



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 09.11.2020

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków, leków w ramach programów lekowych, leków cytostatycznych oraz diety pozajelitowej” - nr sprawy 90/PN/2020

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że w takiej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 2:

„2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza. Należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 3:

„3.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 4:

„4.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 5:

„5.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 6:

„6.Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod

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

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający informuje, że należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.*

Pytanie nr 7:

„7.Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający informuje, że dopuszcza.*

Pytanie nr 8:

„część 1 pozycja 182

1.Czy Zamawiający w pozycji 182 część 1 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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 przeciwbakteryjne i przeciwbakteryjne?”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 9:

„część 1 pozycja 182

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

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 10:

„Pytanie nr 1

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczące dostaw na „cito” w zakresie części 34 (paragraf 3 pkt 1)? Podanie leków opisanych w w/w częściach zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę zapisu par 3 pkt 1 2) na „do 12 godzin od daty złożenia zamówienia w dni robocze”. Dział realizacji zamówień Wykonawcy pracuje tylko w dni robocze.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający informuje, że dopuszcza brak dostaw „na cito” dla Części nr 34.*

Pytanie nr 11:

„Pytanie nr 2

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy par.5 pkt 5 dla części 34 w zakresie terminu reklamacji określonego jako 5 dni. Jest to termin w praktyce niemożliwe do dotrzymania, biorąc pod uwagę funkcjonowanie typowego łańcucha dystrybucji. Rozpatrzenie reklamacji wymaga sprawdzenia zarówno dokumentów magazynowych, jak i księgowych, a następnie przewozowych. Minimalny termin wykonania tych czynności wynosi w przypadku Wykonawcy 7 dni. Wykonawca wnosi o zastąpienie w/w terminu rozpatrzenia reklamacji terminem 7-dniowym. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca będzie prosił o ponowienie zamówienia, jest to niezbędne do prawidłowego przeprocesowania dostawy.”

Odp. Zamawiającego: *Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie nr 12:

„Pytanie nr 3

Wykonawca prosi o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie przyjmował faktury w formie pdf wysyłanych za pośrednictwem e-maila.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę. Adres e-mail: faktury@szpital.slupsk.pl

Pytanie nr 13:

„1.Czy Zamawiający w par. 1.5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14:

„2.Czy Zamawiający w par. 3.5 zniesie obowiązek dostarczenia zamiennika lub dokonania zakupu u innego dostawcy? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15:

„3.Czy Zamawiający w par. 7.2 zamiast naliczania kar za godzinę, przyjmie naliczanie ich za dzień opóźnienia? Obecna zasada prowadzi do naliczania kar w kwotach rażąco wygórowanych.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16:

„4.Czy Zamawiający w par. 8.3.4 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej?””

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17:

„5.Czy Zamawiający w par. 8.3.7 zamiast 12 miesięcy wpisze termin 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany ofertą przez okres o 100% dłuższy, niż pierwotnie zakładany i nie może zagwarantować, że będzie przez okres dwukrotnie dłuższy dostarczać towar na podstawie niezmienionej oferty składanej w niniejszym postępowaniu.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18:

„6.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 5 poz. 1 leku z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 19:

„1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 3 pozycji 6 i 7 oraz utworzenie z wydzielonych pozycji oddzielnego pakietu? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności oraz uzyskanie korzystniejszej ceny zakupu dla Szpitala .”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20:

„1.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 25 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem 275 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 21:

„2.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 26 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ? ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 22:

„3.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 28 do wyceny lek pakowany po 16 tabl. z odpowiednim przeliczeniem 49 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 23:

„4.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 44 do wyceny lek pakowany po 60 tabl. z odpowiednim przeliczeniem 1 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 24:

„5.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 45 do wyceny lek pakowany po 60 tabl. z odpowiednim przeliczeniem 6 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 25:

„6.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 48 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. doj. z odpowiednim przeliczeniem 1 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 26:

„7.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 49 do wyceny substancję do receptury w gramaturze 25 g z odpowiednim przeliczeniem 670 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 27:

„8.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 74 do wyceny w butelce z odpowiednim przeliczeniem 330 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 28:

„9.Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 74 pozwoleń na przystąpienie większej ilości Oferentów do tego zadania.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29:

„10.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 w poz. 111 Panthenol S.O.S spray 130g ze stawką 23% Vat ze względu na koniec produkcji z Vat 8% ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 30:

„11.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 112 do wyceny glukozę pakowaną po 50 amp. z odpowiednim przeliczeniem 13 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 31:

„12.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 121 do wyceny lek w postaci tabl. o przed. uwalnianiu ? ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 32:

„13.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 132 i 133 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem 18 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 33:

„14.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 134 do wyceny lek pakowany po 30 tabl. z odpowiednim przeliczeniem 24 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 34:

„15.Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 141 jest to koniec produkcji. ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 35:

„16.Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 147 jest to koniec produkcji. ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 36:

„17.Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 150 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem 24 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 37:

„18.Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 153 oraz 154 jest to koniec produkcji. ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 38:

„19. Prosimy o doprecyzowanie jaką wielkość mamy wycenić w Części 1 poz. 176 ?”

Odp. Zamawiającego: 1kg.

Pytanie nr 39:

„20. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 147 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 40:

„21. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 208 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 41:

„22. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 216 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 42:

„23. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 216 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 43:

„24. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 251 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 44:

„25. Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 259 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 45:

„26. Prosimy o doprecyzowanie w jakiej gramaturze mamy wycenić substancję do receptury w Części 1 w poz. 268 ?”

Odp. Zamawiającego: 1kg, oferowany produkt w przeliczeniu.

Pytanie nr 46:

„27. Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 293 do wyceny HepaDr.A * 40tabl. D ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 47:

„28. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 295 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 48:

„29. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 328 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 49:

„30. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 1 poz. 355 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 50:

„31. Prosimy o doprecyzowanie jaką gramaturę mamy wycenić w Części 2 poz. 7 ?”

Odp. Zamawiającego: 1kg, oferowany produkt w przeliczeniu.

Pytanie nr 51:

„32. Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 70 do wyceny lek pakowany po 12 czopków z odpowiednim przeliczeniem 30 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 52:

„33. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 2 poz. 80 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 53:

„34. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 2 poz. 91 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 54:

„35. Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 112 do wyceny syrop w gramaturze 130g z odpowiednim przeliczeniem 1805 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 55:

„36. Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 124 do wyceny LactoDR * 30kaps. D ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 56:

„37.Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 149 do wyceny syrop w gramaturze 125ml z odpowiednim przeliczeniem 2 op. ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 57:

„38.Prosimy o podanie jaką ilość mamy wycenić w Części 2 poz. 173 ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że w tej pozycji należy wpisać wartość 0. Nie należy jej wyceniać.

Pytanie nr 58:

„39.Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 2 poz. 199 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 59:

„40.Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 2 poz. 210 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 60:

„41.Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 227 do wyceny LactoDR krople 5ml D ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61:

„42.Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyłączenie z Części 2 poz. 301 jest to koniec produkcji.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w tej sytuacji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 62:

„43.Prosimy o doprecyzowanie jaką wielkość fiołki mamy wycenić ? Na rynku występują 2 wielkości.”

Odp. Zamawiającego: 1fiołka/amp zawiera 4mg bromku wekuronium

Pytanie nr 63:

„1.Dotyczy zadania nr 31

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 wymaga produktu leczniczego Docetaxel zawierającą substancję Makrogol 300, która ogranicza do minimum ilość działań niepożądanych u pacjentów ? Z uwagi na zgłaszane w latach wcześniejszych działania niepożądane leku Docetaxel, który w substancjach pomocniczych zawierał jedynie Polisorbat 80. W efekcie działań niepożądanych konieczne było w wielu przypadkach przerwanie leczenia albo jego zmiana. Mając na względzie bezpieczeństwo Pacjentów oraz maksymalną skuteczność terapii czy Zamawiający będzie wymagał preparatu z Makrogol 300 ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64:

„Pytanie nr 1

Dotyczy części nr 9

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 1 pkt. 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pod wskazany adres Apteki Szpitalnej Zamawiającego, cyklicznie wg rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w następujących terminach:

2) do 12 godzin od daty złożenia zamówienia w każdym dniu tygodnia, nie wyłączając niedziel i świąt, o każdej porze dnia i nocy w przypadku dostaw „w trybie na ratunek- cito.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w części nr 9?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w części nr 9.

Pytanie nr 65:

„1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla leku z części 37 wydłużenie terminu dostaw w trybie na ratunek-cito do 24 godzin w dni robocze.

Lek ten nie jest stosowany w trybie na ratunek. Jego podanie jest planowane.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza wydłużenie terminu dostaw „w trybie na ratunek-cito” do 24 godzin w dni robocze dla leku z Części nr 37.

Pytanie nr 66:

„2. Czy zamawiający dla leku z części 37 wyrazi zgodę na zmianę okresu ważności na nie krótszy niż 6 m-cy. ”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 67:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o klauzulę antykorupcyjną o treści: „Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68:

„Pyt. 1

dotyczy § 7 ust. 2 Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69:

„Pyt. 2

dotyczy § 7 ust. 3 Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70:

„Pyt. 3

dotyczy § 7 ust. 4 Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71:

„Pyt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72:

„Pyt. 5

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73:

„Pyt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu obecności Wykonawcy lub jego przedstawiciela przy odbiorach dostarczanych partii przedmiotu zamówienia?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 74:

„Pyt. 7

Czy Zamawiający w Części nr 16 ma na myśli płyn BSS?”

Odp. Zamawiającego: Tak.

Pytanie nr 75:

„Pyt. 8

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Części nr 16 wymaga płynu w plastikowej czy szklanej butelce?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dowolnie.

Pytanie nr 76:

„Pyt. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień „na cito” dla wyrobów medycznych z Części nr 16 zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza odstąpienie od możliwości składania zamówień „na cito” dla wyrobów medycznych z Części nr 16.

Pytanie nr 77:

„Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga/dopuszcza w części 23 pozycja 2, aby lek Atosiban 6,75 mg/0,9 ml był w postaci PSF (ampułko-strzykawka) gotowy do podania, co powoduje szybkie i bezpieczne podanie przez personel pacjentowi.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 78:

„1.Do treści §3 ust. 5 oraz 7 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.””

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 79:

„2.Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia, a w przypadku zwłoki w dostawie zamówienia „na cito” kara w wysokości 0,02% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia „na cito” za każdą godzinę opóźnienia?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 80:

„3.Do treści §7 ust. 3 oraz 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 3 oraz 4, w taki sposób aby wynosiły ona 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81:

„4.Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyjaśnia, że ww. przesłanki nie mają zastosowania.

Pytanie nr 82:

„5.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. współnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Pytanie nr 83:

„1) Czy Zamawiający w części nr 1, poz. 57 (Bupivacaini hydrochloridum 0,5% 4ml/inj) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 84:

„Część nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj.

RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 216 szt.?

1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 85:

„1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

Odp. Zamawiającego: Należy przeliczyć do pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie nr 86:

„2. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 366. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 87:

„3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 150. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-

Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp?"

