

BZP.38.382-16.34.19

Jastrzębie - Zdrój, 09.05.2019 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawy leków i produktów farmaceutycznych BZP.38.382-16.19**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ ORAZ
ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 09.05.2019 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. wszystkich pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 dot. wszystkich pakietów

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmiany wielkości gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.). Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w rozdziale 3 ustępie 8 SIWZ.

Pytanie nr 3 dot. wszystkich pakietów

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 96

Czy Zamawiający dopuści również hialuronian sodu o masie cząsteczkowej 1 000 000 Daltonów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 51 poz. 40

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 51 poz. 40

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 32 poz. 26

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32 poz. 26 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający w pakiecie nr 111 dopuści do udziału w postępowaniu glukometry z szerokim zakresem pomiaru 20-600mg/dl? Zakres ten jest wystarczający do określenia hipoglikemii (poniżej 55mg/dl) i hiperglikemii. Według Zaleceń PTD 2015: „Polskie Towarzystwo Diabetologiczne zaleca, aby stężenie glukozy u osób chorych na cukrzycę typu 1 na czczo i przed posiłkami mieściło się w granicach 70-110 mg/dl, a dwie godziny po posiłku w samokontroli poniżej 140 mg/dl.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający w pakiecie nr 111 dopuści do udziału w postępowaniu paski, które powinny być przechowywane w temperaturze 4-30°C? Farmakopea Polska określa temperatury przechowywania i wynoszą one: w zamrażarce - poniżej -15 °C, w lodówce: od 2 °C do 8 °C, w zimnym lub chłodnym miejscu: od 8 °C do 15 °C, w temperaturze pokojowej: od 15 °C do 25 °C. Wymagana przez Zamawiającego temperatura przechowywania pasków do min.32° C nie jest niczym uzasadniona, ponieważ ani Farmakopea ani Polskie Normy nie przewidują możliwości przechowywania jakichkolwiek grup leków w takiej temperaturze, w związku z czym Zamawiający powinien zabezpieczyć w swojej placówce możliwość przechowywania produktów w proponowanych zakresach temperatur.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający w pakiecie nr 111 dopuści do udziału w postępowaniu paski testowe z zakresem hematokrytu wynoszący 20-60%? Fizjologiczna norma hematokrytu dla dzieci i osób dorosłych

mieści się zakresie 20-60%; wyższe niż 60% wartości hematokrytu występują jedynie w stanach patologicznych u noworodków.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający w pakiecie nr 111 dopuści do udziału w postępowaniu paski, których stabilność po otwarciu wynosi 3 miesiące?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §3 ust.1 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych za dany miesiąc kalendarzowy i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §3 ust.1 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

we Wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SIWZ w § 3 ust. 1 zmienia zapis z:

„Wykonawca za dostarczony przedmiot umowy wystawi Zamawiającemu fakturę VAT za dany miesiąc kalendarzowy z terminem płatności 60 dni licząc od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Należność za dostarczane produkty płatna będzie zgodnie z prawidłowo wystawioną fakturą w terminie **60 dni** od dnia doręczenia faktury do siedziby Zamawiającego, po uprzednim dostarczeniu przedmiotu zamówienia”

Pytanie nr 13 dot. wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §3 ust.8 jako niezgodnego z normami współzycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych Wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 dot. wzoru umowy

Do treści §4 ust.7 zdanie pierwsze i §5 ust.5 zdanie trzecie wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 dot. wzoru umowy

Do §4 ust.8 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego Wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 dot. wzoru umowy

Do §8 ust.1 lit.b) wzoru umowy. Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie przez określenie "złej jakości" przy założeniu, że przedmiotem zamówienia są leki dopuszczone do obrotu na terenie RP (co już jednoznacznie wskazuje na ich dobrą jakość), magazynowane i przewożone z zachowaniem wszystkich niezbędnych norm. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od niniejszego zapisu, ponieważ w przypadku wadliwie dostarczonego towaru, czy towaru w ilości niezgodnej z zamówieniem zastosowanie ma procedura reklamacyjna tj. niezwłoczna wymiana towaru.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17 dot. wzoru umowy

Do §8 ust.1 lit.b) wzoru umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary umownej do wysokości 2% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy w §8 ust.1 lit.c) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia lub wymiany wadliwego przedmiotu umowy była proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła np. 0,1% wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353 Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 32 poz. 36, 37

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 96 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w poz. 1 testu do jednoczesnego wykrywania 12 narkotyków w moczu w następujących kombinacjach:

A) AMP, BAR, BZO, COC, MET, MTD, OPI, MDMA, MOP, THC, TCA, BUP
lub

B) AMP, BAR, BZO, COC, MET, MTD, OPI, MDMA, TCA, THC, PCP, OXY
lub

C) AMP, BUP, BZO, FYL, MDMA, MET, MTD, OPI, THC, MEP, K2, CAT; konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych po 25 szt.?

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 96 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w poz. 2 testu do wykrywania dopalaczy w moczu w następujących kombinacjach:

A) K2, MDPV, OXY, CAT, MEP

Lub

B) K2, MDPV, LSD, CAT, MEP konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych po 25 szt.?

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 96

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli test do jednoczesnego wykrywania następujących narkotyków:

- amfetamina (AMP)
- metamfetamina (MET)
- benzodiazepiny (BZO)
- kokaina (COC)
- opiaty (OPI)
- marihuana/haszysz (THC)?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.2 frazę „i datę jej zawarcia”? Systemy księgowo Wykonawcy nie zezwalają na umieszczanie dowolnych oznaczeń na fakturach i można tam umieścić jedynie numer umowy.

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

we Wzorzec umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SIWZ w § 3 ust. 2 zmienia zapis z:

„Płatność nastąpi na konto Wykonawcy wskazane na fakturze. Wykonawca zobowiązany jest podać na fakturze numer umowy i datę jej zawarcia”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Płatność nastąpi na konto Wykonawcy wskazane na fakturze. Wykonawca zobowiązany jest podać na fakturze numer umowy”

Pytanie nr 24 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.3? Wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 5.4. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru’ oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.5? Wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 5.4. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru’ oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 8.1.b zmieni wysokość kary umownej z 10% do wartości max 0,2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli w par. 8.1.c frazę „jednak nie mniej, niż 100 złotych”? może to prowadzić na rażących strat po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.1.d? Jest on sprzeczny z zasadami współżycia społecznego

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 39 poz. 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 39 poz. 46 leku phenobarbitalum do 6 tygodni, ze względu iż lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

we Wzorce umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SIWZ w § 4 po ust. 1 dodaje ust. 1a w brzmieniu:

„Przedmiot umowy wymieniony w Pakiecie nr 39 poz. 46 w Załączniku nr 1 do umowy Wykonawca dostarczy w terminie do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia”

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 39 poz. 46

Czy Zamawiający wymaga leku phenobarbital (pakiet nr 39 poz. 46), który mógłby być stosowany u pacjentów poniżej 3 roku życia ?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 39 w poz. 46 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” dodaje zapis:

l.p.	Uwagi
46	Lek dopuszczony do stosowania u dzieci poniżej 3 rż

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 74 poz. 1

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zadaniu nr 74 poz. 1 „Sevofluran płyn wziewny butelka o pojemności 250 ml z systemem napełniania parownika bez dodatkowo nakręcanego elementu łączącego butelkę z parownikiem”,

Uzasadnienie

Elementem niezbędnym do prawidłowego i bezpiecznego napełniania parownika cieczą anestetyczną jest właściwe połączenie butelki z parownikiem za pomocą elementu łączącego (adapter/klucz).

