



**Niepubliczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital im. Profesora Zbigniewa Religi
w Słubicach Sp. z o. o.**

NIP 598 16 18 971 REGON 080445872 NR R-KU BANKOWEGO 15 8369 0008 0069 5697 2000 0010
Sąd Rejonowy w Zielonej Górze: KRS 0000359690 Wysokość kapitału zakładowego: 2.500.000.00 zł

Słubice, dnia 09.11.2016 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 209 tys. euro na dostawę leków i płynów infuzyjnych do apteki zakładowej Niepublicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpital im. prof. Z. Religi w Słubicach Sp. z o. o.; nr sprawy: ZP/N/15/16.

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, zwaną dalej ustawą, w dniach 03-08 listopada 2016 r. do siedziby Zamawiającego wpłynęły wnioski w sprawie wyjaśnienia treści SIWZ. W trybie art. 38 ust. 2 ustawy Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 poz. 11,12 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml / 1000ml w opakowaniu worków Viaflo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 poz. 10 opakowania PE bez portów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w par. 2.4.b. na końcu doda frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, w związku z tym dokonał zmian w par. 2.4.b wzoru umowy. Zmodyfikowany dodatek nr 5 do SIWZ (wzór umowy) stanowi załącznik do pisma.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w par. 5.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, w związku z tym dokonał zmian w par. 5.1 wzoru umowy. Zmodyfikowany dodatek nr 5 do SIWZ (wzór umowy), stanowi załącznik do pisma.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w par. 7.2. umożliwi dostarczenie faktury wraz z zamówieniem do apteki Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że faktura VAT w formie pisemnej, winna być dostarczona wraz z towarem i musi posiadać dwie kopie (1 kopia + 1 oryginał zostaje u Zamawiającego), co zostało wskazane w par.7 ust. 3 wzoru umowy. Ponadto zamawiający dokonał zmian zapisów par. 7 ust. 2 wzoru umowy. Dodatek nr 5 do SIWZ (wzór umowy), stanowi załącznik do pisma.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.3. z 10% do kwoty max 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.4. z 10% do kwoty max 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 5 poz. 9 w związku ze skróceniem ważności pozwolenia (pismo w załączeniu)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie. Z uwagi na to, że

pakowany po 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w pakiecie 4 pozycji 83 produkt leczniczy Potassium chloride pakowany po 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

W przypadku zaferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 95 dopuści produkt leczniczy Sodium chloride pakowany po 50 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w pakiecie 4 pozycji 95 produkt leczniczy Sodium chloride pakowany po 50 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

W przypadku zaferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 10 dopuści produkt leczniczy Levofloxacin w opakowaniu typu flakon, pakowany po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 9 pozycji 3?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 10 dopuści produkt leczniczy Rocuronii bromidum w opakowaniu typu fiołka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w pakiecie 10 pozycji 10 produkt leczniczy Rocuronii bromidum w opakowaniu typu fiołka.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Zamawiający nie może ujawniać źródła zapytania, zatem nie dołącza pisma Wykonawcy.

Jednocześnie zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami pkt. 3.4 lit. F SIWZ:

„W przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żądanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji powinna być odnotowana w złączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ”.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycji 221 dopuści produkt leczniczy Piperacillinum+Tazobactanum pakowany po 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglając w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 22 dopuści produkt leczniczy Ceftazidim pakowany po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie nr 4 poz.22, produkt leczniczy Ceftazidim pakowany po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości.

W przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 86 dopuści produkt leczniczy Propofol w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 4 pozycji 86 dopuści produkt leczniczy Propofol w opakowaniu typu ampulka.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 83 dopuści produkt leczniczy Potassium chloride

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 pozycji 9,10,11 oraz 12?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, tym samym informuje, że w dniu 09.11.2016 r. dokonał modyfikacji treści dodatku nr 2 do SIWZ poprzez wyłączenie z pakietu nr 13 pozycji 9, 10, 11 oraz 12 i przeniesienie tych pozycji do nowo utworzonego pakietu – pakiet nr 16.

W związku z dokonana zmianą, modyfikacji uległ również dodatek nr 1 (wzór formularza ofertowego). Zmodyfikowane dokumenty, tj. dodatek nr 1 (formularz oferty) i dodatek nr 2 (załącznik asortymentowo-cenowy) do SIWZ, stanowią załącznik do pisma.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 1 dopuści roztwór pierwiastków śladowych pakowany po 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 13 pozycji 1, roztwór pierwiastków śladowych pakowany po 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 2 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Jednocześnie Zamawiający rozszerzył zakres procentowy od 8-10%, w związku z czym dokonał odpowiednio modyfikacji w dodatku nr 2 do SIWZ. Zmodyfikowany dokument stanowi załącznik do pisma.

Zamawiający informuje ponadto, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 3 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worek freeflex 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 13 pozycji 3, produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności

zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worek freeflex 500ml.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmienił wymagany zakres objętości na 1875-1920ml, tym samym dokonał modyfikacji w dodatku nr 2 do SIWZ. Zmodyfikowany dokument stanowi załącznik do pisma.

Zamawiający informuje ponadto, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 57,0g, glukozę 162,0g, emulsję tłuszczową 85,0g, azot 9,0g i energię niebiałkową 1500 kcal objętość 2400ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmienił wymagany zakres objętości na 2400-2500ml, tym samym dokonał modyfikacji w dodatku nr 2 do SIWZ. Zmodyfikowany dokument stanowi załącznik do pisma.

Zamawiający informuje ponadto, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmienił wymagany zakres objętości na 493-625ml, tym samym dokonał modyfikacji w dodatku nr 2 do SIWZ. Zmodyfikowany dokument

stanowi załącznik do pisma.

Zamawiający informuje ponadto, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię białkową 1600 kcal objętość 2053ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmienił wymagany zakres objętości na 1875-2053ml, tym samym dokonał modyfikacji w dodatku nr 2 do SIWZ. Zmodyfikowany dokument stanowi załącznik do pisma.

Zamawiający informuje ponadto, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycja 5, 6, 11, 14 produkt leczniczy w opakowaniu stojącym z dwoma różnymi portami z polipropylenu typu KabiClear?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Zamawiający informuje jednocześnie, że w przypadku zaoferowania asortymentu o innych parametrach niż pierwotnie określone w dodatku nr 2 do SIWZ, a które zostały dopuszczone do zaoferowania na etapie wyjaśniania treści SIWZ, Wykonawca winien ten fakt odnotować w załączniku nr 1 do oferty (dodatek nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 12 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 27

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 (dotyczy zapisu §2 ust.5 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zapis §2 ust. 5 projektu umowy mówi o możliwości, a nie o konieczności dostarczenia odpowiedników asortymentu będącego przedmiotem umowy w przypadku wystąpienia szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie czy też zakończenie produkcji. Ewentualna zamiana asortymentu następuje wówczas na wniosek Wykonawcy.

Zamawiający nie wyraża zatem zgody na zmianę zapisów w zakresie §2 ust. 5 projektu umowy.

Jednocześnie zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami pkt. 3.4 lit. F SIWZ:

„W przypadku braku możliwości zakupu, spowodowanej brakiem produkcji lub tymczasowym brakiem produkcji żądanego przez Zamawiającego leku, a jednocześnie brakiem na rynku leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Uwaga o braku leku, tj. o zakończeniu produkcji (braku produkcji) lub tymczasowym braku produkcji powinna być odnotowana w załączniku nr 1 do oferty.

W sytuacji, gdy wykonawca wskaże w ofercie na brak możliwości zakupu leku wskutek czynników innych, niż wymienione powyżej, oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ”.

Pytanie nr 28

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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §4 ust.4 projektu umowy) ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 29

Do treści §9 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 30

Do §11 ust.3 projektu umowy. Prosimy o skrócenie czasu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 m-cy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 31

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

W przypadku opóźnień w realizacji zamówienia Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości 0,2% wartości brutto spóźnionej dostawy za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pakiecie nr 2 poz. 55-56 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowane w pakiecie nr 2 poz. 55-56 leki, pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 2 poz. 55-56 był zarejestrowany we wskazanym:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

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

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 34

Dotyczy pak.2 poz.19 preparat dostępny tylko w postaci ampulek czy Zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Zamawiający informuje jednocześnie, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 35

Dotyczy pak.2 poz.31 Preparat dostępny wyłącznie w flakonach o pojemności 150ml Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tego preparatu po przeliczeniu 8 opakowań

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w flakonach o pojemności 150 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Zamawiający informuje jednocześnie, że w przypadku zaoferowania w/w produktu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 36

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 2 POZ.46 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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowany w pakiecie nr 2 POZ.46 preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) był rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający informuje jednocześnie, że dokonał modyfikacji poz. 46 pakietu nr 2 – w kolumnie: „ilość sztuk w opakowaniu”, w której wprowadzono zakres: **48-50 SASZ 74 G.**

Zmodyfikowany dodatek nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo-cenowy) stanowi załącznik do pisma.

Pytanie nr 37

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 2 poz.46 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

W przypadku zgody na wycenę preparatu Fortrans x 48 sasz prosimy o określenie jaką ilość preparatu należy wycenić ,z przeliczenia 20,83 opakowania czy 21 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał modyfikacji dodatku nr 2 do SIWZ, zatem wycena winna być dokonana wg wskazań w tym dokumencie. Zmodyfikowany dodatek nr 2 stanowi załącznik do pisma.

Pytanie nr 39

Dotyczy pak 2 poz.47 Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wyrazi zgodę na wycenę preparatu Magnesium subcarbonicum tabl.o zawartości 125 mg jonów magnezowych ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Magnesium subcarbonicum tabl.o zawartości 125 mg jonów magnezowych.

Zamawiający informuje jednocześnie, że w przypadku zaoferowania w/w preparatu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 40

Dotyczy pak.2 poz.72 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema 150 ml x 50 butelek po przeliczeniu 9 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Enema 150 ml x 50 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. W przypadku zaoferowania w/w preparatu, w innej ilości niż wymagana, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 41

Dotyczy Pak.2 poz.88 i 89 W związku z zakończoną produkcją Nutramigenu 1 i Nutramigenu 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu wprowadzonego przez zamiennie producenta Nutramigen 1 LGG 400g oraz Nutramigen 2 LGG 400g W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie jakie ilości należy wycenić?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie informuje, że dokonał modyfikacji dodatku nr 2 do SIWZ. Wycena winna nastąpić zgodnie z SIWZ. Zmodyfikowany formularz asortymentowo-cenowy, stanowi załącznik do pisma.

Pytanie nr 42

Dotyczy pak.2 poz.90 Czy ze względu na dystrybucję przez producenta preparatu Nutricomp Intensiv w opakowaniach x 12 but. Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tego preparatu po przeliczeniu ilości tj 1,25opak?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 43

Dotyczy pak. Nr 2 poz.119,120 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci butelki?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów z poz. 119, 120 pakietu nr 2 w postaci butelki. Zamawiający informuje jednocześnie, że w przypadku zaoferowania w/w preparatów, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 44

Dotyczy pak. Nr 2 poz.153 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletki drażowane?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na to, by w pakiecie nr 2 poz.153 wyceniono preparaty w postaci tabletek drażowanych. Zamawiający informuje jednocześnie, że w przypadku zaoferowania w/w preparatów, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 45

Dotyczy pakietu nr 2 poz.198 W związku z zakończoną produkcją preparatu wskazanego w Siwz Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Glypressin,1 mg/8,5 ml, roztw.do wstrzyk., 5 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Glypressin,1 mg/8,5 ml, roztw.do wstrzyk., 5 amp. Zamawiający informuje jednocześnie, że w przypadku zaoferowania w/w preparatu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 46

Dotyczy pak. Nr 2 poz.207 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu. Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w preparatów, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 47

