

Konin, 25.07.2023 r.

WSZ-EP-18/835/2023

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie Zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „Dostawa leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, nr sprawy: WSZ-EP-18/2023

**Informacja o zmianie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia
oraz Ogłoszenia o zamówieniu**

Działając na podstawie art. 137 ust. 1, 2, 4 i 6 oraz na podstawie art. 90 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.– zwanej dalej „Ustawą Pzp.”) Zamawiający informuje o zmianie treści **Specyfikacji Warunków Zamówienia nr WSZ-EP-18/2023**, w następujący sposób:

I. Termin związania ofertą - Rozdział XIV SWZ

Było:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **01.11.2023 roku**.

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **25.11.2023 roku**.

II. Sposób oraz termin składania ofert - Rozdział XVI. ust. 3 SWZ

Było:

3. Termin składania ofert upływa dnia **04.08.2023 roku o godz. 08:00**

Jest:

3. Termin składania ofert upływa dnia **28.08.2023 roku o godz. 08:00**

III. Termin otwarcia ofert - Rozdział XVII. ust. 1 SWZ

Było:

1. Termin otwarcia ofert: **04.08.2023 roku o godz. 11:00**.

Jest:

1. Termin otwarcia ofert: **28.08.2023 roku o godz. 11:00**.

IV. Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia – Rozdział VIII ust. 1 pkt 1.2 SWZ

Było:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:
- 1.2 uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

Warunek ten zostanie uznany za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1977 ze zm.), jeżeli przepisy tej ustawy wymagają weryfikowania czy nabywany asortyment pochodzi wyłącznie od podmiotów posiadających ww. zezwolenie – dotyczy Pakietów numer: 1-108, 111-128, 130-161, 163-173, 175-216, 218, 220, 221, 223-305, 307, 309-324, 326-330, 333-336.

Jest:

- 1.2 uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

Warunek ten zostanie uznany za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1977 ze zm.), jeżeli przepisy tej ustawy wymagają weryfikowania czy nabywany asortyment pochodzi wyłącznie od podmiotów posiadających ww. zezwolenie – dotyczy Pakietów numer: 1-108, 111-128, 130-161, 163-173, 175-216, 218, 220, 221, 223-284, 286-305, 307, 309-324, 326-330, 333-336.

V. Wykaz podmiotowych środków dowodowych – Rozdział IX ust. 1 SWZ

Było:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający żąda następujących podmiotowych środków dowodowych:
 - 1.1 aktualne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1977 ze zm.), jeżeli przepisy tej ustawy wymagają weryfikowania czy nabywany asortyment pochodzi wyłącznie od podmiotów posiadających w/w zezwolenie.

Jest:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający żąda następujących podmiotowych środków dowodowych:
 - 1.1 aktualne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1977 ze zm.), jeżeli przepisy tej ustawy wymagają weryfikowania czy nabywany asortyment pochodzi wyłącznie od podmiotów posiadających w/w zezwolenie – **dotyczy Pakietów numer: 1-108, 111-128, 130-161, 163-173, 175-216, 218, 220, 221, 223-284, 286-305, 307, 309-324, 326-330, 333-336.**

VI. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych – Rozdział X ust. 1 SWZ

Było:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał:
 - a) **opisy produktów, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego (na wszystkich opisach produktu należy wyraźnie zaznaczyć, którego pakietu i pozycji dokument ten dotyczy) – dotyczy Pakietu nr 109, 110, 129, 162, 174, 217, 219, 222, 306, 308, 325, 331 i 332.**
 - b) oświadczenia, że oferowane produkty są dopuszczone do używania i obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i posiadają aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na ww. terytorium – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym w szczególności odpowiednio zgodnie z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz.Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.) – dla Pakietu nr 110 poz. 6, 7 i 8 oraz dla Pakietu nr 222.
Zamawiający zaleca wykorzystanie Załącznika nr 9 do SWZ.

Jest:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał:
 - a) **opisy produktów, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego (na wszystkich opisach produktu należy wyraźnie zaznaczyć, którego pakietu i pozycji dokument ten dotyczy) – dotyczy Pakietu nr 109, 110, 129, 162, 174, 217, 219, 222, 285, 306, 308, 325, 331 i 332.**
 - b) oświadczenia, że oferowane produkty są dopuszczone do używania i obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i posiadają aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na ww. terytorium – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym w szczególności odpowiednio zgodnie z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz.Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.) – dla Pakietu nr 110 poz. 6, 7 i 8 oraz dla Pakietu nr 222 i 285.
Zamawiający zaleca wykorzystanie Załącznika nr 9 do SWZ.

Zamawiający zmienia także zapisy w Załączniku nr 5 do SWZ - Projektowanych postanowieniach umowy:

– w paragraf 1 ust. 6, który otrzymuje brzmienie:

6. Wykonawca oświadcza, że Towar o którym mowa w ust. 1 posiada ważne dokumenty i spełnia wymagania dopuszczające do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym w szczególności odpowiednio zgodnie z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany

dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz.Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.) i jednocześnie zobowiązuje się do okazania w/w dokumentów na każde żądanie Zamawiającego (**dotyczy Pakietu nr 110 poz. 6, 7 i 8 oraz Pakietu nr 222 i 285**).

– w paragraf 7 ust. 1 pkt 5), który otrzymuje brzmienie:

- 5) za przechowywanie lub transportowanie Towaru niezgodnie z warunkami, o których mowa w § 4 ust. 13 Umowy – w wysokości ~~3%~~ 2% wartości Towaru, którego to dotyczy - **dotyczy Pakietu nr 110 poz. 6, 7 i 8 oraz Pakietu nr 222**.

Zamawiający dokonuje zmiany treści **Załącznika nr 2 - Formularz asortymentowo – cenowy** poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w zakresie:

- pakiet numer 8 poz. 3
- pakiet numer 10
- pakiet numer 14
- pakiet numer 16 poz. 11
- pakiet numer 67
- pakiet numer 69 poz. 6
- pakiet numer 70
- pakiet numer 92 poz. 11 i 17
- pakiet numer 107
- pakiet numer 122 poz. 5, 6, 22 i 23
- pakiet numer 180 poz. 4 i 7
- pakiet numer 187
- pakiet numer 197
- pakiet numer 233
- pakiet numer 239 poz. 9, 11 i 12
- pakiet 266 poz. 6
- pakiet numer 332
- pakiet 337 poz. 4-9

oraz poprzez zmianę zapisów ogólnych pod tabelami punkt I

zgodnie ze zmodyfikowanym Załącznikiem nr 2 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Zamawiający jednocześnie modyfikuje zapisy opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu numer 179, 190 oraz 264 poprzez doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia, zgodnie ze zmodyfikowanym Załącznikiem nr 2 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Informacje uzupełniające

Zamawiający informuje, że niniejsze zmiany treści SWZ stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

W wyniku dokonanych zmian treści SWZ Zamawiający dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu. Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostanie zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

*Sporządziła: Żaneta Borowska
Dział Zamówień Publicznych
tel. 63 240 41 33*