



Znak: ZP-271-23/19

Kraków, dnia 2019-04-09

**Wykonawca, którym przekazano
specyfikację oraz stronę
internetową postępowania**

Wyjaśnienia treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 t.j.) Dyrektor Centrum Onkologii Instytut Marii Skłodowskiej – Curie Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: „przetarg nieograniczony na **„Dostawa produktów leczniczych” (ZP-271-23/19)** zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców:

Pytanie 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?
3. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
4. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku
5. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie i odwrotnie, nie wyraża jednak zgody na zamianę: fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki.
2. Zamawiający wyraża zgodę aby wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania. Zamawiający nie wyraża zgody na taką wycenę przy fiołkach na ampułki i odwrotnie.
3. Zmiany zostały przewidziane we wzorze umowy.
4. Zmiany zostały przewidziane we wzorze umowy.

5. Liczbę oferowanych opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu 2 pozycja 193 Infliximab: Czy w celu uzyskania oferty konkurencyjnej cenowo Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycji 193?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 2 poz. 145 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 4 poz. 208 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach zbiorczych po 25 szt.?

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający dopuszcza.
2. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

1. 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.
2. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

Pytanie 5

1. 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.
2. Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie.

Pytanie 6

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 4 poz. 33 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsułek, z możliwością otwierania kapsułek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzania zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Wyjaśnienie:

Nie, Zgodnie ze specyfikacją.

Pytanie 7

Pakiet nr 4 Pozycja 92

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza? sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający w par. 1.8 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.
2. Czy Zamawiający w par. 1.13.1 wykreśli frazę „której nie można było przewidzieć przed zawarciem umowy”? Wzrost stawki VAT winien wchodzić w życie automatycznie, niezależnie od faktu, czy dało się przewidzieć określone działania ustawodawcy, czy nie. Niezależnie od powyższego Wykonawca oświadcza, że nie są mu znane żadne plany w zakresie wzrostu stawki podatku VAT związane z dostawami w ramach niniejszego postępowania i nie potrafi ich przewidzieć z góry.
3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.2 i 6.3? W przypadku przyjęcia produktu z krótszym terminem ważności, co jest przecież wyłączną decyzją Zamawiającego, jego zwrot nie powinien być możliwy, albowiem do transakcji sprzedaży i przeniesienia własności już doszło. Zwrot takich produktów tuż przed upływem ich terminu ważności naraża Wykonawcę na rażącą stratę i jest sprzeczny z istotą niniejszej transakcji. Strony nie zawierają umowy użyczenia produktów leczniczych czy ich najmu, ani sprzedaży na próbę. Przedmiotem postępowania jest dostawa towarów, co oznacza przejście ich własności na nabywcę. Nadto „zwrot” po nabyciu towaru stanowi w istocie hurtową sprzedaż produktów leczniczych, co wymaga posiadania przez Szpital stosownego zezwolenia na hurtowy obrót. To Zamawiający wie, czy szybko wykorzysta produkt, na którego przyjęcie się zgadza. Trudno zatem zaaprobować sytuację, w której taka decyzja o przyjęciu produktu została podjęta pochopnie i następnie ma on podlegać zwrotowi, a koszty tego ponieść ma w 100% Wykonawca. Zwrócony lek z kilkutygodniowym terminem ważności nie może być już w żaden sposób zużyty, co naraża Wykonawcę na stuprocentową stratę.
4. Czy Zamawiający w par. 6.6 i 6.7 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.
5. Czy Zamawiający w par. 9.4.3 ma na myśli przedłużenie umowy o 2 lata, czyli umowa obowiązywałaby 18+24 miesiące, czy o okres do 2 lat w sumie (wówczas umowa obowiązywałaby przez 18+6 miesięcy)? W pierwszym przypadku czy Zamawiający zamiast „o okres do 2 lat” wpisze „o 3 miesiące”? Wykonawca nie może zagwarantować dostaw określonych towarów, po cenie ofertowej, przez okres dłuższy, niż pierwotny okres umowy (18 miesięcy PLUS 24 miesiące). Może wyrazić zgodę na przedłużenie umowy o max 3 miesiące, ale nie o 24 miesiące.

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający nie wyraża zgody, zostaje obowiązek.
2. Zamawiający nie wyraża zgody
3. Zamawiający nie wyraża zgody
4. Zamawiający nie wyraża zgody
5. W sumie do 2 lat.

Pytanie 9

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 145 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? W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu i badania.

Wyjaśnienie:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Zadaniu nr 6 poz. 1-5 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)?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 11

1. Zadanie nr 2, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ skład zestawu (Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% w ampułko-strzykawkach Luer Lock) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego typu port dożylny o wysokim profilu bezpieczeństwa, zapewnia skuteczne i bezpieczne działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Zastosowanie produktu PraxiFlow nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% chroni dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki w jednym blistrze aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.
2. Dotyczy: ZP-271-23/19, Zadanie nr 2, pozycja 172 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet?

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 172 z Zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Wyjaśnienie:

1. Nie.
2. Nie.
3. Zamawiający nie wyraża zgody.
4. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

Dotyczy Zadania nr 30: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego o zawartości 279,32 mg kwasu gadoterynowego (w postaci soli z meglumina) w 1 ml?

Wyjaśnienie:

Nie, ponieważ ten preparat znajduje się już w Części 27, poz.6.

Pytanie 13

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania ZP-271-23/19 w zadaniu 10 poz. 3 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniaacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytylowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu. o Uzasadnienie: Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu , jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu , w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.
2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania ZP-271-23/19 zadanie 10 poz. 2 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniaacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytylowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,8 cm/4,8 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu. o Uzasadnienie: Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt

posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu , jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu , w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

3. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania ZP-271-23/19 zadanie 10 poz. 1 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniaacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskynoimidylu eteru pentaerytylowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Ze względu na swoją elastyczność Hemopatch nie wymaga wersji od razu zrolowanej, dzięki czemu jest on bardziej uniwersalny. Można go zrolować, dociąć samodzielnie bez zaburzenia jego właściwości. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu. o Uzasadnienie: Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu , jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu , w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający dopuszcza
2. Zamawiający dopuszcza.
3. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Pytanie 1: Czy w związku z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004r) w zadaniu nr 11 pozycja 1 Zamawiający dopuści produkt Sevoflurane Baxter 250 ml płyn wziewny, z domieszką wody poniżej 0,03%, w nieprzezierniej butelce aluminiowej, szczelny, bezpośredni system napełniania parownika, bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem, wraz z użyczeniem 5 szt. parowników przystosowanych do oferowanych butelek ? Koszty użyczenia, serwisu, legalizacji i konserwacji parowników zawarty jest w cenie preparatu

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy: Zadanie nr 26

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu jednostkowym zawierającym 5 amp-strzyk. ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
2. 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?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.
3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.
4. Czy zamawiający w Zadaniu nr 4 , pozycja 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04 g opakowanie 100 kaps. 100 opakowań posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimethicone w ilości podanej przez zamawiającego?
5. Czy zamawiający wyrazi zgodę w Zadanie nr 2, pozycja 131 (Heparinum natricum gel opak. zaw. 250 j.m. a 35 g preparatu) , na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel 100g**, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak Heparinum natricum gel opak. zaw. 250 j.m. a 35 g preparatu w ilości 152 op.?

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:

1 g żelu zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA: Żel

Wskazania do stosowania Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9, pozycja 26 (piperacillin+tazobactam) dopuści wycenę opakowania x12 fiolek?
7. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 193. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?
8. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 137. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 4 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 12 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

9. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?
10. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?
11. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 93. Czy Zamawiający dopuści wycenę 94 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii.
12. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 269. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.
13. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 24. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6 mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2 mg/ml a 200 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań – tj. 250 op.
14. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 11. W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana, 1 g/ml, zaw. 200 ml, but. 240 ml.
15. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 83. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 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?
16. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 83. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 4 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
17. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 9. 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 dożylną?
18. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 9. 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?
19. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 18. 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 dożylną?
20. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 17. 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 dożylną?
21. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 13. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28 ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000 j.m./28 ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.
22. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400 g?
23. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 2 i poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do odrębnego pakietu poz. 2 i 4 w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Wyjaśnienie:

1. Liczbę oferowanych opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.
2. Zamawiający wyraża zgodę.
3. Zamawiający nie wraża zgody ma zamianę form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie.
4. Nie, Zgodnie z SIWZ
5. Nie, zgodnie z SIWZ.
6. Tak, z zaokrągleniem w górę.
7. Zamawiający nie wymaga.
8. Zamawiający nie dopuszcza.
9. Nie, zgodnie z SIWZ
10. Nie, zgodnie z SIWZ
11. Zamawiający nie dopuszcza.
12. Zamawiający wyraża zgodę.
13. Zamawiający wyraża zgodę.
14. Zamawiający wyraża zgodę.
15. Nie, zgodnie z SIWZ.
16. Tak, Zamawiający wymaga..
17. Zamawiający dopuszcza.
18. Zamawiający dopuszcza.
19. Zamawiający dopuszcza.
20. Zamawiający dopuszcza.
21. Zamawiający dopuszcza taką wycenę. Należy wycenić 500 op. jaki w SIWZ.
22. Zamawiający nie wyraża zgody.
23. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie odrębnego pakietu.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4, poz. 63 (Bupivacaini h/ch 5 mg/ml a 4 ml; roztw. do wstrzyk. - podanie podpajęczynówkowe (Haevy) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w formularzu cenowym w ramach pakietu nr.34, Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Pegfilgrastim.

Czy, w związku z pojawieniem się na rynku preparatów biopodobnych, które nie posiadają badań potwierdzających skuteczność i wysoki profil bezpieczeństwa w przypadku zamiany leku u pacjentów, którzy rozpoczęli terapię lekiem referencyjnym, Zamawiający wydzieli część ilości tego pakietu w celu zabezpieczenia pacjentów kontynuujących terapię lekiem Neulasta 6mg/0,6 ml x 1 amp.- strz.?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Proszę o odpowiedź na pytania do umowy:

1. 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 startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §1 ust.4 projektu umowy)?

2. 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.5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?
3. Prosimy o dopisanie do §4 ust.2 projektu umowy: "...odsetki ustawowe zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".
4. Do §6 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... zwrot w terminie 7 dni roboczych od daty dostawy do Zamawiającego."
5. Do §6 ust. 6 projektu umowy. Czy w związku z niezbędnymi procedurami wynikającymi z ustawy Prawo farmaceutyczne Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na dostawę pełnowartościowego towaru do 2 dni roboczych?
6. Do treści §6 ust. 7 prosimy projektu umowy o dodanie słów zgodnych z przesłankami 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."
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §8 ust.1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
8. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust. 4 pkt 3 projektu umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §9 ust.4 pkt 3 projektu umowy część zdania w brzmieniu „...lub do 2 lat w zależności co nastąpi wcześniej”, zastąpić brzemieniem: „...lub o okres do 1 roku w zależności co nastąpi wcześniej”.

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Zamawiający nie wyraża zgody.
3. Zamawiający nie wyraża zgody.
4. Zamawiający nie wyraża zgody.
5. Zamawiający nie wyraża zgody.
6. Zamawiający nie wyraża zgody.
7. Zamawiający nie wyraża zgody.
8. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Zadanie 7

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie, jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?
2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Pragniemy nadmienić, iż zalecana przez EU skuteczna dawka sterylizacji radiacyjnej powoduje zaburzenia struktury łańcuchów i zwiększenie lepkości produktu, natomiast niższa dawka sterylizacji nie zapewnia sterylności produktu i nie jest zgodna z rekomendacją EU.

Wyjaśnienie:

1. Nie, zgodnie z SIWZ.
2. Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 139 zaoferowanie produkt ZinoDr. A – antyseptyczny krem ochronny zawierający w swoim składzie tlenek cynku oraz odpowiednio dobrane komponenty wspomagające skórę w procesie regeneracji; konfekcjonowany w pojemnikach plastikowych z zabezpieczeniem o 60 g, 125 g lub 250 g?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuści pojemność 250g.

Pytanie 22

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycji 14 produktu leczniczego Kalii chloridum 15% 20 ml x 20 amp., z przeliczeniem oferowanej ilości?
2. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, prosimy o wydzielenie z pakietu 2 pozycji nr 14 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 4 pozycji nr 95, 101, 102, 103, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 4 pozycji nr 164, 165, 171, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 w pozycji 164, 165, produktu leczniczego Metamizol pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 pozycji 171 produktu leczniczego natrii chloridum pakowanego po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?
7. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy w pakiecie 9 poz. 18 zapis powinien brzmieć „Leki z pozycji 17 i 18 wymagane od jednego producenta”?
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 pozycji 5 oraz 63 produktu leczniczego Ciprofloxacinum pakowanego po 20 szt., z przeliczeniem ilości?
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 poz. 43 produktu leczniczego Ceftazidim pakowanego po 10 szt., z przeliczeniem ilości?
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycji 5 produktu leczniczego Levofloxacyn w opakowaniu typu KabiPac x 10 szt.?
11. Dotyczy § 2 punkt 1 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu
12. Czy Zamawiający w § 6 punkt 6 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji ilościowej przez Wykonawcę do 2 dni roboczych, a jakościowej do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe
13. Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt 3 ppkt. a) i b) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

14. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodatnie 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 bezpieczeństwo przechowywania.

Wyjaśnienie:

1. Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Zamawiający nie wyraża zgody.
3. Zamawiający nie wyraża zgody.
4. Zamawiający nie wyraża zgody.
5. Zamawiający wyraża zgodę.
6. Zamawiający wyraża zgodę.
7. Tak.
8. Zamawiający wyraża zgodę.
9. Zamawiający wyraża zgodę.
10. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
11. Nie. Zamówienia zawsze są wysyłane faxem
12. Zamawiający nie wyraża zgody.
13. Zamawiający nie wyraża zgody
14. Tak

Pytanie 23

Czy Zamawiający w pakiecie 11 (sevoflurane) dopuści wycenę preparatu Sevoflurane Sojourn firmy Bioton (Piramal) 250ml – płyn wziewny, z nakręcanym konektorem (konektor wielokrotnego użytku), oraz bez dodatku wody?

Użyczenie, serwis parowników, oraz konektorów wliczony w koszt oferty.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 PZP uprzejmie zwracamy się o wyjaśnienie treści wymagań określonych w treści SIWZ postępowania w zakresie jak niżej: Pytanie nr 1 – dotyczy zapisów SIWZ Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu upoważniającego Wykonawcę do obrotu i sprzedaży przedmiotu zamówienia, w tym dokumentów równoważnych obowiązujących na terenie Państw Członkowskich UE (Zadanie 7 – wyrób medyczny), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Wyjaśnienie:

Warunek nie dotyczy części: 7, 17, 21.

Zmiany treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 t.j.) Dyrektor Centrum Onkologii Instytut Marii Skłodowskiej – Curie Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: „przetarg nieograniczony na „**Dostawa produktów leczniczych**” (ZP-271-23/19) zostały wprowadzone zmiany w treści specyfikacji:

Zmiany w SIWZ:

1. Pkt. 16.1. Zmiana terminu składania ofert na : **25.04.2019 r, godz. 9.00.**
2. Pkt. 16.2. Zmiana terminu otwarcia ofert na : **25.04.2019 r, godz. 9.15**
3. Zmiana w pkt.6.6.2.
4. Zmiana w pkt. 8.5.1) i 8.5.4)
5. Zmiana opisu: **załącznik 1a** do specyfikacji,
 - Część 2, poz. 139, 145;
 - Część 4, poz. 11, 24, 92, 164, 165, 171, 208, 269.
 - Część 9, poz. 5, 9, 13, 17, 18, 26, 43, 63.
 - Część 10, poz. 1, 2, 3.
 - Część 26, poz. 1.
 - Część 31, poz. 5.
6. Zostaje usunięty załącznik nr.7- instrukcja składania elektronicznego JEDZ.

Udzielone wyjaśnienia są obowiązujące.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale VI rozdział 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.