

Znak DOAT: 57/05/2021

Dotyczy: Modyfikacji SWZ oraz wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II.

Znak sprawy: 01/04/2021.

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 135 ust. 1, 5 i 6 oraz art. 137 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.) modyfikuje SWZ w postępowaniu poprzez zmianę zapisu określonego w punkcie XV Wadium pkt. 12 , a także XII.II Opis sposobu przygotowania ofert oraz dokumentów wymaganych przez zamawiającego w SWZ pkt 1. oraz odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

1. MODYFIKACJA SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zakres modyfikacji SWZ jest następujący:

1. w SWZ jest:

XII.II Opis sposobu przygotowania ofert oraz dokumentów wymaganych przez zamawiającego w SWZ

1. Oferta, wniosek oraz przedmiotowe środki dowodowe (jeżeli były wymagane) składane elektronicznie muszą zostać podpisane **elektronicznym kwalifikowanym podpisem** lub **podpisem zaufanym** lub **podpisem osobistym**. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, **kwalifikowany podpis elektroniczny** lub **podpis zaufany** lub **podpis osobisty** Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.
2. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.

3. Oferta powinna być:
 1. sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim,
 2. złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem platformazakupowa.pl,
 3. podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione
4. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać "Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku".
5. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES.
6. Zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
7. Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
8. Każdy z wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje podlegać będzie odrzuceniu.
9. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
10. Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę powinny być w języku polskim, chyba że w SWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.
11. Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 ustęp 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.
12. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.

w SWZ powinno być:

XII.II Opis sposobu przygotowania ofert oraz dokumentów wymaganych przez zamawiającego w SWZ

1. Oferta, wniosek oraz przedmiotowe środki dowodowe (jeżeli były wymagane) składane elektronicznie muszą zostać podpisane **elektronicznym kwalifikowanym podpisem**. W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, **kwalifikowany podpis elektroniczny** Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.
2. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
3. Oferta powinna być:
 1. sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim,
 2. złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem platformazakupowa.pl,
 3. podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
4. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać "Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku".
5. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików podpisu w formacie XAdES.
6. Zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
7. Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub

wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem:

<https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

8. Każdy z wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje podlegać będzie odrzuceniu.
9. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
10. Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę powinny być w języku polskim, chyba że w SWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.
11. Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 ustęp 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.
12. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.

2. w SWZ jest:

XIII.II. Złożenie oferty w postępowaniu.

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zoz_wloszczowa do dnia 26.05.2021 r. do godziny 10:00.
2. Termin związania ofertą upływa w dniu 23.08.2021 r.
3. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
4. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
5. Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

6. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
7. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

w SWZ powinno być:

XIII.II. Złożenie oferty w postępowaniu.

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zoz_wloszczowa do dnia 26.05.2021 r. do godziny 10:00.
2. Termin związania ofertą upływa w dniu 23.08.2021 r.
3. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
4. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
5. Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
6. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
7. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

3. w SWZ jest:

XV Wadium:

9. Z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp musi wynikać bezwarunkowe, nieodwołalne i na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, zobowiązanie gwaranta lub poręczyciela do zapłaty na rzecz zamawiającego kwoty określonej w gwarancji lub poręczeniu, w okolicznościach, o których mowa w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp,
10. Gwarancje i poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp podlegać muszą prawu polskiemu. Wszystkie spory dotyczące gwarancji i poręczeń, o których

mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp będą rozstrzygane zgodnie z prawem polskim przez sądy polskie. W przypadku, gdy Wykonawca wnosi wadium w formie gwarancji lub poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp w języku innym niż język polski, dokument gwarancji lub poręczenia należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Gwarancje i poręczenia podlegać muszą prawu polskiemu, a wszystkie spory odnośnie gwarancji poręczeń będą rozstrzygane zgodnie z prawem polskim i poddane jurysdykcji sądu właściwego dla siedziby Zamawiającego.

