



Do wszystkich zainteresowanych,

Dotyczy: postępowania ZP/90/2018 – Dostawa produktów leczniczych dla Instytutu „CZMP”

Szanowni Państwo!

W związku z zapytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający działając w trybie art. 38 ust. 1, 2, 4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 – tekst jednolity) wyjaśnia, co następuje:

Pytanie 1: dotyczy Pakietu nr 18 poz. 5

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 18 poz. 5?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu nr 18 poz. 5.

Pytanie 2: dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji nr 1 i pozycji nr 3 i utworzenie samodzielnych pakietów?

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 12 poz. 2 i 3. Wyłączone pozycje zostaną ujęte w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 3: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu HepaDr. zawierającego w swoim składzie 100 mg L-asparagianu L-ornityny oraz 35 mg cholicy?

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 2 poz. 45. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 4: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu HepaDr. A zawierającego w swoim składzie 150 mg. L-asparagianu L-ornityny?

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 2 poz. 45. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 5: dotyczy Pakietu nr 5 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 5 poz. 2 i 3 leku Bisoprololum do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 5 poz. 2 i 3. Wyłączone pozycje zostaną ujęte w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 6: dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 poz. 1 leku Adenosinum do oddzielnego pakietu celem uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu nr 13 poz. 1.

Pytanie 7: dotyczy Pakietu nr 16 poz. 15 i 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 16 poz. 15 i 16 leku Teicoplaninum do oddzielnego pakietu celem uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 16 poz. 15 i 16. Wyłączone pozycje zostaną ujęte w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 8: dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 2.5 oraz 9.5 wprowadzi prawo, a nie obowiązek dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 2.5 oraz § 9.5. wzoru umowy.

Pytanie 9: dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.3? dostawy dotyczą produktów w pełni podzielnych i brak podstaw, aby traktować dostawę jako jedną na potrzeby reklamacji. Reklamacji podlega konkretny produkt, a nie dostawa.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w § 7.3 wzoru umowy.

Pytanie 10: dotyczy Pakietu nr 10 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11: dotyczy Pakietu nr 10 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12: dotyczy Pakiet nr 10, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ skład zestawu (Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% w ampułko-strzykawkach Luer Lock) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego typu port dożylny o wysokim profilu bezpieczeństwa, zapewnia skuteczne i bezpieczne działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Zastosowanie produktu PraxiFlow nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% chroni dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki w jednym blisterze aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blisterów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13: dotyczy Pakietu nr 10, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14: dotyczy Pakietu nr 10, pozycja 6-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-7 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 10 poz. 6 i 7. Wyłączone pozycje zostaną ujęte w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 15: dotyczy Pakietu nr 10, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 10 pozycji 4 i utworzenie odrębnego pakietu?

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 10 poz. 4. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 16: dotyczy Pakietu nr 19, pozycja 1-4

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 19 pozycji nr 1, 2, 3 i 4 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Pytanie 17: dotyczy Pakietu nr 21, pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w pakiecie 21 pozycja 1 i 2 leku Pylalgin 1g/2ml x 5 amp. i Pylalgin 2,5g/5ml x 5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 21 poz. 2. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu. W Pakiecie nr 21 poz. 1 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18: dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji nr 1 i pozycji 3 oraz utworzenie z niej osobnego pakietu? Wyzdalenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 12 poz. 2 i 3. Wyłączone pozycje zostaną ujęte w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 19: dotyczy Pakietu nr 16 poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 16 pozycji 4 oraz 5?

Wyłączenie pozycji (Amoksycylina + kwas klawulonowy 1,2 fiol.) oraz (Amoksycylina + kwas klawulonowy 0,6 fiol.) z pakietu nr 16 na odrębny pakiet spowoduje uzyskanie dla szpitala bardziej korzystnych ekonomicznie ofert na te formy antybiotyku iniekcyjnego. A te właśnie postaci antybiotyku są najczęściej stosowane w szpitalu.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 16 poz. 4 i 5. Wyłączone pozycje zostaną ujęte w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 20: dotyczy Formularza Cenowego

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form tabletek na tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci tabletek na tabletki powlekane.

Pytanie 21: dotyczy Formularza Cenowego

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie fiolek zamiast ampułek, nie wyraża zgody na zaferowanie ampułek zamiast fiolek.

Pytanie 22: dotyczy Formularza Cenowego

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie produktów niedostępnych lub takich, których produkcja zakończyła się.

Pytanie 23: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 57

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 2 poz. 57 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaferowania wyżej opisanego preparatu.

Pytanie 24: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 57

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 2 poz. 57 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaferowania wyżej opisanego preparatu.

Pytanie 25: dotyczy Pakietu nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 9 Erytromycynum 300 mg fiol – zakończona produkcja, brak odpowiednika.

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 1 poz. 9.

Pytanie 26: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 20

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 20 miał na myśli Diclofenacum 50 mg + Misoprostolum 0,2 mg tabl.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 27: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 30

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 30 miał na myśli Oxycort, (30 mg+10 mg)/g, maść, 10 g?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 36

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 2 poz. 36 Lodoxamidum, krople do oczu 1 mg/ml, fl. 5 ml – brak leku na rynku polskim, brak odpowiednika.

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 2 poz. 36.

Pytanie 29: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 42

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 dopuści lek sprowadzany na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 42 dopuszcza lek sprowadzany na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia.

Pytanie 30: dotyczy Pakietu nr 2 poz. 45

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 45 miał na myśli suplement diety który zawiera L-asparaginian L-ornityny (100mg) oraz cholinę (35mg) czy L-asparaginian L-ornityny 150 mg. tylko taki skład jest dostępny.

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 2 poz. 45. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 31: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 11

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 9 poz. 11 Gliceryli trinitras, iniekcje dożylnie 10 mg/5 ml, amp 5 ml– zakończona produkcją, brak odpowiednika.

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 9 poz. 11.

Pytanie 32: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 11

W przypadku zgody na powyższe czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 9 poz. 11 leku Gliceryli trinitras, **1 mg/ml; 10 ml**, roztw.do infuz,10 amp

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 9 poz. 11.

Pytanie 33: dotyczy Pakietu nr 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 dopuści lek o nazwie o Cosmofer - Ferri hydroxidum dextranum 0,05 g Fe 3+/ml a 2 ml

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3

Czy w pakiecie Nr 11 poz. 3 (Budesonide amp. lub fiol. do nebulizacji 500 mcg/ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wprowadza powyższego wymogu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 3 (Budesonide amp. lub fiol. do nebulizacji 500 mcg/ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 3 (Budesonide amp. lub fiol. do nebulizacji 500 mcg/ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3

Czy w pakiecie Nr 11 poz. 3 (Budesonide amp. lub fiol. do nebulizacji 500 mcg/ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wprowadza powyższego wymogu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 20

Czy Zamawiający w dopuści możliwość zaferowania w toku postępowania ZP/90/2018 w pakiecie nr 11 pozycja nr 20 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniając podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłęcej skóry

właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm/4,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 11 poz. 20. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 39: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 20

Czy Zamawiający w postępowaniu ZP/90/2018 zgodzi się na wydzielenie z Pakietu nr 11 pozycji 20 do osobnego pakietu?

Uzasadnienie: Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia w postaci 20 produktów w jednym pakiecie - dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkty posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 11 poz. 20. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 40: dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 1 poz. 4 Cefotazidimum inj 250 mg – brak leku u producenta.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 1 poz. 4. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 41: dotyczy Pakietu nr 8 poz. 3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 8 poz. 3 Methotrexatum inj 50 mg w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 8 poz. 3. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 42: dotyczy Pakietu nr 8 poz. 5

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 8 poz. 5 Salbutamolium płyn 2,5m/2,5 ml mg w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 8 poz. 5. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 43: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 9

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 9 dopuści lek Carbetocinum inj w postaci fiolek – zmiana postaci przez producenta

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 9 dopuszcza lek w postaci fiolek.

Pytanie 44: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 7 miał na myśli Oftophenazol (5mg+0,25mg) krople do oczu, 2 x 5 ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 13 miał na myśli Lidocaine Grindeks, 20 mg/ml; 5ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż miał na myśli Lidocainum 20 mg/ml, amp. 5 ml.

Pytanie 46: dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 3 miał na myśli Methylprednisolonum acetate czy Methylprednisolonum hemiscinate?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż w pakiecie nr 10 poz. 3 miał na myśli Methylprednisolonum hemiscinate.

Pytanie 47: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 3 Budesonide 500mg/ml dopuści lek w postaci - pojemnik plastikowy?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 3 dopuszcza lek w postaci - pojemnik plastikowy.

Pytanie 48: dotyczy Pakietu nr 20 poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 poz. 6 miał na myśli lek Somatostatnium w postaci ampulek – tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 20 dopuszcza lek Somatostatnium w postaci ampulek.

Pytanie 49: dotyczy Wzoru umowy

§5 ust.1 projektu umowy prosimy o dopisanie następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie § 5 ust. 1 wzoru umowy:

1. Wykonawca zapewni Zamawiającemu dostawy produktów posiadających termin ważności liczony od daty dostarczenia do magazynu Apteki Szpitalnej Instytutu „CZMP” w Łodzi wynoszący minimum 12 miesięcy. W przypadku, gdy zaoferowany produkt leczniczy posiada termin ważności liczony od daty produkcji krótszy bądź wynoszący 12 miesięcy Wykonawca zapewni Zamawiającemu dostawy produktu z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

Pytanie 50: dotyczy Wzoru umowy

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 §9 ust.1 pkt 7 i §9 ust.7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §9 ust. 1 pkt 7 i §9 ust. 7 wzoru umowy. Zapisy §9 ust. 1 pkt 7 i §9 ust. 7 wzoru umowy pozostają w niezmienionym brzmieniu.

Pytanie 51: dotyczy Wzoru umowy

Do treści §9 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §9 ust. 6 wzoru umowy. Zapisy §9 ust. 6 wzoru umowy pozostają w niezmienionym brzmieniu.

Pytanie 52: dotyczy Wzoru umowy

Ze względu na to, że zapisy załącznika nr 2 dotyczą również użyczenia parowników, prosimy o informację, czy zapis §1 ust. 9 projektu załącznika do umowy odnosi się również do parowników?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyjaśnia, iż zapisy §1 ust. 9 załącznika nr 2 do umowy dotyczą również parowników. Zamawiający ustala brzmienie § 1 ust. 9 załącznika nr 2 do umowy:

Wykonawca oświadcza, że może swobodnie dysponować użyzonymi parownikami* / pompami*** i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich.**

Pytanie 53: dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 10 pozycja 4 produkt leczniczy w bezpiecznym opakowaniu stojącym z dwoma portami?

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 10 poz. 4. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu.

Pytanie 54: dotyczy Pakietu nr 16 poz. 14

Czy Zamawiający w pakiecie 16 pozycja 14 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w ampułce?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w ampułce.

Pytanie 55: dotyczy Pakietu nr 16 poz. 14

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 16 pozycja 14 produktu leczniczego Propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaferowania wyżej opisanego produktu.

Pytanie 56: dotyczy Pakietu nr 16 poz. 9, 13, 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 16 pozycji 9,13,14?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57: dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycja 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w ampułce?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w ampułce.

Pytanie 58: dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawcy w pakiecie 17 pozycja 2 zaferowali ampułki Kalium Chloratum 15% 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: Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie 17 pozycja 2 produktu w opakowaniach typu ampułek bezigłowych z końcówką luer lock.

Pytanie 59: dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 17 pozycji 2?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60: dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycja 1,2 dopuści metamizol w ampułce z oranżowego szkła, który ma rejestracje do stosowania od 1 roku życia oraz ze względu na specyfikę szpitala może być również podawany u kobiet w ciąży w (I i II trymestrze ciąży)?

Odpowiedź: Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 21 poz. 2. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu. W Pakiecie nr 21 poz. 1 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61: dotyczy Pakietu nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie 21 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10 ampułek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10 ampułek.

Pytanie 62: dotyczy Wzoru umowy

Wnosimy o wprowadzenie zapisu do umowy, który będzie stanowił, iż postanowienia, o których mowa w § 2 ust. 8 pkt „W przypadku dostępu Wykonawcy w trakcie realizacji niniejszej umowy do danych osobowych ze zbiorów prowadzonych przez Zamawiającego, Strony zobowiązują się zawrzeć Umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych na wzorze Zamawiającego. Wzór umowy dostępny jest na stronie internetowej www.iczmp.edu.pl w zakładce – O INSTYTUCIE, podtytuł – RODO”, mają zastosowanie wyłącznie w sytuacji gdy wykonawcy wykonując przedmiot umowy będzie gromadził i przetwarzał dane osobowe przekazane przez Zamawiającego.

Mając na uwadze postanowienia § 2 ust. 8 projektu umowy prosimy o wskazanie rodzaju danych osobowych jakie Zamawiający zamierza przekazywać Wykonawcy w trakcie realizacji umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §2 ust. 8 wzoru umowy. Zapisy §2 ust. 8 wzoru umowy pozostają w niezmiennym brzmieniu.

Pytanie 63: dotyczy Wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1, 2:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w przypadku opóźnienia w dostawie asortymentu za każdy dzień opóźnienia w wysokości 0,05% wartości brutto asortymentu dostarczonego z opóźnieniem, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu dostarczonego z opóźnieniem

2. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w przypadku opóźnienia w realizacji uwzględnionej reklamacji w wysokości 0,05% wartości brutto towaru dostarczonego z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu dostarczonego z opóźnieniem, którego dotyczy reklamacja.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §8 ust. 1, 2 wzoru umowy. Zapisy §8 ust. 1, 2 wzoru umowy pozostają w niezmiennym brzmieniu.

Pytanie 64: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 produkt Sevofluran Sojourn firmy Piramal Healthcare (dystrybutor Bioton S. A.) produkowany w Bethlehem (Pensylwania, Stany Zjednoczone) zgodnie z najwyższymi standardami amerykańskiej FDA, w butelce szklanej 250 ml, ze szkła oranżowego odpornego na uszkodzenia, z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego systemem napełniania parowników, tj. konektora wielokrotnego użytku (konektor nakręcony na butelkę stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parowników) wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego? Gwarantujemy bezpłatny serwis i przegląd parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy.

Przystąpienie do przetargu trzech oferentów gwarantuje Państwu otrzymanie najkorzystniejszej oferty cenowej, co w konsekwencji przekłada się na oszczędności finansowe Szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zaproponowany produkt spełnia wymagania SIWZ.

Pytanie 65: dotyczy Pakietu nr 26 poz. 4

Prosimy o wyjaśnienie czy w pak. Nr 26 poz. 4 Zamawiający ma na myśli paramagnetyczny, jonowy, makrocycliczny środek kontrastowy o zawartości kwasu gadoterowego 279,32 mg/ml, co odpowiada stężeniu 0,5 mmol/ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż w Pakiecie nr 26 poz. 4 oczekuje zaferowania produktu o zawartości kwasu gadoterowego 279,32 mg/ml, co odpowiada stężeniu 0,5 mmol/ml.

Pytanie 66: dotyczy Pakietu nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 wymaga dostarczenia preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wprowadza powyższego wymogu, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 67: dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność, potwierdzona wpisem do ChPL, po pierwszym otwarciu fiolki oraz przygotowanego roztworu wynosiła, powyżej 72 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność, potwierdzona wpisem do ChPL, po pierwszym otwarciu fiolki oraz przygotowanego roztworu wynosi powyżej 72 godzin.

Pytanie 68: dotyczy Pakietu nr 11 poz. 6

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 6 z pak. nr 11 do oddzielnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów a tym samym zaoferowanie korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 11 poz. 6. Wyłączona pozycja zostanie ujęta w odrębnym postępowaniu

Pytanie 69: dotyczy Pakietu nr 15 poz. 1 i 2

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 i 2 z pak. nr 15 do oddzielnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów a tym samym zaoferowanie korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania oraz z zaleceniami Urzędu Publikacji Unii Europejskiej, Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje zmiany SIWZ i wyłącza z niniejszego postępowania asortyment z Pakietu nr 15 poz. 1 i 2. Wyłączone pozycje zostaną ujęte w odrębnym postępowaniu

Zamawiający informuje również, iż koryguje omyłkę pisarską w numerach pozycji w pakiecie nr 20.

BYŁO:

Pakiet nr 20			
1.	Ferri hydroxidum dextranum 0,05 g Fe 3+/ml a 2 ml	200	amp.
2.	Ferrum isomaltosodium 0,1 Fe 3+/ml a 2 ml	500	amp.
5.	Oxytocinum, iniekcje domięśniowe i dożylnie 5 j.m./1 ml, amp. 1 ml (ampułki do przechowywania w temperaturze pokojowej)	18 000	amp.
6.	Somatostatinum, iniekcje dożylnie 3 mg, fiol.s.subst.+rozp. 1 ml	200	fiol.s.subst.

JEST:

Pakiet nr 20			
1.	Ferri hydroxidum dextranum 0,05 g Fe 3+/ml a 2 ml	200	amp.
2.	Ferrum isomaltosodium 0,1 Fe 3+/ml a 2 ml	500	amp.
3.	Oxytocinum, iniekcje domięśniowe i dożylnie 5 j.m./1 ml, amp. 1 ml (ampułki do przechowywania w temperaturze pokojowej)	18 000	amp.
4.	Somatostatinum, iniekcje dożylnie 3 mg, fiol.s.subst.+rozp. 1 ml	200	fiol.s.subst.

W związku z udzielonymi odpowiedziami zmianie ulega Formularz Cenowy – Załącznik nr 2 do SIWZ, Wzór Umowy – Załącznik nr 4 do SIWZ oraz załącznik nr 2 do umowy. Szczegóły zmian zostały określone w/w zmodyfikowanych załącznikach.

W związku z udzielonymi odpowiedziami ulega również zmianie §51 Rozdziału VII SIWZ.

BYŁO:

§51. Zamawiający żąda wniesienia wadium przez Wykonawców uczestniczących w postępowaniu. Wadium na całość przedmiotu zamówienia wynosi **168 553,42 PLN, słownie: sto sześćdziesiąt osiem tysięcy pięćset pięćdziesiąt trzy złote 42/100.** Łączna kwota wadium jest sumą kwot wadium na poszczególne Pakiety:

Numer Pakietu	Wartość wadium dla poszczególnych pakietów (w PLN)	Numer Pakietu	Wartość wadium dla poszczególnych pakietów (w PLN)
1.	3 849,85	17.	1 848,84
2.	6 447,63	18.	10 708,34
3.	13 383,00	19.	11 044,50
4.	12 254,69	20.	2 372,25
5.	639,45	21.	1 340,00
6.	12 744,00	22.	243,60
7.	3 150,00	23.	586,08
8.	2 156,00	24.	2 646,00
9.	6 347,69	25.	1 320,00
10.	6 817,84	26.	2 016,80
11.	11 945,11	27.	9 922,50
12.	18 133,05	28.	492,00
13.	4 020,04	29.	288,00
14.	150,00	30.	72,00
15.	6 745,80	31.	2 992,20
16.	11 876,16	Razem	168 553,42

JEST:

§51. Zamawiający żąda wniesienia wadium przez Wykonawców uczestniczących w postępowaniu. Wadium na całość przedmiotu zamówienia wynosi **137 036,25 PLN, słownie: sto trzydzieści siedem tysięcy trzydzieści sześć złotych 25/100.** Łączna kwota wadium jest sumą kwot wadium na poszczególne Pakiety:

Numer Pakietu	Wartość wadium dla poszczególnych pakietów (w PLN)	Numer Pakietu	Wartość wadium dla poszczególnych pakietów (w PLN)
1.	2 567,71	17.	1 848,84
2.	6 430,41	18.	10 708,34
3.	13 383,00	19.	11 044,50
4.	12 254,69	20.	2 372,25
5.	633,53	21.	500,00
6.	12 744,00	22.	243,60
7.	3 150,00	23.	586,08
8.	1 909,55	24.	2 646,00
9.	6 269,05	25.	1 320,00
10.	1 537,84	26.	2 016,80
11.	7 451,60	27.	9 922,50
12.	9 130,05	28.	492,00
13.	4 020,04	29.	288,00
14.	150,00	30.	72,00
15.	2 314,75	31.	2 992,20
16.	6 036,92	Razem	137 036,25

Ponadto, w związku z udzielonymi odpowiedziami, zmianie ulega treść SIWZ w poniższym zakresie:

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Było:

§ 87 Ofertę należy złożyć w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A” (Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pok. Nr 15 **do dnia 06.11.2018 r. do godz. 10:00**

Zmiana:

§ 87 Ofertę należy złożyć w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A” (Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pok. Nr 15 **do dnia 08.11.2018 r. do godz. 10:00**

Było:

§ 90 Otwarcie Ofert nastąpi w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A” (Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pokój Nr 15, **w dniu 06.11.2018 r. o godz. 10:15**

Zmiana:

§ 90 Otwarcie Ofert nastąpi w **Samodzielnej Sekcji Zamówień Publicznych Instytutu „Centrum Zdrowia Matki Polki”**, 93-338 Łódź ul. Rzgowska 281/289, pawilon „A” (Ginekologiczno-Położniczy), poziom „0”, pokój Nr 15, w dniu **08.11.2018 r. o godz. 10:15**

Integralnymi załącznikami do niniejszych odpowiedzi są:
Formularz oferty – Załącznik nr 1 do SIWZ – zmieniony;
Formularz Cenowy – Załącznik nr 2 do SIWZ – zmieniony;
Wzór Umowy – Załącznik nr 4 do SIWZ – zmieniony;
Załącznik nr 2 do umowy – zmieniony;
Informacja o zmianie ogłoszenia 2.

Wersja elektroniczna dokumentu.

Dokument podpisany w oryginale przez

**mgr Małgorzatę Kołtuniak – Zastępcę Dyrektora ds. Finansowych – Głównego Księgowego
z upoważnienia Dyrektora Instytutu prof. dr hab. n. med. Macieja Banacha**