



Wrocław, 15 marca 2019r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, znak sprawy:
4WSzKzP.SZP.2612.4.2019

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) dalej Pzp informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia dalej SIWZ w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 49:

Dotyczy pakietu 35. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź na pytanie nr 49: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 50:

Dotyczy pakietu 36. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź na pytanie nr 50: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 51:

Dotyczy pakietu 37. Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź na pytanie nr 51: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 52:

Dotyczy pakietu 40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Produktu Leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź na pytanie nr 52: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53:

Dotyczy pakietu 41. Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź na pytanie nr 53: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 54:

Dotyczy pakietu 41. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt metamizol zgodnie z zapisami w ChPL, posiadał możliwość podania produktu leczniczego w dawce przekraczającej dawkę maksymalną 5 g?

Odpowiedź na pytanie nr 54: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 55:

Dotyczy pakietu 55, poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Produktu Leczniczego Levofloxacin w opakowaniu typu flakon?

Odpowiedź na pytanie nr 55: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Dotyczy pakietu 62 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź na pytanie nr 56: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 57:

Uprzejmie proszę o zgodę na wydzielenie z **pakietu 62 pozycji 3** i utworzenie oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych cenowo wielu Wykonawcom.

Odpowiedź na pytanie nr 57: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 58:

Dotyczy pakietu 63. 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?

Odpowiedź na pytanie nr 58: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 59:

Dotyczy pakietu 63. 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 dożylniej?

Odpowiedź na pytanie nr 59: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 60:

Dotyczy pakietu 64. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź na pytanie nr 60: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 61:

Dotyczy pakietu 65. Czy Zamawiający wymaga aby obie dawki preparatów Piperacillin/Tazobactam pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 61: Zapisy SIWZ bez zmian (uwaga nr 6 w załączniku nr 2).

Pytanie nr 62:

Dotyczy pakietu 66. Czy Zamawiający wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno - i dwukanałowych? Czy Zamawiający wymaga

opakowania gwarantującego szczelne połączenia ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?

Odpowiedź na pytanie nr 62: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 63:

Dotyczy pakietu 67. Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma niezależnymi, jałowymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź na pytanie nr 63: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 64:

Dotyczy pakietu 71. Czy zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź na pytanie nr 64: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 65:

Dotyczy pakietu 71. Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 65: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 66:

Dotyczy pakietu 71. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź na pytanie nr 66: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 67:

Dotyczy pakietu 76. Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawcy zaoferowali ampułki w opakowaniach typu ampułek bezigłowych z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

Odpowiedź na pytanie nr 67: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 68:

Dotyczy pakietu 78. Czy Zamawiający wymaga aby produkty lecznicze w pakiecie 78 były w opakowaniach w pełni sterylnych nie wymagających dezynfekcji przed pierwszym użyciem z samouszczelniającymi się portami?

Odpowiedź na pytanie nr 68: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 69:

Dotyczy pakietu 78. Czy Zamawiający wymaga aby produkty lecznicze w pakiecie 78 były w opakowaniach z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu?

Odpowiedź na pytanie nr 69: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 70:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie 82 pozycja 10 miał na myśli produktu(N(2)-L-alanyl-glutamine) w opakowaniu butelka szklana?

Odpowiedź na pytanie nr 70: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71:

Dotyczy pakietu 84 poz. 1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Fresubin Original - diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l; **w tym:** białko 3,8g/100ml (15% energii) / węglowodany 13,8g/100ml (55% energii)/ tłuszcze 3,4g/100ml (30% energii), op. Easybag 1000ml kompatybilne z pompą Flocare na stanie szpitala?

Odpowiedź na pytanie nr 71: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 72:

Dotyczy pakietu 84 poz. 3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Fresubin Original Fibre - diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatorematycznej, o osmolarności 285 mosmol/l; **w tym:** białko 3,8g/100ml (15% energii)/ węglowodany 13,0g/100ml (52% energii)/ tłuszcze 3,4g/100ml (30% energii)/ błonnik 1,5g/100ml (3% energii), op. Easybag 1000ml kompatybilne z pompą Flocare na stanie szpitala?

Odpowiedź na pytanie nr 72: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 73:

Dotyczy pakietu 84 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Survimed OPD - diety kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l; **w tym:** białko 4,5g/100ml (18% energii)/ węglowodany 14,3g/100ml (57% energii)/ tłuszcze 2,8g/100ml (25% energii), op. Easybag 1000ml kompatybilne z pompą Flocare na stanie szpitala?

Odpowiedź na pytanie nr 73: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 74:

Dotyczy pakietu 84 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Fresubin HP Energy - diety kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l; **w tym:** białko 7,5g/100ml (20% energii)/ węglowodany 17,0g/100ml (45% energii)/ tłuszcze 5,8g/100ml (35% energii), op. Easybag 1000ml kompatybilne z pompą Flocare na stanie szpitala?

Odpowiedź na pytanie nr 74: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75:

Dotyczy pakietu 84 poz. 9. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Diben - diety kompletnej, normokalorycznej, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,25 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 345 mOsmol/l; **w tym:** białko 4,65g/100ml (18,6% energii)/ węglowodany 9,25g/100ml (37% energii)/ tłuszcze 4,6g/100ml (41,4% energii)/ błonnik 1,5g/100ml (3% energii), op. Easybag 1000ml kompatybilne z pompą Flocare na stanie szpitala?

Odpowiedź na pytanie nr 75: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76:

Dotyczy pakietu 84 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Diben 1,5 kcal HP - diety kompletnej, bogatokalorycznej, bogatobiałkowej o niskiej zawartości węglowodanów 13,1 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω -3 kwasy tłuszczowe, o osmolarności 450 mOsmol/l; **w tym:** białko 7,5g/100ml (20% energii)/ węglowodany 13,1g/100ml (35% energii)/ tłuszcze 7,0g/100ml (42% energii)/ błonnik 2,3g/100ml (3% energii), op. Easybag 1000ml kompatybilne z pompą Flocare na stanie szpitala?

Odpowiedź na pytanie nr 76: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 84 pozycji 1, 3, 5, 6, 9, 10, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź na pytanie nr 77: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 78:

Dotyczy §1 ustęp 2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie umowy o zwrot "jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie?

Odpowiedź na pytanie nr 78: Zapisy SIWZ bez zmian. Terminy liczone zgodnie z art. 111 i następne k.c.

Pytanie nr 79:

Dotyczy §1 ust. 9 umowy. Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 7 dni?

Odpowiedź na pytanie nr 79: Zamawiający modyfikuje SIWZ w obrębie wzoru umowy (Załącznik nr 3) poprzez zmianę zapisu w §1 ust. 9, który otrzymuje treści:

„9. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia towaru w zakresie jego wad widocznych i złożenia reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 7 dni od daty jego dostarczenia. Towar niekompletny, uszkodzony lub z terminem gwarancji niezgodnym z §5 ust. 1 Wykonawca zobowiązany jest wymienić na własny koszt w terminie 7 dni od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach drogą mailową na adres lub faxem na numer”

Pytanie nr 80:

Dotyczy §1 ust. 9 oraz 10 umowy. Czy Zamawiający usunie możliwość składania reklamacji w formie telefonicznej? Reklamacje powinny być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej, ew. fax jako podstawy do przyjęcia zgłoszenia reklamacji.

Odpowiedź na pytanie nr 80: Zamawiający modyfikuje SIWZ w obrębie wzoru umowy (Załącznik nr 3) poprzez zmianę zapisu w §1 ust. 10 o treści:

„10. Zamawiający składa reklamacje drogą mailową lub faxem podając numer faktury.”

Pytanie nr 81:

Dotyczy §5 ustęp 1 umowy. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź na pytanie nr 81: Zapisy SIWZ bez zmian (uwaga nr 4 w załączniku nr 2).

Pytanie nr 82:

Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt 1 i 2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części zamówienia?

Odpowiedź na pytanie nr 82: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 83:

Dotyczy §8 ustęp 1 punkt 4 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, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź na pytanie nr 83: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 84:

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- 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.
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)
Zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Odpowiedź na pytanie nr 84: Zamawiający modyfikuje SIWZ w obrębie wzoru umowy (Załącznik nr 3) poprzez wprowadzenie zapisu w §1 dodaje ust. 15 o treści: „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru”.

Pytanie nr 85:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.6,7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź na pytanie nr 85: Zapisy SIWZ bez zmian. Prawo opcji uregulowane w §2. Zapisy §1 ust. 6 i 7 dotyczą pojedynczej dostawy.

Pytanie nr 86:

Do §1 ust.13 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź na pytanie nr 86: Nie, zapisy SIWZ bez zmian. Art. 552 k.c. nie jest normą bezwzględnie obowiązującą o charakterze nakazującym - zakazującym określone działanie lub zaniechanie. Jest przepisem dyspozytywnym (względnie obowiązującym) zezwalającym, upoważniającym adresata do określonego działania, zaniechania. W związku z powyższym, Zamawiający w ramach zasady wyrażonej w art. 353.1 k.c., tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których przedmiot zamówienia będzie przeznaczony - wprowadził ww. zapis do wzoru umowy i go nie wykreśli.

Pytanie nr 87:

Do §6 ust.2 pkt 1) projektu umowy. Czy w przypadku gdy procedura reklamacyjna będzie rozpatrywana przez producenta dłużej niż 7 dni, za co winy nie ponosi Wykonawca, Zamawiający odstąpi od kary polegającej na rozwiązaniu umowy?

Odpowiedź na pytanie nr 87: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 88:

Do §7 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłankami wynikającymi z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź na pytanie nr 88: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 89:

Do §8 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,02% liczonej od niezrealizowanej wartości zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź na pytanie nr 89: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 90:

Do §8 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% liczonej od niezrealizowanej wartości zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź na pytanie nr 90: Zapisy SIWZ bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Pzp informuje, że modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym w załączniku nr 2 (Zestawienie asortymentowo – cenowe) w pakiecie nr 102 – pakiet po zmodyfikowaniu otrzymuje postać:

Pakiet 102

Lp.	Przedmiot zamówienia	j.m	Nazwa	Producent	Kod EAN	wartość jedn. netto	cena jedn. brutto	ilość	wartość netto	cena brutto
1	Trastuzumabum dopuszczony w dawkach; 150 mg, 420 mg, 600 mg	mg						104 340 mg		
	CPV 33652100-6 Środki przeciwnowotworowe (program lekowy)						razem	Pakiet 102		

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).