11. Na podstawie art. 450 ust. 4 Pzp w przypadku wniesienia wadium w pieniądzu Wykonawca może wyrazić zgodę na zaliczenie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia.
12. Z treści gwarancji (poręczenia) musi jednoznacznie wynikać nieodwoływalne i bezwarunkowe, na każde żądanie zgłoszone przez zamawiającego, zobowiązanie gwaranta (poręczyciela) do zapłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 98 ust. 6 PZP. Ponadto powinien być wskazany termin obowiązywania gwarancji (poręczenia), który nie może być krótszy niż termin związania ofertą.

w SWZ powinno być:

XV Wadium:

9. Z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp musi wynikać bezwarunkowe, nieodwołalne i na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, zobowiązanie gwaranta lub poręczyciela do zapłaty na rzecz zamawiającego kwoty określonej w gwarancji lub poręczeniu, w okolicznościach, o których mowa w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp,
10. Gwarancje i poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp podlegać muszą prawu polskiemu. Wszystkie spory dotyczące gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp będą rozstrzygane zgodnie z prawem polskim przez sądy polskie. W przypadku, gdy Wykonawca wnosi wadium w formie gwarancji lub poręczeń, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2-4 ustawy Pzp w języku innym niż język polski, dokument gwarancji lub poręczenia należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Gwarancje i poręczenia podlegać muszą prawu polskiemu, a wszystkie spory odnośnie gwarancji poręczeń będą rozstrzygane zgodnie z prawem polskim i poddane jurysdykcji sądu właściwego dla siedziby Zamawiającego.
11. Na podstawie art. 450 ust. 4 Pzp w przypadku wniesienia wadium w pieniądzu Wykonawca może wyrazić zgodę na zaliczenie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia.
12. Z treści gwarancji (poręczenia) musi jednoznacznie wynikać **bezwarunkowe nieodwołalne i na pierwsze pisemne** żądanie zgłoszone przez zamawiającego, zobowiązanie gwaranta (poręczyciela) do zapłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 98 ust. 6 PZP. Ponadto powinien być

wskazany termin obowiązywania gwarancji (poręczenia), który nie może być krótszy niż termin związania ofertą.

2 WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (odpowiedzi na pytania)

Pytanie nr 1

do pakietu 39 pozycji 2, 3, 4 oraz 5

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży sprzętów do żywienia dojelitowego (zestawów, strzykawek i zgłębników) z końcówka EN-lock Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie sprzętu do żywienia z bezpieczną końcówką EnFit?

Zmiana wynikała z przyjęcia międzynarodowej normy dla złączy wyrobów medycznych w żywieniu dojelitowym i wymianie złączy EnLock na EnFit.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 2

do pakietu 94 pozycji 1

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży zestawów do żywienia dojelitowego z końcówka EN-lock Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie zestawu z bezpieczną końcówką EnFit?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 3

do pakietu 26 pozycji 2 oraz 3

Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego worków typu Pack na opakowanie butelka typu OpTri, Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie diety w butelce? Diety w worku 1000ml nie są już sprzedawane.

Zmian opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Nowe opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu zestawów FloCare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek. Zdjęcia nowej butelki OpTri, która sukcesywnie zastępuje worek typu PACK poniżej:



Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 5

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 ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Tak podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę

Pytanie 6

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: Tak podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę

Pytanie 7

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: Tak podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Pytanie 8

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?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 9

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 10

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie 11

Czy w pakiecie 62 Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 12

Czy dla pakietu 62 Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leków z terminem ważności nie krótszym niż 6 m-cy?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 13

Czy w pakiecie numer 2, poz. 28 zamawiający dopuszcza możliwość przeliczania wielkości opakowania ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 14

Czy w PAKIET NR 6 poz. 103 (MACROGOL proszek do sporządzania roztworu doustnego 74g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep prosz.do.sprządz.roztw.dostn.PL i po przeliczeniu zaoferowanie 156 opakowań?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (Pr. Do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g. Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Moviprep jest numerem 1 w oczyszczaniu jelita NA ŚWIECIE!*

Zgodnie Nowymi Rekomendacje ESGE 2019 (1):

- PEG dwa litry + kwas askorbinowy (Moviprep) rekomendowany przez ESGE do oczyszczania

jelita o Porównywalna skuteczność do wysokoobjętościowych roztworów (4l PEG) ale lepsza tolerancja oraz chęć do ponownego zastosowania o Wysoka skuteczność oczyszczania również PRAWEJ części jelita

• Aby osiągnąć oczyszczanie > 90% konieczna jest współpraca pacjenta w przygotowaniu jelita do badania o Compliance pacjentów można poprawić przez zastosowanie leku:

- ♣ łatwiejszego do wypicia (mniejsza objętość płynu)
- ♣ lepszym smaku (cytrynowy smak)
- ♣ lepiej tolerowanego (mniej nudności/wymiotów)

Odpowiedź: Tak

Pytanie 15

Pakiet nr. 91

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 91 natrium hydricum c calce o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 18 op) ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 16

pakiet 3 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 3 do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepłą, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego postępowania

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 18

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 w pozycji nr 1, 2, 3, dopuści do zaoferowania produkt równoważny w bezpiecznych opakowania stojących z dwoma sterylnymi, zagłębionymi, samouszczelniającymi się portami, różnej wielkości, zabezpieczone łatwo usuwalnymi koreczkami wskazującymi przeznaczenie portu? Proponowane opakowania z powodzeniem są stosowane w Państwie jednostce od długiego czasu, bez jakichkolwiek negatywnych opinii czy reklamacji.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 19

Czy Zamawiający w zadaniu nr 15 w pozycji nr 1, 2, 3, dopuści do zaoferowania produkt równoważny w bezpiecznych opakowania stojących z dwoma sterylnymi, zagłębionymi, samouszczelniającymi się portami, różnej wielkości, zabezpieczone łatwo usuwalnymi koreczkami wskazującymi przeznaczenie portu? Proponowane opakowania z powodzeniem są stosowane w Państwa jednostce od długiego czasu, bez jakichkolwiek negatywnych opinii czy reklamacji

Odpowiedź: Nie

Pytanie 20

Czy Zamawiający w zadaniu nr 83 w pozycji nr 3 i 4, dopuści do zaoferowania produkt równoważny w bezpiecznych opakowania stojących z dwoma sterylnymi, zagłębionymi, samouszczelniającymi się portami, różnej wielkości, zabezpieczone łatwo usuwalnymi koreczkami wskazującymi przeznaczenie portu? Proponowane opakowania z powodzeniem są stosowane w Państwa jednostce od długiego czasu, bez jakichkolwiek negatywnych opinii czy reklamacji.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 21

Czy Zamawiający w par. 5.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Przedmiotem niniejszego postępowania jest konkretny lek, wskazany w ofercie Wykonawcy i tenże lek Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć po zaoferowanej cenie. Zmiana przedmiotowa w tym zakresie nie może stanowić zobowiązania Wykonawcy w postępowaniu.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 22

Czy Zamawiający w par. 6.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 23

Czy Zamawiający w par. 7.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 24

Czy Zamawiający zgodnie z par. 8.3 dopuszcza faktury wystawiane raz w miesiącu? Nawiązanie do tygodnia w zapisie par. 8.3 budzi wątpliwość, czy faktura może pojawiać się rzadziej, to jest być dostarczana raz w miesiącu.

Odpowiedź: Tak, faktura może być wystawiona rzadziej niż raz w tygodniu.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.6? może on prowadzić do wykonywania umowy z rażącą stratą dla Wykonawcy i jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 26

Czy Zamawiający w par. 8.7 dopisze, że chodzi o ustawowe odsetki za opóźnienie?

Odpowiedź: Tak za opóźnienie w transakcjach handlowych

Pytanie 27

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.5? Windykacja roszczeń u Wykonawcy odbywa się wg jednolitej procedury, która nie przewiduje trybu zawezwania do próby ugodowej. Jest to przy tym czysto formalny wymóg służący jedynie przewleczeniu sprawy, gdyż pomiędzy stronami w zasadzie nigdy nie występuje żaden spór merytoryczny; istotą „sporu” jest brak zapłaty za zakupiony, pełnowartościowy, przyjęty bez uwag towar. Trudno zatem stwierdzić, co miałyby być przedmiotem pertraktacji ugodowych w ramach zawezwania do próby ugodowej - jakie kwestie ugodowe mogłyby być w takiej sprawie podniesione?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 34 poz. 7-8 i 13-14 (ENOXAPARIN SODIUM)?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 34 poz. 15-16 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 30

