

EZ.28.25.785 2019.KJ

Łódź, dnia 23.05.2019 r.
Nr sprawy: EZ.28.25.2019

Zmiana treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 10 000 000 euro na dostawę produktów farmaceutycznych w ramach importu docelowego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi

Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.) przekazujemy Państwu zmianę treści SIWZ.

Zamawiający zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W SIWZ było:

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa **produktów farmaceutycznych w ramach importu docelowego**, wyszczególnionych ilościowo i asortymentowo oraz opisanych w **załączniku nr 2 do SIWZ**. W treści załącznika nr 2 Zamawiający określił warunki bezwzględnie wymagane, które muszą zostać spełnione przez oferowany przedmiot zamówienia.
2. Przedmiot zamówienia obejmuje **9 pakietów**. Oferta może obejmować całość zamówienia lub wybrane pakiety. Oferta dla swojej ważności w danym pakiecie musi być złożona na wszystkie pozycje. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na poszczególne pozycje w ramach pakietów.
3. Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia posiadał **termin ważności min. 12 miesięcy** licząc od dnia dostawy do magazynu Zamawiającego.
4. Opis przedmiotu zamówienia należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców.
5. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy.
6. Przedmiot zamówienia określony jest we **Wspólnym Słowniku Zamówień** pod kodem i pojęciem:

Kod CPV	Opis
33600000-6	Produkty farmaceutyczne

7. Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia spełniał wymogi określone obowiązującym prawem polskim, jak i prawem Unii Europejskiej, został dopuszczony do obrotu handlowego i posiadał wymagane prawem ważne dokumenty, stwierdzające dopuszczenie do stosowania na terenie Polski, a także spełniać inne wymagania (normy, parametry), określone przez Zamawiającego w załączniku nr 2 do SIWZ.
8. Przedmiot dostawy musi odpowiadać wymaganiom polskich norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane lub też – w przypadku ich braku – europejskich aprobat technicznych, wspólnych specyfikacji technicznych, polskich norm przenoszących normy europejskie, polskich norm wprowadzających normy międzynarodowe, polskich norm, polskich aprobat technicznych.
9. Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania, z zastrzeżeniem, że jest ona podzielna przez wielkość zaoferowanego opakowania. Wówczas Wykonawca jest zobowiązany odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą

i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. "Ilość opakowań", "J.M." oferowanego przedmiotu zamówienia - podając wielkość oferowanego opakowania. Zamawiający wymaga, aby ostateczna ilość sztuk była przeliczona zgodnie z ilością podana przez Zamawiającego. Oferta złożona bez zastosowania się do powyższych wskazań podlegać będzie odrzuceniu w trybie art. 89 ust.1 pkt.2 jako niezgodna z treścią siwz.

10. Zamawiający dopuszcza równoważność zaoferowanych postaci form doustnych tj. tabletki – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki oraz form iniekcyjnych tj. ampułki – fiołki, fiołki – ampułki.
11. W zakresie zaoferowanego preparatu cytostaticznego Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia na żądanie zamawiającego danych dotyczących gęstości preparatu [g / cm³, w temperaturze pokojowej]; masy substancji pomocniczych w [gramach]; oraz stabilności fizyko - chemicznej preparatu po pierwszym nakłuciu korka oraz stabilności fizyko-chemicznej gotowego do użytku preparatu.
12. Zamawiający wymaga aby produkty farmaceutyczne o tej samej nazwie międzynarodowej występujące w tej samej postaci, lecz w różnych dawkach, pochodziły od tego samego producenta.
13. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia. Nie spełnienie wszystkich wymaganych parametrów spowoduje odrzucenie oferty w trybie art. 89 ust. 1 pkt. 2 ustawy.

W SIWZ winno być:

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa **produktów farmaceutycznych w ramach importu docelowego**, wyszczególnionych ilościowo i asortymentowo oraz opisanych w **załączniku nr 2 do SIWZ**. W treści **załącznika nr 2** Zamawiający określił warunki bezwzględnie wymagane, które muszą zostać spełnione przez oferowany przedmiot zamówienia.
2. Przedmiot zamówienia obejmuje **9 pakietów**. Oferta może obejmować całość zamówienia lub wybrane pakiety. Oferta dla swojej ważności w danym pakiecie musi być złożona na wszystkie pozycje. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na poszczególne pozycje w ramach pakietów.
3. Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia posiadał **termin ważności min. 12 miesięcy** licząc od dnia dostawy do magazynu Zamawiającego.
4. Opis przedmiotu zamówienia należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców.
5. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy.
6. Przedmiot zamówienia określony jest we **Wspólnym Słowniku Zamówień** pod kodem i pojęciem:

Kod CPV	Opis
33600000-6	Produkty farmaceutyczne

7. Zamawiający wymaga, aby oferowane produkty farmaceutyczne posiadały wymagane prawem ważne dokumenty, stwierdzające dopuszczenie do stosowania na terenie kraju, w którym są zarejestrowane.
8. Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania, z zastrzeżeniem, że jest ona podzielna przez wielkość zaoferowanego opakowania. Wówczas Wykonawca jest zobowiązany odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. "Ilość opakowań", "J.M." oferowanego przedmiotu zamówienia - podając wielkość oferowanego opakowania. Zamawiający wymaga, aby ostateczna ilość sztuk była przeliczona zgodnie z ilością podana przez Zamawiającego. Oferta złożona bez zastosowania się do powyższych wskazań podlegać będzie odrzuceniu w trybie art. 89 ust.1 pkt.2 jako niezgodna z treścią siwz.

9. Zamawiający dopuszcza równoważność zaoferowanych postaci form doustnych tj. tabletki – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki oraz form iniekcyjnych tj. ampułki – fiołki, fiołki – ampułki.
10. W zakresie zaoferowanego preparatu cytostatycznego Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia na żądanie zamawiającego danych dotyczących gęstości preparatu [g / cm³, w temperaturze pokojowej]; masy substancji pomocniczych w [gramach]; oraz stabilności fizyko - chemicznej preparatu po pierwszym nakłuciu korka oraz stabilności fizyko-chemicznej gotowego do użytku preparatu.
11. Zamawiający wymaga aby produkty farmaceutyczne o tej samej nazwie międzynarodowej występujące w tej samej postaci, lecz w różnych dawkach, pochodziły od tego samego producenta.
12. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia. Nie spełnienie wszystkich wymaganych parametrów spowoduje odrzucenie oferty w trybie art. 89 ust. 1 pkt. 2 ustawy.

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa
dr hab. n. med. Przemysław Biliński