



Warszawa, dnia 17.06.2021 r.

SZPZLO.M./496/2021

Znak sprawy: SZP.26.1.02.2021

/do wszystkich uczestników postępowania/

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę szczepionek (znak sprawy: SZP.26.1.02.2021).

Stosownie do treści art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.- Prawo zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2019, poz. 2019, z późn. zm.), Zamawiający dokonuje zmiany SWZ w następującym zakresie:

1. Zamawiający dokonuje zmiany treści formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego Załącznik nr 2/5 do SWZ. Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie Zadania nr 5 po zmianach stanowi Załącznik nr 1 do niniejszego pisma.
2. W Rozdziale XV *Termin związania ofertą* ust 1 zmienia się na następującą treść:
Wykonawca jest związany ofertą od dnia terminu składania ofert do dnia 22.07.2021 r.
3. W Rozdziale XVII *Termin składania ofert* ust 1 zmienia się na następującą treść:
Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie **do dnia 23.06.2021 roku, do godziny 12:00.**
4. W Rozdziale XVIII *Termin otwarcia ofert* ust 1 zmienia się na następującą treść:
Otwarcie ofert nastąpi dnia **23.06.2021 roku o godz. 13:00.**

Zamawiający informuje, że zmiany treści SWZ są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców

**FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY
PO ZMIANACH Z DNIA 17.06.2021**

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa, producent	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto /pln/	Cena jednostkowa brutto /pln/ (kol. 6+9)	Wartość netto /pln/ (kol. 5x6)	Stawka VAT	Wartość brutto /pln/ (kol. 8+9)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Szczepionka przeciw grypie sezon 2021/2022. Czterowalentna szczepionka przeciw grypie typu split (rozszczepiony wirion), inaktywowana. Wskazana do stosowania u osób od ukończenia 6 miesiąca życia. Zawiesina do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce. Opakowanie zbiorcze – 10 ampulko-strzykawek po 0,5 ml z igłą (dwa blistry po 5 ampulko-strzykawek)		sztuka	7000					

UWAGA! Zamawiający wymaga, aby data ważności dostarczanych szczepionek wynosiła min. 6 miesięcy na dzień dostawy.

Oświadczam, że zaoferowany produkt posiada ważne, aktualne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, lub ważne, aktualne pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.

.....
Miejscowość i Data

.....
Pieczęć i podpis osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy