

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:
**DOSTAWA LEKÓW,
PŁYNÓW INFUZYJNYCH,
ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH
ORAZ OPATRUNKÓW SPECJALISTYCZNYCH**
DAZ.26.035.2014
L.dz. 1472/14

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907, 984, 1047, 1473, dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 37 pozycja 1-8 opakowań KabiPac? Opakowanie KabiPac to butelka wolnostojąca, posiada dwa oddzielne korki poliizoprenowe, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 37 pozycja 9 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Mannitol jest stosowany głównie w oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk. Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%. Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 37 pozycja 10 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 38 pozycja 1-4 opakowań KabiPac? Opakowanie KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 38 pozycja 6 i 7 płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego zawierającego jony Na⁺ - 141 mmol/l, K⁺ - 5 mmol/l, Ca⁺⁺ - 2mmol/l, Cl⁻ - 109 mmol/l, Octany - 34 mmol/l, Cytryniany - 3 mmol/l, w opakowaniu stojącym z dwoma portami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6: Czy w Części nr 5 pozycja 1 (Sevoflurane płyn 250 ml - 280 butelek) bez względu na zaferowany produkt i system napełniania, w przypadku niekompatybilności produktu z posiadanymi parownikami, Zamawiający wymaga dostarczenia butelek z zamontowanymi fabrycznie adapterami (montaż adaptera, w celu połączenia butelki z parownikiem, nie wymaga ręcznego montażu na bloku operacyjnym)?

Odpowiedź: Tak, z fabrycznie zamontowanymi adapterami.

Pytanie 7: Czy w części nr 5 pozycja 1 (Sevoflurane płyn 250 ml – 280 butelek) Czy Zamawiający wymaga, aby Sevofluran był kompatybilny z parownikiem będącym na wyposażeniu szpitala?

Odpowiedź: Tak. Na wyposażeniu szpitala są parowniki typu Abbot.

Pytanie 8: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 41 w pozycji nr 9 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N9E, 1500ml? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie ww. produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: Część 9, pozycja 1, 2. Powołując się na pracę mówiącą tym, że wrodzony niedobór antytrombiny III występuje w populacji ogólnej z częstością ok. 0,02-0,17%, a także mając na uwadze fakt, że na Polskim rynku dostępna jest Antytrombina III mająca wskazanie we wrodzonym i nabytym niedoborze antytrombiny III oraz mająca wskazanie we wrodzonym i nabytym niedoborze antytrombiny III zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wymaga w pakiecie numer 9 pozycji numer 1, 2 produktu mającego wskazanie we wrodzonym i nabytym niedoborze antytrombiny III)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 10: Część 12, poz. 1, 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12, w pozycji 1, 2 preparatu Albumina ludzka 20%, w opakowaniu typu worek, o pojemność 50ml i 100ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11: Pak. 33, pozycje 10, 11, 13, 15) Methylprednisolone. Czy Zamawiający wymaga, by wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 12: Pak. 33, pozycje 10, 11, 13, 15) Methylprednisolone. Czy Zamawiający wymaga, by roztwór leku można było przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13: Pak. 33, pozycje 10, 11, 13, 15) Methylprednisolone. Czy Zamawiający wymaga, by lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego
- ostre urazy rdzenia kręgowego

B. choroby reumatyczne w tym: 1. RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14: Pak. 33, pozycja 17 Piperacillin + tazobactamum 4,5g. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian sodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15: Pak. 33, pozycja 17 Piperacillin + tazobactamum 4,5g. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25° C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8° C?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 16: pak 26, pozycje 1 Interferon beta 1a. W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wstrzykiwacz (PEN).

Pytanie 17: Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem np.: tabletki, kapsułka, Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek/kapsułek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych?

tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsułek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj.

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki,

tabletki pow. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? \ Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pak . 29 w poz. 28 preparatu:

Glypressin,1 mg/8,5 ml, roztw. do wstrzyk., 5 amp – w ilości 28 op.? (Terlipressin 100mcg/ml a 2 ml – zakończona produkcja, zastąpiony przez producenta preparatem: Glypressin)

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 21: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pak 42 poz. 46 Perphenazine tabl 8 mg? Ze względu na brak produkcji, brak dystrybucji i brak odpowiedniego zamiennika na rynku.

Odpowiedź: Tak. Zgodnie z załączonym do niniejszych wyjaśnień formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 22: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pak 28 poz. 10 GADODIAMIDUM P 1-D 0,5 MMOL/1 ML a 5 ml ? Ze względu na brak produkcji, brak dystrybucji i brak odpowiedniego zamiennika na rynku.

Odpowiedź: Tak. Zgodnie z załączonym do niniejszych wyjaśnień formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 23: Czy zamawiający w pak 33 poz. 9 Linezolid 0,6g/300 ml płyn inf worek wymaga leku referencyjnego popartego własnymi badaniami klinicznymi, który umożliwia jako jedyny w szpitalu ,przejścia z leczenia formą do infuzji na formę doustną, a także zachowania zgodności farmaceutycznej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24: Dotyczy Części nr 18: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań dla oferowanych immunoglobulin, ponad te, które zostały opisane w SIWZ oraz formularzu cenowym będącym załącznikiem do SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25: Część 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml (IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26: Część 18. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27: Część 18. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 28: Część 18. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obojętny stabilizator.

Pytanie 29: Część 18. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, a dopuszcza rejestrację jw.

Pytanie 30: Część 23 – antyHBs. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 23 poz. 1 immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 180j.m./1ml, okres ważności 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: Część 23 – antyHBs. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 23 poz.2 immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 540j.m./3ml w przeliczeniu 2x opakowanie 540j.m./3ml, okres ważności 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32: Czy Zamawiający w pakiecie nr 32 poz. 4 wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 33: Czy Zamawiający w zadaniu nr 31 poz. 23-24 wymaga, aby preparat bursztynian metoprololu (Metoprololi succinas) posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 34: Czy Zamawiający w pakiecie 32 pozycja 10 wymaga aby zaferowany preparat był pakowany w worek lub flakon polietylenowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza flakon lub worek.

Pytanie 35: Czy Zamawiający w pakiecie 32 pozycja 10 wymaga Ciprofloksacyny w postaci chlorowodorku ciprofloksacyny?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 36: Czy Zamawiający ze względu na możliwe interakcje wymaga, aby w pakiecie 32 pozycja 9 i 10 produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, wymaga aby ww. produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 37: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 28 poz. 2, 3, 11 i utworzenie odrębnego zadania na te pozycje?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 49 poz. 4 i utworzenie odrębnego zadania na tę pozycję?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39: Czy z punktu widzenia zoptymalizowanych potrzeb zamawiającego istotne jest aby preparat immunoglobuliny ludzkiej oferowany w części nr 18 był wolny od sacharozy? Stabilizator ten powszechnie uważany jest za generujący najwięcej działań niepożądanych, głównie na poziomie niewydolności nerek. Ponadto zarówno FDA jak i EMA zachęcają producentów do stosowania innych stabilizatorów niż sacharoza jako bezpieczniejszych. Czy zatem Zamawiający wymaga aby oferowana w części nr 18 immunoglobulina ludzka była wolna od sacharozy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40: Czy Zamawiający w części nr 18 wymaga normalnej immunoglobuliny ludzkiej w formie roztworu do stosowania dożylnego, co jest formą nowocześniejszą i bardziej wygodną w stosunku do liofilizatu i preferowaną w większości ośrodków stosujących immunoglobuliny na świecie? Chcielibyśmy nadmienić, że do przygotowania roztworu, korzystając z proszku i rozpuszczalnika potrzeba więcej czasu, wzrasta ryzyko związane z potencjalnym popełnieniem błędów podczas przygotowania roztworu, a po zastosowaniu takiego produktu może wzrastać również ryzyko powikłań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana w części nr 18 immunoglobulina ludzka posiadała szybkość infuzji pozwalającą na toczenie z minimalną prędkością 5 ml/kg. m.c./h?

Wyższa prędkość toczenia to nie tylko obniżenia kosztów szpitala przez znaczące skrócenia pracy lekarza i pielęgniarki przy pacjencie, lecz również zdecydowany wzrost komfortu terapii dla pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 42: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana w części nr 18 immunoglobulina znajdowała się na liście leków refundowanych stanowiącej załącznik do Obwieszczenia Ministra Zdrowia obowiązującego w dniu składania ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w części nr 11 koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania incydentów o charakterze zakrzepowo-zatorowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w części nr 11 Koncentrat zespołu protrombiny (PCC) 500j.m. wykazywał się skutecznością działania wyrażoną zawartością białka całkowitego, zawierającego substancje czynne (czynniki krzepnięcia oraz białka C i S) i zawierał średnio co najmniej 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiołce?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45: Czy Zamawiający uwzględniając wagę bezpieczeństwa stosowania oraz zapewnienia przewidywalności efektów terapeutycznych, wymaga, aby oferowany w części nr 11 preparat koncentratu zespołu protrombiny miał stałą zawartość czynnika IX, czyli był standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46: Część nr 51, poz. 1. Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 10 x 10 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47: Część nr 51, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5 x 10 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48: Część nr 51, poz. 5. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunku przeciwbakteryjnego o rozmiarze 10 x 10cm, zawierającego alginian wapnia i jony srebra? Charakteryzuje się bardzo szerokim spektrum zastosowań oraz wysoką skutecznością antybakteryjną. Zwalcza bakterie i patogeny w ranie, łącznie z MRSA i VRE. Pochłania bardzo duże ilości wysięku z rany, izoluje i eliminuje zakażenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49: Część nr 51, poz. 5. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunku przeciwbakteryjnego o rozmiarze 10 x 10cm, zawierającego jony srebra i dodatkowo aktywny węgiel, pochłaniający nieprzyjemne zapachy? Charakteryzuje się bardzo szerokim spektrum zastosowań oraz wysoką skutecznością antybakteryjną. Zwalcza bakterie i patogeny w ranie, łącznie z MRSA i VRE. Pochłania bardzo duże ilości wysięku z rany, izoluje i eliminuje zakażenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50: Część nr 51, poz. 6. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania żelu 6g lub 20g z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Pozytywna odpowiedź na nasze pytanie podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na zaoszczędzenie środków przeznaczonych na realizację zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51: Pakiet 52, poz. 4. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania opatrunku sterylnego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opatrunku sterylnego.

Pytanie 52: Do §7 ust. 5 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §8 ust.1 pkt 4) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem udokumentowania tych okoliczności przez Wykonawcę.

Pytanie 54: Do treści §10 ust.1 ppkt c) projektu umowy prosimy o dodanie słów, wynikających z przesłanki zawartej w 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: Zamawiający dodaje zapis do treści §10 ust.1 ppkt c) projektu umowy: „z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu, co nie narusza postanowień §7 ust. 5 umowy”.

Pytanie 55: § 5 ust. 1 pkt.2) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: "chyba, że strony ustalą inny termin ważności dostarczonych produktów leczniczych"?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 56: § 7 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: "z uwzględnieniem zmian cen wskazanych w §8 ust.1 pkt.2) poniżej"?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza proponowany zapis do umowy, wg załączonego do niniejszych wyjaśnień wzoru umowy.

Pytanie 57: § 7 ust. 5 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie po słowach: „niniejszą umową” sformułowania: "chyba że opóźnienie jest dłuższe niż 30 dni, licząc od upływu umownego terminu zapłaty"?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58: § 7 ust. 8 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis § 7 ust. 8 umowy, wg załączonego do niniejszych wyjaśnień wzoru umowy.

Pytanie 59: § 7 ust. 9 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis § 7 ust. 9 umowy, wg załączonego do niniejszych wyjaśnień wzoru umowy.

Pytanie 60: § 8 ust.1 pkt. 5) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61: § 10 ust.1 lit.c) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia, bądź co najmniej (a) zastąpienie dotychczasowego zapisu „z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę”, nowym w brzmieniu „za wyjątkiem przypadków uprawniających Wykonawcę do powołania się”, (b) obniżenie kary umownej do 5% (w miejsce 10%) ?

Odpowiedź: Kara nie może być rażąco wygórowana, ale musi być też realna. Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62: § 10 ust.1 lit.d) Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienie poprzez: (a) zastąpienie dotychczasowego zapisu „z przyczyn niezależnych od Zamawiającego”, nowym w brzmieniu „z przyczyn leżących wyłącznie po stronie Wykonawcy”, (b) obniżenie kary umownej do 5% (w miejsce 10%)?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza do umowy proponowany w p. (a) zapis oraz zachowuje zapis dot. kary umownej 10%, wg załączonego do niniejszych wyjaśnień wzoru umowy.