Pakiet 27 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 31

Pakiet 83 poz. 4 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jaki produkt miał na myśli? Bowiem wedle naszej wiedzy nie ma na rynku obecnie produktu GLUCOSE 20% o poj. 100 ml.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga butelki/worek 250ml

Pytanie 32

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 1 pak.29 „Mleko modyfikowane gotowe do spożycia w płynie, plastikowa butelka z widoczną podziałką umożliwiającą spożycie mleka, pojemność 90ml, wartość energetyczna 65-67kcal, zawartość błonnika pokarmowego 0,5-0,7; zawartość białka 1,2-1,4” wyrazi zgodę na wycenę. Mleko modyfikowane poj. 90 ml w plastikowej butelce z podziałką o zawartości błonnika 0,1 g/100 ml w postaci 2;fukozylolaktozy- oligosacharydu o strukturze identycznej jak w mleku matki, o wartości kalorycznej 67 kcal , zawartości białka 1, 24 g.

Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, że pozytywna odpowiedź na zadane pytanie w żaden sposób nie wpływa na zakres Państwa zapotrzebowania, natomiast zapewni możliwość złożenia konkurencyjnych cenowo ofert, a w konsekwencji pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty i właściwe zagospodarowanie środków publicznych.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 33

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 34

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie 150 mg L-asparagianu L ornityny?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 40 tab/ opakowanie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 37

Prosimy o doprecyzowanie Zamawiającego, jeżeli wadium wnoszone przez Wykonawcę będzie w postaci gwarancji lub poręczenia czy w treści dokumentu ma zostać umieszczony wpis „nieodwołalne i na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego” czy „na każde żądanie zgłoszone przez zamawiającego”?, punkty 9i 12 SWZ -XV Wadium są zapisami sprzecznymi stawianymi przez Zamawiającego wobec Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje SWZ wskazując, iż w pkt 12 SWZ – XV miał na myśli „bezw warunkowe, nieodwołalne i na pierwsze pisemne zadanie Zamawiającego”

Pytanie 38

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 15 w pozycji 1,2,3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń od cewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. • zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta • redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów • worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją • koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek • składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 39

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 37 w pozycji 1,2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń od cewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. • zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta • redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami

ze strony pacjentów • worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją • koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek • składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 40

Dotyczy pakietu 47

Czy Zamawiający w PAKIECIE NR 47 zgodzi się na zaoferowanie równoważnego produktu z możliwością podawania do obwodu (Olimel N4E 1000ml), wartość energetyczna niebiałkowa: 600 kcal, zawartość azotu 4,0g, osmolarność 760 mOsm/l?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 41

Dotyczy pakietu 67

Czy Zamawiający w PAKIECIE NR 67 dopuści (tak jak w poprzednim postępowaniu) preparat witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiołce bez witaminy K (Cernevit)? Obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje tylko jednego producenta – firmę B. Braun i nie daje Zamawiającemu gwarancji uzyskania konkurencyjnej ceny. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert. Zawartość witaminy K w preparatach witaminowych wymaga zgodnie z CHPL regularnego monitorowania czynników krzepnięcia krwi pacjenta a produkty z witaminą K zmniejszają skuteczność leczenia przeciwzakrzepowego

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pełnego składu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K do suplementacji żywienia pozajelitowego

Pytanie 42

Dotyczy pakietu 67

Czy Zamawiający w PAKIECIE NR 67 wymaga preparatu witaminowego, który wg. zapisów w CHPL po rozpuszczeniu (odtworzeniu) zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 43

Dotyczy pakietu 69

Czy Zamawiający w PAKIECIE NR 69 zgodzi się na zaoferowanie równoważnego produktu (Olimel N4E 2000ml), wartość energetyczna niebiałkowa: 1200 kcal, zawartość azotu 8,0g?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 44

Dotyczy pakietu 90

Czy Zamawiający w PAKIECIE NR 90 poz 1. zgodzi się na zaoferowanie równoważnego produktu

(Olimel N7E 1000ml), całkowita wartość energetyczna: 1140 kcal., zawartość azotu 7,0g, osmolarność: 1360 mOsmol/l.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 45

Dotyczy pakietu 90

Czy Zamawiający w PAKIECIE NR 90 poz 2. zgodzi się na zaoferowanie równoważnego produktu (Olimel N7E 1500ml), całkowita wartość energetyczna: 1710 kcal., zawartość azotu 10,5g , osmolarność: 1360 mOsmol/l?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 46

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od otrzymania informacji o reklamacji Zamawiającego (telefon lub faks)” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 47

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 8 ust. 6 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 ust. 7 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 49

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2, 3, 4:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części zamówienia.**
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w § 7 ust. 2 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia częściowego.**

4. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 50

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 przysyłanie 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: Nie

Pytanie 51

dotyczy pakietu nr 91

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3% ? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochtaniania.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 52

dotyczy pakietu nr 91

Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było jednoznaczne rozpoznanie zużycia wapna poprzez indikator zużycia – fiolet etylenowy , zmieniający barwę z białej na fioletową?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 53

Czy w Pakiecie nr 8 poz. 52

Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie

Pytanie 54

Czy w Pakiecie nr 89 poz. 42

Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld

CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 55

Czy w Pakiecie nr 89 poz. 42

Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Nie

Pytanie 56

Do rozdziału XVII pkt 1 SIWZ kryterium oceny ofert w zakresie terminu dostaw. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o określenie minimalnego terminu realizacji zamówienia, najwyżej ocenianego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 57

Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 58

Do treści §7 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z 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: Nie

Pytanie 59

Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §8 ust. 3 projektu umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych dostarczanych nie częściej niż jeden raz w tygodniu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylene z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj.

obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §8 ust. 3 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 60

Do §8 ust. 6 wzoru umowy: Wskazujemy, iż zapis §8 ust. 6 projektu umowy jest sprzeczny z przepisami obowiązującego prawa (art.552 k.c.) i jako taki nie może podlegać ochronie prawnej. W związku z powyższym wnosimy o jego wykreślenie.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 61

Do §8 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §8 ust. 10 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 62

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: W związku z tym, iż zapis zakazujący wykonawcy wstrzymywanie dostaw w przypadku nie spełnienia świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego, jest niezgodny z art. 552 k.c. to prosimy o rezygnację z części zapisu z §9 ust. 2 projektu umowy poprzez wykreślenie słów "...bądź odmowy dostawy...".

Odpowiedź: Nie

Pytanie 63

Do §9 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar

umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 64

Do §9 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 65

Do §9 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w punkcie §9 ust. 4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 66

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania, w tym: tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 67

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania, w tym.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 68

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 69

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (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: Tak

Pytanie 70

Czy Zamawiający zezwala na wycenę opakowań o innej pojemności w pozycjach, w których występują podane przez Zamawiającego wielkości opakowań, a liczbę opakowań przeliczyć zgodnie z SWZ w przypadku niepełnych – zaokrąglić w górę do pełnego opakowania:

Np.: Pakiet 1 poz. 10: wycenę 8 opak. Tiapridal 100mg x 50 tabl.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 71

Dotyczy pakiet 2 pozycja 7. Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 72

Dotyczy pakiet 2 pozycja 13, Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, w związku z ograniczonymi warunkami dystrybucji, pozwoli to na przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 73

Dotyczy pakiet 2 poz.16 i poz. 17 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 74

Dotyczy pakiet 6 pozycja 71 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 75

Dotyczy pakiet 6 pozycja 13, 21, 22, 114, 127, czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 76

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 87. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same

właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 77

Dotyczy pakiet 6 pozycja 98 czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu (preparat niedostępny handlowo)?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 78

*Dotyczy pakietu nr 6 poz. 98. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający: • właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)*

Odpowiedź: Właściwości przeciwgrzybicze

Pytanie 79

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 103. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 80

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 103. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 81

Dotyczy pakiet 8 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 3 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 1 opakowanie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 82

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 15 oraz 16. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 83

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 19. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 84

Dotyczy pakiet 8 pozycja 30, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułkostrzykawki?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 85

Dotyczy pakiet 8 pozycja 33, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 86

Dotyczy pakiet 13 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści wycenę Gensulin R, 300 j.m./3 ml, roztw. do wstrzyk.,10 wkładów?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 87

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 11. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 88

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 12. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 89

Dotyczy pakiet 20 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tab dojelitowej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 90

Dotyczy pakiet 20 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. W ilości 50 opakowań (producent zmienił wielkość opakowani)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 91

Dotyczy pak. 20 poz.15, Czy Zamawiający zezwoli na wycenę zamiennika Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml? Prosimy ustalić czy wyceniać wówczas 50 opakowań czy przeliczyć objętości.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 92

Dotyczy pa. 20 poz. 16. Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić preparat do innego pakietu, umożliwi to przygotowanie potencjalnie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 93

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 19. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 94

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 19. (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 95

Dotyczy pakiet 20 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum VP, 2 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 96

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 38. Czy Zamawiający dopuści wycenę 5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (co odpowiada 50 op. Citrafleet x 2 sasz.), który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu

Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 97

Dotyczy pakiet 20 pozycja 49, czy Zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis Microfarm, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt (brak dawki 300 mg)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 98

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 99

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 100

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 2. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 101

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 3. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 102

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 103

Dotyczy pakiet 32 pozycja 29, czy Zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 104

Dotyczy pakiet 32 pozycja 32, czy Zamawiający dopuści Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 105

Dotyczy pakiet 32 pozycja 33, czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 1 op?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 106

Dotyczy pakiet 32 pozycja 36, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., krem,barier-ochronny o dział.pielęgn-regen, 125 g ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 107

Dotyczy pakiet 38 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści wycenę Balsam Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 108

Dotyczy Pak. 48 poz. 7. czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 109

Dotyczy Pak. 60 poz.4. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę z przeliczenia 8op x 28 tabl. Fluconazole 100mg?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 110

*Dotyczy pakiet 63, czy Zamawiający miał na myśli Ig Vena, 50 g/l; o poj. **50 ml**, rozt. do infuz,1f+uch w ilości 20 opakowań?*

Odpowiedź: Tak

Pytanie 111

Dotyczy pakiet 63, czy produkt będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: B 67

Pytanie 112

Dotyczy pakiet 65, czy zamawiający dopuści wycenę Antithrombin III Shire(Baxter), 500jm,pr,roz.d/s.r.inf,1f+rozp+zest ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 113

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 114

Dotyczy pakiet 105 pozycja 10, czy zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu typu KabiPack?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 115

Dot. pakiet 105 pozycja 26,27 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 116

Dotyczy pakiet 105 pozycja 59 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 117

Dot. Pakiet 45 poz 3. Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 118

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 119

Czy Zamawiający w pak.71 poz. 1 dopuści wycenę 7 op. czopków Hemorol, w opak. 12 szt.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 120

Dotyczy pakietu nr 73 poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1 oraz 2 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 121

Dotyczy pakietu nr 79 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30 opakowań?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 122

Dotyczy pakietu nr 89 poz. 12. W związku z zakończoną produkcją thiamine amp, prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 123

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 1. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 124

Dotyczy pakietu nr 105 poz. 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/

Odpowiedź: Tak

Pytanie 125

Pakiet 105 poz. 22. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 126

W wykazie asortymentowym znalazły się duplikaty leków: Pakiet 100 poz. 1,2 oraz Pakiet 105/60,61.Prosimy potwierdzić czy Zamawiający wymaga podwójnej wyceny po 100 fl, czy zdecyduje się np. usunąć preparaty ze zbiorczego Pakietu nr. 105.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 127

W wykazie asortymentowym znalazły się duplikaty leków: Pakiet 25 poz. 1 oraz 2. Prosimy potwierdzić czy Zamawiający wymaga podwójnej wyceny.

Odpowiedź: Tak podwójna wycena

Pytanie 128

Pakiet 22 poz. 3,4,6 oraz Pakiet 71 poz. 19)

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 22 poz. 3,4,6 i Pakietu nr 71 poz. 19 oraz utworzenie nowego pakietu, co umożliwi zaoferowanie produktów w cenach najkorzystniejszych?

Odpowiedź: Nie

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

ZATWIERDZIŁ: