



Chorzów, dnia 24.08.2018 r.

SP ZOZ ZSM/ZP/62.2/2018

SZANOWNI WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania przetargowego na „Dostawę leków do apteki szpitalnej” SP ZOZ/ ZSM/ZP/62/2018 dla SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie.

Informujemy, że w trakcie przetargu na **Dostawę leków do apteki szpitalnej** do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 15 pozycji nr 21 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp.: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wymaga aby morphini w pakiecie 15 pozycja 32 i 33 miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odp.: Zamawiający wymaga, aby morphini w pakiecie 15 pozycja 32 i 33 miała zdefiniowane podanie u dzieci.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wymaga morphini w pakiecie 15 pozycja 32 i 33 w postaci siarczanu?

Odp.: Zamawiający wymaga morphini w pakiecie 15 pozycja 32 i 33 w postaci siarczanu.

Pytanie nr 4: Dotyczy: zadanie 18, pozycja 57

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 w równoważnej ilości opakowań? Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, z powodzeniem mogą zastąpić ampułki, ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odp.: Nie dopuszcza, zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. W poz 57 zamawiający wymaga leku nasercowego (digoxinum) a nie probiotyku.

Pytanie nr 5: Dotyczy: zadanie 16, pozycja 83

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 w równoważnej ilości opakowań? Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów



liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, z powodzeniem mogą zastąpić ampułki, ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odp.: Z kontekstu pytania wynika że pytanie dotyczy pakietu 18 i poz. 83. Zamawiający nie dopuszcza i oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6: Dotyczy: pakiet 18 pozycja 77

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7: Dotyczy: pakiet 18 pozycja 77

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o pojemności 5 ml x 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań tak by odpowiadała ilości zamawianej (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku czyli jeżeli Zamawiający wymagał 106 op. po 10 fiolek 5 ml Wykonawca może zaoferować 53 op. po 20 fiolek 5 ml). W kolumnie "cena jed. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt. W pozycji "Nazwa handlowa, postać dawka, wielkość opakowania" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania.

Pytanie nr 8:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 11 poz. 18, 40 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu i badania.

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9:

Czy w pakiecie nr 17 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zaw. 0,125 i 0,25 mg/ml 12ml*20szt) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odp.: Zamawiający wymaga BUDESONIDUM zaw. 0,125 i 0,25 mg/ml 12ml*20szt w postaci budezonidu zmikronizowanego zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego.

Pytanie nr 10: Dotyczy: pakietu nr 25 (leki (23):

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- w pozycji 5 proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.
- w pozycji 6 proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.
- w pozycji 18 proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w w/w pozycjach leków w innych wielkościach opakowań.



Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań tak by odpowiadała ilości zamawianej (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku) np.:

- w pozycji 5 Zamawiający wymaga 40 op. po 60 szt. a Wykonawca może zaoferować 26,67 op. po 90 szt.
 - w pozycji 6 Zamawiający wymaga 90 op. po 90 szt. a Wykonawca może zaoferować 75 op. po 108 szt.
 - w pozycji 18 Zamawiający wymaga 20 op. po 90 szt. a Wykonawca może zaoferować 16,67 op. po 108 szt.
- W kolumnie "cena jed. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt. W pozycji "Nazwa handlowa, postać dawka, wielkość opakowania" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania.

Pytanie nr 11: Dotyczy: pakietu nr 25 (leki (23):

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferując inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?

Odp.:

W sytuacji gdzie Zamawiający dopuścił możliwość przeliczania zaoferowanych opakowań Zamawiający będzie realizował zamówienie w pełnych opakowaniach tj., gdy przy przeliczeniu zostanie 26,67 opakowania Zamawiający maksymalnie zamówi 26 opakowań. Przeliczenia te mają jedynie na celu porównanie złożonych ofert.

Pytanie nr 12: Dotyczy: opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 11 poz. 18 i 19 oraz w Pakiecie nr 18 poz. 83 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13: Dotyczy: opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 11 poz. 39, 40 i 41 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14: Dotyczy: opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66 poz. 57 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15: Dotyczy: opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 66 poz. 115 w przedmiotowym postępowaniu:



Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie preparatu o nazwie TribioDr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii* subsp. *bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w łącznym stężeniu $1,6 \times 10^9$ CFU/kaps, w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp.: Z kontekstu Pytania wynika że dotyczy pozycji 57. Zamawiający nie dopuszcza i oczekuje w Pakiecie 66 poz. 57 złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.1 termin dostaw „na cito” z 7 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odp.:

Niniejszym Zamawiający modyfikuje zapisy następująco:

Pkt 3.3 SIWZ przyjmuje brzmienie:

Realizacja dostaw odbywać się będzie zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Zamówienia będą zgłaszane faksem lub e-mailem wyłącznie przez Aptekę Szpitalną SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich:

- przy ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów
- przy ul. Władysława Truchana 7, 41-500 Chorzów

Tryby realizacji zamówienia.

