

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:58758-2018:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Zabrze: Produkty farmaceutyczne
2018/S 027-058758**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2018/S 021-043517)

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 323732346
E-mail: kierownik.zamowienia@klinika-zabrze.med.pl
Faks: +48 323732308
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**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2018/S 021-043517](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**

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 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 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.

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 zaferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaferować 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 zaferowania leku równoważnego tj. odtwórczego (generyku) Wykonawca zobowiązany jest zaferować 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: 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 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 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 – RIOCIQUATUM – 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 – Sildenafil – 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 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: 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 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.

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:**