



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152
e-mail: spzoz18@post.pl, www.szpital-nowytomyśl.pl
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



Nr 1855/1/2006
PN-EN ISO 9001:2001

SPZOZ_NT/DZP/PN/ 12/18

Nowy Tomyśl, dn. 16.10.2018r.

Uczestnicy postępowania przetargowego

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ Nr 2 WRAZ Z INFORMACJĄ O MODYFIKACJI ZAPISÓW SIWZ

Sprawa dotyczy: *Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „ dostawę produktów farmaceutycznych, płynów infuzyjnych, środków kontrastowych, produktów żywienia dojelitowego i pozajelitowego oraz produktów dietetycznych”.*

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest *dostawa produktów farmaceutycznych, płynów infuzyjnych, środków kontrastowych, produktów żywienia dojelitowego i pozajelitowego oraz produktów dietetycznych*, zawartych w pismach Wykonawców przesłanych w dniach **04.10.2018 - 16.10.2018**, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 7 z dnia 04.10.2018r. :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 poz. 54, 55, 69, 76, 89, 122, 187, 188, 189, 190, 191, 214, 222 i 230 co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów, a tym samym zwiększy konkurencyjność złożonych ofert?

Odpowiedź Zamawiającego:

Informacja o modyfikacji SIWZ:

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 poz. 54, 55, 69, 76, 89, 122, 187, 188, 189, 190, 191, 214, 222 i 230 i **tworzy z nich nowy Pakiet nr 41**. Zmodyfikowany Zał. nr 1A Zamawiający zamieści na stronie.

Jednocześnie Zamawiający informuje o modyfikacji Rozdz. IX SIWZ *Wymagania dotyczące wadium*. kwota wadium dla Pakietu nr 41 wynosi 320,00 zł (trzysta dwadzieścia zł), natomiast wadium dla Pakietu nr 1 wynosi 2.560,00 zł (dwa tysiące pięćset sześćdziesiąt zł).

W treści Zał. nr 1 do SIWZ Formularz Ofertowy dopisano Pakiet nr 41

Zestaw pytań nr 8 z dnia 04.10.2018r. :

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 15 pozycja 94, aby zaoferowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 15 pozycja 94, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

3. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 15 pozycja 41,42 i 43 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu n2
4. ewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

5. Czy zamawiający, w pakiecie 15 pozycja 41 i 42 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

Zestaw pytań nr 9 z dnia 09.10.2018r. :**dotyczy pakiet 15 pozycja 36**

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuści.

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuści.

Zestaw pytań nr 10 z dnia 09.10.2018r. :**Pytanie nr 1**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 2 pozycji nr 235,241,242,243,247,248,249,250 i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 34 w pozycji nr 2,3,4,5,6,7,10,11,12,13,14,15

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 w pozycji nr 18,19 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 35 w pozycji nr 2,3 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 35 w pozycji nr 4,5,6,7,8,11,12,14,15,16,17,18

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 38 w pozycji nr 3 roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcaniej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kolnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 11 z dnia 10.10.2018r. :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pak. nr 5 poz. 6,7,8 do osobnego pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wydziela.

Zestaw pytań nr 12 z dnia 10.10.2018r. :

pakiet 2 pozycja 196:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

Zestaw pytań nr 13 z dnia 11.10.2018r. :

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający przewidział zmiany umowy oraz warunki ich dokonania w § 6. oraz § 1 ust. 6 projektu umowy, czym wypełnił dyspozycję art. 144 ust 1 ustawy PZP.

2. Do §2 ust.7 projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pod pojęciem "szczegółowa specyfikacja techniczna dostawy".

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wykreśla powyższy zapis:

3. Do treści §1 ust.5 pkt b) istotnych warunków umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne 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 §1 ust.5 pkt b) istotnych warunków 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 Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

4. Prosimy o wykreślenie zapisu §1 ust.5 pkt c) wers czwarty projektu umowy, ze względu na to, że producent nie gwarantuje wymiany niewykorzystanego w okresie ważności preparatu na preparat nowej serii.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

5. Prosimy o dopisanie do §3 ust.20 projektu umowy:"...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

6. Do treści §4 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.2 pkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

8. Do §5 ust.2 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia oraz zrezygnowanie z górnego limitu kwotowego 100 zł?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.2 pkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

10. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §8 ust.3 ppkt b) projektu umowy)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie naliczy kar tylko w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z obrotu leku na podstawie decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Jednocześnie, w przypadku dostępności zamiennika u innego Dostawcy, Wykonawca zostanie obciążony różnicą ceny i kosztami dostawy (jeśli wystąpią) na warunkach określonych dla zakupu intrawencyjnego w § 4 ust. 4.