Produkty różnią się między sobą między innymi tym, że elementy powyższe mogą być:

- Dokręcane przez personel bloku operacyjnego – odpowiedzialność za szczelność połączenia spoczywa na personelu

lub

- Fabrycznie zamontowane na każdej butelce preparatu, co przenosi odpowiedzialność za połączenie spoczywa na podmiocie odpowiedzialnym

Elementy łączące różnią się również końcówkami, co powoduje, że niedopasowany produkt do używanych parowników powoduje brak możliwości napełniania parownika, a tym samym przeprowadzania procedury znieczulenia.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dokonując powyższego opisu przedmiotu zamówienia, ma na myśli i wymaga, aby dostarczony produkt był kompatybilny z parownikami Zamawiającego pracującymi w systemie Quik Fill oraz każda butelka była wyposażona w fabrycznie zamontowany element – adapter łączący butelkę z parownikiem?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 74 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” dodaje zapis:

l.p.	Uwagi
1	Zamawiający wymaga produktu kompatybilnego z posiadanymi parownikami pracującymi w systemie Quik Fill

Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 74 poz. 1

Mając na uwadze:

1. Fakt, iż w przypadku produktów leczniczych sevfluranu wskazano w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego identyczny zakres działań niepożądanych, z wyłączeniem zapalenia trzustki, migotania komór oraz częstoskurczu komorowego u dorosłych wskazanego jedynie w ChPL dwóch spośród dopuszczonych do obrotu sevofluranów;

2. Ugruntowaną linię orzecznictwa w myśl, której lekarz działając zgodnie ze wzorcem należytej staranności powinien podjąć środki, które gwarantować będą, przy zachowaniu aktualnego stanu wiedzy i zasad staranności, przewidywalny efekt w postaci wyleczenia, a przede wszystkim nienarażanie pacjentów na pogorszenie stanu zdrowia,

3. Konieczność prowadzenia głębokiej sedacji również u pacjentów z grup ryzyka tj. rozpoznany, migotaniem komór, częstoskurczem komorowym oraz niewydolnością trzustki,

Czy Zamawiający wymaga, aby w zadaniu nr 74 poz. 1 przedmiotem oferty był lek, w przypadku, którego nie wykazano w Charakterystyce Produktu Leczniczego działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych?

UZASADNIENIE

TREŚCI

WNIOSKU

Zgodnie z ustawą prawo farmaceutyczne działaniem niepożądanym działaniem niepożądanym produktu leczniczego - jest każde niekorzystne i niezamierzone działanie produktu leczniczego, natomiast ciężkim niepożądanym działaniem produktu leczniczego - jest działanie, które bez względu na zastosowaną dawkę produktu leczniczego powoduje zgon pacjenta, zagrożenie życia, konieczność hospitalizacji lub jej przedłużenie, trwałe lub znaczny uszczerbek na zdrowiu lub inne działanie produktu leczniczego, które lekarz według swojego stanu wiedzy uzna za ciężkie, lub jest chorobą . W tym kontekście należy wskazać, że w przypadku, dwóch preparatów zawierających substancję czynną sevofluran w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego wykazano, iż po ich stosowaniu obserwowano zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych. Lekarz działając zgodnie ze wzorcem należytej staranności zawodowej powinien podjąć środki, które gwarantować będą, przy zachowaniu aktualnego stanu wiedzy i zasad staranności, przewidywalny efekt w postaci wyleczenia, a przede wszystkim nienarażanie pacjentów na pogorszenie stanu zdrowia . W konsekwencji, czego lekarz i podmiot leczniczy powinien dążyć do wyeliminowania wszelkich ryzyk narażenia pacjenta na wszelkie negatywne następstwa przeprowadzonej procedury medycznej w szczególności w zakresie grup ryzyka. Nieprawidłowym byłoby twierdzenie, że jeżeli wszystkie produkty lecznicze zawierają tę samą substancję czynną tj. sevofluran, to identyczny będzie zakres i rodzaj działań niepożądanych jakie mogą być następstwem stosowania leku. Ta samo jak nieprawidłowym byłoby wskazanie, że leki rejestrowane (dopuszczone do obrotu) wcześniej mają mniej działań niepożądanych od leków dopuszczonych do obrotu później. Aby rozumieć brak prawidłowości powyższych też należy wskazać, że zgodnie z art. 23 ust. 2 ustawy Prawo farmaceutyczne „Wydanie pozwolenia jest równoznaczne z zatwierdzeniem Charakterystyki Produktu Leczniczego, ulotki oraz opakowań produktu leczniczego, w tym jego oznakowania, wymagań jakościowych i metod badań jakościowych produktu leczniczego oraz wymogów jakościowych dotyczących ich opakowań”, zaś sam zakres treściowy Charakterystyki Produktu Leczniczego jest normowany przepisem art. 11 ustawy Prawo farmaceutyczne. W konsekwencji Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dokumentem mającym określoną strukturę treściową i zatwierdzonym przez organ uprawniony do wydania decyzji o dopuszczeniu leku do obrotu. Można, zatem przyjąć, że Charakterystyka Produktu Leczniczego określa nie tylko wskazania, ale i zakres bezpieczeństwa stosowania danego leku. W celu zapewnienia stałego monitorowania bezpieczeństwa leków ustawodawca unijny zobowiązał kraje członkowskie do wprowadzenia regulacji na podstawie których podmiot odpowiedzialny, lekarz, farmaceuta i podmiot leczniczy mają obowiązek monitorowania i zgłaszania wszelkich działań niepożądanych, co zapewnia stałe i bieżące monitorowanie bezpieczeństwa leków po dopuszczeniu do obrotu. Istotnym również jest, że zgodnie z art. 36r ustawy Prawo farmaceutyczne „w przypadku powzięcia przez Prezesa Urzędu informacji o nowych istotnych zagrożeniach dotyczących bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego, Prezes Urzędu zobowiązuje podmiot odpowiedzialny do dokonania zmian w dokumentacji produktu leczniczego, określając termin na złożenie wniosku o dokonanie zmian”, takie też kompetencje ma Komisja Europejska i Rada w przypadku leków dopuszczanych do obrotu na podstawie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydawanego przez Komisję Europejską lub Radę , czyli leków tzw. dopuszczanych centralnie do obrotu. Podmiot Odpowiedzialny zostaje zobowiązany do wprowadzenia zmian w informacji o leku w tym karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego. Mając na uwadze powyższe należy wskazać, iż lekarz na podstawie treści Charakterystyki Produktu Leczniczego

powinien w wyborze leku, szczególnie w przypadku pacjentów z grupy ryzyka, wybrać ten lek, którego stosowanie zapewni minimalny wiadomy, zgodnie z CHPL, zakres działań niepożądanych.

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 74 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” dodaje zapis:

l.p.	Uwagi
1	<p>Zamawiający wymaga produktu kompatybilnego z posiadanymi parownikami pracującymi w systemie Quik Fill</p> <p>Zamawiający wymaga, aby w Charakterystyce Produktu Leczniczego oferowanego leku nie wykazano działań niepożądanych takich jak: zapalenie trzustki, migotanie komór oraz częstoskurcz komorowy u dorosłych.</p>

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

1. PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKTYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki

MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Wykonawca dostarczył płyny kontrolne na dwóch poziomach (niski i wysoki)?

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby płyny kontrolne miały termin ważności 90 dni od otwarcia lub do końca terminu na opakowaniu?

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 111, zapisu projektu umowy – Par. 4 ust. 5 - dotyczącego terminu dostaw „na cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 74

Czy zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 74 produktu leczniczego Sojourn (sevoflurane) zawierającego 100 % substancji czynnej, w szklanej butelce z nakrętką, która pozwala na zastosowanie dowolnego adaptera wielorazowego użytku? Butelka z adapterem stanowi szczelny, bezpieczny system napełniania parownika. Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów, gwarantująca Państwu otrzymanie korzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przełoży się na oszczędności finansowe Szpitala.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 23 do 29 i utworzy nowy pakiet 39A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 50 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 50 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” dodaje zapis:

l.p.	Uwagi
2	Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana)

	<p>kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy</p>
--	---

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 31 poz. 1 (Dobutaminum) produktu na czasową zgodę na dopuszczenie do obrotu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 39 poz. 23-29

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaferowany lek w Pakiecie nr 39 poz. 23-29 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 39 w poz. 23-29 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” dodaje zapis:

l.p.	Uwagi
23	Zamawiający oczekuje produktu leczniczego bez konieczności dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa
24	Zamawiający oczekuje produktu leczniczego bez konieczności dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa
25	Zamawiający oczekuje produktu leczniczego bez konieczności dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa

26	Zamawiający oczekuje produktu leczniczego bez konieczności dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa
27	Zamawiający oczekuje produktu leczniczego bez konieczności dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa
28	Zamawiający oczekuje produktu leczniczego bez konieczności dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa
29	Zamawiający oczekuje produktu leczniczego bez konieczności dodatkowego monitorowania bezpieczeństwa

Pytanie nr 42 dot. wszystkich pakietów

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w rozdziale 3 ustępie 8 SIWZ.

Pytanie nr 43 dot. wszystkich pakietów

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek, ampstryk., butelek, flakonów i odwrotnie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w rozdziale 3 ustępie 8 SIWZ.

Pytanie nr 44 dot. wszystkich pakietów

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45 dot. wszystkich pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto za ml., miligram lub gram z dokładnością do czterech miejsc po przecinku (dotyczy pakietów gdzie jednostka miary jest ml., g., mg.)?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w rozdziale 13 ustępie 7 SIWZ.

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę w pakiecie nr 2 wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 25 poz. 14 -15

Pakiet nr 25, poz nr 14,15 (Norcuron fiole)- **zakończona produkcja**- prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy PZP zmienia treść SIWZ w taki sposób, że:
- usuwa pozycję nr 14-15 w pakiecie nr 25 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ tj. zmienia zapisy z:

PAKIET NR 25

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Aethylum chloratum	aerosol	70 g	70					
2			Ciclosporinum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji; 50mg/ml	10 amp a 1 ml	5					
3			Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml	10 amp a 2 ml	500					
4			Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml	5 fiole a 20 ml	1000					
5			Lidocainum	żel; 20mg/g	30 g z kaniulą	1100					
6			Lidocainum	aerosol; 10%	38 g	190					



7		Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 20mg/ml	5 fiole a 20 ml	380						
8		Pancuronium	roztwór do wstrzykiwań; 2mg/ml	10 amp a 2 ml	20						
9		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 2 mg/ml	5 amp a 10 ml	5						
10		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 5 mg/ml	5 amp a 10 ml	5						
11		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	5 amp a 10 ml	5						
12		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	5 worków a 100 ml	40						
13		Suxamethonium chloride	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; 200 mg;	10 fiole	100						
14		Vecuronium	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; 4 mg;	10 fiole	2						
15		Vecuronium	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; 10 mg;	10 fiole	2						
Suma											

na:

PAKIET NR 25

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Aethylum chloratum	aerosol	70 g	70					
2			Ciclosporinum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji; 50mg/ml	10 amp a 1 ml	5					
3			Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml	10 amp a 2 ml	500					

4		Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml	5 fioł a 20 ml	1000				
5		Lidocainum	żel; 20mg/g	30 g z kaniulą	1100				
6		Lidocainum	aerosol; 10%	38 g	190				
7		Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 20mg/ml	5 fioł a 20 ml	380				
8		Pancuronium	roztwór do wstrzykiwań; 2mg/ml	10 amp a 2 ml	20				
9		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 2 mg/ml	5 amp a 10 ml	5				
10		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 5 mg/ml	5 amp a 10 ml	5				
11		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	5 amp a 10 ml	5				
12		Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	5 worków a 100 ml	40				
13		Suxamethonium chloride	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; 200 mg;	10 fioł	100				
Suma									

Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 28, poz nr 1 ma na myśli dostępną dawkę 5 mg/ml (Bupivacaine, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp)?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 28 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Postać, dawka/stężenie/moc” zmienia zapis z:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
1	roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
1	roztwór do wstrzykiwań; 5mg/ml

Pytanie nr 49 dot. wszystkich pakietów

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamieszczenie informacji pod pakietem w przypadku braku leku na rynku, zakończenia produkcji itp. ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 96

(pakiet nr 96) Czy Zamawiający dopuści hialuronian sodu 1,6%, 1ml syntetyczny o masie cząsteczkowej 1,2-2,0 mlnD?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 96

pakiet nr 96) Czy Zamawiający dopuści hialuronian 1,5% 0,85 ml, pochodzenia naturalnego o lepkości 70 000cPs, masie cząsteczkowej 2,3mln Daltonów?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 32 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 32 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54 dot. Pakietu nr 32 poz. 27 i Pakietu nr 50 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus

rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 32 poz. 27 i Pakietu nr 50 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 32 poz. 27 i Pakietu nr 50 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt nie wymagał podawania częściej niż dwa razy na dobę?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 111

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem pomiarowym 20-600 mg/dl, wystarczającym do stwierdzenia zagrażającej życiu hipoglikemii (stężenie glukozy wynoszące 20mg/dl, w przypadku zmierzenia stężenia niższego glukometr wyświetla komunikat „Lo”) – informujemy, że z punktu widzenia konieczności podjęcia pilnych działań mających na celu ratowania życia pacjenta w przypadkach poważnej, zagrażającej życiu hipoglikemii nie ma żadnego znaczenia, czy glukometr wskaże 10mg/dl czy też komunikat „Lo” oznaczający stężenie poniżej 20mg/dl.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 111

Prosimy o odstąpienie od zbędnych wymogów (w przypadku stosowania glukometrów przez profesjonalny personel medyczny) w postaci konieczności wyświetlania komunikatów Hypo, Hiper i Ketone przez glukometr, gdyż celem przedmiotowego postępowania jest dostawa pasków testowych do Szpitala a nie dla użytkownika nieprofesjonalnego, który nie potrafi poprawnie zinterpretować wyniku pomiaru glikemii.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 111

Z uwagi na wytyczne Farmakopei Polskiej dotyczące zakresów temperatury przechowywania poszczególnych grup leków, Zamawiający musi posiadać pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów w temperaturze co najwyżej pokojowej; z kolei przetrzymywanie pacjentów w temperaturze powyżej 30°C mogłoby stanowić zagrożenie ich zdrowia i życia. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie pasków testowych z temperaturą przechowywania wynoszącą 4-30°C.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60 dot. Pakietu nr 111

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem hematokrytu szerszym niż 20-70% (tj, z zakresem 10-70%), obejmującym również zakres wskazany przez Zamawiającego – zawężanie możliwego zakresu hematokrytu nie ma merytorycznych podstaw.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 30 poz. 33

Dotyczy Pakietu 30 pozycja 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu PŁYN RINGERA o składzie (8,6 mg + 0,3 mg + 0,33 mg)/ml, roztwór do infuzji (Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum dihydricum)?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 30 w poz. 33 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Postać, dawka/stężenie/moc” zmienia zapis z:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
33	roztwór do infuzji; Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum - (8,6 mg +0,3 mg + 0,243 mg)/ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
33	roztwór do infuzji; Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum - (8,6 mg +0,3 mg + 0,243 mg)/ml lub roztwór do infuzji; Natrii

	chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum dihydricum – (8,6 mg + 0,3 mg + 0,33 mg)/ml
--	--

Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 30 poz. 33

Dotyczy Pakietu 30 pozycja 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu PŁYN RINGERA Z MLECZANAMI o składzie 1000 ml roztworu zawiera: - Sodu chlorek (Natrii chloridum) 6,00

- Potasu chlorek (Kalii chloridum) 0,40
- Wapnia chlorek dwuwodny (Calcii chloridum dihydricum) 0,27
- Sodu mlecza (Natrii lactate) 6,34?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 30 w poz. 34 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Postać, dawka/stężenie/moc” zmienia zapis z:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
34	roztwór do infuzji; Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum + Natrii lactatis - (6,01 mg +0,3 mg + 0,1501 mg + 3,1mg)/ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
34	roztwór do infuzji; Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum + Natrii lactatis - (6,01 mg +0,3 mg + 0,1501 mg + 3,1mg)/ml lub -Sodu chlorek (Natrii chloridum) 6,00 - Potasu chlorek (Kalii chloridum) 0,40 - Wapnia chlorek dwuwodny (Calcii chloridum dihydricum) 0,27 - Sodu mlecza (Natrii lactate) 6,34

Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 96

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 96 może potwierdzić, iż Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej powinien mieć stężenie 1,6% i być zapakowany w ampułkostrzykawkę o pojemności 1,0ml z kaniulą 27G?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 96

