

Ogłoszenie nr 540020124-N-2020 z dnia 04-02-2020 r.

**Poznań:**

## **OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

### **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

### **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 508031-N-2020

**Data:** 31.01.2020

### **SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei, Krajowy numer identyfikacyjny 31332500000000, ul. ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań, woj. wielkopolskie, państwo Polska, tel. 61 848 10 11, e-mail [efilipiak@raszeja.poznan.pl](mailto:efilipiak@raszeja.poznan.pl), faks 61 848 49 90/91.

Adres strony internetowej (url): [www.raszeja.poznan.pl](http://www.raszeja.poznan.pl)

### **SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU**

#### **II.1) Tekst, który należy zmienić:**

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** II

**Punkt:** II.4)

**W ogłoszeniu jest:** II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań ) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu. 2. Zmian objętości, innej ilości leków, wielkości opakowania nie dopuszcza się w tych pozycjach poszczególnych części/pakietów, w których zostało to opisane przez Zamawiającego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia. 3. W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę preparatu o innej ilości dawek niż opisał to Zamawiający dopuszcza się przeliczenia ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, chyba że w konkretnej pozycji Zamawiający zastrzegł, że nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowania. 4. Ceny wszystkich produktów leczniczych, które podlegają refundacji i są ujęte na listach leków refundowanych, powinny być skalkulowane zgodnie z aktualnie obowiązującym na dzień składania ofert Obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie leków refundowanych. 5. Zamawiający zgodnie z zapisem art. 91 ust. 2a Pzp określa standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia, zgodnie z którymi oferowane produkty lecznicze podlegają zasadom określonym w wymaganiach i normach dotyczących w szczególności: a) Dobrej Praktyki Wytwarzania (DPW/GMP – Good Manufacture Practice) produktów leczniczych i substancji czynnych wykorzystywanych w produktach leczniczych, które zawarte są w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Dz. U. 2019, poz. 728); b) Jakości oraz metod badań produktów leczniczych, ich opakowań oraz surowców farmaceutycznych określonych w Farmakopea Polska lub odpowiedniej farmakopei uznawanych w państwach członkowskich Unii Europejskiej (Farmakopea Europejska); c) ISO 15378 – normy odnoszącej się do materiałów, z których wykonane są opakowania bezpośrednie produktów leczniczych. 6. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert częściowych. 7. Zamówienie zostało podzielone na 13 części/pakietów. Każda część/pakiet stanowi odrębny przedmiot zamówienia. 8. Wskazane w dokumentach znaki towarowe, nazwy własne, itp. – stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy, funkcjonalny, techniczny i technologiczny dotyczący przedmiotu zamówienia. We wszystkich przypadkach, w których ze względu na specyfikację przedmiotu zamówienia wskazano pochodzenie, nazwy materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy lub ich pochodzenie, dopuszcza się stosowanie materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy równoważne, tj. wszelkie wymienione z nazwy materiały, urządzenia lub oprogramowanie, systemy użyte w przekazanej przez Zamawiającego dokumentacji lub ich pochodzenie, służą wyłącznie określeniu standardu i mogą być zastąpione innymi o nie gorszych parametrach technicznych, użytkowych, jakościowych, funkcjonalnych i walorach estetycznych, przy uwzględnieniu prawidłowej współpracy z pozostałymi materiałami, urządzeniami programami. Ewentualne wskazane nazwy produktów oraz ich producentów nie mają na celu naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego

traktowania wykonawców. Pojęcie równoważności znajduje również zastosowanie w przypadku, gdy Zamawiający opisał przedmiot zamówienia za pomocą norm, europejskich ocen technicznych. Użyte w dokumentacji nazwy, które wskazują lub mogłyby kojarzyć się z producentem lub firmą, nie mają na celu preferowanie rozwiązań danego producenta lecz wskazanie na rozwiązanie, który powinien posiadać cechy techniczne, technologiczne nie gorsze od podanych w dokumentacji technicznej. Zamawiający w przypadku ofert zawierających rozwiązania równoważne będzie je weryfikować pod względem spełniania wymogów poszczególnych pozycji wymagań technicznych zawartych w Załączniku nr 2 do SIWZ. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest udowodnić w ofercie równoważność oferowanych urządzeń, oprogramowania lub systemów. Ciężar udowodnienia równoważności jest obowiązkiem Wykonawcy. Zamawiający nie uzna rozwiązań równoważnych, jeśli będą o gorszych niż wskazane w Załączniku nr 2 do SIWZ od minimalnych wymagań jakościowych, funkcjonalnych, technicznych i technologicznych. 9. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Oferta równoważna polega na zaofiarowaniu takiego samego specyfiku, którego nazwa międzynarodowa odpowiada zamówieniu będącemu podstawą opisu przedmiotu zamówienia, t.j. leków o tym samym składzie chemicznym i nazwie międzynarodowej, tej samej dawce, postaci i wskazaniu terapeutycznym. UWAGA: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych w tych pozycjach poszczególnych części/pakietów, w których zostało to opisane przez Zamawiającego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

**W ogłoszeniu powinno być:** II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań ) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu. 2. Zmian objętości, innej ilości leków, wielkości opakowania nie dopuszcza się w tych pozycjach poszczególnych części/pakietów, w których zostało to opisane przez Zamawiającego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia. 3. W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę preparatu o innej ilości dawek niż opisał to Zamawiający dopuszcza się przeliczenia ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, chyba że w konkretnej pozycji Zamawiający zastrzegł, że nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowania. 4. Ceny wszystkich produktów leczniczych, które podlegają refundacji i są ujęte na listach leków refundowanych, powinny być skalkulowane zgodnie z aktualnie obowiązującym na dzień składania ofert Obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie leków refundowanych. 5. Zamawiający zgodnie z zapisem art. 91 ust. 2a Pzp określa standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia, zgodnie z którymi oferowane produkty lecznicze podlegają zasadom określonym w wymaganiach i normach dotyczących w szczególności: a) Dobrej Praktyki Wytwarzania (DPW/GMP – Good Manufacture Practice) produktów leczniczych i substancji czynnych wykorzystywanych w produktach leczniczych, które zawarte są w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Dz. U. 2019, poz. 728); b) Jakości oraz metod badań produktów leczniczych, ich opakowań oraz surowców farmaceutycznych określonych w Farmakopea Polska lub odpowiedniej farmakopei uznawanych w państwach członkowskich Unii Europejskiej (Farmakopea Europejska); c) ISO 15378 – normy odnoszącej się do materiałów, z których wykonane są opakowania bezpośrednie produktów leczniczych. 6. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert częściowych. 7. Zamówienie zostało podzielone na 14 części/pakietów. Każda część/pakiet stanowi odrębny przedmiot zamówienia. 8. Wskazane w dokumentach znaki towarowe, nazwy własne, itp. – stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy, funkcjonalny, techniczny i technologiczny dotyczący przedmiotu zamówienia. We wszystkich przypadkach, w których ze względu na specyfikację przedmiotu zamówienia wskazano pochodzenie, nazwy materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy lub ich pochodzenie, dopuszcza się stosowanie materiałów, urządzeń, oprogramowanie, systemy równoważne, tj. wszelkie wymienione z nazwy materiały, urządzenia lub oprogramowanie, systemy użyte w przekazanej przez Zamawiającego dokumentacji lub ich pochodzenie, służą wyłącznie określeniu standardu i mogą być zastąpione innymi o nie gorszych parametrach technicznych, użytkowych, jakościowych, funkcjonalnych i walorach estetycznych, przy uwzględnieniu prawidłowej współpracy z pozostałymi materiałami, urządzeniami programami. Ewentualne wskazane nazwy produktów oraz ich producentów nie mają na celu naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Pojęcie równoważności znajduje również zastosowanie w przypadku, gdy Zamawiający opisał przedmiot zamówienia za pomocą norm, europejskich ocen technicznych. Użyte w dokumentacji nazwy, które wskazują lub mogłyby kojarzyć się z producentem lub firmą, nie mają na celu preferowanie rozwiązań danego producenta lecz wskazanie na rozwiązanie, który powinien posiadać cechy techniczne, technologiczne nie gorsze od podanych w dokumentacji technicznej. Zamawiający w przypadku ofert zawierających rozwiązania równoważne będzie je weryfikować pod względem spełniania wymogów poszczególnych pozycji wymagań technicznych zawartych w Załączniku nr 2 do SIWZ. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany

jest udowodnić w ofercie równoważność oferowanych urządzeń, oprogramowania lub systemów. Ciężar udowodnienia równoważności jest obowiązkiem Wykonawcy. Zamawiający nie uzna rozwiązań równoważnych, jeśli będą o gorszych niż wskazane w Załączniku nr 2 do SIWZ od minimalnych wymagań jakościowych, funkcjonalnych, technicznych i technologicznych. 9. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Oferta równoważna polega na zaoferowaniu takiego samego specyfiku, którego nazwa międzynarodowa odpowiada zamówieniu będącemu podstawą opisu przedmiotu zamówienia, t.j. leków o tym samym składzie chemicznym i nazwie międzynarodowej, tej samej dawce, postaci i wskazaniu terapeutycznym. UWAGA: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych w tych pozycjach poszczególnych części/pakietów, w których zostało to opisane przez Zamawiającego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

## **II.2) Tekst, który należy dodać**

**Miejsce, w którym należy dodać tekst:**

**Numer sekcji:** Załącznik 1-Informacje dotyczące ofert częściowych

**Punkt:**

**Tekst, który należy dodać w ogłoszeniu:** Część nr: 14 Nazwa: Pakiet nr 14 1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:Sukcesywna dostawa leków 2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33690000-3, 3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia): Wartość bez VAT: Waluta: 4) Czas trwania lub termin wykonania: okres w miesiącach: 6 okres w dniach: data rozpoczęcia: data zakończenia: 5) Kryteria oceny ofert: Kryterium Znaczenie Cena 100,00 6) INFORMACJE DODATKOWE: