

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:120256-2017:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Poznań: Produkty farmaceutyczne
2017/S 064-120256**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2017/S 031-055540)

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

- I.1) **Nazwa i adresy**
Wielospecjalistyczny Szpital Miejski im. J. Strusia z Zakładem Opiekuńczo Leczniczym SP ZOZ
ul. Szwajcarska 3
Poznań
61-285
Polska
Osoba do kontaktów: Magdalena Głuchowska
Tel.: +48 618739033
E-mail: zamowienia@szpital-strusia.poznan.pl
Faks: +48 618739305
Kod NUTS: PL415
Adresy internetowe:
Główny adres: www.szpital-strusia.poznan.pl

Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**
Dostawa leków stosowanych w programach lekowych na Oddziale Reumatologii (RZS, MIZS, ŁZS, ZZSK, ziarniniak Wegnera) dla potrzeb Wielospecjalistycznego Szpitala.
Numer referencyjny: WSM/DZP/381-1498/N/2017
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33600000
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
Przedmiotem zamówienia jest dostawa leków stosowanych w programach lekowych na Oddziale Reumatologii (RZS, MIZS, ŁZS, ZZSK, ziarniniak Wegnera), na podstawie kontraktu z NFZ na 2017r. dla potrzeb Wielospecjalistycznego Szpitala Miejskiego im. Józefa Strusia w Poznaniu.
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w formularzu ofertowym, który jest załącznikiem do specyfikacji.
Przedmiot zamówienia został podzielony na 8 pakietów (części).

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

29/03/2017

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2017/S 031-055540](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 2 (pakiet 2)

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis przedmiotu zamówienia

Zamiast:

ETANERCEPT (lek typu ENBREL) w dawkach: 0,05 g/1 ml oraz 0,025 g/1 ml, roztwór do wstrzykiwań 1 op. x 4ampułkostrzykawkki lub auto – wstrzykiwacze, lek mający wskazania w: RZS, MIZS, ŁZS i ZZSK – w ilości 140opakowań *)

*) – ilości w poszczególnych dawkach zamawiane będą w zależności od aktualnego zapotrzebowania terapeutycznego.

Powinno być:

Pakiet 2 *)

ETANERCEPT (ENBREL lub równoważny) w dawkach:

4 750 mg leku w opakowaniu po 0,05 g/1 ml ampułko-strzykawkki lub auto-wstrzykiwacze – w ilości 95 op.

500 mg leku w opakowaniach po 0,025 g/1 ml roztwór do wstrzykiwań – w ilości 20 op.

*) Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt leczniczy posiadał pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w zakresie: RZS, ZZSK, ŁZS i MIZS. Z uwagi na potencjalną immunogenność i związane z tym zwiększone ryzyko działań niepożądanych oraz konieczność monitorowania tych działań wskazane jest aby obie dawki leku pochodziły od tego samego producenta. Warunek ten umożliwi kontynuację terapii lekiem biologicznym w przypadku gdy pacjent w sposób skuteczny był leczony dotychczas stosowanym lekiem oraz pozwoli na bezpieczną dla pacjenta modyfikację dawki leku w przypadku gdy będzie to uzasadnione medycznie.

Numer sekcji: II.2.6

Część nr: 2 (pakiet 2)

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Szacunkowa wartość

Zamiast:

Wartość bez Vat: 377.740,74 PLN.

Powinno być:

Wartość bez Vat: 285 461,66 PLN.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 3 (pakiet 3)

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis przedmiotu zamówienia

Zamiast:

Pakiet 3

ETANERCEPT (lek typu ENBREL) 0,05g/1 oraz 0,025 g/1 ml, ml roztwór do wstrzykiwań 1 op. x 4ampułkostrzykawkki lub wstrzykiwacze – w ilości 15 opakowań *)

*) – ilości w poszczególnych dawkach zamawiane będą w zależności od aktualnego zapotrzebowania terapeutycznego.

Powinno być:

Pakiet 3 *)

Etanercept (Benepali lub równoważny) w dawce 50 mg roztwór do wstrzykiwań 1 op. x 4 ampułko-strzykawki lub wstrzykiwacze

2000 mg leku w opakowaniach po 0,5 g/1 ml ampułkostrzykawki lub wstrzykiwacze – w ilości 40 opakowań

*) Zamawiający wymaga aby zaofiarowany produkt leczniczy posiadał pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w zakresie: RZS, ZZSK, ŁZS i MIZS.

Numer sekcji: II.2.6

Część nr: 3 (pakiet 3)

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Szacunkowa wartość

Zamiast:

Wartość bez Vat: 40.229,17 PLN.

Powinno być:

Wartość bez Vat: 83 333,33 PLN.

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 30/03/2017

Czas lokalny: 9:00

Powinno być:

Data: 13/04/2017

Czas lokalny: 9:00

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 30/03/2017

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 13/04/2017

Czas lokalny: 11:00

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