

**ZMIANA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 30. Nr sprawy : ZP-19-072UN

Działając zgodnie z art.38 ust 4 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), Zamawiający w związku z zastrzeżeniami ŚONFZ koryguje treść SIWZ w zakresie **Pakietu Nr 1**.

Przedmiot zamówienia określony w dotychczasowym Pakiecie Nr 1 zostaje podzielony na trzy Pakiety Nr 1A, 1B i 1C. W załączeniu nowe Pakiety Nr 1A, 1B i 1C.

W związku z utworzeniem nowych pakietów zostaje anulowane wadium dla Pakietu Nr 1. Nowe wadium dla utworzonych Pakietów wynosi:

wadium dla Pakietu Nr 1A - 640,00 zł
wadium dla Pakietu Nr 1B - 5.260,00 zł
wadium dla Pakietu Nr 1C - 240,00 zł

Zamawiający w celu naniesienia zmiany w ofertach przedłuża termin składania i otwarcia. Zmiana terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ.

Aktualny termin składania ofert zostaje wyznaczony na dzień

22.07.2019 r. godz.: 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu o godz.:

22.07.2019 r. godz.: 10:30

Powyższe zmiany są wiążące i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 1

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość szt	Cena jednostk. netto za szt/opak*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Cytarabinum	Proszek do sporz r-ru do wstrzykiwań lub r-r do wstrzykiwań	100 mg	2050					

**niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga :

- aby oferowane leki znajdowały się w **części C** na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- aby cena brutto każdego oferowanego leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania tego leku, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
- oświadczenia producenta o zawartości substancji suchych w fiolce dla każdego oferowanego leku
- oświadczenia producenta o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obie czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych dla każdego oferowanego leku

 PODPIS WYKONAWCY

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 1

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość szt	Cena jednostk. netto za szt/opak*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Cytarabinum	Proszek do sporz r-ru do wstrzykiwań lub r-r do wstrzykiwań	500 mg	4000					

**niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga :

- aby oferowane leki znajdowały się w **części C** na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- aby cena brutto każdego oferowanego leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania tego leku, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
- oświadczenia producenta o zawartości substancji suchych w fiolce dla każdego oferowanego leku
- oświadczenia producenta o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leki w płynie infuzyjnym, jeśli obie czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych dla każdego oferowanego leku

 PODPIS WYKONAWCY

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość szt	Cena jednostk. netto za szt/opak*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Cytarabinum	Proszek do sporz r-ru do wstrzykiwań lub r-r do wstrzykiwań	1000 mg	100					

**niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga :

- aby oferowane leki znajdowały się w **części C** na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- aby cena brutto każdego oferowanego leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania tego leku, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
- oświadczenia producenta o zawartości substancji suchych w fiolce dla każdego oferowanego leku
- oświadczenia producenta o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obie czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych dla każdego oferowanego leku

 PODPIS WYKONAWCY