

ZP/22/22

Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością”.

I

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z wyjaśnieniami Zamawiającego:

1. pakiet 1 poz. 114 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu, o którym mowa w pytaniu.

2. Czy Zamawiający w pozycji 4 część 17 dopuści do postępowania 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 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: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści produkt (pozycja 4 część 17) o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

4. Projekt umowy - Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i zamówienie jest złożone dopiero w chwilą jego „potwierdzenia” pocztą elektroniczną.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia telefoniczną formę składania zamówień. Dotychczasowa praktyka Zamawiającego wskazuje, że ta forma składania zamówień jest wykorzystywana tylko w bardzo wyjątkowych sytuacjach np. awaria komputerów, serwerów itp. Ponadto każdorazowo złożenie zamówienia w formie telefonicznej wymaga potwierdzenia za pośrednictwem poczty elektronicznej (przez Wykonawcę). W momencie np. ataku hakerskiego Zamawiający nie miałby możliwości złożenia zamówienia.

5. Projekt umowy - Czy Zamawiający wykreśli w par 5.1 zapis o „odmowie odbioru” towaru? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 5 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniosł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono odbioru”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

6. Projekt umowy - Czy Zamawiający w par. 5.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy

kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

7. Projekt umowy - Czy Zamawiający w par. 5.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: W § 5 ust. 2 projektu umowy nie dotyczy terminu rozpatrzenia reklamacji.

8. Projekt umowy - Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.5? obowiązek dostaw pomimo braku zapłaty za zakupiony towar jaskrawo narusza zasady współzycia społecznego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

9. Projekt umowy - Czy Zamawiający w par. 12.4 doda „pod rygorem nieważności”? jest to zapis korzystny także dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dokona modyfikacji treści SWZ.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części 11 poz. 1, 12,13,14 i 22 na zaoferowanie wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

11. Czy Zamawiający w części 11 poz. 12 miał na myśli lek Insuman Basal SoloStar 100j.m/ml. w opakowaniu 5 wstrzykiwaczy a 3ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający oczekuje w części 11 poz. 12 zaoferowania leku Insuman Basal SoloStar 100j.m/ml. w opakowaniu 5 wstrzykiwaczy a 3ml.

12. Czy Zamawiający w części 11 poz. 8,9, 15 i 17 miał na myśli lek w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w części 11 poz. 8,9, 15 i 17 ma na myśli lek w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

13. Czy Zamawiający w części 11 poz. 16,18,19,20 i 21 miał na myśli lek w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w części 11 poz. 16,18,19,20 i 21 ma na myśli lek w postaci tabletek powlekanych.

14. Dotyczy SWZ rozdz. IV pkt 10 i 13 oraz załącznika nr 5 projekt umowy § 3 pkt 2 i § 4 pkt 2: Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji zamówienia w trybie standardowym do 48 godzin w dni robocze oraz „w trybie cito” do 24 godzin wraz z możliwością dostarczenia bezpośrednio do oddziału poza godzinami przyjęć w aptecę szpitalnej, w stosunku do produktów z części nr 25. Produkty te – służące do ciągłej terapii nerkozastępczej – posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Ponadto w związku ze swoimi rozmiarami i znaczną wagą muszą być dostarczane specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu z magazynu logistycznego znajdującego się w znacznej odległości od siedziby Zamawiającego.

Odpowiedź: Dla części nr 25 Zamawiający modyfikuje § 3 oraz § 4 umowy w następujący sposób:

§ 3

1. Dostawy asortymentu, określonego w §1 odbywać się będą partiami, zgodnie z zamówieniami składanymi przez Zamawiającego pocztą elektroniczną na adres: lub telefonicznie pod numer Składanie zamówień w formie telefonicznej potwierdzone zostanie przez Wykonawcę wiadomością przekazaną pocztą elektroniczną na adres: apteka@szpitalsredzki.pl

2. Termin dostawy poszczególnych partii ustala się do 48 godzin od momentu złożenia zamówienia w jednej z form, określonych w ust.1.

3. Wykonawca jest zobowiązany przekazać przedmiot zamówienia bezpośrednio do magazynu Apteki Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego Sp. z o. o., który jest czynny od godziny 8:00 lub do komórki organizacyjnej szpitala określonej w zamówieniu.

4. Transport asortymentu odbywać się będzie na koszt i ryzyko Wykonawcy.

5. Transport leków do siedziby Zamawiającego odbywać się będzie zgodnie z obowiązującymi przepisami regulującymi transport leków, w specjalnie wydzielonych przestrzeniach ładunkowych środka transportu, które zapewniają zabezpieczenie odpowiedniej temperatury właściwej dla danego leku, zabezpieczenie leków przed zanieczyszczeniami organicznymi oraz uszkodzeniami mechanicznymi, a także mikroorganizmami i szkodnikami; gwarantujących warunki uniemożliwiające pomieszenie i skażenie leków oraz dostęp do leków osobom nieupoważnionym.