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania zamawiającemu towaru **do apteki szpitalnej przy ul. Strzelców Bytomskich 11 oraz Truchana 7** na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:

- pakietów od nr **1-42, 48, 49, 51-53, 55-61, 63-67** w terminie **od godz. 7³⁰ do godz. 11⁰⁰ dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- pakiety nr **43-46** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, **(w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 (Apteka na Truchana do godz. 15:00))**
- pakiety nr 50, 54 w terminie do 24 godzin od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 Apteka na Truchana do godz. 15:00 (dostawa w trybie „cito” - do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia)
- pakiety nr 62 w terminie do 48 godzin od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy



apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, (w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 (Apteka na Truchana do godz. 15:00))

- pakiet nr 47 w terminie uzgodnionym każdorazowo podczas składania zamówienia. – import docelowy
- pakiet nr 19 poz. 10 w terminie do 3 tygodni – import docelowy
- pakiet nr 19 poz. 50 w terminie do 6 tygodni – import docelowy

pkt 12 załącznika nr 1 do SIWZ przyjmuje brzmienie:

Oświadczamy, iż dostawa przedmiotu zamówienia **do apteki szpitalnej przy ul. Strzelców Bytomskich 11 oraz Truchana 7** odbędzie się na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:

- pakietów od nr **1-42, 48, 49, 51-53, 55-61, 63-67** w terminie **od godz. 7³⁰ do godz. 11⁰⁰ dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- pakietów nr **43-46** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, **(w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 (Apteka na Truchana do godz. 15:00))**
- pakiety nr 50, 54 w terminie do 24 godzin od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 Apteka na Truchana do godz. 15:00 (dostawa w trybie „cito” - do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia)
- pakietu nr 62 w terminie do 48 godzin od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, (w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 (Apteka na Truchana do godz. 15:00))
- pakiet nr 47 w terminie uzgodnionym każdorazowo podczas składania zamówienia. – import docelowy
- pakiet nr 19 poz. 10 w terminie do 3 tygodni – import docelowy
- pakiet nr 19 poz. 50 w terminie do 6 tygodni – import docelowy

§ 3.1 przyjmuje brzmienie:

Realizacja dostaw dla poszczególnych zadań odbywać się będzie zgodnie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego. Zamówienia będą zgłaszane faksem lub e-mailem wyłącznie przez Aptekę Szpitalną Zamawiającego (przy ul. Strzelców Bytomskich 11 i Truchana 7). dostawa przedmiotu zamówienia **do apteki szpitalnej przy ul. Strzelców Bytomskich 11 oraz Truchana 7** odbędzie się na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:

- pakietów od nr **1-42, 48, 49, 51-53, 55-61, 63-67** w terminie **od godz. 7³⁰ do godz. 11⁰⁰ dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- pakietów nr **43-46** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, **(w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 (Apteka na Truchana do godz. 15:00))**
- pakiety nr 50, 54 w terminie do 24 godzin od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie,



w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 Apteka na Truchana do godz. 15:00 (dostawa w trybie „cito” - do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia)

- pakiet nr 62 w terminie do 48 godzin od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, (w czasie pracy Apteki od 7:30 – 13:30 (Apteka na Truchana do godz. 15:00)
- pakiet nr 47 w terminie uzgodnionym każdorazowo podczas składania zamówienia. – import docelowy
- pakiet nr 19 poz. 10 w terminie do 3 tygodni – import docelowy
- pakiet nr 19 poz. 50 w terminie do 6 tygodni – import docelowy

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.4? Procedurę reklamacyjną wyczerpująco regulują zapisy par. 6.1-6.3 i brak podstaw do wprowadzania odrębnej procedury „odmowy odbioru”, tym bardziej, że zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia. Tymczasem par. 6.4 wprowadza jednostronny tryb „odmowy odbioru” – bez wskazania, czy taka odmowa uruchamia procedurę reklamacji wskazaną w par. 6.1-6.3, czy też przebiega w inny, niewskazany w umowie sposób. Dodatkowo, „odmowa przyjęcia” obwarowana jest karą umowną 10% - co rażąco narusza prawa Wykonawcy, który nie ma w świetle umowy możliwości polemiki w przypadku odmowy przyjęcia towaru.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 9.1.a frazę: „lub wszczęcia postępowania egzekucyjnego przeciwko Sprzedającemu, wydania nakazu zajęcia majątku Sprzedającego”? Trudno racjonalnie zakładać, że postępowanie egzekucyjne zagraża bezpieczeństwu kontraktu i rodzi jakiegokolwiek ryzyko po stronie Zamawiającego. W toku działalności gospodarczej jest rzeczą naturalną, iż mogą wystąpić sytuacje, w których podmioty wchodząc w spór bądź też poprzez inne, nawet niezamierzone działania lub zaniechanie, mogą znaleźć się w sytuacji gdy dochodzi do zajęcia majątku. Zajęcie majątku nie musi oddziaływać negatywnie na Wykonawcę, szczególnie jeśli wartość zajęcia stanowi wartość nieistotną w stosunku do potencjału finansowego Wykonawcy.

Odp.:

Zamawiający wykreśla z zapisu par. 9.1 a) wskazaną frazę, niniejszym modyfikuje zapis następująco:

1. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w całości lub w części bez wypowiedzenia w przypadku:

a) ogłoszenia likwidacji lub rozwiązania firmy Wykonawcy ~~lub wszczęcia postępowania egzekucyjnego przeciwko Wykonawcy, wydania nakazu zajęcia majątku Wykonawcy,~~

Pytanie nr 19:

Wykonawca w związku z treścią par. 9.1.a wnosi o wyjaśnienie pojęcia „nakaz zajęcia majątku” ze wskazaniem przepisu prawa, który ma na myśli Zamawiający.

Odp.:

Zamawiający wykreśla z zapisu wskazaną frazę - patrz odp. na pytanie 18.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 19 poz. 10 leku Daunorubicin do 3 tygodni, gdyż lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 19 poz. 10 leku Daunorubicin do 3 tygodni, w związku z tym, że lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego. Modyfikacja zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16.



Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. 13 miał na myśli „drotaverini hydrochloridum tabl. 40mg x 20”, gdyż na rynku polskim nie występuje enoxaparinum natricum w takiej dawce.

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że w pakiecie nr 19 poz. 13 ma na myśli lek drotaverini hydrochloridum tabl. 40mg x 20. Niniejszym zamawiający modyfikuje pakiet 19 zgodnie z zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający poprawi w pakiecie nr 19 poz. 14-15 dawki leku enoxaparin natricum na 20mg/0,2ml oraz 40mg/0,4ml? Podane dawki nie występują na rynku polskim.

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że w pakiecie nr 19 poz. 14 ma na myśli lek enoxaparin natricum w dawce 20mg/0,2ml natomiast w poz. 15 ma na myśli lek enoxaparin natricum w dawce 40mg/0,4ml. Niniejszym zamawiający modyfikuje pakiet 19 zgodnie z zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 19 poz. 50 leku Phenobarbitalum sodium do 6 tygodni, gdyż lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 19 poz. 50 leku Phenobarbitalum sodium do 6 tygodni, w związku z tym, że lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego. Modyfikacja zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16.

Pytanie nr 24:

Czy zamawiający w Pakiet nr 30 - Leki (28) pozycja 1 – zdaje sobie sprawę, że poprzez opis przedmiotu zamówienia jako: „płyn wziewny, system napełniania bez dodatkowo nakręcanego klucza, butelka 250 ml, Sevorane, płyn wziewny, 250 ml.” wskazuje tylko na jednego producenta: Firmę Abbvie i wyłącznie jej produkt, gdyż cechy opakowania i nazwa produktu wymienione przez zamawiającego w SIWZ spełnia tylko ten jeden producent? - co narusza zasady uczciwej konkurencji Wykonawców w ramach postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do Pakiet nr 30 - Leki (28) pozycja 1 – produktu równoważnego terapeutycznie (z bezpiecznym dla personelu medycznego system napełniania parowników „Draeger Fill”) - Sevoflurane Baxter, wraz z bezpłatną dzierżawą 12 sztuk kompatybilnych z nim parowników?

Obecne określenie przedmiotu zamówienia nie daje możliwości zastosowania leków równoważnych, posiadających identyczne wskazania, co stanowi o naruszeniu generalnych zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, określonych w art. 7 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku, który obliguje Zamawiającego do przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia w oparciu o te właśnie zasady. Opis przedmiotu zamówienia dokonany przez Zamawiającego w przywołanym wyżej pakiecie narusza także art. 29 ust. 2, który nakazuje by nie opisywać go w taki sposób, który ograniczałby uczciwą konkurencję.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

Odp.: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga bezpiecznego dla personelu opakowania, które umożliwia bezpośrednie zamontowanie leku do parownika, bez konieczności przelewania, zakładania dodatkowych elementów utrudniających personelowi pracę, narażania na wdychanie par szkodliwego płynu oraz na przypadkowe wylanie leku. Ponadto przedmiot zamówienia jest w pełni zobiektywizowaną potrzebą Zamawiającego, a ustalone wymagania są merytorycznie uzasadnione i niezbędne w ocenie Zamawiającego. Przepis art. 29 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych nie daje wykonawcom legitymacji do współdecydowania o tym, co jest zamawiającemu niezbędne. Celowość decyzji Zamawiającego nie podlega tym samym kwestionowaniu przez wykonawców. Podtrzymujemy zapisy SIWZ.



Pytanie nr 25:

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 zamieszczona 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)?

Odp.: W miejscu gdzie Zamawiający dopuścił przeliczanie Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań tak by odpowiadała ilości zamawianej (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku np. 10 op. po 50 szt. a Wykonawca może zaoferować 41,67 op. po 12 szt.). W kolumnie "cena jed. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt. W pozycji "Nazwa handlowa, postać dawka, wielkość opakowania" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania. W sytuacji gdzie Zamawiający dopuścił możliwość przeliczania zaoferowanych opakowań Zamawiający będzie realizował zamówienie w pełnych opakowaniach tj., gdy przy przeliczeniu zostanie 41,67 opakowania Zamawiający maksymalnie zamówi 41 opakowań. Przeliczenia te mają jedynie na celu porównanie złożonych ofert.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj.wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane ? (Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj.wycenę: zamiast kapsułek – kapsułki twarde, elastyczne, miękkie itp. i odwrotnie?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

Kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. lub kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki, pojemniki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie ?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31:

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na butelki i odwrotnie?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ



Pytanie nr 32:

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, to czy można umieścić pod pakietem stosowną informację?

Odp.: Zgodnie z pkt 2.13 SIWZ W przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne należy go wycenić po ostatniej cenie i umieścić pod pakietem stosowną informację.

Pytanie nr 33:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 33 w pozycjach 1,2 dla zapewnienia kontynuacji leczenia pacjentów przyjmujących preparat bortezomib wymaga zaoferowania leku o kodach EAN 5906414000771 oraz 5906414000788?

Odp.: Zamawiający w Pakiecie nr 33 w pozycjach 1,2 dla zapewnienia kontynuacji leczenia pacjentów przyjmujących preparat bortezomib wymaga zaoferowania leku o kodach EAN 5906414000771 oraz 5906414000788.

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 35 dopuści w pozycjach 1,2 lek o dacie ważności produkcji 30 miesięcy?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 35:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 35 dopuści w pozycjach 1,2 lek w postaci kapsułek twardych?

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 36:

Czy zamawiający wydzieli pozycję 2 Cyclophosphamid, draż. 50 mg, pozycję 3 Cyclophosphamid, inj. 200 mg, pozycję 4 Cyclophosphamid, inj. 1000 mg, pozycję 7 Ifosfamid, inj. 2g, pozycję 8 Ifosfamid, inj. 1g oraz pozycję 10 Mesnum 100mg/ml x 15 amp.po 4 ml z Pakietu 32 do osobnego Pakietu np: 32A? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odp.: Zamawiający nie wydziela do osobnego pakietu i oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37:

Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 39 pozycji nr 2 i 3 i utworzenie samodzielnego lub samodzielnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wydziela do osobnego pakietu i oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38: Dotyczy: Pakiet nr 18, pozycja 77

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (

metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39: Dotyczy: Pakiet nr 18, pozycja 77

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 77 z Pakietu nr 18 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi/

Odp.: Zamawiający nie wydziela do osobnego pakietu i oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40:

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 45 w pozycji nr 51 i 56 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego. Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozy 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp.: Nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41: Dotyczy pakietu nr 50, 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 24 godzin oraz terminu dostawy w trybie cito do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 50 oraz 54?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 24 godzin oraz terminu dostawy w trybie cito do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 50 oraz 54.

Modyfikacja zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16

Pytanie nr 42: Dotyczy terminu związania z ofertą

W związku z rozbieżnością informacji dotyczącej terminu związania z ofertą podanym w SIWZ (30 dni), a podanym w załączniku nr 1 (60 dni), zwracam się z prośbą o doprecyzowanie i podanie prawidłowego terminu związania z ofertą.

Odp.:

Termin związania ofertą wynosi 60 dni. Niniejszym Zamawiający modyfikuje **pkt 8.1 SIWZ** następująco:

Wykonawca będzie związany ofertą **60 dni**.

Pytanie nr 43: Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 1

Czy w pakiecie 37, pozycja 1 – Anagrelidum, zamawiający wymaga preparatu anagrelidum hydrochloride który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min.) potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu anagrelidum hydrochloride, który ma zastosowanie w leczeniu chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min.) potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Pytanie nr 44:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 46 pozycja 65 dopuści zaoferowanie preparatu w objętości 100ml, gdyż objętość 250 ml jest wskazana w pozycji 64.



Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że w poz. 65 ma na myśli preparat w objętości 100ml.
Niniejszym zamawiający modyfikuje pakiet 46 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 45:

Prosimy o dopisanie do §3 ust.9 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp.:

Niniejszym zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ następująco:

§3 ust.9 przyjmuje brzmienie:

Minimalny termin ważności dostarczanego asortymentu wynosi 11 miesięcy od chwili realizacji dostawy do zamawiającego, z wyjątkiem pakietu nr 44, **45 (dot. żywienia dojelitowego)** którego minimalny termin ważności asortymentu wynosi 6 miesięcy oraz 36 miesięcy dla pakietu nr 35. **Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego**

Ostatni akapit pkt 2.1 przyjmuje brzmienie

Przystępując do niniejszego postępowania wykonawca gwarantuje, że minimalny termin ważności dostarczanego asortymentu wynosi 11 miesięcy od chwili realizacji dostawy do zamawiającego, z wyjątkiem pakietu nr 44, **45 (dot. żywienia dojelitowego)** którego minimalny termin ważności asortymentu wynosi 6 miesięcy oraz 36 miesięcy dla pakietu nr 35. **Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.**

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1 pkt 5 który przyjmuje brzmienie:

5. Zapewniamy, że minimalny termin ważności dostarczanego asortymentu wynosi 11 miesięcy od chwili realizacji dostawy do zamawiającego, z wyjątkiem pakietu nr 44, **45 (dot. żywienia dojelitowego)** którego minimalny termin ważności asortymentu wynosi 6 miesięcy oraz 36 miesięcy dla pakietu nr 35. **Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.**

Pytanie nr 46:

Do treści §7 ust.5 zdanie drugie projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp.:

Zamawiający dodaje wskazane słowa do treści umowy i modyfikuje §7 ust.5 następująco:

5. W wypadku braku możliwości dostawy przedmiotu umowy, Wykonawcy przysługuje prawo negocjacji nowego odroczonego terminu dostawy, przy czym termin ten nie może być dłuższy niż 12h. W przypadku braku możliwości odroczenia tego terminu z przyczyn obiektywnych bądź złożenia przez Wykonawcę stosownego oświadczenia Zamawiający dokona zakupu niezrealizowanej dostawy u innego podmiotu, a różnicą pomiędzy ceną zakupu u innego podmiotu a ceną wynikającą z umowy zostanie obciążony Wykonawca **z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.** Kwota odpowiadająca wysokości różnicy zostanie rozliczona w ten sposób iż następna faktura za kolejną dostawę za którą zobowiązany będzie zapłacić Zamawiający zostanie pomniejszona o wskazaną wcześniej różnicę pomiędzy cenami. W przypadku zakupu niezrealizowanej dostawy u innego podmiotu - jako ostatniej partii z umowy - o ile wiązać się to będzie z różnicą cen, kwota



odpowiadająca wysokości różnicy zostanie wypłacona Zamawiającemu przez Wykonawcę poprzez wystawienie noty obciążeniowej ze wskazaniem tytułu obciążenia.

Pytanie nr 47:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w PAK 11, w pozycjach 12 lek innego producenta niż w poz. Nr 13,14.,15 Nie ma możliwości zaoferowania wszystkich pozycji od Jednego Producenta.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pak. 11, w poz. 12 leku od innego producenta niż w poz. 13,14,15.

Pytanie nr 48:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 11 w poz 38 był preparat 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?

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodnie z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

Pytanie nr 49:

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 11 w poz 38 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 50:

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 28 w poz 28 wycenę 29 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, 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.

Odp.: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ wymagany przez Zamawiającego w pakiecie nr 28 w poz 28 – lek Telmisartan ma obniżać ciśnienie tętnicze krwi a nie przygotowywać do kolonoskopii.

Pytanie nr 51:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz 1 amphotericinum b, dopuszcza wycenę preparatu: Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz 1 amphotericinum b, dopuszcza wycenę preparatu: Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf.x 1fiol.

Pytanie nr 52: Dot. pakietu nr 2 poz. 111

Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania preparatu wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.? Jest to nowa dostępna na rynku pojemność opakowania, która zastąpi opakowania po 24ml.

Odp.: Zamawiający w pakiecie nr 2 w poz 11 Nystatynum zaw, dopuszcza wycenę preparatu Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. o nowej pojemności opakowania, która zastąpi opakowania po 24ml. W pozycji "Nazwa handlowa, postać dawka, wielkość opakowania" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania.

Pytanie nr 53:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w poz 5 miał na myśli



Terlipressine acetat w dawce : 0,2mg/ml;10ml,roztw.d/wst,5f Podana w tej pozycji dawka nie występuje .

Odp.: Zamawiający wyjaśnia ,że w poz.5 ma na myśli Terlipressine acetat w dawce : 0,2mg/ml;10ml,roztw.d/wst,5f. Niniejszym zamawiający modyfikuje pakiet 4 zgodnie z zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 54:

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w pozycji nr 15 Calcii glubionas dopuści wycenę Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp?

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w poz.15 lek Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp.

Pytanie nr 55:

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w poz 29 wyraża zgodę na wycenę produktu NovoRapid w opakowaniach 10 x 3ml, jako produktu równoważnego względem Humalog .

Proponowana zmiana nie zmienia zakresu efektów klinicznych oczekiwanych od zamawianych produktów, a także pozostaje bez wpływu na typowe postępowanie terapeutyczne prowadzone u pacjentów z cukrzycą.

Porównanie cech farmaceutycznych i klinicznych insulin NovoRapid® i Humalog®

Cecha	NovoRapid®	Humalog®
Grupa farmakoterapeutyczna	leki stosowane w cukrzycy. Insuliny i analogi do wstrzykiwań, szybko działające. Kod ATC: A10AB05.	Szybkodziałający analog insuliny ludzkiej. Kod ATC: A10A B04
Typ insuliny	Aspart (analog szybko działający)	Lizpro (analog szybko działający)
Postać farmaceutyczna	roztwór do wstrzykiwań	roztwór do wstrzykiwań
Stężenie insuliny	100j./ ml	100 j./ml
Wskazania	leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 1 rok i powyżej.	leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci
Sposoby podawania	s.c, i.v., osobista pompa insulinowa	s.c, i.v., osobista pompa insulinowa
Podawanie dożylnie	Roztwór: 0,9% chlorek sodu, 5% dekstroza, 10% dekstroza z chlorkiem potasu 40 mmol/l,	Roztwór: 0,9% chlorek sodu, 5% glukoza
Czas działania po podaniu podskórnym	<u>Początek:</u> w ciągu od 10 do 20 minut. <u>Działanie maksymalne:</u> między 1. a 3. godz. <u>Całkowity czas działania:</u> 3 do 5 godzin.	<u>Początek:</u> ok. 15 minut <u>Działanie maksymalne:</u> Nie określone w ChPL <u>Całkowity czas działania:</u> 2 do 5 godzin.
Przeciwwskazania	Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą	Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą; hipoglikemia
Okres ważności	<u>Przed otwarciem:</u> 30 miesięcy <u>Podczas stosowania:</u> 4 tygodnie	<u>Przed otwarciem:</u> 3 lata <u>Podczas stosowania:</u> 28 dni
Przechowywanie:	<u>Przed otwarciem:</u> W lodówce, w temp. 2-8°C <u>Podczas stosowania:</u> w temp. <30°C	<u>Przed otwarciem:</u> W lodówce, w temp. 2-8°C <u>Podczas stosowania:</u> w temp. <30°C



Odp.: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 56:

Czy Zamawiający w pak 9 w poz 53 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletki?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 57:

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 24 w poz 35 wycenę 1 opakowanie preparatu Makrogol **74 g x 48 saszetek**, 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.

Odp.: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 13 pozycje nr 28 do osobnego pakietu celem złożenia ofert korzystnej cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wydziela i oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 59:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 56, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, Paracetamol 10mg/ml a 50ml, posiadający rejestrację dla dzieci i niemowląt od pierwszych dni życia. konfekcjonowanego w stojących flakonach z dwoma sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu?.

Odp.: Tak zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

Czy Zamawiający w pakiecie 46 w pozycji 9 i 10 dopuści opakowanie typu worek?

Odp.: Zamawiający w pakiecie 46 w pozycji 9 i 10 dopuszcza zaoferowanie opakowania typu worek.

Pytanie nr 61:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 18 pozycja 127 produktu leczniczego w opakowaniu po 5 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp.: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 62:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 45 poz. 4, 26, 27, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 62, 63 produktu leczniczego opakowaniach zbiorczych innej wielkości i przeliczenie ilości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych innej wielkości i przeliczenie ilości.

W sytuacji gdzie Zamawiający dopuścił możliwość przeliczania zaoferowanych opakowań Zamawiający będzie realizował zamówienie w pełnych opakowaniach tj., gdy przy przeliczeniu zostanie 41,67 opakowania Zamawiający maksymalnie zamówi 41 opakowań. Przeliczenia te mają jedynie na celu porównanie złożonych ofert.

Pytanie nr 63:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 45 poz. 61 produkt w opakowaniu typu fiolka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 45 poz. 61 produktu w opakowaniu typu fiolka.



Pytanie nr 64:

W przypadku pozytywnej odpowiedzi dot. przeliczania ilości prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odp.: W miejscu gdzie Zamawiający dopuścił przeliczanie Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań tak by odpowiadała ilości zamawianej (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku np. 10 op. po 50 szt. a Wykonawca może zaoferować 41,67 op. po 12 szt.). W kolumnie "cena jed. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt. W pozycji "Nazwa handlowa, postać dawka, wielkość opakowania" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania.

W sytuacji gdzie Zamawiający dopuścił możliwość przeliczania zaoferowanych opakowań Zamawiający będzie realizował zamówienie w pełnych opakowaniach tj., gdy przy przeliczeniu zostanie 41,67 opakowania Zamawiający maksymalnie zamówi 41 opakowań. Przeliczenia te mają jedynie na celu porównanie złożonych ofert.

Pytanie nr 65: Dot. pakiet 45

W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odp.: Zamawiający modyfikuje odpowiednie zapisy zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 45.

Pytanie nr 66: Dotyczy § 3 ust.1 punkt

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” dla pakietów od nr 1-42, 48-67 - tak, by termin ten wynosił 12 godzin od złożenia zamówienia. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 7 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odp.: Zamawiający modyfikuje odpowiednie zapisy zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16.

Pytanie nr 67: Dotyczy pakietu 62

Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia na obrót hurtowy lekami dla wapna będącego wyrobem medycznym.

Odp.:

Niniejszym zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ następująco:

Pkt 3 SIWZ otrzymuje brzmienie:

3. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, PODSTAWY WYKLUCZENIA

O udzielenie zamówienia w postępowaniu mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- nie podlegają wykluczeniu.
- spełniają warunki udziału.

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24. ust 1 pkt. 12-23 UPZP.

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24. ust 5 pkt. 1 UPZP oraz pkt. 8 UPZP.

O udzielenie zamówienia w postępowaniu mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału:

- a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów tzn. warunek rozumiany jako posiadanie zezwolenia na prowadzenie działalności uprawniającej



- do obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 2211 z późn. zm.) – **nie dotyczy pakietu nr 62**
- b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej – Zamawiający nie ustanawia warunku.
 - c) zdolności technicznej lub zawodowej – Zamawiający nie ustanawia warunku.

W przypadku Wykonawców **wspólnie** ubiegających się o udzielenie zamówienia:

- Wykonawcy muszą spełniać łącznie warunki określone w pkt. 4 z zastrzeżeniem uwagi poniżej;
- W przypadku warunku określonego w punkcie a) powyżej zostanie on spełniony jeżeli przynajmniej jeden z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia będzie posiadał ww. kompetencje/uprawnienia. Wykonawca który w ramach zawartego konsorcjum wykaże posiadanie stosownych kompetencji/uprawnień musi realizować sam, tę część zamówienia, z którą wiąże się obowiązek posiadania wymaganych uprawnień.
- każdy z Wykonawców samodzielnie jest zobowiązany do wykazania braku podstaw do wykluczenia w okolicznościach, o których mowa powyżej.