Zestaw pytań nr 14 z dnia 11.10.2018r. :

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 229 produkt leczniczy Levofloxacinum 100 ml w bezpiecznym stojącym opakowaniu typu KabiPac z dwoma samouszczelniającymi się portami niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem (x 10 sztuk)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, ale nie wymaga

2. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 242 wymaga produktu leczniczego Linezolid 300 ml w opakowaniu typu KabiPac wyposażonym w dwa oddzielne sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem (x 10 sztuk)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, ale nie wymaga

3. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycjach 241, 242, 243 produktów leczniczych w bezpiecznym stojącym opakowaniu z dwoma samouszczelniającymi się portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, ale nie wymaga

4. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 15 pozycje 22, 23, 55, 93, 107 w celu stworzenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Informacja o modyfikacji SIWZ:

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu 15 poz. 22, 23, 55, 93, 107 i tworzy z nich nowe Pakiety nr 42-44:

Pakiet nr 42 obejmuje poz. 22 i 23,

Pakiet nr 43 obejmuje poz. 55,

Pakiet nr 44 obejmuje poz. 93, 107

Zmodyfikowany Zał. nr 1A Zamawiający zamieści na stronie. W treści Zał. nr 1 do SIWZ Formularz Ofertowy dopisano Pakiety nr 42-44

Jednocześnie Zamawiający informuje o modyfikacji Rozdz. IX SIWZ *Wymagania dotyczące wadium*. kwota wadium dla nowych Pakietów zostaje ustalona następująco:

Pakiet nr 42 wynosi 580,00 zł (pięćset osiemdziesiąt zł)

Pakiet nr 43 wynosi 80,00 zł (osiemdziesiąt zł)

Pakiet nr 44 wynosi 240,00 zł (dwieście czterdzieści zł)

Wadium dla Pakietu nr 15 wynosi 1 640,00 zł (jeden tysiąc sześćset czterdzieści zł).

5. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizole, zaferowany w pakiecie 15 pozycjach 22, 23 był w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

6. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycji 55 produkt leczniczy Kalium Chloratum był w nietłukącej się, bezpiecznej ampulce z polietylenu z końcówką luer-lock, która daje możliwość pobrania leku strzykawką luer-lock albo standardową bez użycia igły zgodnie z Dyrektywą z 2010 o zakłuciach?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

7. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycjach 93, 107 wymaga opakowania stojącego typu KabiPac z dwoma niezależnymi portami, niewymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

8. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 pozycji 1 produkt leczniczy Imipenem+Cilastatin 500+500 mg w opakowaniu typu fiolka (x 10 sztuk)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 18 pozycji 1, 2, 15, 17 w celu złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wydziela

10. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 18 pozycjach 1, 2 w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga

11. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 30 pozycjach 1, 2 trwałość roztworu preparatu Meropenemu po przygotowaniu wynosiła 3 h w temp. pokojowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie wymaga

12. Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycjach 3, 5 dopuści opakowanie równoważne w polietylenu typu KabiPac?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie dopuści.

Zestaw pytań nr 15 z dnia 12.10.2018r. :

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Pakiecie nr 8 poz. 13,14 oraz w Pakiecie nr 21 poz.1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie wymaga.

Zestaw pytań nr 16 z dnia 12.10.2018r. :

1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 5 – prosimy o podanie wielkości op. jakie należy wycenić.
Odpowiedź Zamawiającego:
Wycenić opakowania po 50 tabl.
2. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowań 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 Zamawiającego:
Nie dopuszcza zamiany. Ze względów terapeutycznych konieczny jest preparat wymieniony w SIWZ.
3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 34. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps. Brak produkcji leku w dawce 250 mg. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody to prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu, lub dopuszczenie do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją pod pakietem o braku.
Odpowiedź Zamawiającego:
Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji
4. Czy zamawiający wymaga aby pakiecie nr .1 poz.35 był preparat 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?
Odpowiedź Zamawiającego:
Zamawiający wymaga preparatu Fortrans i dopuszcza wycenę opakowań po 48 sasz. Z odpowiednim przeliczeniem ilości
5. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz.35. był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
Odpowiedź Zamawiającego:
Zamawiający wymaga preparatu Fortrans i dopuszcza wycenę opakowań po 48 sasz. Z odpowiednim przeliczeniem ilości
6. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 66- zakończona produkcja leku. Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z informacją o braku i podaniu ostatniej ceny sprzedaży.
Odpowiedź Zamawiającego:
Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji.
7. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 99 – czy należy wycenić op. x 50 szt w ilości 120 op., czy x 10szt. w ilości 120op.
Odpowiedź Zamawiającego:
Zamawiający miał na myśli preparat zawierający Etamsylate 12,5 % w ilości ogólnej 1200 ampulek. Dopuszcza wycenę w opakowaniach po 50 amp. lub po 5 amp lub 10 amp.
8. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 77 – Dostępny jest lek na jednorazowe dopuszczenie przez MZ. Czy Zamawiający dopuści lek na jednorazowe dopuszczenie przez MZ.
Odpowiedź Zamawiającego:
Zamawiający dopuści lek na jednorazowe dopuszczenie przez MZ.
9. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 78 – prosimy o dopuszczenie Calcium musujące z zawartością 180 mg lub 177 mg wapnia w jednej tabletkie. Takie są dostępne.
Odpowiedź Zamawiającego:
Zamawiający dopuści wycenę preparatu o zawartości od 170 – 200 mg wapnia w jednej tabletkie.
10. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 140 – prosimy o podanie wielkości op. jakie należy wycenić.
Odpowiedź Zamawiającego:
Należy wycenić opakowania po 20 tabl.
11. Dotyczy Pakietu nr 1 poz.178 – zakończona produkcja leku. Prosimy o wykreślenie pozycji, lub dopuszczenie do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku produkcji.
Odpowiedź Zamawiającego:
Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji.
12. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 184, 222 – prosimy o wydzielenie poz. nr 184 do oddzielnego pakietu, pozwoli to na złożenie korzystnych ofert przez większą ilości oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wydzieli preparaty do osobnego pakietu nr 41.

Informacja o modyfikacji SIWZ:

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 poz. 184 i dodaje ją do nowo utworzonego **Pakietu nr 41**. Zmodyfikowany Zał. nr 1A Zamawiający zamieści na stronie.

13. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 187 – czy Zamawiający dopuści do wyceny Terlipressin acetat 0,2mg/ml ; 5 ml x 5 fiolek. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty cenowej .

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści do wyceny preparat Terlipressin acetat 1 mg /5 ml x 5 fiolek.

14. Dotyczy Pakietu nr 1 poz.217 ,231–brak produkcji leku . Prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji

15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 201 i 202. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 201 i 202 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga

16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 201 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

17. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 202 - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

18. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19. 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

19. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 12 – czy można wycenić op. 400 g w ilości 4 op.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody

20. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 220 - czy należy wycenić Perhydrol 30 % .

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający miał na myśli Perhydrol 30 %

21. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 217 – czy można wycenić spirytus skażony hibitanem op. 1000 ml w ilości 230 op.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę Spirytusu skażonego w opakowaniach 1000 ml i ilości 230 opak.

22. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 202 – obecnie dostępny jest tylko Glycerolum 85 % . Czy można wycenić Glycerolum 85 % w ilości 30 op.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający zgadza się na wycenę Glycerolum 85 % zamiast 86 %

23. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 26,213 –brak produkcji leku . Czy wycenić z ostatnią ceną i uwagą pod pakietem o braku produkcji , jeśli nie to prosimy o wykreślenie pozycji , lub przeniesienie do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji

24. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 137 – brak produkcji leku w op. 10 ml . Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w op. 5 ml w ilości 140 op .Takie op. leku jest dostępne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu w ilości 5 ml 140op.

25. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 135 – zakończona produkcja leku w postaci kropli w op. 10 ml . Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci aerozolu do nosa op. 10 ml .Taka postać leku jest dostępna.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci aerozolu do nosa

26. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 106 – brak produkcji leku w dawce 8 mg/5ml a 250 g . Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 10mg/5ml a 250 g . Lub dopuszczenie do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacja o braku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 10 mg / 5 ml a 250 g

27. Dotyczy Pakietu nr 2 poz.77 dostępna postać leku to tabl.razp.w j.ustnej. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. rozp. w j. ustnej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. rozpuszczalnych w jamie ustnej

28. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 196. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 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 przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga

29. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 156. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu z data do X.2019

30. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 234 – prosimy o wskazanie jakie op. wycenić 100 ml czy 250 ml

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga preparatu w objętości 100 ml

31. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 235 – prosimy o wskazanie jakie op. wycenić 100 ml czy 250 ml

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga preparatu w objętości 100 ml

32. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 236– brak produkcji subs. W op. 50 g . Czy Zamawiający dopuści do wyceny op. 25 g w ilości 2 op .

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

33. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 2- prosimy o wydzielenie poz.2 do osobnego pakietu . Pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wydzieli i wyjaśnia że należy wycenić Molicare Cream skin z tlenkiem cynku 200 ml (dawniej Menalind)

34. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 108 – dostępne op to op. x 60 tabl . Jaką ilość op. wycenić 19 czy 20 op.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny 20 opak po 60 tabl.

35. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany 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, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

36. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 2. 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

37. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 1. 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

38. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3 –brak produkcji leku . Czy wycenić z ostatnią ceną i uwagą pod pakietem o braku produkcji, jeśli nie to prosimy o wykreślenie pozycji , lub przeniesienie do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji

39. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 8 –zakończona produkcja leku . Czy wycenić z ostatnią ceną i uwagą pod pakietem o braku produkcji , jeśli nie to prosimy o wykreślenie pozycji , lub przeniesienie do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji

40. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 11 – dostępne op. to op.4 x200 ml. Czy należy wycenić op. 4x200 ml w ilości 30 op.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak. Należy wycenić 30 opak. 4 x 200 ml

41. 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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji

Zestaw pytań nr 17 z dnia 12.10.2018r. :

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycja 18 i 19 zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 1 pozycja 114 i 115 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycja 22 i 23 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Zestaw pytań nr 18 z dnia 15.10.2018r. :

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z **pakietu 14 pozycji 2 BOTOX op. 40.** i przeniesienie jej do oddzielnego zadania z uwzględnieniem wadium do nowo powstałego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Informacja o modyfikacji SIWZ:

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu 14 poz. 2 BOTOX i tworzy nowy **Pakiet nr 45.**

Zmodyfikowany Zał. nr 1A Zamawiający zamieści na stronie.

Jednocześnie Zamawiający informuje o modyfikacji Rozdz. IX SIWZ *Wymagania dotyczące wadium*. kwota wadium dla nowego Pakietu nr 45 wynosi 210,00 zł (słownie dwieście dziesięć zł)

Wadium dla Pakietu nr 14 wynosi 220 zł (dwieście dwadzieścia zł).

W treści Zał. nr 1 do SIWZ Formularz Ofertowy dopisano Pakiet nr 45.

Zestaw pytań nr 19 z dnia 15.10.2018r. :

1. Bardzo proszę o doprecyzowanie ile ma wynosić termin dostaw na CITO w pakiecie nr 17?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający ponownie wyjaśnia, iż dostawy na CITO realizowane winny być w możliwie najkrótszym czasie – jednak ten czas nie powinien być dłuższy niż 14 godzin od złożenia zamówienia (za wyjątkiem niedziel).

2. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych

okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Zestaw pytań nr 20 z dnia 15.10.2018r. :

Pytanie 1 dotyczy pakietu 18 poz. 16

Ze względu na brak produkcji ww pozycji prosimy o stanowisko czy należy wykreślić ww. pozycje z pakietu czy też wycenić pozycje wg ostatniej ceny i podać informacje o braku produkcji pod tabela pakietu 18?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji

Pytanie 2 dotyczy pakietu 36 poz. 7

Ze względu na brak produkcji ww pozycji prosimy o stanowisko czy należy wykreślić ww pozycje z pakietu czy też wycenić pozycje wg ostatniej ceny i podać informacje o braku produkcji pod tabela pakietu 36?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku, np. pod Pakietem lub w opisie pozycji

Zestaw pytań nr 21 z dnia 16.10.2018r. :

1. Czy w pakiecie nr 7 pozycja 2 (Sevoflurane 250 ml - 100 butelek) Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji i utworzenie osobnego zadania, co umożliwi przystąpienie więcej niż dwóch oferentów i spowoduje konkurencyjną cenę gwarantowaną? Ponieważ jedynym producentem produktu Desflurane (pozycja 1) jest firma Baxter Polska Sp. z o.o

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wydziela poz.

2. Czy w pakiecie nr 7 pozycja 2 (Sevoflurane 250 ml - 100 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce nieszklanej z fabrycznie zamontowanym na butelce systemem napełniania lub adapterem do każdej butelki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 22 z dnia 16.10.2018r. :

Dotyczy Pakietu nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 14 poz. nr 1 (tj. „XEOMIN”) i utworzenie z niego nowego pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody (Zamawiający wydzielił poz. nr 2 BOTOKS z ww. Pakietu – patrz zest. pytań nr 18).

Zestaw pytań nr 23 z dnia 15.10.2018r. :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 34 pozycja 16 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9%, bez jonów wapnia 500ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 34 pozycja 17 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9%, bez jonów wapnia 500ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 34 pozycja 18 oraz 19 płynu fizjologicznego wieloelektrolitowego izotonicznego zbliżonego do fizjologicznego składu osocza - zawierającego Na, K, Ca, Mg, Cl, zbilansowany octanami i cytrynianami o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza zapewniającego izotoniczność roztworu 295 mOsmol/?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

INFORMACJA O MODYFIKACJI ZAPISÓW SIWZ

Działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający informuje o dokonaniu zmian (modyfikacji):

- 1) w treści załącznika **1A** do SIWZ dla Pakietu nr 1, 14, 15, poprzez wydzielenie pozycji z pakietu i utworzeniu z nich Pakietów nr 41-45 zgodnie z odpowiedziami udzielonymi powyżej (Załącznik nr 1A do SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy został zmodyfikowany jedynie w zakresie Pakietów nr 1, 14, 15, 41, 42, 43, 44, 45), pozostałe modyfikacje zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.
 - 2) w treści Zal. nr **1** do SIWZ Formularz ofertowy – poprzez dopisanie nowoutworzonych pakietów nr 41, 42, 43, 44, 45,
 - 3) dokumentu zawierającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:
- a) Rozdz. XV. *Warunki udziału w postępowaniu* - **ust. 1** otrzymuje następujące brzmienie:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy

- nie podlegają wykluczeniu,
- spełniają następujące warunki dotyczące:

- 1) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej

Warunek dla pakietów nr 1-38 i 41-45:

Wykonawca spełni niniejszy warunek jeśli będzie posiadał aktualne zezwolenie lub koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego wydane na podstawie art. 72 i art. 74 ustawy z dnia 6 września 2001r. **Prawo farmaceutyczne** (T.j. Dz. U. z 2017r. poz. 2211 ze zm.) bądź innego dokumentu uprawniającego Wykonawcę do obrotu produktami **leczniczymi**. Warunek powyższy zostanie spełniony, jeśli Wykonawca złoży koncesję, zezwolenie lub licencję na prowadzenie działalności w zakresie przedmiotu zamówienia (koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej/składu celnego/składu konsygnacyjnego).

Dla Pakietów nr 39 i nr 40 Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Wykonawca potwierdza spełnianie warunku poprzez złożenie oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu wg wzoru stanowiącego Załącznik Nr 2 do SIWZ (JEDZ).

- b) Rozdz. IX. *Wymagania dotyczące wadium* - **ust. 1** otrzymuje następujące brzmienie:

1. Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia jest wniesienie wadium w wysokości przewidzianej dla pakietu/ów, na który/e, na które Wykonawca składa ofertę.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania!

Wadium dla oferty obejmującej swym zakresem wszystkie pakiety wynosi **24 194,00 zł**. W przypadku oferty częściowej obejmującej swym zakresem jeden pakiet wadium stanowi właściwa dla danego pakietu kwota wadialna. W przypadku oferty częściowej obejmującej swym zakresem kilka pakietów wadium stanowi suma odpowiednich kwot wadialnych.

Kwoty wadialne dla poszczególnych pakietów:**Pakiet nr: Kwota wadium: Kwota wadium słownie:**

<u>Pakiet nr:</u>	<u>Kwota wadium:</u>	<u>Kwota wadium słownie:</u>
pakiet 1	2 560,00 zł	(słownie: Dwa tysiące pięćset sześćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 2	1 640,00 zł	(słownie: Jeden tysiąc sześćset czterdzieści zł 00/100)
pakiet 3	50,00 zł	(słownie: Pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 4	60,00 zł	(słownie: Sześćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 5	20,00 zł	(słownie: Dwadzieścia zł 00/100)
pakiet 6	250,00 zł	(słownie: Dwieście pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 7	510,00 zł	(słownie: Pięćset dziesięć zł 00/100)
pakiet 8	280,00 zł	(słownie: Dwieście osiemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 9	1 570,00 zł	(słownie: Jeden tysiąc pięćset siedemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 10	470,00 zł	(słownie: Czteryście siedemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 11	150,00 zł	(słownie: Sto pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 12	710,00 zł	(słownie: Siedemset dziesięć zł 00/100)
pakiet 13	740,00 zł	(słownie: Siedemset czterdzieści zł 00/100)

pakiet 14	220,00 zł	(słownie: Dwieście dwadzieścia zł 00/100)
pakiet 15	1 640,00 zł	(słownie: Jeden tysiąc sześćset czterdzieści zł 00/100)
pakiet 16	880,00 zł	(słownie: Osiemset osiemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 17	170,00 zł	(słownie: Sto siedemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 18	360,00 zł	(słownie: Trzysta sześćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 19	440,00 zł	(słownie: Czteryście czterdzieści zł 00/100)
pakiet 20	90,00 zł	(słownie: Dziewięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 21	850,00 zł	(słownie: Osiemset pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 22	410,00 zł	(słownie: Czteryście dziesięć zł 00/100)
pakiet 23	190,00 zł	(słownie: Sto dziewięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 24	340,00 zł	(słownie: Trzysta czterdzieści zł 00/100)
pakiet 25	630,00 zł	(słownie: Sześćset trzydzieści zł 00/100)
pakiet 26	4,00 zł	(słownie: Cztery zł 00/100)
pakiet 27	330,00 zł	(słownie: Trzysta trzydzieści zł 00/100)
pakiet 28	160,00 zł	(słownie: Sto sześćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 29	20,00 zł	(słownie: Dwadzieścia zł 00/100)
pakiet 30	430,00 zł	(słownie: Czteryście trzydzieści zł 00/100)
pakiet 31	170,00 zł	(słownie: Sto siedemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 32	380,00 zł	(słownie: Trzysta osiemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 33	140,00 zł	(słownie: Sto czterdzieści zł 00/100)
pakiet 34	1 050,00 zł	(słownie: Jeden tysiąc pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 35	1 640,00 zł	(słownie: Jeden tysiąc sześćset czterdzieści zł 00/100)
pakiet 36	1 650,00 zł	(słownie: Jeden tysiąc sześćset pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 37	1 320,00 zł	(słownie: Jeden tysiąc trzysta dwadzieścia zł 00/100)
pakiet 38	50,00 zł	(słownie: Pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 39	140,00 zł	(słownie: Sto czterdzieści zł 00/100)
pakiet 40	50,00 zł	(słownie: Pięćdziesiąt zł 00/100)
pakiet 41	320,00 zł	(słownie: Trzysta dwadzieścia zł 00/100)
pakiet 42	580,00 zł	(słownie: Pięćset osiemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 43	80,00 zł	(słownie: Osiemdziesiąt zł 00/100)
pakiet 44	240,00 zł	(słownie: Dwieście czterdzieści zł 00/100)
pakiet 45	210,00 zł	(słownie: Dwieście dziesięć zł 00/100)

c) Termin, miejsce składania i otwarcia ofert – Rozdz. XII

Jednocześnie informuję, że w celu umożliwienia Państwu uwzględnienia w treści przygotowywanych ofert wprowadzonych modyfikacji, Zamawiający ustala termin składania ofert na dzień **6 listopada 2018r.** do godz. **10:00.** W związku z tym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści dokumentu zawierającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

- Termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa dnia **6 listopada 2018r.** o godz. **10:00**
- Otwarcie ofert nastąpi w dniu **6 listopada 2018r.** o godz. **10:15**

Miejsce składania ofert pozostaje bez zmian.

W związku z dokonanymi modyfikacjami Zamawiający działając na podstawie art. 12a. wyżej cytowanej ustawy przekazał w dniu 16.10.2018r. Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej zmianę ogłoszenia o zamówieniu. Przesłane ogłoszenie jest dostępne na stronie internetowej Zamawiającego w zakładce dotyczącej przedmiotowego przetargu.