

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	Iza
NO_DOC_EXT:	2018-020109
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	kierownik.zamowienia@klinika-zabrze.med.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

- I.1) **Nazwa i adresy**
Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
ul. M. Curie-Skłodowskiej 10
Zabrze
41-800
Polska
Osoba do kontaktów: Aldona Myślińska
Tel.: +48 0323732346
E-mail: kierownik.zamowienia@klinika-zabrze.med.pl
Faks: +48 0323732308
Kod NUTS: PL22
Adresy internetowe:
Główny adres: www.klinika-zabrze.med.pl

Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**
UMOWA RAMOWA na dostawę Leków do programów lekowych dla pacjentów prowadzonych przez Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
Numer referencyjny: DZP/03PN/2018
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33600000
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
UMOWA RAMOWA na dostawę Leków do programów lekowych dla pacjentów prowadzonych przez Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o.
Przedmiot zamówienia składa się z 10 Pakietów:
Pakiet nr 1 – ADALIMUMAB – HUMIRA
Pakiet nr 2 – EPOPROSTENOL – VELETRI
Pakiet nr 3 – GOLIMUMAB - SIMPONI
Pakiet nr 4 – ILOPROST - VENTAVIS
Pakiet nr 5 – INFLIKSYMAB – REMSIMA
Pakiet nr 6 – MACYTENTAN - OPSUMINT
Pakiet nr 7 – RIOCIGUATUM – ADEMPAS
Pakiet nr 8 – SIDENAFIL - REVATIO
Pakiet nr 9 – TREPOSTYNIL - REMODULIN
Pakiet nr 10 - USTEKINUMAB – STELARA

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Zał. nr 5 do SIWZ – Form. asortymentowo-cenowy.

- 1) Niniejsze postępowanie dotyczy zawarcia umowy ramowej na dostawę leków do programów lekowych
- 2) W wyniku przeprowadzenia postępowania Zam. zawrze z Wykonawcami (na zasadach określonych w roz. XXIV niniejszej SIWZ) umowę ramową, która określi warunki dotyczące dostaw leków
- 3) Udzielając zamówienia, Zam. może dokonać zmiany warunków zamówienia jeżeli są istotne

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

06/02/2018

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: Iza

Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-015366

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 021-043517

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 29/01/2018

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 1

Zamiast:

Pakiet nr 1 - ADALIMUMAB – HUMIRA. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane

w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 1 - ADALIMUMAB – HUMIRA. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia

4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)

5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:

- będzie posiadał tę samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tę samą substancję czynną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tę samą postać leku, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tę samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tę samą biodostępność, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tę samą biorównoważność, co lek oryginalny.
- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 2

Zamiast:

Pakiet nr 2 – EPOPROSTENOL – VELETRI. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.

2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV

3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia

4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)

5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:

- będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 2 – EPOPROSTENOL – VELETRI. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV

3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia

4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)

5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:

- będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu

lecniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 3

Zamiast:

Pakiet nr 3 – GOLIMUMAB - SIMPONI. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tę samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tę samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tę samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tę samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tę samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tę samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą dołączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 3 – GOLIMUMAB - SIMPONI. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)

5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:

- będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 4

Zamiast:

Pakiet nr 4 – ILOPROST - VENTAVIS. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym

załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 4 – ILOPROST - VENTAVIS. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 5

Zamiast:

Pakiet nr 5 – INFLIKSYMAB – REMSIMA. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.

- będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 5 – INFLIKSYMAB – REMSIMA. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 6

Zamiast:

Pakiet nr 6 – MACYTENTAN - OPSUMINT. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
 - 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
 - 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
 - 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
 - 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 6 – MACYTENTAN - OPSUMINT. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.

- będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 7

Zamiast:

Pakiet nr 7 – RIOCIGUATUM – ADEMPAS. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.

• w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 7 – RIOCIGUATUM – ADEMPAS. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 8

Zamiast:

Pakiet nr 8 – SIDENAFIL - REVATIO. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.

- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 8 – SIDENAFIL - REVATIO. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 9

Zamiast:

Pakiet nr 9 – TREPOSTYNIL - REMODULIN. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
 - w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 9 – TREPOSTYNIL - REMODULIN. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
- 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
- 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.

- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 10

Zamiast:

Pakiet nr 10 - USTEKINUMAB – STELARA. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta.
 - 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV
 - 3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
 - 4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)
 - 5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:
 - będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
 - będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
 - takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
 - takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Powinno być:

Pakiet nr 10 - USTEKINUMAB – STELARA. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Szczegółowe wymagania dotyczące zamówienia:

- 1) okres ważności produktów musi wynosić, co najmniej 75 % całkowitej długości ważności określonej przez producenta. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
- 2) czas realizacji zamówień zwykłych - wartość punktowana zgodnie z zapisami SIWZ cz. XXV

3) maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia

4) Zamawiający dopuszcza zastosowanie leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku)

5) Lek równoważny musi spełniać następujące warunki:

- będzie posiadał tą samą dawkę i skład w nazwie międzynarodowej, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą substancję czynną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą postać leku, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą dostępność farmaceutyczną, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biodostępność, co lek oryginalny.
- będzie posiadał tą samą biorównoważność, co lek oryginalny.
- takie samo działanie farmakologiczne, co lek oryginalny.
- takie samo dopuszczenie (wskazania) do stosowania, co lek oryginalny.
- w przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego. Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty karty CHPL tylko do produktów leczniczych innych niż podane w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do Wniosku. Wszystkie inne karty CHPL nie wymienione wyżej Wykonawca dostarczy na każde żądanie Zamawiającego.

Numer sekcji: VI.3

Zamiast:

Rozdział III. 3. Warunki przedmiotowe wymagane od Wykonawców - Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań.

- 1) Zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego,
- 2) Zaoferują termin płatności 30 dni licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu poprawnie wystawionej faktury VAT.
- 3) Zaoferują produkty lecznicze posiadające wszelkie wymagane prawem dokumenty będące podstawą do obrotu na terenie RP lekami
- 4) Podpiszą umowę ramową, której wzór stanowi załącznik do wniosku
- 5) Zaakceptują projekt umowy wykonawczej, której wzór stanowi załącznik do wniosku
- 6) Czas realizacji zamówień zwykłych: maksymalnie 72 godziny od złożenia zamówienia, wartość punktowana zgodnie z zapisami rozdz. XXV SIWZ
- 7) Maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 8) Dla realizacji zamówień „cito”, jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy dostawa taka nastąpi do miejsca wskazanego przez Zamawiającego w umówionym czasie realizacji, (maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, a dla Pakietu nr 9 zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia) a w przypadku pozostałych zamówień tj. „zamówień zwykłych”, których termin realizacji przypada w sobotę lub w dniu ustawowo wolnym od pracy termin realizacji upływa w pierwszym dniu roboczym po terminie wyznaczonym powyżej jednak nie później niż do godziny 10:00 tego dnia.

9) Zaoferują produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ i podpiszą aneksy do umów jeżeli taka refundacja przez okres działania umowy ramowej ulegnie zmianie na produkty (o tej samej nazwie międzynarodowej) które będą objęte taką refundacją

10) Cena leku w przypadku leku objętego ceną urzędową w ciągu całego okresu trwania umowy musi być zgodna z aktualną ceną urzędową danego leku na dzień realizacji zamówienia

11) Zamawiający wymaga również, aby przez cały okres realizacji umowy Wykonawca posiadał ważną umowę ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej, w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia.

Rozdział XIII.4.2 W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego (Załącznik nr 5 do SIWZ dot. opisu przedmiotu zamówienia) do oferty należy dołączyć aktualne na dzień składania ofert:

4.2.1 Załącznik nr 5 do SIWZ dot. opisu przedmiotu zamówienia – formularz asortymentowo-cenowy

4.2.2 Karta CHPL (Charakterystyk Produktu Leczniczego) dla oferowanego leku -

W przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) innego niż podany w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ. Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego.

Dokumenty składane na każde żądanie:

4.2.3 Karta CHPL (Charakterystyk Produktu Leczniczego) dla oferowanego leku

Rozdział XIX. Oferta musi być zabezpieczona wadium.

1.1 Ustala się wadium w wysokości 101 761 PLN w skład, którego wchodzi następujące części:

Pakiet nr 1 – 32 307 PLN

Pakiet nr 2 – 6 680 PLN

Pakiet nr 3 – 1 490 PLN

Pakiet nr 4 – 7 599 PLN

Pakiet nr 5 – 6 389 PLN

Pakiet nr 6 - 2 473 PLN

Pakiet nr 7 – 11 490 PLN

Pakiet nr 8 – 7 169 PLN

Pakiet nr 9 – 20 356 PLN

Pakiet nr 10 – 5 808 PLN

W razie składania oferty na więcej niż jedno zadanie, należy wnieść wadium w łącznej kwocie odpowiadającej sumie dla poszczególnych pakietów, na które składana jest oferta. Wnosząc wadium należy wskazać, których pakietów dotyczy.

Powinno być:

Rozdział III. 3. Warunki przedmiotowe wymagane od Wykonawców - Wykonawcy składający ofertę w postępowaniu oświadczają, że zobowiązują się do przestrzegania poniższych wymagań.

1) Zapewnią transport produktu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego,

2) Zaoferują termin płatności 30 dni licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu poprawnie wystawionej faktury VAT.

3) Zaoferują produkty lecznicze posiadające wszelkie wymagane prawem dokumenty będące podstawą do obrotu na terenie RP lekami

4) Podpiszą umowę ramową, której wzór stanowi załącznik do wniosku

- 5) Zaakceptują projekt umowy wykonawczej, której wzór stanowi załącznik do wniosku
- 6) Czas realizacji zamówień zwykłych: maksymalnie 72 godziny od złożenia zamówienia, wartość punktowana zgodnie z zapisami rozdz. XXV SIWZ
- 7) Maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, za wyjątkiem Pakietu nr 9 dla którego zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia
- 8) Dla realizacji zamówień „cito”, jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy dostawa taka nastąpi do miejsca wskazanego przez Zamawiającego w umówionym czasie realizacji, (maksymalny czas realizacji zamówień „na cito” 24 godzin od złożenia zamówienia lub mniej, bez względu na wartość złożonego zamówienia, a dla Pakietu nr 9 zamówienie „na cito” wynosi 8 godzin od złożenia zamówienia) a w przypadku pozostałych zamówień tj. „zamówień zwykłych”, których termin realizacji przypada w sobotę lub w dniu ustawowo wolnym od pracy termin realizacji upływa w pierwszym dniu roboczym po terminie wyznaczonym powyżej jednak nie później niż do godziny 14:00 tego dnia.
- 9) Zaoferują produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ i podpiszą aneksy do umów jeżeli taka refundacja przez okres działania umowy ramowej ulegnie zmianie na produkty (o tej samej nazwie międzynarodowej) które będą objęte taką refundacją
- 10) Cena leku w przypadku leku objętego ceną urzędową w ciągu całego okresu trwania umowy musi być zgodna z aktualną ceną urzędową danego leku na dzień realizacji zamówienia
- 11) Zamawiający wymaga również, aby przez cały okres realizacji umowy Wykonawca posiadał ważną umowę ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej, w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia.

Rozdział XIII.4.2 W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego (Załącznik nr 5 do SIWZ dot. opisu przedmiotu zamówienia) do oferty należy dołączyć aktualne na dzień składania ofert:

4.2.1 Załącznik nr 5 do SIWZ dot. opisu przedmiotu zamówienia – formularz asortymentowo-cenowy

4.2.2 Karta CHPL (Charakterystyk Produktu Leczniczego) dla oferowanego leku -

W przypadku zaoferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) innego niż podany w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ. Wykonawca zobowiązany jest zaoferować produkty lecznicze objęte refundacją przez NFZ (produkty muszą być zarejestrowane w programach lekowych) i Wykonawcy muszą załączyć do oferty dokumenty potwierdzające posiadanie wszystkich cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, tj. kartę CHPL (Charakterystyka produktu leczniczego) dla danego leku równoważnego.

Dokumenty składane na każde żądanie:

4.2.3 Karta CHPL (Charakterystyk Produktu Leczniczego) dla oferowanego leku

Rozdział XIX. Oferta musi być zabezpieczona wadium.

1.1 Ustala się wadium w wysokości 101 761 PLN w skład, którego wchodzi następujące części:

Pakiet nr 1 – 32 307 PLN

Pakiet nr 2 – 6 680 PLN

Pakiet nr 3 – 1 490 PLN

Pakiet nr 4 – 7 599 PLN

Pakiet nr 5 – 6 389 PLN

Pakiet nr 6 - 2 473 PLN

Pakiet nr 7 – 11 490 PLN

Pakiet nr 8 – 7 169 PLN

Pakiet nr 9 – 20 356 PLN

Pakiet nr 10 – 5 808 PLN

W razie składania oferty na więcej niż jedno zadanie, należy wnieść wadium w łącznej kwocie odpowiadającej sumie dla poszczególnych pakietów, na które składana jest oferta. Wnosząc wadium należy wskazać, których pakietów dotyczy.

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**