6. Na potrzeby niniejszej umowy strony przyjmują za dzień roboczy dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

7. W przypadku kiedy ostatnia godzina realizacji dostawy przypadłaby w sobotę, niedzielę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas dostawę należy zrealizować pierwszego dnia roboczego następującego po dniu wolnym od pracy, do godziny odpowiadającej upływowi terminu dostawy.

§ 4

1. Do pięciu razy w trakcie trwania umowy Zamawiający może skorzystać z realizacji dostawy w trybie na cito.

2. Dostawy w trybie na cito realizowane będą przez Wykonawcę w ciągu 24 h od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia, w jednej z form, określonych w § 3 ust. 1 umowy, pod warunkiem, że zamówienie zostanie złożone najpóźniej do godziny 12:00.

3. W przypadku dostaw w trybie na cito, Wykonawca dostarczy zamówiony asortyment do wskazanej przez Zamawiającego komórki organizacyjnej szpitala.

4. Zamawiający nie będzie zgłaszał dostaw w trybie na cito w dzień inny niż roboczy.

15. Pakiet 1 poz. 155, 156 - W związku z ograniczoną dostępnością produktu Nutramigen, prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu 1 pozycji 155, 156 i przeniesienie ich do osobnego pakietu. Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

16. SWZ pkt. IV. Opis przedmiotu zamówienia ppkt 14 Pakiet 1 poz. 18, 19, 21, 111, 157 -W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, a w przypadku diet podawanych doustnie 9 miesięcy prosimy o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych opisanych w pakiecie 1 poz. 18, 19, 21, 111, 157 pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż 3 miesiące? W wyjątkowych sytuacjach Zamawiający dopuści za zgodą osoby uprawnionej dostarczenie towaru o krótszym terminie ważności niż wymagany?

W przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ oraz projektu umowy w następujący sposób: Wykonawca oświadcza, że asortyment będzie posiadał datę ważności wynoszącą minimum 12 miesięcy, a w przypadku produktów do żywienia dojelitowego minimum 3 miesiące, licząc od daty dostawy produktu do Zamawiającego. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności

mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

17. Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie. Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby SZPITAL ŚREDZKI SERCA JEZUSOWEGO SP. Z O.O. y Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa: (...) *Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.* W pakiecie lekowym Część nr 5 poz 155, dopuści *methyloprednisolon* Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamawiający nie potrzebuje w swojej działalności leku w dawce 32 mg, ale w dawce 1000 mg.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. §1 ust. 3)?

Odpowiedź: Wprowadzenie jakichkolwiek dodatkowych zapisów dotyczących użyczenia, udostępnienia przedmiotów, sprzętów zapewniających prawidłowość podania leku odbywać się będzie na zasadach określonych w § 12 ust. 1 lit. g) projektu umowy (dopuszczalne zmiany umowy). Na etapie postępowania Zamawiający nie narzuca obowiązku zawarcia umowy, której projekt stanowi załącznik do pytania nr 18.

19. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 1 projektu umowy 5

dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

20. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka**

b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,02 % wartości brutto dostawy, której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy której dotyczy reklamacja**

c) za zwłokę w realizacji dostawy w trybie na cito – w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka**

d) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

21. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 61 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części nr 1 poz. 61 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

22. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 185 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części nr 1 poz. 185 Zamawiający wymaga zaoferowania

pasków testowych kompatybilnych z aktualnie stosowanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby paski testowe były kompatybilne z glukometrami, które na okres trwania umowy dostarczy Wykonawca.

23. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 223 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części nr 1 poz. 223 Zamawiający dopuści zaoferowanie innego testu wykrywającego te same narkotyki co test opisany w SIWZ, tzn. amfetaminę (od 300ng/ml), kokainę (od 100ng/ml), opiaty – morfina i heroina (300ng/ml), THC – marihuanę i haszysz (25ng/ml)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

24. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 5 poz. 101 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części nr 5 poz. 101 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

25. Czy w Części nr 5 poz. 101 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę

28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 77. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 100. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

30. Część 1 poz. 107. W związku z zakończeniem produkcji leku Hydroxyzinum syrop w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml .

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 119. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 132 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu, o którym mowa w pytaniu.

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 184. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 185 Paski do pomiaru stężenia glukozy – prosimy o informację jaką ilość glukometrów należy dostarczyć

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy 20 glukometrów/rok.