Pytanie 63: § 10 ust. 3 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez zastąpienie sformułowania „niezależnie od kar umownych”, sformułowaniem „w części przenoszącej wartość zastrzeżonych kar umownych”?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza proponowany zapis do umowy, wg załączonego do niniejszych wyjaśnień wzoru umowy.

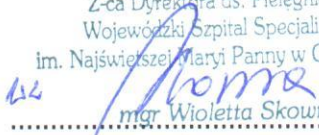
Pytanie 64: Czy Zamawiający w pakiecie 37 pozycja 1-8 i w pakiecie 38 pozycja 1-4, 6 i 7 wymaga zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniu z dwoma jałowymi korkami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, a także w opakowaniach z samouszczelniającymi się portami, w przypadku których nie dochodzi do wycieku z portu po usunięciu zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, pod warunkiem, że będzie to worek.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienie stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na str. internetowej Zamawiającego.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert, umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie udzielonych wyjaśnień treści SIWZ.

Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień 05.06.2014 r., godz. 10.00, termin otwarcia ofert: 05.06.2014, godz. 10.15.

Z-ca Dyrektora ds. Pielęgniarstwa
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

mgr Wioletta Skowron
.....
podpis
kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej

Załączniki:
Wzór umowy - zmiany
Formularz asortymentowo-cenowy Część Nr 28, 42 - zmiany

UMOWA NR DAZ.26.035.2014

/wzór/

zawarta w dniu r., w Częstochowie,
pomiędzy:

**WOJEWÓDZKIM SZPITALEM SPECJALISTYCZNYM IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY,
UL. BIALSKA 104/118, 42-200 CZĘSTOCHOWA,**

KRS: 0000003907, NIP: 573-22-99-604, REGON: 001281053,

zwanym dalej ZAMAWIAJĄCYM, który reprezentuje:

Dyrektor – Jarosław Madowicz,

a:

KRS/wpis do Ewidencji Działalności Gospodarczej:

NIP:, REGON:,

zwaną dalej WYKONAWCĄ, który reprezentuje:

.....,

w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego, przeprowadzonego w trybie przepisów ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zm.), zawarta została umowa następującej treści:

§1

1. Przedmiot zamówienia stanowi **DOSTAWA LEKÓW, PŁYNÓW INFUZYJNYCH, ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH ORAZ OPATRUNKÓW SPECJALISTYCZNYCH** do siedziby Zamawiającego, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w formularzu asortymentowo-cenowym, załączonym do niniejszej umowy.

2. Wykonawca gwarantuje, że oferowany asortyment posiada aktualne dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i używania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r., Nr 45 poz. 271 ze zm.) – jeżeli dotyczy; z ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 ze zm.) – jeżeli dotyczy; i innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania aktualnych dokumentów w okresie trwania zawartej umowy. Wykonawca oferujący opatrunki specjalistyczne przedłoży wymagane dokumenty wraz z pierwszą dostawą.

§2

1. Umowa zostaje zawarta na okres **12** miesięcy od dnia jej zawarcia.

2. Realizacja zamówienia będzie następować sukcesywnie, wg potrzeb Zamawiającego.

§3

1. Za realizację przedmiotu zamówienia Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie zgodne z cenami podanymi w formularzu asortymentowo-cenowym załączonym do niniejszej umowy (Załącznik Nr 1) i one stanowią podstawę do rozliczeń finansowych między Zamawiającym i Wykonawcą.

2. Ceny poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia zawarte w załączonym formularzu asortymentowo-cenowym ulegną zmianie tylko na zasadach i warunkach określonych w § 8.

3. Wynagrodzenie wymienione w ust. 1 obejmuje wszelkie koszty jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej i zgodnej z niniejszą umową oraz obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia (w tym koszty transportu i ubezpieczenia).

4. Wartość przedmiotu całości umowy stanowi kwotę **brutto** **PLN** (słownie:

§4

1. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie realizowana wyłącznie na podstawie zamówienia złożonego faxem przez osobę wskazaną przez Zamawiającego.

