

*Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie oceniające wpływ allopurynolu na ryzyko zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z wysokim i bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym, z uwzględnieniem obecności zespołu Long-COVID Umowa nr 2022/ABM/01/00027-00*

L. dz. DZP- 181/23

Poznań, dnia 03.04.2023 r.

**Wszyscy Wykonawcy  
- platforma zakupowa**

**Dotyczy: PN-16/23** postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na **Usługę kompleksowego nadzoru nad realizacją niekomercyjnego badania klinicznego pn.: „Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie oceniające wpływ allopurynolu na ryzyko zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z wysokim i bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym, z uwzględnieniem obecności zespołu Long-COVID” oraz zapewnienie oprogramowania do randomizacji uczestników badania i oprogramowania eCRF.**

W związku z pytaniami dotyczącymi prowadzonego postępowania, Zamawiający, zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) udziela odpowiedzi:

**Pytanie 1.**

Ile wynosi wartość szacunkowa, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający udostępni kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia zgodnie z art. 222 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych na stronie internetowej prowadzonego postępowania przed otwarciem ofert.**

**Pytanie 2.**

Uprzejmie prosimy o zmianę drugiego kryterium warunków udziału w postępowaniu, polegającą na zredukowaniu wymaganych co najmniej 50 zrekrutowanych uczestników nadzorowanego przez oferenta badania do liczby 30 uczestników. Powyższa zmiana pozwoli wziąć udział w postępowaniu polskim firmom CRO, które realizują badania niekomercyjne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Przesłane informacje prosimy uwzględnić przy tworzeniu oferty przetargowej traktując je jako ważne i wiążące.**