Dotyczy pak.2 poz.226 W związku z brakiem produkcji Szczep. tężcowa adsorb. Tetana, 0,5 ml, 1doza, inj., 1amp Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Szczep. tężcowa adsorb. Tetana, 0,5 ml, 1doza, inj., 5amp po przeliczeniu 20 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę Szczep. tężcowa adsorb. Tetana, 0,5 ml, 1doza, inj., 5amp po przeliczeniu 20 opakowań.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w szczepionki, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu 3 poz.34 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego po 12 tabl. powl. , jeśli tak prosimy o sprecyzowanie jaką ilość należy wycenić?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 49

Dotyczy pak. Nr 3 poz.64 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci ampułki? Producent tylko w tej postaci prowadzi obecnie dystrybucję

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3, poz. 64, preparatów w postaci ampułki.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w preparatów, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu 3 poz.65 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Carbo Medicinalis 200mg x 20 kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, niemniej jednak dopuszcza możliwość zaoferowania tabletek w dawce 250 mg. W przypadku zaoferowania w/w tabletek, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 51

Dotyczy pak. Nr 3 poz.81 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 81 pakietu nr 3, preparatów w postaci tabletki powlekanej.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w preparatów, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu nr 3 poz.143 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Monover roztw.do inf. 100mg Fe 3+/1ml 5 amp?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu nr 3 poz.145 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania w/w preparatu, Wykonawca winien odnotować ten fakt w dodatku nr 2 do SIWZ (załączniku nr 1 do oferty).

Pytanie nr 54

Dotyczy pakietu nr 3 poz.112 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Espmisan, 40 mg, kaps.,100 szt, blistry ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 55

Dotyczy pakietu 2 poz. 214 (Spiriva + HandiHaler). Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spiriva x 90 kapsulek 6 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 18 szt.. Jest to spowodowane rejestracją leku (Spiriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny w **Pakiecie 2 w poz. 123** paski testowe wraz z bezpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów posiadających szerszy zakres parametrów w porównaniu do systemu One Touch Select

Prosimy o podanie ilości niezbędnych glukometrów, dla których zapewniamy bezpłatne przeszkolenie personelu i pełen serwis.

Charakterystyka systemu proponowanych glukometrów:

- Funkcja automatycznego kodowania pasków wykluczająca klucze, chipy kodowe a tym samym redukująca możliwość błędnego kodowania przez personel
- Czas pomiaru 7 sekund
- Zakres pomiarowy 20-600 mg/dl,
- Paski wpisane na listy refundacyjne
- Wielkość próbki krwi 0,7 µl,
- Zakres temperatury przechowywania pasków min 4 – min 40C°,
- Możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST),
- Paski pakowane po 50 sztuk – opakowanie jednostkowe;
- Wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozowa (GOD), co daje maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru, spełniający w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, w szczególności glukometr powinien spełniać ISO 15197: 2015 w punkcie 6.2 mówiącym o precyzji i pełnym jego zakresie punkt 6.2.1,6.2.2,6.2.3,6.2.4 oraz punkt 6.3 mówiący o dokładności z pełnym jego zakresem punkt 6.3.1, 6.3.2,6.3.3, 6.3.4, 6.3.5,6.3.6,6.3.7, oraz punkt 6.4, 6.5, 7,2, obecnie występujące na rynku polskim glukometry nie wypełni spełniają całą normę ISO 15197 : 2015 tylko pojedyncze parametry co nie stanowi podstawy aby uznać iż rzeczony systemy spełniają całą normę ISO 15 197 : 2015 a tym samym wprowadzają w błąd Zamawiającego
- Automatyczny wyrzut paska – pozwala na bezdotykowe usunięcie zużytego paska pomiarowego unikając kontaktu z rękami personelu ograniczamy do minimum ewentualne ryzyko epidemiologiczne

Odpowiedź:

Z uwagi na posiadane glukometry "One Touch Select" Zamawiający nie dopuszcza innych pasków i glukometrów.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 w poz. 123 dostarczenia deklaracji zgodności w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych oraz wymaga dokumentu potwierdzającego posiadanie i spełnianie normy ISO 15197: 2015 w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taką możliwość.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami pkt. 3, ppkt.4 lit B SIWZ, jeżeli zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi – lekami (środkami farmaceutycznymi) w rozumieniu ustawy Prawo Farmaceutyczne, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego złoży stosowne oświadczenie, że nie jest wymagane posiadanie zezwolenia na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia obrotu hurtowego produktami leczniczymi wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wzór oświadczenia stanowi dodatek nr 7 do SIWZ.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 w poz. 123 dostarczenia deklaracji zgodności w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych oraz wymaga dokumentu potwierdzającego posiadanie i spełnianie normy ISO 15197: 2015 w oryginale nie w oświadczeniu dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych?

Czy wymagają Państwo glukometr który spełnia normę ISO 15107: 2015 w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie postawił takiego wymogu, ale dopuszcza taką możliwość. Zamawiający nie wymaga też glukometrów.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami pkt. 3, ppkt.4 lit B SIWZ, jeżeli zaoferowane produkty nie są produktami leczniczymi – lekami (środkami farmaceutycznymi) w rozumieniu ustawy Prawo Farmaceutyczne, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego złoży stosowne oświadczenie, że nie jest wymagane posiadanie zezwolenia na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia obrotu hurtowego produktami leczniczymi wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wzór oświadczenia stanowi dodatek nr 7 do SIWZ.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wymaga aby do postępowania w pakiecie 2 w poz. 123 przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego a nie DYTRYBUTORA?

Odpowiedź:

Zamawiający nie postawił takiego wymogu, jednocześnie informuje, że w pkt. 3, ppkt. 4 lit. B SIWZ wskazał:

„Jeżeli zaofertowane produkty nie są produktami leczniczymi – lekami (środkami farmaceutycznymi) w rozumieniu ustawy Prawo Farmaceutyczne, Wykonawca **na wezwanie** Zamawiającego złoży stosowne oświadczenie, że nie jest wymagane posiadanie zezwolenia na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia obrotu hurtowego produktami leczniczymi wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wzór oświadczenia stanowi dodatek nr 7 do SIWZ”.

Pytanie nr 60

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 2 w poz. 123 glukometrze dużego ekranu z podświetlanymi cyframi co ułatwi personelowi odczyt wyniku glikemii?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w pakiecie 2 w poz. 123 nie wymaga glukometru, a jedynie pasków do glukometru.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 w poz. 123 aby testy paskowe były usuwane z glukometrów za pomocą przycisku do automatycznego wyrzutu paska, co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią badanego pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił takiego wymogu.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 w poz. 123 aby płyny kontrolne do pasków miały datę ważności po otwarciu fiolki minimum 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Wymagany minimalny termin ważności oferowanych preparatów, winien wynosić co najmniej 12 miesięcy od dnia ich dostawy.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe w pakiecie 2 w poz. 123 były ważne do 6 miesięcy po otwarciu każdej fiolki pasków z osobna. Dzięki wysokiej stabilności enzymu zawartego w Naszych paskach możliwe jest wielokrotne otwieranie fiolki przez Personel medyczny, a tym samym wydłuża się czas eksploatacji jednej fiolki z zachowaniem dokładności pomiaru zgodnego z nową normą ISO 15197:2015

Odpowiedź:

Wymagany minimalny termin ważności oferowanych preparatów, winien wynosić co najmniej 12 miesięcy od dnia ich dostawy.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 w poz. 123 paski do glukometrów, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje

się za pomocą przycisku kodującego, oraz przez porównanie kodu wyświetlonego na glukometrze z kodem z opakowania pasków testowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 w poz. 123 aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość, aby kapilara zasysająca zaoferowana w pakiecie 2 w poz. 123 znajdowała się na szczycie paska testowego.

Pytanie nr 66

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 2 w poz. 123 pasków z enzymem GDH-FAD uzyskanym z e-coli co zapewnia najwyższą aktywność katalityczną ze wszystkich dostępnych enzymów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 2 w poz. 123 pasków z enzymem GDH-FAD uzyskanym z e-coli.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w poz. 123 wymaga aby paski testowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt., pokryte były na całej powierzchni paska specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami?

Odpowiedź:

Zgodnie z przedstawionym opisem, ilość pasków w opakowaniu to 50 szt. W pozostałym zakresie Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 w poz. 123 testowe z bocznym zasysaniem krwi, z kapilarą przebiegającą w poprzek całej szerokości paska?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza w pakiecie 2 w poz. 123 testowe z bocznym zasysaniem krwi, z kapilarą przebiegającą w poprzek całej szerokości paska

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w pakiecie 2 w poz. 123 paski testowe, były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie 2 w poz. 123 pasków testowych dystrybuowanych za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych.

MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

Zamawiający informuje jednocześnie, że dokonał modyfikacji zapisów treści SIWZ, jak przedstawiono poniżej.

4. OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA (oferty częściowe).

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w zakresie ~~15~~ **16 pakietów**. Pod pojęciem oferty częściowej rozumie się poszczególne pakiety, tj. Wykonawca może złożyć ofertę na dowolny pakiet, w którym muszą być wypełnione wszystkie pozycje. Brak oferty cenowej nawet w jednej pozycji w danym zadaniu spowoduje odrzucenie oferty.

13. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.

1. Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości – 21.910,00 zł– słownie: dwadzieścia jeden tysięcy dziewięćset dziesięć złotych 00/100 (dotyczy Wykonawców składających ofertę na wszystkie pakiety).

W przypadku składania ofert częściowych wadium wynosi:

NAZWA PAKIETU	KWOTA WADIUM
PAKIET NR 1	640,00 zł
PAKIET NR 2	4 950,00 zł
PAKIET NR 3	2 440,00 zł
PAKIET NR 4	5 000,00 zł
PAKIET NR 5	2 220,00 zł

PAKIET NR 6	60,00 zł
PAKIET NR 7	1 100,00 zł
PAKIET NR 8	470,00 zł
PAKIET NR 9	320,00 zł
PAKIET NR 10	850,00 zł
PAKIET NR 11	340,00 zł
PAKIET NR 12	640,00 zł
PAKIET NR 13	540,00 zł
PAKIET NR 14	530,00 zł
PAKIET NR 15	1 630,00 zł
PAKIET NR 16	180,00 zł

Zgodnie z art. 45 ust. 3 ustawy wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert. Nie wniesienie wadium w w/w terminie spowoduje wykluczenie wykonawcy w trybie art. 24 ust. 2 pkt. 2 ustawy.

Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty dowód wniesienia wadium.

Jeżeli dotyczy - Dopuszcza się, aby wadium zostało wniesione przez pełnomocnika (lidera) lub jednego z Wykonawców wspólnie składających ofertę.

18. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT.

II. Ocena końcowa oferty to suma uzyskanych punktów w kryteriach „Cena” i „Termin dostawy przedmiotu zamówienia”.

Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska największą liczbę punktów po zsumowaniu punktów wszystkich członków komisji, przyznanych w ramach określonych kryteriów (A+B).

Wskazane wyżej zasady mają zastosowanie przy wyborze najkorzystniejszej oferty na każdy z pakietów od 1-15 od 1-16.

Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana, staje się częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) i jest wiążąca dla wszystkich wykonawców. Pozostałe ustalenia treści SIWZ pozostają bez zmian.

Załącznikami do pisma jest dodatek nr 1 (formularz oferty), dodatek nr 2 (formularz asortymentowo-cenowy) oraz dodatek nr 5 (wzór umowy) po modyfikacji z dnia 09.11.2016r.

Prezes Zarządu
Małgorzata Krasowska-Marczyk



Pismo wysłano mailem oraz zamieszczono na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 09 listopada 2016 r. Pismo wysłano również listem priorytetem.

W trybie art. 27 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych – Zamawiający wzywa o niezwłoczne potwierdzenie odebrania czytelnego pisma **(tel./fax. 095 750 14 12)**.

W przypadku braku potwierdzenia otrzymania powyższego pisma przez Wykonawcę, Zamawiający uzna, iż pismo wysłane przez Zamawiającego faksem na numer wskazany w piśmie, bądź dostępnych źródłach, zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się z treścią pisma.