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 199. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 217 Spirytus kamforowy 800 g – obecnie dostępne na rynku opakowanie to 90 g – czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości lub przy wymaganej gramaturze umieścić uwagę – zakończona produkcja ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie wymaganej ilości dla opakowań 90 g.

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 221. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

38. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 7. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak.

39. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 13, 14. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak.

40. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 9 Budixon neb 0,25/ml –Produkt leczniczy występuje wyłącznie w obj. 2 ml. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli dawkę 0,25mg/ml; 2 ml czy 0,25mg/2 ml (0,125mg/ml, 2 ml).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający ma na myśli dawkę 0,25mg/ml a 2 ml czyli 0,5mg/2ml.

41. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ. Preparat, o którym mowa w załączniku nr 1 do SWZ jest znacznie lepiej tolerowany przez pacjentów geriatrycznych. Poza tym preparat, o którym mowa w pytaniu (Makrogol) ujęty został już w części (pakiet) nr 1 postępowania.

42. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 67. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje wykreślenia poz. 67 z opisu przedmiotu zamówienia. W przypadku wyceny tej pozycji przez Wykonawcę, nie będzie ona brana pod uwagę przy ocenie ofert.

43. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 68. Engerix 1 fiolka dopuści preparat Szczep. p/WZW-B Euvax,20mcg/1ml,dorośli, 1fiol?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 79. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

45. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 83. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 99,100 Kreon – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Pangrol w tych pozycjach ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

47. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 120. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

48. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 164 Tevagrastin 48mln/0,8 ml - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego 48mln/0,5 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

49. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 2. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

50. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

51. Czy Zamawiający dopuści podanie ceny leku za opakowanie, a nie za sztukę w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki, zarówno gdy opakowanie zawiera jedną jak i więcej sztuk? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia iniekcyjnych postaci leku w obrębie np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

53. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

54. Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku w obrębie tej samej drogi podania, dotyczy: tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

55. Część 5 poz. 143 i 145 . Prestarium. Czy biorąc pod uwagę korzystniejszą wycenę Zamawiający dopuści w wymienionych pozycjach preparaty Perindopril Teva w dawce odpowiedniej dla każdej z pozycji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

56. Pytanie do pakietu 19: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 19: „Zawartość wody 0,03%- 0,1%”. Produkt Sevoflurane Baxter dostarczany w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sewofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem. Żywica epoksyfenolowa jest zasadą Lewisa (1. Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? *Anesth Analg* 2007; 104(6):1447–51; 2. Musioł R, Problemy stabilności anestetyków wziewnych. *AIT* 2009; 41: 46-50). Charakterystyka Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter, 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej w punkcie 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania informuje o inhibitorze kwasów Lewisa jakim jest żywica epoksyfenolowa. Warto wskazać także, że poprzez wymaganie dotyczące zawartości wody co najmniej 0,03%, wskazujecie Państwo niesłusznie wyłącznie jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego na rynku, który może spełnić to nieracjonalne (co wykazano) ograniczenie – tj. Abbvie Polska sp z o.o. Podkreślamy raz jeszcze, że zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sewoflurane, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sewofluran przed potencjalnym rozpadem. W tym miejscu pragniemy również poinformować, iż Baxter złożył odwołanie w analogicznym postępowaniu do Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. KIO 2219/18), gdzie po stronie Zamawiającego przystąpiła – jako wykonawca spółka Abbvie Polska sp. z o.o.. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż ostatecznie Zamawiający uwzględnił żądanie Baxter Polska i wyeliminował ze swojego opisu przedmiotu zamówienia wymaganie zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%. Z kolei Abbvie Polska sp. z

o.o. poprzez wyłączenie się z postępowania, w istocie potwierdziła bezzasadność postanowienia dotyczącego wymogu wody. W związku z powyższym, wnosimy o usunięcie z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością co najmniej 300ppm wody, co jak zostało powyżej wykazane nie ma żadnego wpływu na właściwości produktu leczniczego, je st nieracjonalne i bezzasadne, w konsekwencji służy wyłącznie uprzywilejowaniu Abbvie Polska sp. z o.o.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje postanowienia treści SWZ i usuwa zapis o wymaganej zawartości wody z opisu produktu w części nr 19.

57. Dotyczy pak.3 poz. 6 - w związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

58. Czy Zamawiający dopuści w pak.3 poz.10 lek w opakowaniu typu KabiPac (gotowy do użycia)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

59. Do §3 ust. 2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie termin dostawy do godziny 13.00 dnia następującego po dniu złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

60. Do treści §2 ust. 6 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 6 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Tak Zamawiający dokonuje modyfikacji projektu umowy. W zakresie brzmienia § ust 6 projektu umowy: *Wykonawca oświadcza, że asortyment będzie posiadał datę ważności wynoszącą minimum 12 miesięcy, a w przypadku produktów do żywienia dojelitowego minimum 3 miesiące, licząc od daty dostawy produktu do Zamawiającego. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.*

61. Do treści §6 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie sentencji wynikającej z 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: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

62. Do §7 ust. 5 projektu umowy prosimy o dodanie sentencji wynikającej z 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: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ

63. Do treści §7 ust. 9 wzoru umowy. Czy w przypadku gdy Wykonawca, który otrzyma zamówienie, będzie znanym Zamawiającemu kontrahentem, a także ze względu na fakultatywność stosowania w rozliczeniach mechanizmu split payment, istniała będzie możliwość wyłączenia niniejszych zapisów z umowy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ

64. Do treści §9 ust. 2 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ

65. Do treści §12 ust. 1 lit. e) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

66. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Pytanie nie stanowi wniosku o wyjaśnienie treści SWZ. Z sytuacją finansową Zamawiającego Wykonawca może zapoznać się w każdym czasie gdyż wszystkie sprawozdania finansowe publikowane są w Krajowym Rejestrze Sądowym.

68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). Na etapie postępowania Zamawiający nie ustanawia zabezpieczeń, o których mowa w pytaniu.

69. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 210 w przedmiotowym postępowaniu Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej

dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

70. pak. 1 poz. 210 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

71. Pakiet 1 poz. 22, 23 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bebilon Pepti 1 Syneo i Bebilon Pepti 2 Syneo w opakowaniu 400g? Bebilon Pepti Syneo to żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku alergii na białka mleka krowiego, dla niemowląt od urodzenia i posiada bardziej zaawansowaną formułę niż Bebilon Pepti DHA.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

II

Działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy, po dokonanych wyjaśnieniach treści SWZ, Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ w następujący sposób:

1) Specyfikacja Warunków Zamówienia – dział IV pkt 10, 13, 14 otrzymują nowe brzmienie:

10. Termin dostaw poszczególnych partii asortymentu ustala się do godziny 11.00 dnia następującego, po dniu złożenia zamówienia przez Zamawiającego w formie e-mail lub telefonicznie (w przypadku zamówień składanych telefonicznie, termin dostawy liczy się od skutecznego złożenia zamówienia w tej formie), za wyjątkiem część nr 25 dla której termin dostawy ustala się do 48 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego w formie e-mail lub telefonicznie (w przypadku zamówień składanych telefonicznie, termin dostawy liczy się od skutecznego złożenia zamówienia w tej formie).

13. Dostawy na cito realizowane będą w terminie 12 h liczonym od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego w formie e-mail lub telefonicznie (w przypadku zamówień składanych telefonicznie, termin dostawy liczy się od skutecznego złożenia zamówienia w tej formie). W przypadku dostaw na cito Zamawiający będzie zgłaszał zapotrzebowanie na dostawy w tej formule

w dni robocze, do godziny 12:00. Zamawiający nie będzie korzystał z dostaw na cito w dni wolne od pracy tj. soboty, niedziele oraz dni ustawowo wolne od pracy (zarówno zamówienia jak i ich realizacja). Dostawy na cito realizowane będą w nadzwyczajnych przypadkach, nie więcej niż do pięciu razy w trakcie trwania umowy – dla każdej części. W przypadku dostaw na cito, dostawa asortymentu odbywać się będzie do komórki organizacyjnej szpitala wskazanej przy składaniu zamówienia.

Dla części nr 25 ustala się, że dostawy na cito realizowane będą w terminie 24 h liczonym od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego w formie e-mail lub telefonicznie (w przypadku zamówień składanych telefonicznie, termin dostawy liczy się od skutecznego złożenia zamówienia w tej formie).

14. Asortyment będzie posiadał termin ważności wynoszący minimum 12 miesięcy, a w przypadku produktów do żywienia dojelitowego minimum 3 miesiące, licząc od daty dostawy produktu do Zamawiającego. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

2) załącznik nr 1 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia: część nr 19 otrzymuje nowe brzmienie:

L.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość
1	Sevoflurane-pł.wziewny do znieczulania 250ml z bezpośrednim, jednoczęściowym systemem napełniania, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem, kompatybilny z parownikiem będącym własnością Zamawiającego (Dräger Medical AG & Co. KG REF M35054-12, Vapor 2000).	fl	54
2	Użyczenie 3(trzech)parowników na 12m-cy	szt	3

3) załącznik nr 5 do SWZ – projekt umowy, ze względu na wprowadzone zmiany Zamawiający publikuje ujednolicony tekst projektu umowy, którego treść stanowi załącznik do modyfikacji.

Wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla Wykonawców z chwilą ich publikacji.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes Zarządu