

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:84996-2020:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wrocław: Produkty farmaceutyczne  
2020/S 036-084996**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2020/S 024-052896)**

**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](mailto:estolba@szpital.wroc.pl)

Tel.: +48 713957428

Faks: +48 713957428

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.szpital.wroc.pl](http://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**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2020/S 024-052896](#)

#### **Sekcja VII: Zmiany**

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

**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 6.9.2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r., 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 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. 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 6.9.2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r., 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 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. 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 zaoferowane produkty odpowiadając wymaganiom określonym przez Zamawiającego dotyczące produktów leczniczych sprowadzanych na import,  
— stosowane będą przepisy art. 4 ust. 1 Ustawy z dnia 6.9.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz.U. z 2008 r. nr 45 poz. 271 z późn. zm.) oraz rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18.4.2005 r. w sprawie sprowadzania z zagranicy produktów leczniczych nieposiadających pozwolenia na dopuszczenie do obrotu niezbędnych dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta (Dz.U. z 2005 r. nr 70, poz. 636 z późn. zm.).

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