



Katowice, dnia 08.11.2022r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 220 ust. 3 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawca zwrócił się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ w postępowaniu na dostawę **LEKÓW 37**, sygn., sprawy: **ZP-22-117UN**.

W związku z powyższym, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pyt. 1 Czy Zamawiający w **pakiecie nr 20** (Methylprednisolonum) wymaga aby zaoferowany produkt posiadał poniżej wymienione wskazania (jest to pełny zakres wskazań potwierdzony w ChPL)?

Jeśli Zamawiający nie wymaga pełnego zakresu poniżej wymienionych wskazań – prośba o doprecyzowanie tych najbardziej istotnych.

Zaburzenia endokrynologiczne

- pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach, w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- ostra niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- leczenie wstrząsu wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nieodpowiadającego na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy (w przypadkach kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów)
- przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy
- wrodzony przerost nadnerczy
- nieropne zapalenie tarczycy
- hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej

Choroby reumatyczne

Leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania w czasie epizodu zaostrzenia lub pogorszenia stanu zdrowia w przebiegu:

- pourazowej choroby zwyrodnieniowej stawów
- zapalenia błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów
- reumatoidalnego zapalenia stawów, w tym młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów
- ostrego i podostrego zapalenia kaletki maziowej
- zapalenia nadkłykcia
- ostrego nieswoistego zapalenia pochewki ścięgna
- ostrego dnaowego zapalenia stawów
- tłuszczycowego zapalenia stawów
- zeszywniającego zapalenia stawów kręgosłupa

Układowe choroby tkanki łącznej

W okresie zaostrzenia lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu:

- tocznia rumieniowatego układowego (i zapalenia nerek w przebiegu tocznia)
- ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego
- układowego zapalenia wielomięśniowego i zapalenia skórno-mięśniowego
- guzkowego zapalenia tętnic
- zespołu Goodpastura

Choroby dermatologiczne

- pęcherzyca
- ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevensa-Johnsona)
- złuszczające zapalenie skóry
- ciężka postać łuszczycy
- pęcherzowe opryszczkowe zapalenie skóry
- ciężka postać łojotokowego zapalenia skóry
- ziarniniak grzybiasty

Choroby alergiczne

Leczenie ciężkich chorób alergicznych, w przypadku, kiedy inne metody leczenia są nieskuteczne:

- astma oskrzelowa
- wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry)
- atopowe zapalenie skóry



- choroba posurowicza
 - reakcja nadwrażliwości na leki
 - reakcje pokrzywkowe po transfuzji
 - ostry niezapalny obrzęk krtani (lekiem pierwszego wyboru jest epinefryna)
- Choroby oczu
- Ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak:
- pódpasiec oczny
 - zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego
 - zapalenie naczyńki i siatkówki
 - rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyńki
 - zapalenie nerwu wzrokowego
 - współczulne zapalenie błony naczyniowej
 - zapalenie w obrębie przedniego odcinka oka
 - alergiczne zapalenie spojówek
 - alergiczne brzeżne owrzodzenia rogówki
 - zapalenie rogówki
- Choroby przewodu pokarmowego
- Jako leczenie układowe w zaostrzeniu przebiegu:
wrzodziejącego zapalenia jelita grubego
- choroby Leśniowskiego-Crohna
- Choroby układu oddechowego
- objawowa sarkoidoza
 - beryloza
 - piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutykami przeciwgruźliczym
 - zespół Loefflera niepoddający się leczeniu innymi środkami
 - zachłystowe zapalenie płuc
 - umiarkowane lub ciężkie zapalenie płuc wywołane przez *Pneumocystis jiroveci* u pacjentów z AIDS (jako leczenie wspomagające, gdy jest podane w ciągu pierwszych 72 godzin od wstępnego leczenia skierowanego przeciwko *Pneumocystis*)
- Choroby hematologiczne
- nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna
 - idiopatyczna plamica małopłytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylnie; przeciwwskazane jest podawanie domięśniowe)
 - wtórna małopłytkowość u dorosłych
 - niedobór erytroblastów w szpiku
 - wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna
- Choroby nowotworowe
- Leczenie paliatywne:
- białaczki i chłoniaki u dorosłych
 - ostra białaczka u dzieci
 - poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym
- Obrzęki
- w celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii w zespole nerczycowym bez mocznicy
- Układ nerwowy
- obrzęk mózgu związany z obecnością guza – pierwotnym lub przerzutowym, i (lub) związanym z leczeniem chirurgicznym, lub radioterapią
 - zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego
 - ostre urazy rdzenia kręgowego. Leczenie należy rozpocząć w ciągu ośmiu godzin od urazu.
- Inne wskazania
- gruźlicze zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych z blokiem podpajęczynówkowym lub w sytuacji zagrożenia blokiem podpajęczynówkowym wraz z odpowiednią terapią przeciwgruźliczą
 - włósnica z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego
 - przeszczepianie narządów
 - zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią nowotworu
- Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego w pełnym zakresie wskazań potwierdzonych w CHPL.***

