepisy prawa nie wymagają dla tego produktu posiadania ww. dokumentów Wykonawca złoży „Oświadczenie własne” w ww. zakresie.

2) Aktualny CHPL oferowanego leczniczego (lub w przypadku produktów nie będących lekami innego dokumentu potwierdzającego wymagane parametry).

Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania dotyczy.

- **Jest**

1) Kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu leczniczego, na każdą wymaganą postać i dawkę leku osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. –Prawo Farmaceutyczne(TJ Dz.U. z 2021r. poz.974). W przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym ani wyrobem medycznym i przepisy prawa nie wymagają dla tego produktu posiadania ww. dokumentów Wykonawca złoży „Oświadczenie własne” w ww. zakresie.

2) Aktualny CHPL oferowanego leczniczego (lub w przypadku produktów nie będących lekami innego dokumentu potwierdzającego wymagane parametry).

Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania dotyczy.

lub

„OŚWIADCZENIE, że Wykonawca posiada aktualne dokumenty oferowanego produktu farmaceutycznego dopuszczające do obrotu na wymaganą postać i dawkę leku, i stosowania w ochronie zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej polskiej, zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej oraz Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL) oferowanego produktu leczniczego.”

3) Pkt 10 --> Zmianie ulega zapis ust. 2 tj.:

- **Było**

„10.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się od dnia upływu terminu składania ofert i kończy się **14.06.2022 roku**, przy czym pierwszym dniem związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”.

- **Jest**

„10.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się od dnia upływu terminu składania ofert i kończy się **15.06.2022 roku**, przy czym pierwszym dniem związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”.

4) Pkt 12 --> Zmianie ulega zapis ust. 12. 1 i 5, tj.:

- **Było**

„12.1. Oferty wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć **w terminie do dnia 17.03.2022r. do godziny 0900**. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty według czasu podanego na platformie: <https://platformazakupowa.pl> dla niniejszego postępowania.”.

- **Jest**

„12.1. Oferty wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć **w terminie do dnia 18.03.2022r. do godziny 0900**. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty według czasu podanego na platformie: <https://platformazakupowa.pl> dla niniejszego postępowania.”.

- **Było:**

„12.5 Otwarcie ofert nastąpi w dniu **17.03.2022r. o godzinie 09:05** za pomocą platformy zakupowej.”.

- **Jest:**

„12.5 Otwarcie ofert nastąpi w dniu **18.03.2022r. o godzinie 09:05** za pomocą platformy zakupowej.”.