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 96 wymaga Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej o masie cząsteczkowej 1.1-2.6mln Daltonów, lepkości 80-140 000mPas, osmolarności 270-400 mOsm i pH 6.0-8.0 o pojemności 1 ml z kaniulą podawczą 27G

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65 dot. Pakietu nr 94 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje żelu w sterylnym harmonijkowym aplikatorze zapewniający doskonałą obsługę i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającą dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 94 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy żel do cewnikowania o działaniu bakteriobójczym i znieczulającym ma zawierać chlorowodorek lidokainy 2% dwuchlorowodorek chlorhexydyny 0,05%

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 2 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że w przedmiotowym postępowaniu w Załączniku nr 2 Formularz oferty Wykonawca wypełnia tylko tabele do tych pakietów, na które składa ofertę, pozostałe tabele mogą zostać usunięte z Formularza.

Pytanie nr 68 dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z dostaw w trybie „na cito”, w zakresie pakietu 68.

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

we Wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SIWZ w § 4 w ust. 5 zmienia zapis z:

5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia.

który otrzymuje nowe brzmienie:

5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia **za wyjątkiem Pakietu nr 68.**

Pytanie nr 69 dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 4 poprzez dodanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający oświadcza, że wartość niewykorzystania nie przekroczy 20% wartości umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70 dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §6 ust. 5 i 6 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71 dot. wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób: „Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 8 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości oraz towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem
- c) w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.
- d) – wykreślony
- e) – wykreślony
- f) za opóźnienie w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie o którym mowa w § 4 ust. 5, w wysokości 0,5% wartości brutto tych środków za każdy dzień opóźnienia,

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ponadto Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w

następujący sposób:

- w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w Pakiecie nr 39 dodaje zapis:

„* lek dostarczany w ramach importu docelowego, zamawiany za zgodą MZ”;

- w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w Pakiecie nr 6 zmienia zapisy z:

PAKIET NR 6

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Immunoglobulinum humanum normale	roztwór do wlewów dożylnych, 100 mg/ml	w zależności od potrzeby opakowania a 10 ml (1g/10ml); 25 ml (2,5g/25ml); 50 ml (5g/50ml); 100 ml (10g/100ml); 200 ml (20g/200 ml); 300 ml (30g/300ml)	3000					
Suma											

* wymagany Certyfikat jakości plazmy QSEAL

* Lek zarejestrowany do stosowania u pacjentów z wieloogniskową neuropatią ruchową, rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Przetoczeniami Immunoglobulin w Chorobach Neurologicznych (B.67) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27.12.2018 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

na:

PAKIET NR 6

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Immunoglobulinum humanum normale	roztwór do wlewów dożylnych	Objętość w zależności od zapotrzebowania	3000					
Suma											

* Lek zarejestrowany do stosowania u pacjentów z wieloogniskową neuropatią ruchową, rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Przetoczeniami Immunoglobulin w Chorobach Neurologicznych (B.67) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27.12.2018 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

- w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w Pakiecie nr 7 zmienia zapisy z:

PAKIET NR 7

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Immunoglobulinum humanum normale	roztwór do infuzji, 50 mg/ml	w zależności od potrzeby opakowania a 20 ml (1g/20ml); 50 ml (2,5g/50ml); 100 ml (5g/100ml); 200 ml (10g/200ml)	3000					bez zawartości alkoholu
Suma											

* wymagany Certyfikat jakości plazmy QSEAL

* Lek zarejestrowany do stosowania u pacjentów z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP), zespołem Guillain-Barre, rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Przetoczeniami Immunoglobulin w Chorobach Neurologicznych (B.67) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27.12.2018 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

na:

PAKIET NR 7

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Immunoglobulinum humanum normale	roztwór do infuzji	Objętość w zależności od zapotrzebowania	3000					bez zawartości alkoholu
Suma											

* Lek zarejestrowany do stosowania u pacjentów z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP), zespołem Guillain-Barre, rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Przetoczeniami Immunoglobulin w Chorobach Neurologicznych (B.67) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27.12.2018 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

- w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w Pakiecie nr 8 zmienia zapisy z:

PAKIET NR 8

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Immunoglobulinum humanum normale, zawiera: 96% IgG: IgG1 – 57,7%; IgG2 – 35,1%; IgG3 – 3,1 %; IgG4 – 4,1%; ilość IgA nie więcej niż 40 mg/g białka	proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 6 g	1 butelka a 6 g	1200					
Suma											

* wymagany Certyfikat jakości plazmy QSEAL

* Lek zarejestrowany do stosowania u pacjentów z miastenią (MG), rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Przetoczeniami Immunoglobulin w Chorobach Neurologicznych (B.67) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27.12.2018 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

na:

PAKIET NR 8

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Immunoglobulinum humanum normale, zawiera: 96% IgG: IgG1 – 57,7%; IgG2 – 35,1%; IgG3 – 3,1 %; IgG4 – 4,1%; ilość IgA nie więcej niż 40 mg/g białka	proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 6 g	1 butelka a 6 g	1200					
Suma											

- w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w Pakiecie nr 9 zmienia zapisy z:

PAKIET NR 9

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat %	Wartość brutto	Uwagi
1			Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile	proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 100 Jednostek Allergan	1 fiol	400					

Suma

* wymagany Certyfikat jakości plazmy
QSEAL

* Lek zarejestrowany i rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Pacjentów Ze Spastycznością Koniczyny Dolnej Po Udarze Mózgu (B.83.) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27.12.2018 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

na:

PAKIET NR 9

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat %	Wartość brutto	Uwagi
1			Toxinum botulinicum typum A w kompleksie z hemaglutyniną		1 fiol	400					
Suma											

* Lek zarejestrowany i rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Pacjentów Ze Spastycznością Kończyny Górnej Po Udarze Mózgu (B.57) oraz Leczenie Pacjentów Ze Spastycznością Kończyny Dolnej Po Udarze Mózgu (B.83.) z użyciem toksyny botulinowej Typu-A na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 27.12.2018 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

- w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w Pakiecie nr 46 usuwa pozycję nr 3 i zmienia zapisy z:

PAKIET NR 46

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Aqua pro irrigatione	roztwór	3 litry	400					
2			Aqua pro irrigatione	roztwór	5 litrów	5000					
3			Desflurane	płyn do inhalacji	butelka 240 ml	600					
4			Glucosum	roztwór do infuzji; 50mg/ml	worek a 250 ml	1500					
5			Glucosum	roztwór do infuzji; 50mg/ml	worek a 500 ml	7500					
6			Mannitolum	roztwór do infuzji; 150mg/ml	worek a 250 ml	16000					



7			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 100 ml	130000					
8			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 250 ml	20000					
9			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 500 ml	25000					
10			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 1000 ml	44000					
11			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 3000 ml	1400					
12			Plasmalyte lub produkt równoważny	roztwór do infuzji'	worek a 500 ml	47000					
13			Solutio Ringeri	roztwór do infuzji; Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum - (8,6 mg +0,3 mg + 0,33 mg)/ml	worek a 500 ml	4000					
Suma											

na:

PAKIET NR 46

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Aqua pro irrigatione	roztwór	3 litry	400					
2			Aqua pro irrigatione	roztwór	5 litrów	5000					
3			Glucosum	roztwór do infuzji; 50mg/ml	worek a 250 ml	1500					
4			Glucosum	roztwór do infuzji; 50mg/ml	worek a 500 ml	7500					
5			Mannitolum	roztwór do infuzji; 150mg/ml	worek a 250 ml	16000					
6			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 100 ml	130000					

7			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 250 ml	20000					
8			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 500 ml	25000					
9			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 1000 ml	44000					
10			Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml	worek a 3000 ml	1400					
11			Plasmalyte lub produkt równoważny	roztwór do infuzji'	worek a 500 ml	47000					
12			Solutio Ringeri	roztwór do infuzji; Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum - (8,6 mg +0,3 mg + 0,33 mg)/ml	worek a 500 ml	4000					
			Suma								

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ - Pakiety nr 6, 7, 8, 9 po zmianach z dnia 09.05.2019 r.
- Wzór umowy po zmianach z dnia 09.05.2019
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ - Pakiety nr 25, 28, 30, 39, 46, 50, 74 po zmianach z dnia 09.05.2019 r.

Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem