



DZP/381/118A/2018

Katowice /09.11.2018

Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu

**Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu
nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych**

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

- 1. Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie. Oczywiście poza specjalnie oznaczonymi pod pakietem pozycjami dotyczącymi konkretnych wymagań?
Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie określa postaci farmaceutycznej produktu leczniczego w postaci tabletek, tabletek powlekanych, drażetek.
- 2. Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie.
- 3. Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułkostrzykawkę?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę fiołki lub ampułki na ampułkostrzykawkę.
- 4. Pytanie** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
Odpowiedź: Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi, stanowiącymi załączniki nr 4 do SIWZ.
- 5. Pytanie** – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?
Odpowiedź: Na etapie składania ofert Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem zawartym w SIWZ. Na sugerowane zmiany w pytaniu nie wyraża zgody.
- 6. Pytanie** – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu Wykonawca ma prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie konkretnego przypadku dotyczącego konkretnego produktu leczniczego.
- 7. Pytanie** - Pakiet 30.-Czy zamawiający w pakiecie nr 30 poz. nr 1 ma na myśli worek 3-komorowy o objętości 1000 ml?
Odpowiedź: TAK . Zamawiający dokonuje poprawy pojemności – w załączeniu zmieniony załącznik 4.30.
- 8. Pytanie** - Czy zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie nr 30 – Preparaty do żywienia II, pozycja 1 produkt równoważny – Trzykomorowy zestaw do żywienia pozajelitowego zawierający: aminokwasy glukozę oraz emulsję tłuszczową (MCT/LCT) zawartość azotu całkowitego 5,7 g obj. 1250 ml (4,6 g azotu /1000ml), o nazwie Nutriflex Lipid Peri 1250ml?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ – spełniającego wymagania zawarte w kolumnie 3,4 tabeli załącznika 4.30.
- 9. Pytanie** - Czy zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie nr 30 – Preparaty do żywienia II pozycja 2 produkt równoważny – Trzykomorowy zestaw do żywienia pozajelitowego zawierający: aminokwasy glukozę oraz emulsję tłuszczową (MCT/LCT) zawartość azotu całkowitego 10 g obj. 1250 ml (8 g azotu /1000ml), o nazwie Nutriflex Lipid Special 1250ml?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ – spełniającego wymagania zawarte w kolumnie 3,4 tabeli załącznika 4.30.
- 10. Pytanie** - Czy zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie nr 30 – Preparaty do żywienia II, pozycja 3 produkt równoważny – Koncentrat 9 pierwiastków śladowych, zawierający



:żelazo, miedź, chrom, mangan, molibden, selen, jod, fluor oraz cynk w ilości 40-50 mikromola w jednej ampułce a 10ml o nazwie Tracutil?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ – spełniającego wymagania zawarte w kolumnie 3,4 tabeli załącznika 4.30.

- 11. Pytanie** - Czy Zamawiający w par. 7.8 wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT wraz z wejściem w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę? Należy zauważyć, że w razie zmniejszenia stawki podatku VAT zasada ta byłaby korzystna także dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy.

- 12. Pytanie** - Czy zamawiający w Części 20 — Przewód pokarmowy i metabolizm, w pozycji nr 32 (Pancreatinum 25000j.m., postać –iniekcje), miał na myśli Pancreatinum 25000j.m kapsułki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający w załączniku 4.20 w pozycji 32 zmienia postać farmaceutyczną z iniekcji na doustną – w załączeniu zmieniony załącznik 4.20

- 13. Pytanie** - Czy zamawiający w Części 20 Przewód pokarmowy i metabolizm, w pozycji nr 32, wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum 25 000, którego skład to:

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO:

Pangrol 25000, 25 000 j. Ph. Eur., kapsułki

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera

pankreatynę

wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: żółcień chinolinowa

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego opisanego w pytaniu.

- 14. Pytanie** - Dotyczy: Część 44 – Adalimumab- Czy Zamawiającym oczekuje zaoferowania 700 opakowań leku (każde opakowanie zawiera 2 amp-strzyk) ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania 700 sztuk produktu leczniczego i podania ceny jednostkowej za sztukę zgodnie z opisem określonym w załączniku 4.44 SIWZ.

- 15. Pytanie** - dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 4 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie glukozy o smaku cytrynowym.

- 16. Pytanie** - dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 4 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie glukozy będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego.

- 17. Pytanie – do treści §4 ust.5 zdanie drugie wzoru 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 uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

- 18. Pytanie – do §5 ust.1 ppkt c) wzoru umowy** .Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia przez Zamawiającego dodatkowej kary umownej przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §4 ust.5 wzoru umowy zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający podmiotowi trzeciemu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

- 19. Pytanie** - 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 wskazać 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 §2 ust.14 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

- 20. Pytanie** - Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu Wykonawca ma prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie konkretnego przypadku dotyczącego konkretnego produktu leczniczego.

- 21. Pytanie** - Czy w przypadku wymagania wyceny za sztukę, gram lub mililitr Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym cen jednostkowych z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zapisami pkt. XII.3 SIWZ

- 22. Pytanie** - Dot. pakietu nr 6 oraz 7. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę w pakiecie 6 oraz 7 wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający w części nr 6 i części nr 7 wymaga zaoferowania produktów leczniczych spełniających wymagania określone w załączniku 4.6 i 4.7. Dopuszcza wycenę produktów leczniczych refundowanych w programie lekowym B.29 zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia.

- 23. Pytanie** - Dot. pakietu nr 12 poz. 17. Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli dawkę 240mg/80ml? Na rynku brak jest dawki 0,25g/80ml.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał poprawy dawki - w załączeniu zmieniony załącznik 4.12

- 24. Pytanie** - Dot. pakietu nr 14 poz. 7. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat 10%? Na rynku brak jest obecnie preparatu o stężeniu 30%.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał poprawy dawki - w załączeniu zmieniony załącznik 4.14

- 25. Pytanie** - Dot. pakietu nr 14 poz. 26. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat 10% a 120ml? Na rynku brak jest obecnie preparatu o stężeniu 30%.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał poprawy postaci farmaceutycznej i dawki - w załączeniu zmieniony załącznik 4.14

- 26. Pytanie** - Dot. pakietu nr 14 poz. 29, pakietu nr 20 poz. 36. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wykreśli pozycję lub wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla pozycji. Wymaga zaoferowania produktu leczniczego /produktu leczniczego równoważnego.

- 27. Pytanie** - Dot. pakietu nr 15 poz. 1, pakietu nr 19 poz. 1. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wykreśli pozycję lub wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla pozycji. Wymaga zaoferowania produktu leczniczego /produktu leczniczego równoważnego.

- 28. Pytanie** - Dot. pakietu nr 15 poz. 5. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat w dawce 60mg+9mg?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał poprawy dawki - w załączeniu zmieniony załącznik 4.15

- 29. Pytanie** - Dot. pakietu nr 18 poz. 36. Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności wymaga Zamawiający - 1ml czy 4ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego o pojemności 1ml.

- 30. Pytanie** - Dot. pakietu nr 19 poz. 4, 5. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt o nazwie międzynarodowej prednisonum? Na rynku brak jest prednisolonu w dawce 0,01g oraz 0,02g.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w nazwie międzynarodowej - w załączeniu zmieniony załącznik 4.19.



- 31. Pytanie** - Dot. pakietu nr 19 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Tylko taki lek jest obecnie dostępny na rynku.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego dostępnego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.
- 32. Pytanie** - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 20 poz. 14 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 146 opakowań 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: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania 7008 sztuk (saszetek), ze wskazaniem ilości w opakowaniu i ilości opakowań zgodnie ze zmienionym załącznikiem nr 4.20
- 33. Pytanie** - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 20 poz. 14 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 145 opakowań o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania 7008 sztuk (saszetek), ze wskazaniem ilości w opakowaniu i ilości opakowań zgodnie ze zmienionym załącznikiem nr 4.20
- 34. Pytanie** - Dot. pakietu nr 20 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Gensulin N?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ. (nazwa międzynarodowa, postać farmaceutyczna, dawka)
- 35. Pytanie** - Dot. pakietu nr 20 poz. 23. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga 1200 opakowań czy sztuk? Jeżeli chodzi o opakowania to prosimy o podanie ile sztuk winno się znajdować w jednym opakowaniu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania 1200 sztuk. Ilość w opakowaniu dowolna – należy wskazać w formularzu cenowym ilość w opakowaniu i ilość opakowań.
- 36. Pytanie** - Dot. pakietu nr 20 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Insulatard?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Insulatard spełniającego wymagania określone przez Zamawiającego tj. postać farmaceutyczna, dawka
- 37. Pytanie** - Dot. pakietu nr 64 poz. 1-2. Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaoferowania pozycji pochodzących od jednego producenta?
Odpowiedź: Zamawiający w części nr 64 w pozycji 1 i 2 nie wymaga zaoferowania produktu leczniczego pochodzącego od tego samego producenta.
- 38. Pytanie** - Czy w pakiecie nr 4.64 obydwie dawki Atosibanum mają pochodzić od jednego Producenta?
Odpowiedź: Zamawiający w części nr 64 w pozycji 1 i 2 nie wymaga zaoferowania produktu leczniczego pochodzącego od tego samego producenta.
- 39. Pytanie** - Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 60 pozycja 1 produkt (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa wskazań produktu leczniczego.
- 40. Pytanie** - Czy zamawiający w pakiecie 60 pozycja 1 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszanie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta
Odpowiedź: Zamawiający w SIWZ nie określa sposobu rozcieńczania i podawania produktu leczniczego.
- 41. Pytanie** - Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 17 pozycja 14 Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaofiarowania Bupivacainum hydrochloridum, który jest roztworem hiperbarycznym.

- 42. Pytanie -** Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 17 pozycji nr 24 aby zaofiarowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga

- 43. Pytanie -** Czy Zamawiający w Część 17 - Ośrodkowy układ nerwowy poz. 14 (Bupivacainum hydrochloridum 0,02g/4ml) wymaga zaofiarowania 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)

Odpowiedź: Zamawiający nie określa sposobu pakowania produktu leczniczego, produkt leczniczy ma być zapakowany zgodnie z przepisami prawa obowiązującymi w tym zakresie.

- 44. Pytanie -** do zadania nr 23 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dostawy w zakresie zadania nr 23 odbywały się częściowo w okresie do 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów dotyczących terminu realizacji umowy - tj. 24 miesiące od dnia zawarcia umowy.

- 45. Pytanie -** Czy Zamawiający wymaga aby zaofiarowany w części nr 50 przez Wykonawcę lek 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: Zamawiający nie będzie weryfikował zgodności zaofiarowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami w SIWZ w zakresie wskazanym w pytaniu.

- 46. Pytanie -** W związku z obszernością przetargu oraz skumulowaniem zbyt dużej ilości przetargów, zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje przesunięcia terminu składania ofert - wskazane terminy na końcu pisma.

- 47. Pytanie -** dotyczy zapisów SIWZ- Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o udostępnienie wersji elektronicznej JEDZ do wypełnienia w narzędziu ESPD.

Odpowiedź: Wykonawca wypełnia Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) przy pomocy narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SIWZ. Oświadczenie JEDZ zostało udostępnione w wersji elektronicznej w formacie pdf i docx.

- 48. Pytanie -** dot. zapisów wzoru umowy -Zwracam się z prośbą o przyjęcie §2 ust. 13 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe z winy Wykonawcy nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.” Uzasadnienie: Brak realizacji dostawy może wynikać z okoliczności, na które Wykonawca nie ma żadnego wpływu, np. z powodu działania osób trzecich, siły wyższej, a nawet Zamawiającego. Wyciąganie negatywnych konsekwencji wobec Wykonawcy w takich przypadkach jest nieuzasadnione.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

- 49. Pytanie -** dot. zapisów wzoru umowy- Zwracam się z prośbą o dodanie w §2 ust. 14 projektu umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu: „Bez względu na okoliczności Zamawiający zobowiązuje się zamówić asortyment o wartości 80% kwoty netto wskazanej w §3 ust. 1 umowy i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy.”

Uzasadnienie: Zamawiający powinien wskazać pewien minimalny zakres umowy, który zrealizuje bez względu na okoliczności. W przeciwnym wypadku opłacalność całego przedsięwzięcia staje pod znakiem zapytania, a Wykonawca nie może rzetelnie skalkulować ryzyka i przedstawić oferty korzystnej dla obu stron. Zasadnym jest przyjęcie, że Zamawiający zrealizuje umowę w przynajmniej 80% i takim zakresie Wykonawcy będzie przysługiwało roszczenie o jej wykonanie;

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.



50. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy- Zwracam się z prośbą o przyjęcie §4 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca w terminie 3 dni roboczych od dnia:

- a) zgłoszenia reklamacji ilościowej,
- b) dostarczenia mu reklamowanych produktów – w przypadku reklamacji jakościowej.”
uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe produkty na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą, chyba że złożona reklamacja okaże się bezzasadna.

Uzasadnienie:- Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanych produktów, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia dostarczenia mu reklamowanego asortymentu. Ponadto Wykonawca uważa, że dostarczenia mu tych towarów powinno być obowiązkiem Zamawiającego. Nie można z góry zakładać, że każda reklamacja okaże się zasadna.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

51. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy- Zwracam się z prośbą o przyjęcie §4 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności produktów leczniczych ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonego produktów leczniczych w sposób określony w §2 ust. 2 umowy do dnia usunięcia tych uchybień zamówienie częściowe będzie uważane za niezrealizowane, chyba że stwierdzenia Zamawiającego okażą się nieuzasadnione. Uzasadnienie: Uprzejmie odsyłam do uzasadnienia zmian do §4 ust. 2 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

52. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy- Zwracam się z prośbą o przyjęcie §4 ust. 5 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku niewykonania przez Wykonawcę z jego wyłącznej winy, dostawy zamówionych produktów leczniczych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie oraz gdy będzie to niezbędne do zapewnienia prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych, a w szczególności zapewnienia ciągłości leczenia pacjentów przez Zamawiającego, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie produktów leczniczych, tożsamyh co do nazwy międzynarodowej substancji leczniczej oraz sposobu podania. Uzasadnienie: Możliwość dokonania tzw. zakupu zastępczego powinna być ostatecznością z uwagi na fakt, że Wykonawca poniesie dodatkowe koszty. Z tego względu, ta możliwość powinna być ograniczona do sytuacji, gdy brak dostawy będzie wynikał z wyłącznej winy Wykonawcy, a nie w przypadku każdego braku dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

53. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie §5 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- 1) w wysokości 0,5% wartości netto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie ale nie więcej niż 10% tej wartości,
- 2) w wysokości 0,5% wartości netto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, ale nie więcej niż 10% tej wartości,
- 3) w wysokości 1 % wartości netto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek w którym konieczny był zakup produktów leczniczych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 5 umowy;
- 4) w wysokości 10% niezrealizowanej kwoty wynagrodzenia netto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania w tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

Uzasadnienie:- Prosimy o rozważenie naliczania kar umownych od kwoty netto, a nie brutto wynagrodzenia, ponieważ to kwota netto określa wartość zobowiązania Wykonawcy (art. 32 PZP), zaś kwota VAT składająca się na wynagrodzenie brutto jest tylko podatkiem, którego płatnikiem jest Wykonawca; Pojęcie „opóźnienia” oznacza każde nieterminowe zrealizowanie zobowiązania, natomiast „zwłoka” to nieterminowe zrealizowanie obowiązku wynikające z wyłącznej winy danej strony. Zasadnym jest, aby Wykonawca był obciążany karami umownymi tylko w przypadku sytuacji, za które odpowiada, a nie za takie, które powstały np. z działania osób trzecich lub siły wyższej;- Zastrzeżenie górnej granicy kary umownej ma na celu uniknięcie jej wygórowania i naliczania do wysokości znacznie przekraczającej wysokość poniesionej szkody. Kara umowna powinna być substratem odszkodowania i nie powinna prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy. W przypadku przewyższenia wysokości szkody, Zamawiający i tak ma prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego;

- Należy doprecyzować, że kara umowa za wcześniejsze rozwiązanie umowy powinna być obliczana od jeszcze jej niezrealizowanej części.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.



54. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie §6 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Zamawiający może rozwiązać umowę w zakresie danej części określonej w § 3 ust. 1 ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy:

- a) Wykonawca z własnej winy pięciokrotnie nie dotrzyma terminów realizacji dostaw częściowych określonych zgodnie z § 2 ust. 10 niniejszej umowy;
- b) zwłoka w zrealizowaniu którejkolwiek dostawy częściowej przekroczy 10 dni roboczych;
- c) Wykonawca popadnie w zwłokę z realizacją któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 2 umowy o ponad 10 dni roboczych.”

Uzasadnienie: Rozwiązanie umowy powinno być dopuszczalne tylko wówczas, gdy za uchybienia wyłączną winę ponosi Wykonawca, jak już bowiem wskazano, niedochowanie terminów może wynikać również z powodu działania osób lub okoliczności, na które Wykonawca nie ma żadnego wpływu; Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc postępowanie się jednostkami roboczymi. Rozwiązanie takie stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na dzień i godzinę zdarzenia wymagającego jego reakcji; Co do pojęcia zwłoki, uprzejmie odsyłam do uzasadnienia zmian § 5 ust. 1.

- Dla przejrzystości umowy, należy doprecyzować o jakich obowiązkach mowa w paragrafie czwartym. Według Wykonawcy, mowa tu o obowiązku dokonania dostawy w terminie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

55. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o wykreślenie z § 7 ust. 5 projektu umowy litery f. **Uzasadnienie:** Umowa o zamówienie publiczne powinna zapewniać stabilność stosunku umownego, w szczególności w zakresie kwestii ceny. Cena ofertowa jest bowiem kalkulacją uwzględniającą prognozę zarówno obniżek jak i podwyżek cen w taki sposób, aby zapewnić Wykonawcy rentowność. Zastosowanie obniżki cen wobec Zamawiającego, a następnie podwyższenie cen na rynku produkcyjnym w dalszym okresie zaburzałoby zatem równowagę finansową Wykonawcy, stawiając go tym samym w sytuacji niskiej opłacalności zamówienia, a nawet jej braku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

56. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy -Zwracam się z prośbą o przyjęcie §7 ust. 5 lit. h) projektu umowy w następującym brzmieniu: *„zwiększenia limitów ilościowych poszczególnych leków w danej części określonej w formularzu cenowym w stosunku do ilości określonych w umowie, z jednoczesnym odpowiednim zmniejszeniem limitów ilościowych poszczególnych leków w innej jego części, pod warunkiem, że nastąpi to bez zwiększenia łącznej wartości brutto przedmiotu umowy i wynikać będzie ze zmiany potrzeb Zamawiającego w stosunku do pierwotnie przyjętych, z zastrzeżeniem postanowienia § 2 ust. 14 niniejszej umowy.”*

Uzasadnienie: - Zwiększenie limitu ilościowego poszczególnych leków bez zmiany wartości brutto przedmiotu umowy, doprowadziłoby do realnej starty ekonomicznej po stronie Wykonawcy, gdyż byłby on zobowiązany do dostarczenia większej ilości produktów niż zakładał to formularz cenowy, a jednocześnie wartość brutto umowy pozostałaby bez zmian. Należałoby zatem dokonać zmniejszenia limitu w innej części formularza w ten sposób, żeby wartość brutto umowy pozostała na stałym, ustalonym, przez Strony poziomie. Uprzejmie odsyłam do uzasadnienia zmian § 2 ust. 14 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

57. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy:Zwracam się z prośbą o przyjęcie §7 ust. 6 projektu umowy w następującym brzmieniu: *“Zmiany określone w ust. 5 z wyjątkiem punktu b, wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.”* **Uzasadnienie:** W ocenie Wykonawcy, stabilności stosunku umownego wymaga wprowadzenia zasady, iż każda zmiana umowy powinna być dokonana w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności. Wyjątek od tej zasady powinien dotyczyć wyłącznie kwestii mających charakter techniczny jak np. zmiana rachunku bankowego, a nie kwestii związanych z istotnymi cechami danego stosunku prawnego jak np. cena.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

58. Pytanie - dot. zapisów wzoru umowy:Zwracam się z prośbą o zmianę §7 ust. 7 zdanie pierwsze, zmianę w §7 ust. 8 zdania pierwszego oraz dodanie do niego zdania kolejnego projektu umowy w następującym brzmieniu: *„7. Strony dopuszczają możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy wyłącznie w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy, chyba że umowa stanowi inaczej.”* *„8. W przypadku zaistnienia powyższych okoliczności z wyłączeniem okoliczności określonej w ust. 7 pkt a, Strona zamierzająca uzyskać zmianę wysokości wynagrodzenia zobowiązana jest do złożenia drugiej Stronie pisemnego wniosku o wprowadzenie stosownej zmiany. W przypadku okoliczności określonej w ust. 7 pkt a, tj. zmiany stawki VAT, nowa stawka będzie stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów powszechnie obowiązujących bez konieczności składania pisemnego wniosku o wprowadzenie stosownej zmiany.”*

Uzasadnienie:Wartość netto określa wysokość zobowiązania, a strony nie mają żadnego wpływu na wysokość stawki VAT. Zasadnym jest więc, aby w przypadku jej urzędowej zmiany, nowa stawka była stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów. Proszę też mieć na względzie, że Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką.



Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

59. Pytanie - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany w części nr 50 przez Wykonawcę lek był zarejestrowany na terenie Unii Europejskiej?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga aby lek był zarejestrowany na terenie Unii Europejskiej.

60. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)-§4 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydłużenie terminu przeprowadzenia procedury reklamacyjnej na 7 dni roboczych dla części 49? Termin 2 dniowy jest zbyt krótki na wykonanie wewnętrznych czynności sprawdzających oraz przygotowanie towaru do wymiany lub uzupełnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

61. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- §5 ust. 1.a - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary za towar niedostarczony w terminie dla Części 49 na: „... 0,1% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego ...”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

62. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- §5 ust. 1.b - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary za niedostarczenie w terminie produktu reklamowanego dla Części 49 na : „...0,1% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego ...”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

63. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- §5 ust. 1.c - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w okolicznościach wskazanych w §4 ust. 5 umowy dla Części 49 na : „...0,5% wartości brutto niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego ...”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

64. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- §5 ust. 1.d - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary za odstąpienie od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy dla Części 49 na: „... 5% kwoty wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części zamówienia...”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

65. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- §5 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dla Części 49 na: „ Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych na podstawie księgowej noty obciążeniowej płatnej do 14 dni od daty jej wystawienia.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

66. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- §7 ust. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu dla Zadania 49 o treści „Zgody tej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza dodatkowego zapisu do wzoru umowy.

67. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Zadania 49 o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza sugerowanego w pytaniu zapisu.

68. Pytanie - Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy dla Zadania 49 zapisu o treści: „W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający



zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności? Z uwagi na to, iż Wykonawca, prowadzi hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego. Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy. Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza sugerowanego w pytaniu zapisu.

69. Pytanie - Dotyczy- część 20, pozycja 4-Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu InnoferynaLF o równoważnym działaniu? Innoferyna LF w postaci zawiesiny laktoferyny w oleju MCT, będącego żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego w objętości 8 ml równoważnej ilości saszetek w opakowaniu Preparat w 1 kropli zawiera 10 mg laktoferyny (tym samym 10 kropli zawiera 100 mg laktoferyny), daje możliwość precyzyjnego dawkowania laktoferyny, w zależności od indywidualnych potrzeb pacjenta i może być podawane bezpośrednio do ust dziecka lub mieszane z wodą, mlekiem lub płynnym pokarmem. Przy podawaniu sugerowanej dawki (100mg), opakowanie wystarcza na 15 dni stosowania. Produkt służy do postępowania dietetycznego: wspomagająco w infekcjach i wspomaganiu odporności, w regeneracji nabłonka jelitowego oraz w zaburzeniach gospodarki żelazem. Produkt przeznaczony jest do stosowania u noworodków, niemowląt i dzieci, nie zawiera laktozy oraz glutenu i może być podawany osobom, które nie tolerują tych składników. Opakowanie zawiera kroplomierz pozwalający precyzyjnie odmierzanie zalecanej porcji zawiesiny do podania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego spełniającego wymagania określone w SIWZ (nazwa międzynarodowa, postać farmaceutyczna, dawka)

70. Pytanie – dotyczy Części nr 5 – Czy zamawiający w części nr 5 Pegfilgrastin wymaga produktu w postaci farmaceutycznej ampułkostrzykawki wraz z dołączeniem osobistego aplikatora ONPRO?

Odpowiedź: Zamawiający w części nr 5 wymaga zaoferowania produktu leczniczego Pegfilgrastrin w postaci farmaceutycznej ampułkostrzykawki nie wymaga ale dopuszcza dołączenie osobistego aplikatora ONPRO.

71. Pytanie – Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 16 pozycji nr 1 i 2 oraz utworzenie samodzielnych części?

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje podziału części nr 16 na kolejne części.

72. Pytanie- Czy Zamawiający wyłączy z zadania 62 pozycję 3 (5,5mg fibrynogenu ludzkiego, 2 j.m. Trombiny ludzkiej. 1 matryca o wymiarach 3cm x 2,5cm) wraz z utworzeniem osobnego pakietu, który będzie zawierał w/w pozycję?

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje wyłączenia danej pozycji z części nr 62.

Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 27.11.2018r o godz. 10:00
Otwarcie ofert nastąpi w dniu 27.11.2018r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 25.01.2019

Miejsce składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie obowiązując zgodnie z zapisem w pkt. XI SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej – Sprostowanie Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji w zakresie obejmującym powyższe informacje, po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej zostaną zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W załączeniu : ZMIENIONE załączniki nr 4 - Formularze asortymentowo cenowe

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 12 – Leki stosowane w zakażeniach

L.p.	Nazwa oferowanego produktu spełniająca wymogi zawarte w kolumnie 3, 4, 5 niniejszej tabeli *	Nazwa międzynarodowa	Postać farmaceutyczna	Dawka	J.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań **	Cena jednost. netto (za opakowanie)	Wartość netto (9x10)	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.		Lincomycin	iniekcje	0,6g/2ml	szt.	3000						
2.		Ampicylina	iniekcje	0,5g	szt.	3000						
3.		Ampicylina	iniekcje	2g	szt.	600						
4.		Cefazolin	iniekcje	1g	szt.	7000						
5.		Detreomycyna	maść 5g	1%	op.	500						
6.		Detreomycyna	maść 5g	2%	op.	300						
7.		Clarithromycin	doustna	0,5g	szt.	700						
8.		Ciprofloxacin	iniekcje	0,1g/10ml	szt.	3500						
9.		Roxithromycin	doustna	0,15g	szt.	100						
10.		Spiromycin	doustna	3mln j.m.	szt.	200						
11.		Azithromycin	doustna	0,5g	szt.	210						
12.		Levofloxacin	iniekcje	0,5g/100ml	szt.	1000						
13.		Linezolid	iniekcje	0,6g/300ml	szt.	600						

[illegible]

****ilość opakowań (kol. 9) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.7) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.8)**

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 14 – Leki różne

L.p.	Nazwa oferowanego produktu spełniająca wymogi zawarte w kolumnie 3,4,5 niniejszej tabeli *	Nazwa międzynarodowa	Postać farmaceutyczna	Dawka	J.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań **	Cena jednost. netto (za opakowanie)	Wartość netto (9x10)	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.		Diclofenacum	plaster	140mg	szt.	200						
2.		Kalium iodatum + Iodum	Płyn 20g	2% + 1%	op.	30						
3.		Hepatitis B Immune globulin	iniekcje	200j.m./ml	Szt.	20						
4.		Hepatitis B Immune globulin	iniekcje	100j.m./2ml	Szt.	5						
5.		Amphotericin B	iniekcje	0,1g/20ml	Szt.	50						
6.		Econazole	Globulki dopochwowe	0,15g	Szt.	30						
7.		Benzoesan benzylu	Płyn 120ml	10%	op.	20						
8.		Alantoina	Maść 30g	2,00%	op.	50						
9.		Alantoina	Zasyпка 100g		op.	30						
10.		Alantoina + Dexpanthenol	Krem 35	20mg + 50mg/g	op.	10						
11.		Allopurinol	doustna	0,1g	szt.	7500						
12.		Aqua pro iniectione	iniekcje	5ml	szt.	50000						
13.		Povidonium iodatumserc	Maść 20g	10,00%	op.	200						
14.		Chlorhexydyny dwuglukonian	Płyn 200ml	0,10%	op.	20						
15.		Ethanolum	Płyn 1l	96,00%	op.	100						

16.	Ethanolum	Płyn 0,5l	70,00%	op.	100					
17.	Roztwór przeciw wszawicy	płyn	100ml	op.	20					
18.	Pyoctaina	Roztwór wodny 20g	1,00%	op.	50					
19.	Phenylbutazonum	Maść 30g	5,00%	op.	250					
20.	Hydrocortisonium	Krem 15g	1%	op.	100					
21.	Lidocainum + Prilocainum	Plastry	25mg + 25mg	Szt.	60					
22.	Mepivacaine	iniekcje	3%/1,8ml	Szt.	200					
23.	Mupirocin	Maść 15g	2%	op.	80					
24.	Magnesium carbonate	Doustna	0,125g	Szt.	18000					
25.	Melatonina	Doustna	0,005g	Szt.	300					
26.	Benzyl benzoate	Płyn 120ml	10%	op.	10					
27.	Nystatinum	Tabletki dopochwowe	100000j.m.	Szt.	2000					
28.	Mofetil mycophenolate	Doustna	0,5g	Szt.	1500					
29.	Hydrocortisone+ Oxytetracycline	Aerazol 55ml	5mg+1,67mg/ml	Op.	10					
30.	Natrium chloratum	Iniekcje 10ml	0,9%	Szt.	200000					
31.	Tramadol + Paracetamol	Doustna	75mg + 650mg	Szt.	1800					
32.	Tramadol + Paracetamol	Doustna	37,5mg + 325mg	Szt.	1800					
33.	Protamine sulfate	iniekcje	0,05g/5ml	Szt.	10					
34.	Escherichia coli, Hydrocortisone	Maść doodbytnicza	25g	Szt.	10					
35.	Finasteridum	Doustna	0,005g	szt.	900					
36.	Ursodeoxycholic acid	Doustna	0,3g	Szt.	2000					
37.	Ursodeoxycholic acid	Doustna	0,25g	Szt.	6000					

38.		Ursodeoxycholic acid	Zawiesina 250ml	0,25g/5ml	op.	10													
39.		Methotrexat	iniekcje	0,05g/5ml	szt.	100													
Razem																			

**Ilość opakowań (kol. 9) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.7) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.8)

**Ilość opakowań (kol.9) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym , oferując nie mniej niż wymagana ilość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej
/osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 15 – Krew i układ krwiotwórczy

L.p.	Nazwa oferowanego produktu spełniająca wymogi zawarte w kolumnie 3,4,5 niniejszej tabeli *	Nazwa międzynarodowa	Postać farmaceutyczna	Dawka	J.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań **	Cena jednost. netto (za opakowanie)	Wartość netto (9x10)	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.		Epoetin alfa	ampułkostrzykawka	4000 j.m.	szt.	120						
2.		Sulodexide	Iniekcje	600j.LS/2ml	Szt.	800						
3.		Warfarin	doustna	0,003g	Szt.	1000						
4.		Warfarin	doustna	0,005g	Szt.	1000						
5.		Hydroxyethylamylum + NaCl	Płyn 250ml	60mg+9mg	Szt.	60						
6.		Pentoxifilinum	Iniekcje	0,1g/5ml	Szt.	1500						
7.		Pentoxifilinum	Iniekcje	0,3g/15ml	Szt.	1000						
8.		Acenocoumarol	Doustna	0,004g	szt.	600						
9.		Glucosum	Iniekcje	40%/10ml	Szt.	2000						
10.		Gucosum	Iniekcje	20%/10ml	Szt.	500						
11.		Acidum tranexamicum	Iniekcje	0,5g/5ml	Szt.	7500						
12.		Heparinum natricum	Żel 100g	1000j.m.	op.	150						
Razem												

**Ilość opakowań (kol. 9) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.7) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.8)

**Ilość opakowań (kol.9) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym , oferując nie mniej niż wymagana ilość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej
/osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 19 – Hormony i witaminy

L.p.	Nazwa oferowanego produktu spełniająca wymogi zawarte w kolumnie 3,4,5 niniejszej tabeli *	Nazwa międzynarodowa	Postać farmaceutyczna	Dawka	J.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań **	Cena jednost. netto (za opakowanie)	Wartość netto (9x10)	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.		Pyridoxine	iniekcje	0,05g/2ml	szt.	100						
2.		Acidum ascorbicum	Krople 30ml	0,1g/ml	Op.	10						
3.		Fludrocortisoni acetat	Doustna	0,1mg	szt.	200						
4.		Prednisonum	Doustna	0,01g	Szt.	3600						
5.		Prednisonum	Doustna	0,02g	Szt.	3200						
6.		Betametasonum	Iniekcje	0,007g/ml	Szt.	50						
7.		Dydrogesteron	Doustna	0,01g	Szt.	20000						
8.		Levothyroxine	Doustna	0,1mg	Szt.	2500						
9.		Methylprednisolon	Doustna	0,004g	Szt.	1500						
10.		Cyanocobalaminum + Pyridoxinum +	Iniekcje	0,5mg + 50mg + 50mg	Szt.	50						
11.		Ferric Isomaltoside	Iniekcje	0,5g żelaza/5ml	Szt.	300						
12.		Progesteron	Tabl. podjęzykowe	0,05g	Szt.	15000						
13.		Norethisteroni acetat	Doustna	0,005g	Szt.	200						
14.		Polcortolon	Doustna	0,004g	Szt.	200						
15.		Testosteron	iniekcje	0,1g/ml	Szt.	25						

16.		Thiamazole	Doustna	0,01g	Szt.	750						
17.		Phytomenandion	Doustna	0,01g	Szt.	1800						
18.		Zestaw witamin	Doustna		Szt.	2000						
19.		Pyridoxine	iniekcje	50mg/ml	Szt.	200						
20.		Pyridoxine	Doustna	0,05g	Szt.	2000						
21.		Thiamine	Doustna	0,003g	Szt.	10000						
22.		Vitaminum B compositum	Doustna	-	Szt.	1500						
Razem												

**Ilość opakowań (kol. 9) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.7) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.8)

**Ilość opakowań (kol.9) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym , oferując nie mniej niż wymagana ilość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej
/osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy

DZP/381/118A/2018

Załącznik nr 4.20 ZMIENIONY

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 20 – Przewód pokarmowy i metabolizm

L.p.	Nazwa oferowanego produktu spełniająca wymogi zawarte w kolumnie 3,4,5 niniejszej tabeli *	Nazwa międzynarodowa	Postać farmaceutyczna	Dawka	J.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań **	Cena jednost. netto (za opakowanie)	Wartość netto (9x10)	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.		Diosmectite	proszek	3g	szt.	30						
2.		Dicytrnian tripotasu bizmutu + Metronidazolium + Tetracyclinum	doustna	140mg+125mg+125mg	Szt.	240						
3.		Atropinum sulfuricum	Iniekcje	0,5mg/ml	szt.	3000						
4.		Laktoferyna + Fruktooligosacharydy	Saszetki	21% + 79%	szt.	200						
5.		Mesalazyna	czopki	0,25g	szt.	300						
6.		Duloksetyna	Doustna	0,06g	szt.	280						
7.		Duloksetyna	Doustna	0,03g	szt.	280						
8.		Bisacodylum	Czopki	0,01g	szt.	150						
9.		Bisacodylum	Doustna	0,005g	szt.	600						
10		Drotaverium	Doustna	0,04g	szt.	20000						
11		Lactulosum	Płyn 300ml	10g/15ml	op.	400						
12		Simeticon	Krople 30ml	0,1g/ml	op.	50						
13		Ornithini aspartas	Iniekcje	5g/10ml	Szt.	1000						
14		Macrogolum	Proszek	74g	Szt./saszetek	7008						
15		Insulinum humanum	Iniekcje	300j.m./3ml	Szt.	1000						

16	Insulinum humanum + Insulinum isofanum	Iniekcje	300j.m./3ml	Szt.	100					
17	Insulinum glargine	Iniekcje	300j.m./3ml	Szt.	50					
18	Insulinum aspart	iniekcje	300j.m./3ml	Szt.	40					
19	Glucaon	Iniekcje	1mg	Szt.	20					
20	Acarbosum	Doustna	0,05g	Szt.	150					
21	Acarbosum	Doustna	0,1g	Szt.	150					
22	Tlenek bizmutu III + Zasadowy galusan bizmutu	czopki		Szt.	500					
23	Carbo medicinalis	Doustna	0,2g	szt	1200					
24	Calcium chloratum	Iniekcje	1g/10ml	szt.	17000					
25	Insulinum humanum isophanum	iniekcje	300j.m./3ml	Szt.	300					
26	Mebeverini	doustna	0,2g	Szt.	2100					
27	Magnesium sulfuricum	iniekcje	2g/10ml	Szt.	10000					
28	Wodorotlenek glinu + Wodorotlenek	Płyn 250ml		op.	50					
29	Metoclopramidum	Doustna	0,01g	Szt.	2000					
30	Metforminum	Doustna	1g	Szt.	3600					
31	Papaverinum	Iniekcje	0,04g/2ml	Szt.	500					
32	Pancreatinum	Doustna	25000j.m.	Szt.	8000					
33	Mesalazina	Granulat	1g	Szt.	3000					
34	Ranitydyna	Iniekcje	0,05%/100ml	Szt.	5000					
35	Ondansetron	Doustna	0,008g	Szt.	600					
36	Ranitydyn	Iniekcje	0,05g/5ml	Szt.	2000					
37	Thiethylperazine maleate	doustna	0,0065g	Szt.	1000					
38	Thiethylperazine maleate	Czopki	0,0065g	Szt.	240					

39	Glycerolum	czopki	1g	szt.	100	Razem								

**Ilość opakowań (kol. 9) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.7) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.8)
**Ilość opakowań (kol.9) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym , oferując nie mniej niż wymagana ilość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej
/osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 30 – Preparaty do żywienia II

L.p.	Nazwa oferowanego produktu spełniająca wymogi zawarte w kolumnie 3,4 niniejszej tabeli *	Nazwa międzynarodowa	Pojemność	J.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań **	Cena jednost. netto (za opakowanie)	Wartość netto (8x9)	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.		Worek 3 -komorowy do żywienia pozajelitowego, zawierający 3,6g azotu i emulsję tłuszczową na bazie oliwy z oliwek; 750 mosmol/l	1000ml	szt.	1000						
2.		Worek 3 -komorowy do żywienia pozajelitowego, zawierający 9g azotu i emulsję tłuszczową na bazie oliwy z oliwek; z dodatkami elektrolitów; 1310 mosmol/l	1000ml	szt.	900						
3.		Pierwiastki śladowe do żywienia pozajelitowego ze zwiększoną zawartością selenu (70mcg w postaci sodu selenianu) i cynku (10 000 mcg w postaci glukonianu cynku). Ampułka	10ml	szt.	1500						
Razem											

.....

podpis i pieczęć osoby uprawnionej

/osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy