

ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 55. Nr sprawy : ZP-19-137BN

Zamawiający działając zgodnie z art.38 ust.4 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), zmienia i koryguje treść SIWZ w zakresie Pakietu Nr 3 w następujący sposób:

Pakiet Nr 3

Zostaje zmieniony przedmiot zamówienia. Wykreśla się **MERCAPTOPURINUM** tabletki w dawce 50 mg i w **to miejsce wpisuje się ETOPOSIDUM** konc do sporz r-ru inf fiolka 10ml i 20ml. Właściwy (po zmianie) Pakiet Nr 3 znajduje się w załączeniu niniejszego pisma.

Termin realizacji dla Pakietu Nr 3 wynosi 12m-cy od daty podpisania umowy.

Zamawiający z powodu wprowadzonych zmian przedłuża terminu składania i otwarcia ofert. Przedłużenie terminu składania i otwarcia ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ.

Aktualny termin składania ofert zostaje wyznaczony na dzień

06.12.2019 r. godz.: 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu o godz.:

06.12.2019 r. godz.: 10:30

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

Z upoważnienia DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego
im. Andrzeja Mieleckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Z-ca Dyr. ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy

mgr Ewa MOŁEK

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 3

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Cena jedn.netto za sztukę/opak*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Etoposidum	Konc do sporz r-ru inf fiołka 10ml	0,2g/10 ml	500					
2	Etoposidum	Konc do sporz r-ru inf fiołka 20ml	0,2g/10 ml	600					
	RAZEM								

*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 w części C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- aby oferowane leki były produkowane przez tego samego producenta
- oświadczenie producenta o gęstości roztworu
- oświadczenia producenta leku o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obie czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych

PODPIS WYKONAWCY