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 88:

„4.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 261. Czy ze względu na brak produkcji Theophyllum 1,2 mg/ml, roztw.d/inf,250 ml Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 261 pakietu nr 2 teofiliny w formie 200mg/10ml x5 ampulek ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 89:

„5.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 258. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 90:

„6.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 253 . Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 91:

„7.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 111. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 92:

„8.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 182. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 93:

„9.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 94:

„10.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 183. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 95:

„11.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 104. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 96:

„12.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 106. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12

mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 97:

„13.Dotyczy pakietu nr 2 poz. 105. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 98:

„14.Dotyczy pakietu nr 3 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 99:

„1.Dotyczy pakiet 1 pozycja 63, dopuści wycenę dawki 177 mg (180 mg zakończona produkcją) Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt ?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 100:

„Pytanie dotyczy pakietu 1 pozycji 78 i 79

Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów i personelu oraz dzisiejszą sytuację epidemiologiczną w Polsce i wymogi sanitarne jakie są stawiane każdego dnia, w celu minimalizacji kosztów użytkownika Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 101:

„Pytanie dotyczy pakietu 1 pozycji 164

Czy w świetle panującej pandemii i wymogów sanitarnych zamawiający wymaga by Chemiczna i fizyczna stabilność produktu leczniczego została określona dla 24 h w temperaturze 25°C i w warunkach ochrony przed światłem?

Ze względów mikrobiologicznych, produkt leczniczy należy zużyć natychmiast.

Jeżeli produkt leczniczy nie zostanie natychmiast wykorzystany, wówczas za czas i warunki przechowywania produktu leczniczego przed jego zastosowaniem odpowiada użytkownik. Produktu leczniczego nie należy przechowywać dłużej niż 24 godziny w temperaturze od 2 do 8°C, chyba że został rozcieńczony w kontrolowanych i zwalidowanych aseptycznych warunkach.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 102:

„Pytanie dotyczy pakietu 1 pozycji 213 i 215

Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów i personelu oraz dzisiejszą sytuację epidemiologiczną w Polsce i wymogi sanitarne jakie są stawiane każdego dnia, zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 103:

„Pytanie dotyczy pakietu 1 pozycji 230

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie i mógł być podany przez pompę infuzyjną przez 24 godz? Zapis może być potwierdzony oświadczeniem producenta lub zapisem w ChPL.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że pozycja 230 dotyczy innego produktu i w takim przypadku, jeżeli pytanie dotyczy tej pozycji to Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Natomiast, jeżeli pytanie dotyczy pozycji 220 to Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 104:

„Pytanie dotyczy pakietu 1 pozycji 271

w świetle obowiązującej Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010 roku dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampulki?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 105:

„Dotyczy § 3 ust.1 pkt 2) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw z 12 na 24 godziny. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuścił odstępstwa w sprawie dostaw „w trybie na ratunek-cito” dla części nr: 9, 16, 34 i 37. W pozostałych przypadkach Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 106:

„Dotyczy § 5 ust.5 umowy

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w zakresie kryterium Termin rozpatrywania reklamacji. Określenie „termin rozpatrywania reklamacji” jest bowiem niejednoznaczne. Składane przez Zamawiającego reklamacje mogą dotyczyć zarówno nie odpowiadającej zamówieniu ilości zrealizowanego zamówienia jak i jakości dostarczonych produktów. Czas załatwiania takich reklamacji jest diametralnie różny i nie może on podlegać ujednoczeniu. Załatwienie reklamacji ilościowej faktycznie może zostać zrealizowane w zapisanym w projekcie umowy terminie. Jeśli zaś chodzi o reklamację jakościową to zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne termin jej rozpatrzenia może wynosić nawet kilkadziesiąt dni.

Wskazujemy, że reklamacje jakościowe rozpatrywane są najczęściej w oparciu o decyzję producenta leku. Procedura reklamacyjna wymaga zatem odbioru leku od Zamawiającego i dostarczenia go do producenta. Również badanie zasadności reklamacji przez producenta nie zawsze może odbyć się natychmiastowo.

W związku z powyższym prosimy o wydłużenie termin reklamacji jakościowych do min. 7 dni.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 107:

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 2 poz. 124, 127 i 227 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 108:

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 2 poz. 124, 127 i 227 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 109:

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 2 poz. 124, 127 i 227 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 110:

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 2 poz. 124, 127 i 227 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 09.11.2020 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak