

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	ZZPprzyMZ
NO_DOC_EXT:	2017-148779
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	m.gorski@zzpprzyMZ.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

## Sprostowanie

### Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

#### Dostawy

#### Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

- I.1) **Nazwa i adresy**  
ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH przy MINISTRZE ZDROWIA  
REGON: 010705939; NIP: 525-15-53-851  
Al. Jerozolimskie 155, pok. 115  
Warszawa  
02-326  
Polska  
Osoba do kontaktów: Marcin Górski  
E-mail: [m.gorski@zzpprzyz.mz.pl](mailto:m.gorski@zzpprzyz.mz.pl)  
Faks: +48 228833513  
Kod NUTS: PL  
**Adresy internetowe:**  
Główny adres: [www.zzpprzyz.mz.pl](http://www.zzpprzyz.mz.pl)

#### Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**  
KONCENTRAT REKOMBINOWANEGO CZYNNIKA KRZEPNIĘCIA IX MINIMUM II GENERACJI WRAZ Z DOSTAWĄ DO DOMÓW PACJENTÓW ORAZ DO CLH - ZADANIE I ORAZ DO RCKIK - ZADANIE II ;  
postępowanie znak : ZZP-224/17  
Numer referencyjny: ZZP-224/17
- II.1.2) **Główny kod CPV**  
33621000
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**  
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
1. Przedmiotem zamówienia jest zakup KONCENTRATU REKOMBINOWANEGO CZYNNIKA KRZEPNIĘCIA IX MINIMUM II GENERACJI WRAZ Z DOSTAWĄ DO DOMÓW PACJENTÓW ORAZ DO CENTRÓW LECZENIA HEMOFILII - W RAMACH ZADANIA I ORAZ KONCENTRATU REKOMBINOWANEGO CZYNNIKA KRZEPNIĘCIA IX MINIMUM II GENERACJI WRAZ Z DOSTAWĄ DO REGIONALNYCH CENTRÓW KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA - W RAMACH ZADANIA II.
  2. Łączna wielkość zakupu na lata 2018-2019 - w ramach zadania I: 4 200 000 j.m.
  3. Łączna wielkość zakupu na lata 2017-2018 - w ramach zadania II: 630 000 j.m. (Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia zakupu koncentratu przedmiotowego czynnika krzepnięcia, jednak nie więcej niż o 20% całości przedmiotu zamówienia, w przypadku przekroczenia kwoty przeznaczonej na realizację zamówienia lub w przypadku powstania obiektywnych i uzasadnionych potrzeb, w szczególności zmiany zapotrzebowania wśród pacjentów).

#### Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**  
24/10/2017
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**  
Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:  
Login TED eSender: ENOTICES  
Logowanie jako klient TED eSender: ZZPprzyMZ  
Dane referencyjne ogłoszenia: 2017-146492  
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2017/S 204-420192  
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 20/10/2017

## **Sekcja VII: Zmiany**

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

#### **VII.1.1) Przyczyna zmiany**

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

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

Numer sekcji: II.2.4

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

Zamiast:

I.

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup Koncentratu rekombinowanego czynnika krzepnięcia IX minimum II generacji wraz z dostawą do domów pacjentów oraz do centrów leczenia hemofilii – w ramach zadania I oraz koncentratu rekombinowanego czynnika krzepnięcia IX minimum II generacji wraz z dostawą do regionalnych centrów krwiodawstwa i krwiolecznictwa – w ramach zadania II.
2. W ramach zadania I oraz zadania II Wykonawca ma obowiązek zaoferować i dostarczyć wyłącznie jeden ten sam produkt leczniczy (nie według dawek).
3. Przedmiotowy zakup dokonywany jest w ramach realizacji programu lekowego pn.: „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B” oraz programu polityki zdrowotnej Ministra Zdrowia pn. „Narodowy Program Leczenia Chorych na Hemofilię i Pokrewne Skazy Krwotoczne na lata 2012-2018”.

II.

1. Oferowany przedmiot zamówienia musi być objęty refundacją od dnia 1.1.2017 roku oraz zgodnie z § 13 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia Ministra Rozwoju z 26.7.2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 27.07.2016 r., poz.1126) Wykonawca ma obowiązek złożyć wraz z ofertą (warunki przedmiotowe):
  - Ważne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terenie RP lub
  - Ważne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.
2. Ww. dokumenty, muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia.
3. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa, Wykonawca zobowiązany jest przekazać zamawiającemu wraz z dokumentami, o których mowa w pkt 1 dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie ważności pozwolenia lub w przypadku jego uzyskania ważne pozwolenie.
4. Dokumenty, o których mowa w powyżej są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
5. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Powinno być:

I.

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup Koncentratu rekombinowanego czynnika krzepnięcia IX minimum II generacji wraz z dostawą do domów pacjentów oraz do centrów leczenia hemofilii – w ramach zadania I oraz koncentratu rekombinowanego czynnika krzepnięcia IX minimum II generacji wraz z dostawą do regionalnych centrów krwiodawstwa i krwiolecznictwa – w ramach zadania II.
2. W ramach zadania I oraz zadania II Wykonawca ma obowiązek zaoferować i dostarczyć wyłącznie jeden ten sam produkt leczniczy (nie według dawek).
3. Przedmiotowy zakup dokonywany jest w ramach realizacji programu lekowego pn.: „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B” oraz programu polityki zdrowotnej Ministra Zdrowia pn. „Narodowy Program Leczenia Chorych na Hemofilię i Pokrewne Skazy Krwotoczne na lata 2012-2018”.

II.

1. Oferowany przedmiot zamówienia musi być objęty refundacją od dnia 1.1.2018 roku oraz zgodnie z § 13 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia Ministra Rozwoju z 26.7.2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 27.07.2016 r., poz.1126) Wykonawca ma obowiązek złożyć wraz z ofertą (warunki przedmiotowe):

— Ważne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terenie RP lub

— Ważne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.

2. Ww. dokumenty, muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia.

3. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa, Wykonawca zobowiązany jest przekazać zamawiającemu wraz z dokumentami, o których mowa w pkt 1 dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie ważności pozwolenia lub w przypadku jego uzyskania ważne pozwolenie.

4. Dokumenty, o których mowa w powyżej są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

5. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

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