2. Wykonawca zobowiązuje się wykonać zamówienie w terminie 3. dni roboczych od dnia złożenia tego zamówienia faksem, przez osobę wskazaną w ust. 4. Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

3. W sytuacji konieczności wykonania zamówienia w trybie pilnym /na ratunek/ Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia w ciągu 2 dni roboczych od złożenia zamówienia. Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

4. Ze strony Zamawiającego osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcą w sprawach dotyczących dostaw jest Kierownik Apteki lub osoba przez niego wyznaczona.

5. Dostawa przedmiotu zamówienia nastąpi do magazynu Apteki Zamawiającego w godz. 8.00-14.00, w dni robocze (tzn. od poniedziałku do piątku). Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

6. Wykonawca będzie dostarczał w jednej dostawie lek o tej samej serii.

§5

1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

- 1) Wykonawca dostarczy zamówiony towar bez faktury VAT,
- 2) jakikolwiek dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin ważności krótszy niż 12 miesięcy, licząc od daty dostarczenia,
- 3) jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,
- 4) jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie posiadał kompletnej dokumentacji obejmującej dokumenty dopuszczające do obrotu i używania lub inne dokumenty wymagane przepisami prawa,
- 5) dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał inny numer serii lub datę ważności niż ta, która figuruje na fakturze VAT,
- 6) dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 1,
- 7) Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami i dniami określonymi w § 4 ust. 5.

§6

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot zamówienia będzie fabrycznie nowy i wolny od wad.

2. W przypadku dostarczenia towaru z wadami ilościowymi lub jakościowymi Wykonawca zobowiązany jest – na żądanie osoby wymienionej w ust. 4 § 4 do:

- 1) uzupełnienia braków ilościowych - w ciągu 3 dni od daty zgłoszenia tych braków,
- 2) wymiany towaru wadliwego jakościowo, na towar wolny od wad – w ciągu 7 dni od daty zgłoszenia tych wad. Zamawiający przesyła reklamowany, wadliwy jakościowo towar na koszt Wykonawcy.

§7

1. Zapłata wynagrodzenia określonego w § 3 odbywać się będzie, na podstawie faktur VAT prawidłowo wystawionych przez Wykonawcę, za każdą część realizowanego zamówienia.

2. Kwota każdej faktury VAT wynikać będzie z przemnożenia ilości dostarczonych elementów przedmiotu zamówienia oraz ich cen jednostkowych zawartych w formularzu asortymentowo-cenowym załączonym do niniejszej umowy, z uwzględnieniem zmian cen wskazanych w § 8 ust. 1 pkt 2 poniżej.

3. Zapłata wynagrodzenia nastąpi w formie polecenia przelewu na rachunek bankowy wskazany na fakturze, w terminie 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego. W przypadku, gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny od pracy, to płatność nastąpi w następnym dniu roboczym następującym po tym dniu.

4. W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 6 ust. 2 zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 3 niniejszego paragrafu.

5. W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia usług objętych niniejszą umową. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.

6. Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.

7. Wykonawca przyjmuje do wiadomości i zobowiązuje się, iż zapłata za świadczenia wykonane zgodnie z umową nastąpi tylko i wyłącznie przez Zamawiającego bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, i tylko w drodze przelewu na rachunek Wykonawcy. Umorzenie długu Zamawiającego do Wykonawcy poprzez uregulowanie w jakiegokolwiek formie na rzecz innych podmiotów niż bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, może nastąpić wyłącznie za poprzedzającą to uregulowanie zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

8. Kara umowna płatna będzie w szczególności w drodze złożenia przez Zamawiającego oświadczenia woli o potrąceniu, bez konieczności uzyskiwania zgody Wykonawcy. Zamawiający jest uprawniony do złożenia przedmiotowego oświadczenia najwcześniej z chwilą powzięcia wiadomości o naruszeniu przez Wykonawcę zakazów, o których mowa w ustępie 6 i 7 niniejszego paragrafu.

9. Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym towarem.

10. Faktura niezgodna z postanowieniami § 7, niniejszej umowy upoważnia Zamawiającego do wystawienia noty korygującej, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

§8

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w następujących przypadkach i na określonych warunkach:

- 1) dopuszcza się obniżenie wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego,
- 2) dopuszcza się zmniejszenie lub zwiększenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług na przedmiot zamówienia lub zmiany cen urzędowych przedmiotu umowy,
- 3) dopuszcza się zmianę cen jednostkowych asortymentu objętego umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny wynikającej z umowy (formularza asortymentowo-cenowego),
- 4) dopuszcza się zmianę na równorzędny rodzaj przedmiotu zamówienia, w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy jest on niedostępny na rynku polskim, przy zachowaniu wartości przedmiotu umowy,
- 5) dopuszcza się zamianę towaru na inny - synonimowy i tańszy, lub inny – w ramach tej samej grupy,
- 6) dopuszcza się przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi w danej części/pakiecie, przy zachowaniu maksymalnej wartości danego pakietu,
- 7) dopuszczalna jest zmiana nazwy, oznaczenia co do ilości sztuk/dawek/gramatury przedmiotu świadczenia Wykonawcy, przy zachowaniu tożsamości świadczenia i jego jakości. W tym przypadku zmiana nie może skutkować zwiększeniem wartości przedmiotu umowy,
- 8) dopuszcza się ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępniem od umowy, nawet w części; w takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar,
- 9) dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy do czasu wykorzystania ilościowego i wartościowego przedmiotu zamówienia,
- 10) dopuszcza się odstępniem od części umowy w przypadku braku środków finansowych Zamawiającego,
- 11) dopuszcza się zmianę umowy polegającą na zmianie danych Wykonawcy bez zmian samego Wykonawcy np. zmiana siedziby, adresu, nazwy.

2. W przypadku zmiany formy organizacyjno-prawnej Zamawiającego, bądź jego reorganizacji, zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania niniejszej umowy z zachowaniem 90-dniowego okresu wypowiedzenia, bez konieczności ponoszenia z tego tytułu jakichkolwiek skutków finansowych, zwłaszcza w zakresie roszczeń odszkodowawczych.

§9

1. Zmiana postanowień umowy wymaga, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.
2. Zmiana umowy na wniosek Wykonawcy wymaga wskazania okoliczności uzasadniających dokonanie tej zmiany.
3. Każda zmiana umowy wymaga zgody Zamawiającego.
4. Ewentualne aneksy oraz inne dokumenty związane z przedmiotem niniejszej umowy zostaną przesłane/odesłane Wykonawcy za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki lub przekazane - w uzgodnieniu z Zamawiającym - przez kuriera zamówionego przez Wykonawcę. Nie dotyczy to sytuacji, gdy do zmiany treści umowy dochodzi z inicjatywy Zamawiającego.

§10

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości:

- a) za zwłokę w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 2 i 3, każdorazowo karę umowną w wysokości 0,2 % wartości brutto tej dostawy za każdy dzień zwłoki,
- b) za zwłokę w wykonaniu obowiązku określonego w §6 ust. 2 – karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień zwłoki,
- c) za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 10% kwoty brutto od niezrealizowanej części umowy, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu, co nie narusza postanowień §7 ust. 5 umowy”.
- d) za odstępniem od umowy z przyczyn leżących wyłącznie po stronie Wykonawcy – 10% od niezrealizowanej części umowy.

2. Kara umowna płatna będzie w ciągu 7 dni od daty wystawienia Wykonawcy noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo potrącen kwoty kary umownej z bieżących faktur za wykonane dostawy, wystawionych przez Wykonawcę.

3. W przypadku, gdy strata rzeczywista spowodowana niewykonaniem obowiązków wynikających z niniejszej umowy przekracza wysokość kar umownych, Zamawiający może w części przenoszącej wartość zastrzeżonych kar umownych, dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych Kodeksu Cywilnego.

4. Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy.

§11

- 1.** Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w przypadku określonym w art. 145 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Wykonawcy nie przysługują w takim przypadku żadne roszczenia odszkodowawcze.
- 2.** Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez wypowiedzenia w przypadku:
 - a)** gdy Wykonawca, pomimo trzykrotnego pisemnego wezwania, nadal nie wykonuje lub nienależyście wykonuje umowę,
 - b)** otwarcia postępowania upadłościowego lub likwidacyjnego wobec Wykonawcy,
 - c)** wykreślenia Wykonawcy z właściwej ewidencji.Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie powiadomić pisemnie Zamawiającego o zaistnieniu okoliczności opisanych w ppkt. b-c niniejszego ustępu.

§12

- 1.** W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
- 2.** Ewentualne spory wynikłe z umowy będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

§13

- 2.** Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności.

§14

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Formularz asortymentowo-cenowy

Część Nr 28

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 6x7)	% VAT	Wartość brutto (kol. 8x9)
1	Amidotrizoic acid – stosowanie doustne i doobytniczo fl 100 ml (1 ml zawiera 660mg amidotryzonianu megluminy i 100mg amidotryzonianu sodu w tym 370 mg jodu)		fl	1400					
2	Dimeglumini gadobenas 529 mg/ml a 15 ml		fiol	100					
3	Dimeglumini gadobenas 529 mg/ml a 20 ml		fiol	50					
4	Gadobutrol 1.0,604,72 mg/ml a 15 ml		fiol	100					
5	Gadobutrol 1.0,604,72 mg/ml a 7,5 ml		amp.-strz.	100					
6	Gadobutrol 1.0,604,72 mg/ml a 7,5 ml		fiol	350					
7	Gadodiamide 0,5mmol/ml a 15 ml		fiol	100					
8	Gadodiamide 0,5mmol/ml a 20 ml		fiol	50					
9	Gadodiamide 0,5mmol/ml a 10 ml		fiol	50					
10	Gadodiamide 0,5mmol/ml a 5 ml		fiol	50					
11	Gadoteridolum 279,3 mg/ml a 15 ml		fiol	100					
12	lohexol 350 mg J/ml a 100ml		but	1800					
13	lohexol 350 mg J/ml a 50 ml		but	1000					
14	lomeprolum 400 mg J/ml a 100 ml		fl	2000					
Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.									
Razem zł									
									-

.....
miejsce i data

.....
podpis osoby/-ów
uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika

Formularz asortymentowo-cenowy

Część Nr 42

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 6x7)	% VAT	Wartość brutto (kol. 8x9)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Acebutolol tabl. 200 mg		tabl	300					
2	Aciclovir tabl 200 mg		tabl	900					
3	Ambroxol płyn do inh. 7.5mg/ml a 100 ml		op	100					
4	Ambroxoli hydrochloridum 15mg/5ml a 150 ml syrop		op	45					
5	Amikacin gutt.opht. 0,3% 5 ml		op	8					
6	Amoxicillin + Clavulanic acid tabl.500mg+125mg		tabl	100					
7	Bencyclane tabl. 100 mg		tabl	60					
8	Bisacodyl supp 10mg		supp	250					
9	Bisacodyl tabl. dojeilit. 5mg		tabl	100					
10	Bromhexine tabl. 8 mg		tabl	2600					
11	Carvedilol tabl. 25mg		tabl	240					
12	Cinnarizine tabl. 25 mg		tabl	100					
13	Clarithromycin tabl.powl.500mg		tabl	350					
14	Claritine tabl. 10 mg		tabl	150					
15	Clindamycin 300mg		kaps	80					
16	Clonidine tabl. 75 mcg		tabl	250					
17	Co- trimoxazole tabl. 120 mg		tabl	60					
18	Co- trimoxazole tabl. 480 mg		tabl	60					
19	Desmopressin 60mcg liof. doust.		tabl	180					
20	Dexamethasone tabl. 0,5mg		tabl	300					
21	Diclofenac tabl. 50mg		tabl	300					
22	Digoxin tabl 100 mcg		tabl	780					
23	Diphenoxylate tabl. 2,5mg		tabl	60					
24	Donepezil tabl. 5 mg		tabl	56					
25	Enalapril tabl. 10mg		tabl	1500					

56	Thiamazole tabl. 5mg		tabl	4800				
57	Triamcinolone tabl. 4 mg		tabl	60				
58	Xylomethazoline krople do nosa 1mg/g a 10 ml		op	20				
Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.								
Razem zł								-

.....
 miejsce i data

.....
 podpis osoby/-ów
 uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
 lub pełnomocnika