

## WYJAŚNIENIA I ZMIANY DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 4. Nr sprawy : ZP-18-008UN**

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

### Pytanie nr 1

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ w ramach pakietu nr 3 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Trastuzumab w dawce 150mg.

Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt występował zamiennie w dawce 420mg ze względu na ograniczenie strat przy podawaniu oraz posiadał udowodnioną skuteczność oraz profil bezpieczeństwa przy zmianie terapii z protokołu referencyjnego?

**Odp.: Zamawiający zmienia ilości zamawianego leku w zależności od dawki w Pakiecie Nr 3. Szczegóły zmiany znajdują się w zmienionym formularzu asortymentowo-cenowym, będącym załącznikiem do niniejszej odpowiedzi. Pozostałe zapisy nie ulegają zmianie.**

Powyższa odpowiedź i zmiana jest wiążąca i należy ją uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 3

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość szt	Cena jednostk. netto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Trastuzumabum	Proszek do sporządź koncentratu do przygotowania r-ru do infuzji	150 mg	180					
2	Trastuzumabum	Proszek do sporządź koncentratu do przygotowania r-ru do infuzji	420 mg	50					
	RAZEM								

Zamawiający wymaga :

- aby oferowany lek znajdował się na liście leków refundowanych w części B ( programy lekowe) w dniu otwarcia ofert.
- aby ceny brutto leków nie przekraczały najniższej wysokości limitu finansowania tych leków, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- aby ceny leków za miligram nie przekraczały progu kosztowego uprawniającego do zastosowania współczynnika korygującego określonego w zarządzeniu Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia aktualnego w dniu otwarcia ofert
- aby oferowane leki były produkowane przez tego samego producenta
- oświadczenia producenta o zawartości substancji suchej we fiolce
- oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem ( poz. 1-2) po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obie czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych
- dokumentów potwierdzających profil bezpieczeństwa przy zmianie terapii z produktu oryginalnego na generyczny będący przedmiotem złożonej oferty

---

PODPIS WYKONAWCY