



ZMIANY TREŚCI SWZ

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW 10 - . Nr sprawy : ZP-21-027BN

Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA :
Tel. (32) 259-12-00

Działając zgodnie z art.137 ust 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z dnia 24 października 2019 r. z późn. zm.), Zamawiający koryguje treść SWZ w zakresie terminu składania i otwarcia ofert, terminu związania ofertą oraz zmienia wyjaśnienia do treści SWZ z dnia 28.02.2022

Aktualny termin składania ofert zostaje wyznaczony na dzień

10.03.2022r. godz.: 08:00

Otwarcie ofert nastąpi w tym samym dniu o godz.: 08:05

Przedłużenie terminu składania i otwarcia ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ.

Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni do 08.04.2022

Zamawiający zmienia zapisy SWZ Rozdział II pkt 3 Informacja o podmiotowych środkach dowodowych w następujący sposób:

BYŁO: ZAMAWIAJĄCY ŻĄDA, BY WYKONAWCA ZŁOŻYŁ WRAZ Z OFERTĄ NASTĘPUJĄCE PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE:

- a) kod EAN – wpisany w formularzu asortymentowo-cenowym
- b) nazwa handlowa oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- c) dawka i postać oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- d) wielkość opakowania oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- e) producent oferowanego produktu – wpisany w formularzu asortymentowo-cenowym
- f) Oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych – dotyczy pakietów 1
- g) Oświadczenia producenta o zawartości substancji suchej w fiolce – dotyczy pakietu nr 1
- h) w przypadku oferowania ampułek oświadczenie Wykonawcy, że siła łamiąca oferowanych ampułek jest zgodna z wymaganiami normy PN-EN ISO 9187-1:1 2011 lub PN-EN ISO 9187-2 2011 w zakresie siły łamiącej – dotyczy pakietu nr 3 (ampułki rozpuszczalnika)

JEST: ZAMAWIAJĄCY ŻĄDA, BY WYKONAWCA ZŁOŻYŁ WRAZ Z OFERTĄ NASTĘPUJĄCE PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE:

- a) kod EAN – wpisany w formularzu asortymentowo-cenowym
- b) nazwa handlowa oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- c) dawka i postać oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- d) wielkość opakowania oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- e) producent oferowanego produktu – wpisany w formularzu asortymentowo-cenowym



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
SZPITAL KLINICZNY
IM. ANDRZEJA MIEŁĘCKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach**

- f) Oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych – dotyczy pakietów 1
- g) Oświadczenia producenta o zawartości substancji suchej w fiolce – dotyczy pakietu nr 1

Zamawiający koryguje odpowiedź na pytanie nr 9 z dnia 28.02.2022 w następujący sposób:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu złożenia z ofertą oświadczenia Wykonawcy, że siła łamiąca oferowanych ampułek jest zgodna z wymaganiami normy PN-EN ISO 9187-1:1 2011 lub PN-EN ISO 9187-2 2011 w zakresie siły łamiącej (dotyczy ampułek rozpuszczalnika) – dotyczy pakietu nr 3. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu złożenia oświadczenia, że siła łamiąca ampułki jest zgodna z wymaganiami PN-EN ISO 9187-1:1 2011 lub PN-EN ISO 9187-2 2011 w zakresie siły łamiącej ampułkę w powyższym postępowaniu