

Konin, 26.01.2023r.

WSZ-EP-61/22/148/2023

**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-61/2022

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:

I. **Specyfikacji Warunków Zamówienia nr WSZ-EP-61/2022**, w następujący sposób:

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

Było:

3. Termin składania ofert upływa dnia **09.02.2023 roku o godz. 09:00**

Jest:

3. Termin składania ofert upływa dnia **14.02.2023 roku o godz. 09:00**

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

Było:

1. Termin otwarcia ofert: **09.02.2023 roku o godz. 11:00.**

Jest:

1. Termin otwarcia ofert: **14.02.2023 roku o godz. 11:00.**

3. Termin związania ofertą - Rozdział XIV. SWZ

Było:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **09.05.2023 roku.**

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **14.05.2023 roku.**

4. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych – Rozdział X ust. 1

Zamawiający wprowadza podpunkt b) o następującym brzmieniu:

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 pakietów numer od 76 do 100.

W związku z powyższym Rozdział X ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

1.W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał

a) opisów 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) **dla pakietów numer od 52 do 100:**

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 pakietów numer od 76- do 100.

Zamawiający zaleca wykorzystanie załącznika numer 8 do SWZ –nowy załącznik Zamawiający udostępni wraz z modyfikacją na stronie prowadzonego postępowania.

Jednocześnie Zamawiający wprowadza załącznik w rozdziale XXVII – Informacje uzupełniające do listy załączników :

- ✓ Załącznik numer 8 - Oświadczenie wykonawcy o dopuszczeniu produktów do używania i obrotu.

II. Treści Załącznika nr 2 - Formularz asortymentowo – cenowy poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w zakresie:

- pakietu numer 4;
- pakietu numer 52;
- pakietu numer 55;
- pakietu numer 62;
- pakietu numer 65;
- pakiet numer 67;
- pakietu numer 77;
- pakietu numer 79;
- pakietu numer 83;

- pakietu numer 91;

- pakietu numer 94.

Zamawiający dodaje również w formularzu asortymentowo – cenowym dodatkową uwagę o następującej treści:

* Zamawiający dopuszcza zamianę postaci leku na:

tabletki - kapsułki i odwrotnie,

tabletki - drażetki i odwrotnie,

ampułki - fiołki i odwrotnie,

tabletki o przedłużonym uwalnianiu - tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie,

tabletki - tabletki dojelitowe i odwrotnie

tabletki - kapsułki dojelitowe i odwrotnie

krem - żel i odwrotnie

za wyjątkiem pakietów nr 2, 5, 7, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 18, 19, 22 poz. 3, 24, 25, 33, 34, 35, 37, 38, 40, 43, 44, 45, 47, 48, 50, 51

III. Treści Załącznika nr 5 - Projektowanych postanowieniach umowy poprzez zmianę następujących zapisów:

– w paragrafie numer 1 poprzez dodanie ustępu 7 o następującej treści:

7. 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 uchylenia 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 pakietów numer: od 76 do 100.

- w paragrafie numer 2 poprzez zmodyfikowanie zapisów ustępu 4 w następujący sposób:

Wykonawca ma możliwość przesłania faktury w wersji elektronicznej na adres platformy: www.efaktura.gov.pl.

Wykonawca może również wystawiać i przysyłać faktury, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące w formacie pliku elektronicznego PDF na adres poczty e-mail: efaktura@szpital-konin.pl.

- w paragrafie numer 4 poprzez dopisanie ustępu 13 o następującej treści:

13. Wykonawca zapewnia, że Towar dostarczony do Zamawiającego będzie przechowywany i transportowany w warunkach zgodnych z warunkami określonymi przez producenta, zgodnie z rozporządzeniem 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.). Zamawiający ma prawo przeprowadzania kontroli dostaw, w szczególności w zakresie warunków przechowywania i transportowania – dotyczy pakietów numer: od 76 do 100.

- w paragrafie numer 7 poprzez dopisanie w ustępie numer 1 punktu numer 5 o następującej treści:

5. Za przechowywanie lub transportowanie Towaru niezgodnie z warunkami, o których mowa w § 4 ust. 13 Umowy – w wysokości 3% wartości Towaru, którego to dotyczy - dotyczy pakietów numer: od 76 do 100.

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: K. Lewandowska