Kraków, dnia 22.06.2021 r.

DFP.271.43.2021.LS

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

# Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę produktów leczniczych, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, kosmetyków do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie..

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

Pytanie 1

Pakiet 1: W przypadku oferowania niepełnej ilości opakowań czy liczbę opakowań należy podać do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż zgodnie z pkt 10.10 SWZ ppkt 6 oferowaną ilość opakowań jednostkowych, w takim przypadku jak wskazano w pytaniu, należy podać zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia (tj. arkuszem cenowym stanowiącym zał. nr 1a do SWZ). Sposób wyliczenia oferowanej ilości opakowań opisany został w pkt. 10.10 SWZ.

Pytanie 5

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia (tj. arkuszem cenowym stanowiącym zał. nr 1a do SWZ).

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 58 - Spray zawierający srebro koloidalne, sól sodową kwasu hialuronowego, dwutlenek krzemu oraz kaolin absorbujący wysięk?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 9

Pakiet 57 -pytania

Zasady równości i proporcjonalności nakładana na zamawiającego obowiązek równego traktowania wszystkich wykonawców, które powinno występować na każdym etapie postępowania bez stosowania przywilejów ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości. Równe traktowanie odnosi się zarówno do aspektu merytorycznego jaki formalnego zamówienia. Używając zapisu zmodyfikowany polimer (patent - parametr wykluczajacy wprowadzany jako minimalne wymaganie ) może naruszać te zasady przez celową eliminacje wykonawców i doprowadzenie do sytuacji w której tylko jeden z nich weźmie udział w postępowaniu, Z kolei Zasada uczciwej konkurencji nakłada na zamawiającego obowiązek przygotowania i prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji Naruszenie uczciwej konkurencji to nie tylko Eliminowanie z ubiegania się o niektórych wykonawców przez wskazanie nazbyt konkretnego wymogu jakim jej ww. zapis ,.ale jest też sprzeczne z punktem :Zamawiający w Opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 57 zawarł dokładny opis przedmiotu zamówienia , który charakteryzuje jednego wykanwce

Pragniemy zwrócić uwagę, że Zamawiający użył opisów zbyt dokładnych , gdyż proponowany opis produktu uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej , Zamawiający użył opisu przedmiotu zamówienia charakterystycznego dla jednego dostawcy- ograniczającego konkurencję. Dlatego proponujemy ofertę równoważną a i prosimy o uznanie produktu o niewielkich różnicach o dopuszczenie do postępowania jako produktu równoważnego co nie ma wpływu na funkcje leczenia ;

Czy zamawiający dopuści aplikator 12 lub 14 , 38 lub 40 cm ,co nie ma negatywnego wpływu na terapie kliniczną ???

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 10

Pakiet 57 -pytania

Czy zamawiający dopuści hydrofilne mikrocząsteczek oczyszczonej, naturalnej skrobi o wysokiej zdolności pochłaniania wody, zamiast systemu złożonego z cząsteczek zmodyfikowanego polimeru, co nie zmienia procesu leczenia

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 11

Pakiet 57 -pytania

Dzięki pozytywnym odpowiedziom Zamawiający poszerzy krąg wykonawców o więcej niż jednego , w razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne , proponowany produkt pod nazwą Arista (BD, USA) jest znany zamawiającemu i nie zgłaszał uwag w trakcie jego użytkowania

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w par. 3.3. zniesie wymóg potwierdzania otrzymania zamówień? Prawo farmaceutyczne nakazuje informowanie o odmowie wykonania zamówienia, lecz nie o przyjęciu go do realizacji. Jest to dodatkowy, niewynikający z przepisów obowiązek Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.6.? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu towaru po jego przyjęciu powoduje w istocie, że towar sprzedawany jest na próbę, zaś w przypadku ich zwrotu - produkty lecznicze nie będą się nadawać do dalszego obrotu, co naraża Wykonawcę na stuprocentową stratę. Nadto Wykonawca zauważa, że (a) towar został dobrowolnie przyjęty przez Zamawiającego, (b) własność towaru przeszła na Zamawiającego i (c) „zwrot” towaru oznacza wobec uprzedniego przejścia własności w istocie sprzedaż hurtową przez Zamawiającego Wykonawcy, do czego potrzeba koncesji na handel hurtowy lekami.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w par. 4.2 wprowadzi automatyczną zmianę ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Obecne zapisy, w razie braku zgody Zamawiającego, grożą Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 15

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 8.2 z 2% do wartości max. 0,2%, a także zrezygnuje z kwoty minimalnej kary, to jest 50zł? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 16

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 8.3 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Części 7 poz. 1-2 do oddzielnej części, w związku ze zmianą dystrybutora leku, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż zmianie ulega arkusz cenowy (załącznik nr 1a do SWZ) w zakresie części nr 7. Modyfikacja ta polega na wykreśleniu z części 7 przedmiotu zamówienia pozycji nr 1 i 2, zgodnie z brzmieniem arkusza cenowego w zakresie części 7 przedstawionym w załączeniu.

W związku z powyższym zmianie ulega załącznik nr 6 do SWZ poprzez modyfikację kwoty przeznaczonej na sfinansowanie zamówienia w części 7, zgodnie z brzmieniem załącznika nr 6 do SWZ przedstawionym w załączeniu.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 9 insuliny w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 19

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 10 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów ,,…od dnia otrzymania zawiadomienia” na ,,…od dnia uznania reklamacji”. .

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 20

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 2, 3:

2. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kar umownych zgodnie z poniższymi zasadami: za nieterminową dostawę, w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej (jednak nie mniej niż 15 zł) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w § 3 ust. 3 umowy i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy,

3. W przypadku odstąpienia od Umowy lub rozwiązania Umowy przez Szpital Uniwersytecki z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy (w zakresie części której dotyczy naruszenie). Kara, o której mowa w zdaniu poprzednim dotyczy odstąpienia w trybie przepisów kodeksu cywilnego, a także odstąpienia przewidzianego w Umowie.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 21

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 22

Dot. pakietu nr 58 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga w w/w pozycji preparatu Argotiab, spray, 125 ml czyli wyrobu medycznego 2b do stosowania bez ograniczeń wiekowych oraz z możliwością stosowania u pacjentów w okolicach lędźwi i genitaliów?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 22

Czy w Części nr 43 poz. 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego kombinacje żywych kultur takich samych trzech szczepów bakterii probiotycznych w takim samym stosunku ilościowym, w identycznym łącznym stężeniu 1,6mld CFU/ kaps.? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

opis oferowanego produktu:

TribioDr. bakterie kwasu mlekowego: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus, Bifidobacterium lactis; dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego postać: kapsułki, 20 kapsułek w opakowaniu opis: TribioDR. to probiotyk w postaci kapsułek zawierający żywe szczepy bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 1,6 x 10\*9 CFU bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus, Bifidobacterium lactis, wskazania: TribioDr. w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u dzieci oraz u osób dorosłych w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia zaburzeń układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii, w celu odbudowania fizjologicznej flory jelitowej, wspomagająco przy leczeniu biegunek wirusowych oraz biegunek bakteryjnych, dla zachowania prawidłowej pracy jelit i wspomagania procesu trawienia oraz przy wystąpieniu tzw. biegunki podróżnych lub profilaktycznie poprzez stabilizację i korzystne oddziaływanie na florę jelitową. składniki (1 kapsułka): jedna kapsułka zawiera 1,6 x 10\*9 CFU\* bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus acidophilus 43,75%, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus 12,5%, Bifidobacterium lactis 43,75%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce. Jest to związane z technologią produkcji i brakiem konserwantów. Prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki produktów do żywienia dojelitowego wyspecyfikowanych w części 59 pozycjach 1,4,5,6 i 7 i dopuszczenie w/w pozycjach dostawy produktu z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję wskazaną w powyższym pytaniu. Zamawiający jednocześnie modyfikuje pkt. 3.12 SWZ, który otrzymuje nowe następujące brzmienie:

„3.12. Dotyczy części 1-58, 59 (poz. 2-3), 60: Zamawiający wymaga, aby minimalny termin ważności zaoferowanego asortymentu wynosił co najmniej 12 miesięcy od dnia jego dostawy.

Dotyczy części 59 (poz. 1, 4-7): Zamawiający wymaga, aby minimalny termin ważności zaoferowanego asortymentu wynosił co najmniej 8 miesięcy od dnia jego dostawy.”

W związku z powyższą zmianą §3 ust. 5 i 6 wzoru umowy nabierają następującego brzmienia:

„§3

5. Wykonawca oświadcza, iż dostarczone produkty posiadają okres ważności nie krótszy niż 127/88 miesięcy od dnia jego dostawy.

6. W przypadku dostarczenia produktu z terminem ważności krótszym niż 129/810 miesięcy Szpital Uniwersytecki zastrzega sobie prawo jego zwrotu na 3 miesiące przed upływem jego terminu ważności.

9 Nie dotyczy części 59 (poz. 1, 4-7)

10 Dotyczy części 59 (poz. 1, 4-7)”

Pytanie 24

Produkt wyspecyfikowany przez Zamawiającego w pakiecie 59 pozycji 5 i 7 są dostępne w opakowaniach po 4 sztuki. W zawiązku z powyższym prosimy Zamawiającego o dopuszcenie w pozycji 5 produktu pakowanego w opakowaniu 4x125 ml oraz w pozycji nr 7 w opakowaniu 4x200 ml w przeliczeniu na ilości wskazane w SWZ. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 25

Część nr 57

POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie proszek (system) hemostatyczny uzyskany z oksydowanej regenerowanej celulozy o działaniu antybakteryjnym, ulega pełnej absorpcji max do 3 dni, proszek + aplikator 10 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

Część nr 57

POZ. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie proszek (system) hemostatyczny uzyskany z oksydowanej regenerowanej celulozy o działaniu antybakteryjnym, ulega pełnej absorpcji max do 3 dni, proszek + aplikator 10 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Część nr 57

POZ. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aplikator 10 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Zadanie 20 Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w formie proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 29

Zadanie 22 Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 30

Zadanie 27 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w Zadaniu 27 w poz. 2 w dawce 10mg/ml 200 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 31

Dotyczy części nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1, 2, 3 leku w postaci ampułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza lek w postaci ampułek.

Pytanie 32

Dot. pakietu nr 11 poz. 26 i 27. Czy Zamawiający w w/w pozycjach ma na myśli kolejno 6 i 10 opakowań preparatu x 60 tabletek?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji.

Pytanie 33

Dot. pakietu nr 11 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat Bebilon Pepti 1 DHA 400g w ilości 180 sztuk? Produkt w puszkach 450 g został wycofany z oferty producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci „proszek: puszka 450g lub 400g”.

Pytanie 34

Dot. pakietu nr 43 poz. 43. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jego wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż zmianie ulega arkusz cenowy (załącznik nr 1a do SWZ) w zakresie części nr 43. Modyfikacja ta polega na wykreśleniu z części 43 przedmiotu zamówienia pozycji nr 43, zgodnie z brzmieniem arkusza cenowego w zakresie części 43 przedstawionym w załączeniu.

W związku z powyższym zmianie ulega załącznik nr 6 do SWZ poprzez modyfikację kwoty przeznaczonej na sfinansowanie zamówienia w części 43, zgodnie z brzmieniem załącznika nr 6 do SWZ przedstawionym w załączeniu.

W związku z powyższym dostosowano również odpowiednie postanowienia wzoru umowy.

Pytanie 35

Dot. pakietu nr 43 poz. 51. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat będący suplementem diety? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w części 43 poz. 51 wymaga suplementu diety. W związku z tym wprowadzono następujące zmiany w SWZ:

- w pkt 3.3 SWZ dokonano zmian w zakresie kodów CPV poprzez wykreślenie części 43 poz. 51 z kodu 15882000-3 (dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego) oraz dodano dla niniejszej części 43 poz. 51 nowy kod CPV o brzmieniu:

„15882000-4 – suplement diety (część 43 poz. 51)”

- pkt 3.9 SWZ otrzymuje nowe następujące, brzmienie (w związku z tym, iż dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego nie dotyczy części 43 poz. 51):

„3.9. Przez dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego, stanowiące przedmiot zamówienia w częściach: 11 (poz. 35), 43 (poz. 5, 52), 59-60, należy rozumieć środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia. Zaoferowane dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o bezpieczeństwie żywności i żywienia.”

- dodano nowy pkt 3.10\* w SWZ, który otrzymał następujące brzmienie:

„3.10\*. Przez suplement diety, stanowiący przedmiot zamówienia w części 43 (poz. 51) należy rozumieć suplementy diety w rozumieniu ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia. Zaoferowany suplement diety musi być dopuszczony do obrotu na zasadach określonych w ustawie o bezpieczeństwie żywności i żywienia.

- pkt 11 formularza oferty (zał. nr 1 do SWZ) otrzymuje nowe następujące brzmienie (w związku z tym, iż dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego nie dotyczy części 43 poz. 51):

„11. Oświadczamy, że oferowane przez nas dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego, stanowiące przedmiot zamówienia w częściach: 11 (poz. 35), 43 (poz. 5, 52), 59-60, są dopuszczone do obrotu na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o bezpieczeństwie żywności i żywienia. Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Polski. (dotyczy wykonawców oferujących dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego)”

- dodano nowy pkt 12\* w formularzu oferty (zał. nr 1 do SWZ), który otrzymał następujące brzmienie:

„12\*. Oświadczamy, że oferowane przez nas suplementy diety, stanowiące przedmiot zamówienia w części: 43 (poz. 51), są dopuszczone do obrotu na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o bezpieczeństwie żywności i żywienia. Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Polski. (dotyczy wykonawców oferujących suplementy diety)„

Zamawiający informuje, że modyfikuje treść specyfikacji warunków zamówienia tj. zmianie ulega załącznik nr 1a do SWZ w zakresie części nr 47. Modyfikacja ta polega na dodaniu w kolumnie „Skład” wymogu o brzmieniu:

„\* Możliwość leczenia ciężkich krwotoków u pacjentów z hipofibrynogenemią nabytą w przebiegu interwencji chirurgicznej. Udokumentowane w CHPL”.

W załączeniu przekazuję załącznik nr 1a do SWZ (arkusz cenowy) i załącznik nr 6 do SWZ uwzględniające powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.

Zamawiający informuje, że modyfikuje treść specyfikacji warunków zamówienia również w zakresie pkt 12.1 i 12.3 SWZ, tj. termin składania ofert ulega przedłużeniu **do dnia 07.07.2021 r. do godz. 12:00**. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 07.07.2021 r. o godz. 12:01**. Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

W związku ze zmianą terminu składania ofert, termin związania ofertą ulega wydłużeniu. Pkt 9.1. SWZ otrzymuje brzmienie:

„9.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 04.10.2021 r.**”