



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spzozwolsztyn.pl
http://www.spzozwolsztyn.pl
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia 02.05.2024 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/95/2024

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn: „**Sukcesywna 24 miesięczna dostawa produktów leczniczych/wyrobów medycznych dla SPZOZ w Wolsztynie**”,
Nr sprawy: PN/1/2024.

Na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – (Dz. U. z 2023.1605 t.j.), Zamawiający zmienia:

1. SWZ:

- 1) Zamawiający dopuszcza zamiany tabletek na tabletki powlekane oraz na kapsułki (i odwrotnie) tylko dla form leku o niemodyfikowanym uwalnianiu.
- 2) Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany ampułek na fiolki (nie odwrotnie).
- 3) Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

2. Załącznik nr 2 do SWZ:

- 1) Pakiet 1, Pozycja 17, **Zamawiający wymaga** aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo
- 2) Pakiet 1, Pozycja 18, **Zamawiający wymaga** aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.
- 3) pakiet nr 10, Zamawiający dopuszcza do wyceny produkt Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp.
- 4) pakiet nr 10 poz. 1, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp lub Calsiosol 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp z przeliczeniem wymaganej ilości.
- 5) Pakiet 6, Pozycja 16, **Zamawiający dopuszcza** Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości i bez rozpuszczalnika
- 6) Pakiet 19: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera: Wodę destylowaną, Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę, 2g chlorowodorek lidokainy, 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%), 0,02g hydroksybenzoat metylu, 0,02g hydroksybenzoat propylu, Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml w poz. 1 oraz 11ml w poz. 2, opakowanie zawiera 25szt.
- 7) Pakiet 19, w poz. 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu o poniższym składzie:
 - Pure water
 - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
 - 2g Lidocaine Hydrochloride
 - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
 - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
 - 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml w ampułko-strzykawce, sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii

8) **Pakiet 19, poz. 2, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu o poniższym składzie:**

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 11 ml w ampułko-strzykawce

sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii.

9) **Pakiet nr 19 poz. 1, 2, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu o poniższym składzie**

100 g zawiera:

- Czysta woda (Pure water)
- Glikol Propylenowy, Hydroksyetyloceluloza (lubrykant)
- 2g Chlorowodorek lidokainy (Środek znieczulający miejscowo)
- 0,25g Chlorhexidine Gluconate- 20% stężenie (Antiseptic)
- 0.02g Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
- 0,02g Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)

pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

10) **Pakiet nr 19 poz. 1-2, Zamawiający dopuszcza zaoferowania żelu w pakowaniu a'24 sztuki,**

11) **PAKIET 19 poz.1-2, : Zamawiający dopuszcza wycenę za sztukę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości**

12) **Pakiet nr 19 poz. 1-2; Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, zaokrągleniem do pełnych opakowań.**

13) **pakiet nr 19 poz. 1. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.**

14) **Pakiet 41, Pozycja 45, Zamawiający wymaga** aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej

15) **pakietu nr 41 poz 62, Zamawiający dopuszcza do wyceny produkt pakowany x 20 poj x 10 op.**

16) **Pakiet 41, Pozycja 43, Zamawiający wymaga** aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego

17) **Pakiet 41, Pozycja 44, Zamawiający wymaga** aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego

18) **Pakiet 48, poz. 10, Zamawiający wykreśla poz. 10.**

19) **pakiet 49, poz. 8,9,10; Zamawiający w/w pozycjach w kolumnie „J.M.” zmienia jednostkę miary ze szt. na op.,** ponadto doprecyzowuje zapis:

- w poz. 8: „Metronidazolom roztwór do infuzji 5 mg/1ml 100 ml (opakowanie stojące z bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami) **1 op. x 40 flakonów,**

- w poz. 9: „Ciprofloxacinum rozt. (roztw. w 0,9%NaCl) do infuzji 0,2 g/100ml 1 flakon z bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami a 100ml, **1 op. x 20 flakonów”,**

- w poz. 10: „Ciprofloxacinum rozt. (roztw. w 0,9%NaCl) do infuzji 0,4 g/200ml 1 flakon z bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami a 200ml, **1 op. x 40 flakonów”,**

20) **Pakiet 49, Pozycja 11, Zamawiający wymaga** aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

21) **Pakiet 49, Pozycja 12, Zamawiający wymaga** Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

22) **Pakiet 49, Pozycja 12; Zamawiający wymaga** aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji,

23) **Pakiet 49, Pozycja 13, Zamawiający wymaga** aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

24) **Pakiet 49, Pozycja 13, Zamawiający wymaga** aby zaoferowany Ceftazydym 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji

- 25) pakiet 52 poz. 19, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w dawce 20mg,
- 26) pakiet 55, poz. 1 i 2, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych do glukometru umożliwiającego wykonanie pomiaru w czasie 5 sekund.
- 27) Pakiet 55, poz. 2, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków z kapilarą węższa od szerokości paska
- 28) Pakiet 55, poz. 1,2, Zamawiający **dopuszcza paski** testowe w standardowych opakowaniach (tj. x 50 szt.),
- 29) Pakiet 69 poz. 92, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy
- 30) Pakiet 69, poz. 92, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.
- 31) pakietu nr 69 poz. 60, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu *Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml.*
3. załącznika nr 8- wzoru umowy: Do §2 ust. 4 wzoru umowy Zamawiający dodaje treść o brzmieniu:: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."
4. załącznika nr 8- wzoru umowy: do §13 ust. 1 lit. d) projektu umowy. Zamawiający zmienia zapis na: „w razie zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji w terminach określonych w § 3 wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w kwocie **100,00 zł.** Zapłata kary umownej nie pozbawia Zamawiającego do skorzystania z uprawnień określonych w § 3 pkt. 6.”
5. załącznika nr 8- wzoru umowy; §4 ust. 9, Zamawiający zmienia treść na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo zgłaszania dostaw **na CITO (na ratunek) w zakresie pakietów: nr 3, 8,14,20-21,23-29,40,47-51,57-62, 68,76. Zamówienia na cito (na ratunek) realizowane będą w terminie do 8 godzin [(dla Pakietu nr 3- 12 godzin)- właściwe pozostanie na etapie uzupełniania umowy]] od chwili zgłoszenia zamówienia. Poza godzinami pracy apteki szpitalnej dopuszcza się dostawy w trybie CITO (na ratunek) na wskazany w zamówieniu oddział szpitalny lub inną jednostkę organizacyjną szpitala. Niniejsze zmiany są wiążące dla Wykonawców i należy uwzględnić je w treści składanej oferty”.**

Z uwagi na powyższe, że zmiana SWZ nie jest istotna dla sporządzenia oferty oraz nie wymaga dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą treści SWZ i przygotowanie ofert Zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert.

Załączniki:

1. Zmodyf. Pakiety 1,6,10,19,41,48,49,52,55,69)
2. zmodyf. załącznik nr 8- wzór umowy

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Morko

KIEROWNIK APTEKI SZPITALNEJ
Przemysław Błoch
mgr farmacji aptecznej



