Nr sprawy: DFP.271.81.2021.KK Kraków, dnia 27.09.2021 r.

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę produktów leczniczych, produktów leczniczych z importu docelowego, wyrobów medycznych, dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie.*

**Działając na podstawie z art. 137 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający modyfikuje treść SWZ, która otrzymuje następujące, obowiązujące brzmienie:**

**I. SWZ**

**pkt. 3.3. CPV:**

33600000-6 - produkty lecznicze (części: 1-17; 18 (poz.1, 2))

33680000-0 - wyroby medyczne (części: 22, 23).

33000000-0 - urządzenia (część: 18 (poz. 3))

15882000-3 - dietetyczne środku spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego (części 19-21)

**Pkt. 3.6** Przez produkty lecznicze, stanowiące przedmiot zamówienia w częściach: 1-15; 17; 18 (poz. 1, 2); należy rozumieć produkty lecznicze w rozumieniu ustawy prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku. Zaoferowane produkty lecznicze muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski na zasadach określonych w art. 3 lub 4a ustawy Prawo farmaceutyczne.

**Pkt. 3.8.** Przez wyroby medyczne, stanowiące przedmiot zamówienia w częściach: 22, 23 należy rozumieć wyroby medyczne w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 r. Zaoferowane wyroby medyczne muszą być dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o wyrobach medycznych.

**II. Formularz oferty**

**6.** Oświadczamy, że oferowane przez nas w części: 1-15; 17; 18 (poz. 1, 2) produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu na terenie Polski na zasadach określonych w art. 3 lub 4a ustawy prawo farmaceutyczne. Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Polski (dotyczy wykonawców oferujących produkty lecznicze).

**8.** Oświadczamy, że oferowane przez nas w części: 22, 23 wyroby medyczne są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o wyrobach medycznych. Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Polski (dotyczy wykonawców oferujących wyroby medyczne).

**III. Wzór umowy**

**§ 3 ust. 13.** Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy produktów dopuszczonych do stosowania na zasadach określonych w:

a) ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.8

b) ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.9

c) ustawie z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia.10

8 Dotyczy części 1-17, części 18 (poz. 1,2)

9 Dotyczy części 22 - 23

10 Dotyczy części 19 - 21

**W załączeniu przekazuję zmodyfikowany formularz oferty (stanowiący załącznik nr 1 do SWZ), opis przedmiotu zamówienia (stanowiący załącznik nr 1a do SWZ) oraz wzór umowy (stanowiący załącznik nr 5 do SWZ).**