Pyt 2 - Pakiet nr 5 – Absorbent dwutlenku węgla

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co₂ nie dopuszczone przez Farmakopeę brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna



medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Pyt 3 Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Pyt 4 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie opakowań 4,5kg/5l. Tego typu opakowania są najczęściej spotykanymi na rynku, produkowanymi przez większość firm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pyt 5 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 5 (wapno sodowane) od wymogu *posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej*. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 5 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odp. na pytania nr 2 - 5: W dniu 26.10.2022r. Zamawiający skorygował Specyfikację Warunków Zamówienia i określił iż wymaga zaoferowania produktu: Absorbent dwutlenku węgla zawierający wapno sodowane, stosowany w aparatach do znieczulenia ogólnego i w respiratorach; preparat musi być kompatybilny z aparatami do znieczuleń firmy Drager: PERSEUS, FABIUS GS premium, FABIUS TIRO, PRIMUS Postać: Granulki- opak 5kg.

Do powyższego pakietu nie jest wymagana koncesja na prowadzenie hurtowni. Z uwagi na rejestrację jak wyrób medyczny Zamawiający wymaga dostarczenia w zamian: Opisów, folderów, katalogów, ulotki w języku polskim

- **Deklarację zgodności zgodną z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 05.04.2017 (dopuszczam deklaracje zgodności zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG ; 90/385/EWG, 98/79/WE dla klasy powyżej I)**
- **Dostawców wyrobów klasy I proszę o pisemne oświadczenie o włączeniu do obrotu wyrobu medycznego przed 26.05.2021 jeśli posiadają wyłącznie deklaracje zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG. Jeśli nie ma możliwości wystawienie takiego oświadczenie- proszę o przedłożenie deklaracji zgodności zgodą z Rozporządzeniem 2017/745**
- **Certyfikat zgodności (ZWOLNIONA KLASA I)**
- **Powiadomienie z Urzędu Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r**

Pyt 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SWZ?

Odp.: Zamawiający w takim przypadku rekomenduje podanie ceny za sztukę.

Pyt 7 Odnosząc się do możliwości dostępu do zamówienia publicznego dla wszystkich wykonawców, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 33 produktu Levofloxacin w opakowaniu typu butelka z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt 8 Pakiet 25 poz 1 Czy Zamawiający dopuści produkt o zawartości błonnika 1,2 g w 100 ml ?. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ. **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.**

Pyt 9 Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy - Wnosimy o obniżenie kary umownej na 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

Pyt 10 Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę wysokości kary umownej na 10%? **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

Pyt 11 Dotyczy § 2 ustęp 4 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? *Odp.: Zamawiający dopuszcza datę ważności produktu nie krótszą niż 6 miesięcy tylko w przypadku produktów żywienia dojelitowego.*

Pyt 12 dot. załącznika nr 39 do SWZ (wzór umowy)

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kary umownej w §4 ust. 1 projektu do 0,5 %? *Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.*

Pyt 13 dot. załącznika nr 39 do SWZ(wzór umowy)

Prosimy Zamawiającego od naliczania kary umownej przewidzianej §4 ust. 2 od wartości umowy pozostałej do realizacji. *Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.*

Pyt 14 Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu , jednak nie przewiduje bezpłatnego dostarczenia glukometrów. Postępowanie dotyczy zakupu pasków i kompatybilnych do nich dluokometrów.

Pyt 15 Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odp.: Zamawiający precyzuje zapis pkt.2 SWZ w następujący sposób: Zamawiający wymaga zaoferowania glukometrów spełniającego parametry normy EN ISO 16197:2015 oraz wymaga dołączenia certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną.

Pyt 16 Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie



wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często postępuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt. ***Odp.: Zamawiający nie wymaga.***

Pyt 17 Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów z wariantem enzymu dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który nie wchodzi w reakcje z tlenem cząsteczkowym ani z cukrami nieglukozowymi, podobnie jak enzym mut Q-GDH. Aktualny opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję wyłącznie do wyrobów firmy Roche, która jako jedyny producent na świecie wytwarza paski testowe z enzymem mut-Q-GDH, co sprawia, że opis przedmiotu zamówienia tworzy warunki jedynie pozornej, a nie rzeczywistej konkurencji. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie. ***Odp.: Zamawiający dopuszcza***

Pyt 18 Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego każdego glukometru. ***Odp.: Zamawiający dopuszcza***

Pyt 19 Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru bez podświetlonego wyświetlacza, z cyframi widocznymi na wyświetlaczu nawet przy ograniczonej widoczności? Personel szpitala czy jakiegokolwiek placówki medycznej nie powinien wykonywać u pacjentów pomiarów glikemii w ciemności ze względu na zwiększone ryzyko przenoszenia zakażeń drogą krwi; podobnie pomiarów takich nie powinny wykonywać osoby niedowidzące. Podświetlenie wyświetlacza spowoduje szybsze zużywanie baterii i konieczność ich częstszej wymiany, co zwiększy koszty eksploatacji glukometrów. ***Odp.: Zamawiający dopuszcza***

Pyt 20 Dot. pozycji 3 i 4. Pakietu 16: Czy Zamawiający dopuści płyny kontrolne, ze zbliżonymi, jednak nie identycznymi zakresami stężeń, w przypadku których pierwszy zakres odpowiada stężeniom zbliżonym do prawidłowych, a drugi – hiperglikemii? Obecnie podane zakresy ściśle odpowiadają zakresom płynów kontrolnych oferowanych przez firmę Roche, co ogranicza konkurencję. ***Odp.: Zamawiający wymaga podania proponowanych zakresów kompatybilnych z glukometrami płynów w zakresie stężenia prawidłowego (pkt.3), oraz wysokiego (pkt.4) do indywidualnej oceny.***

Pyt 21 Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu rządowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd. ***Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.***

Pyt 22 Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają różne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona. ***Odp.: Zamawiający wymaga dokumentów określonych w SWZ.***



Pyt 23 Czy Zamawiający wymaga glukometru, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odp.: *Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.*

Pyt 24 Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem? **Odp.:** *Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.*

Pyt 25 Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)? **Odp.:** *Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.*

Pyt 26 Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)? **Odp.:** *Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.*

Pyt 27 dot. pakietu 10. Czy podana przez Zamawiającego wymagana dawka jest prawidłowa? Czy nie chodziło Zamawiającemu o 16mg? **Odp.:** *Zamawiający potwierdza, wymagana dawka to 16 mg.*

Zgodnie z art. 137 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.), Zamawiający koryguje treść SWZ w zakresie zamawianej ilości przedmiotu zamówienia w Pakiecie Nr 1 :

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 1

BYŁO:

Sulfamethoxazolum, Trimethoprimum
Zamawiana ilość: 180.000 szt

PO ZMIANIE JEST:

Sulfamethoxazolum, Trimethoprimum
Zamawiana ilość: **18.000 szt**

Wykonawca zobowiązany jest do skorygowania zamawianej ilości w formularzu cenowym