Pkt 5.1 SIWZ otrzymuje brzmienie:

5.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu:

- a) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w formie JEDZ – w zakresie wskazanym w załączniku 3 do SIWZ – **prześłać w formie elektronicznej zgodnie z pkt 9.12. SIWZ.**
- b) zezwolenie na obrót hurtowy produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 2211 z późn. zm.), - **nie dotyczy pakietu nr 62**

Pytanie nr 68: Dotyczy pakietu 62

Zwracamy sil z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cite w zakresie pakietu nr 62 lub a wydłużenie terminu dostaw do np. 2 dni roboczych.

Odp.: Zamawiający modyfikuje odpowiednie zapisy zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16.

Pytanie nr 69:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp.:

Zamawiający wprowadza taki zapis do umowy i modyfikuje § 6 ust. 2 umowy następująco:

2. Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie **do 5 dni** z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziel i świąt ustawowo wolnych) oraz sobót:

- a) od daty otrzymania reklamacji w przypadku reklamacji ilościowych;
- b) od daty otrzymania zwróconego towaru w przypadku reklamacji jakościowych.

Pytanie nr 70:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,4% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru;
- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym



opakowaniu w terminie określonym w § 6 w wysokości 0,4% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.

Odp.:

Zapisy o karach pozostają bez zmian.

Pytanie nr 71: dotyczy pakietu 65 poz. 9

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odp.: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

Pytanie nr 72: dotyczy pakietu 65 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odp.: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

Pytanie nr 73:

W Pakiecie nr 13-Leki(13) w pozycji nr 37 prosimy o doprecyzowanie jaki preparat złożony należy wycenić?

Odp.: Zamawiający wyjaśnia: w pakiecie nr 13-Leki(13) w pozycji nr 37 ma na myśli preparat złożony-Cyclo 3Fort . Niniejszym zamawiający modyfikuje pakiet 13 zgodnie z zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 74:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 w pozycji nr 50 należy wycenić Laktozę (Saccharum lactis) subst.?

Odp.: Zamawiający wyjaśnia: w Pakiecie nr 14 w pozycji nr 50 należy wycenić Laktozę (Saccharum lactis) subst.

Pytanie nr 75:

Prosimy w pozycji nr 13 w Pakiecie nr 18 o doprecyzowanie dawki Amikacinum , podana dawka nie występuje .

Odp.: Zamawiający wyjaśnia: w Pakiecie nr 18 w pozycji nr 13 należy wycenić Amikacinum w dawce 125mg/ml a 2ml. Niniejszym zamawiający modyfikuje pakiet 18 zgodnie z zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 76:

Prosimy w pozycji nr 28 w Pakiecie nr 28 o podanie wymaganej: postaci dawki , wielkości opakowania Bupivacainum?

Odp.: Z kontekstu pytania wynika że pytanie dotyczy pakietu 18. Zamawiający wyjaśnia: w Pakiecie nr 18 w pozycji nr 28 należy wycenić Bupivacainum amp. 5 mg / ml a 10 ml x 10 /możliwość mieszania w jednej strzykawce z opioidami /FNT,sufentanyl, morphini /. Niniejszym zamawiający modyfikuje pakiet 18 zgodnie z zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.



UWAGA:

Ponadto Zamawiający modyfikuje SAC w zakresie **pakietu nr 21** zgodnie z załącznikiem do niniejszych odpowiedzi.

Zamawiający modyfikuje pkt 5.1 a) oraz 5.2. a) SIWZ następująco:

5.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu:

a) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w formie JEDZ – w zakresie wskazanym w załączniku 3 do SIWZ – **przesłać** w formie elektronicznej zgodnie z pkt 9.12. SIWZ.

5.2. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających brak podstaw wykluczenia:

a) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o braku podstaw wykluczenia w formie JEDZ – w zakresie wskazanym w załączniku 3 – **przesłać** w formie elektronicznej zgodnie z pkt 9.12. SIWZ.

UWAGA

Zamawiający przesuwa termin składania ofert i wadium:

z 03.09.2018 r. godz. 10⁰⁰ na 10.09.2018 r. godz. 10⁰⁰

oraz przesuwa termin otwarcia ofert

z 03.09.2018 r. godz. 10³⁰ na 10.09.2018 r. godz. 10³⁰

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej – Sprostowanie – Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji.

Zamawiający przesunął termin składania i otwarcia ofert zgodnie z informacją powyżej.

Z poważaniem,

DYREKTOR
SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich
mgr Anna Knysek

Otrzymali:

- 1) <http://zsm.com.pl/>
- 2) a/a

AK