



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W WYSZAKOWIE**



07-200 Wyszaków
ul. Komisji Edukacji Narodowej 1

Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, http:// www.szpitalwyszkow.pl/

Wyszaków, dnia 08/04/2021 r.

DEZ/Z/341/ZP- 6/2021

Dotyczy postępowaniu o udzielenie zamówienia klasycznego zgodnie z art. 132, o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, o których stanowi art. 3 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) w przedmiocie **Dostawa produktów leczniczych do SPZZOZ w Wyszakowie**, nr postępowania **DEZ/Z/341/ZP- 6/2021**.

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SWZ, zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2019, poz. 2019 z późn. zm.), dotyczące powyżej wskazanego postępowania, Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

Pytanie 1: dotyczy pakietu nr 26

Czy Zamawiający w pakiecie 26 pozycja nr 2 dopuści produkt Amantadine x 100 tbl z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: dotyczy pakietu nr 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie braku wymogu dostaw do 6 godzin „leku na ratunek” w pakiecie nr 9 – paski fluoresceinowe. Proponowany produkt jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza dla Pakietu nr 9 brak dostaw na ratunek.

Pytanie 3: dotyczy pakietu nr 9

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia do wykonywania określonej działalności lub czynności, w szczególności koncesji, zezwolenia lub licencji, gdyż oferowany produkt w pakiecie nr 9 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie. Proponowany przedmiot zamówienia posiada wpis do rejestru wyrobów medycznych i wszystkie wymagane dokumenty dopuszczenia go do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku pakietów zawierających produkty lecznicze o udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy wykażą, że posiadają zezwolenie na obrót produktami leczniczymi. Zamawiający dokona oceny spełniania niniejszego warunku w postępowaniu, w oparciu o złożone przez Wykonawcę dokumenty o których mowa w rozdziale XIV ust 5 pkt 1.

W przypadku pakietów zawierających jedynie wyroby medyczne, Zamawiający nie ustanawia warunku.

Pytanie 4: dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydy (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5: dotyczy pakietu nr 7 poz. 6.

W związku z zakończoną produkcją Nadroparin Calcicum 9500 j.m./1,0 ml a 5ml, zwracamy się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 7 poz. 6.

Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na wykreślenie, prosimy o informację jak ma postąpić Wykonawca?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o niewycenianie tej pozycji w pakiecie.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.11? Roszczenie o odsetki przedawnia się po 3 latach.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, par. 3.11 nie zawiera zapisu „Roszczenie o odsetki przedawnia się po 3 latach.”

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w par 4.2 wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecne zapisy umowne, które nie wskazują minimalnej wartości są sprzeczne z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający określa minimalny próg wykonania umowy w wysokości 50% wartości umowy. Modyfikacji ulega Załącznik nr 9 – Wzór umowy.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.11.2 termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 12 godzin w zakresie pakietu 5? 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.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w par. 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 5 ust. 3 Załącznika nr 9 – Wzór umowy.

Było: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do 2 (dwóch) dni roboczych od dnia wysłania przez Zamawiającego zawiadomienia o składanej reklamacji i ewentualnego wystawienia i przekazania Zamawiającemu faktury korygującej.”

Jest: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do 4 (czterech) dni roboczych od dnia wysłania przez Zamawiającego zawiadomienia o składanej reklamacji i ewentualnego wystawienia i przekazania Zamawiającemu faktury korygującej.”

Pytanie 10:

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 6.1.1, 6.1.2 oraz 6.1.5), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z art. 433 ust.1 ustawy Pzp Zamawiający ma prawo nałożyć na Wykonawcę odpowiedzialność z tytułu opóźnienia w dostawie, jeżeli jest to uzasadnione.

Pytanie 11:

W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć wartości wynagrodzenia brutto o którym mowa § 3 ust. 1 pkt 2. Modyfikacji ulega Załącznik nr 9 – Wzór umowy.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający w par. 6.1.1 wprowadzi procentową, a nie kwotową wartość kary umownej, np. 0,2% wartości danego zamówienia oraz będzie naliczać ją od dnia, a nie godziny opóźnienia? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający w par. 6.1.2 wprowadzi procentową, a nie kwotową wartość kary umownej, np. 0,2% wartości danego zamówienia oraz będzie naliczać ją od dnia, a nie godziny opóźnienia? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający w par. 6.1.5 wprowadzi procentową, a nie kwotową wartość kary umownej, np. 0,2% wartości danego zamówienia? Obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 15:

Czy wskazane w SWZ Przedmiotowe środki dowodowe (Rozdział XIV pkt. 8 ppkt. 1) dotyczą również oferowanych produktów leczniczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia:

- w przypadku wyrobów medycznych Wykonawca załącza oświadczenie, że oferowane wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r.(t. j. Dz. U. z 2020 r. poz. 186),
- w przypadku produktów leczniczych Wykonawca załącza oświadczenie, że zaoferowane produkty lecznicze posiadają aktualne pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania zaoferowanych produktów leczniczych na terytorium RP, zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie Prawo farmaceutyczne z dn. 06.09.2001r. (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 499).

Pytanie 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga osobistego stawiennictwa celem podpisania umowy.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 5 poz. 4, 7, 8, 9, 30, 33 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców? Zapytanie podyktowane jest zmianą w dystrybucji leków.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela z Pakietu nr 5 poz. 4, 7, 8, 9, 30, 33 do oddzielnego pakietu nr 59 i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 poz. 17 leku w opakowaniu x 1 fiol., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 poz. 25 insuliny lispro w opakowaniu x 10 wstrzykiwaczy SoloStar a 3 ml wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań? Czy otrzymaną ilość po przeliczeniu należy zaokrąglić do 1 pełnego opakowania handlowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20:

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 29 pozycja 17,18 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 21:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 28 pozycji nr 1 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podjęczynówkowo ?

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 22:

Czy zamawiający wymaga aby Lidocainum hydrochloricum w pakiecie 40 pozycja 3,4,5,6 może być stosowana w leczenie bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 23: dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych pozycji i utworzenie dla nich osobnego pakietu, tj.

Pakiet 20	12	GLICLAZIDE	0,06G	TABLETKA ZMODYFIKOWANYM UWALNIANIU O	90 TAB.
Pakiet 20	13	GLICLAZIDE	0,03G	TABLETKA ZMODYFIKOWANYM UWALNIANIU O	90 TAB.
Pakiet 20	17	INDAPAMIDE	1,5 MG	TABLETKA POWLEKANA PRZEDŁUŻONYM UWALNIANIU O	108 TAB.
Pakiet 20	21	PERINDOPRIL	0,005G	TABLETKA POWLEKANA	90 TAB.
Pakiet 20	22	PERINDOPRIL	0,01G	TABLETKA POWLEKANA	90 TAB.
Pakiet 20	23	PERINDOPRIL, AMLODIPINE	0,005G+ 0,005 G	TABLETKA	90 TAB.
Pakiet 20	24	PERINDOPRIL, AMLODIPINE	0,01G + 0,005G	TABLETKA	90 TAB.
Pakiet 20	30	TIANEPTINE	0,0125G	TABLETKA POWLEKANA	108 TAB.
Pakiet 20	32	TRIMETAZIDINE	0,035G	TABLETKA	90 TAB.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24: dotyczy pakietu nr 25 – wapno

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopie brytyjską i amerykańską, o chłonności od 130 do 170 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 25: dotyczy SWZ

Czy Zamawiający dla pakietu 25 zrezygnuje z wymogu posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na obrót produktami leczniczymi/na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej? Wapno sodowane będące przedmiotem postępowania w tym pakiecie jest wyrobem medycznym, nie zaś lekiem i do jego sprzedaży i dystrybucji nie jest wymagane posiadanie zezwolenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku pakietów zawierających produkty lecznicze o udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy którzy wykażą, że posiadają zezwolenie na obrót produktami leczniczymi. Zamawiający dokona oceny spełniania niniejszego warunku w postępowaniu, w oparciu o złożone przez Wykonawcę dokumenty o których mowa w rozdziale XIV ust 5 pkt 1.

W przypadku pakietów zawierających jedynie wyroby medyczne, Zamawiający nie ustanawia warunku.

Pytanie 26: dotyczy SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane w pakiecie 25 wapno było wyrobem medycznym i było dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującymi przepisami i ustawą o wyrobach medycznych i zrezygnuje z wymogu aby było ogłoszone na aktualnym Wykazie Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terenie RP?

Wapno sodowane będące przedmiotem postępowania w pakiecie 25 jest wyrobem medycznym nie zaś produktem farmaceutycznym.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27: dotyczy SWZ

Czy dla wapna sodowanego Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z dostaw na ratunek? Wapno będące przedmiotem postępowania jest wyrobem medycznym nie zaś lekiem ratującym życie i jego zużycie można przewidzieć z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28: dotyczy SWZ

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu §4 ust. 57 wzoru umowy na następujący: „Wykonawca oświadcza, że dostarczane Towary posiadają dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu oraz spełniają stosowne wymagania dotyczące wyrobów medycznych zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późn. zmianami)”.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia:

- w przypadku wyrobów medycznych Wykonawca załącza oświadczenie, że oferowane wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (t. j. Dz. U. z 2020 r. poz. 186),
- w przypadku produktów leczniczych Wykonawca załącza oświadczenie, że zaoferowane produkty lecznicze posiadają aktualne pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania zaoferowanych produktów leczniczych na terytorium RP, zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie Prawo farmaceutyczne z dn. 06.09.2001r. (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 499).

Pytanie 29: dotyczy SWZ

Czy dla pakietu 25 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §6 ust. 1.1 do 0,2% wartości zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 30: dotyczy pakietu nr 4 poz. 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek, lub po 50 kapsułek z przeliczeniem ilości.

Pytanie 31: dotyczy pakietu nr 30 poz. 39

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 32: dotyczy pakietu nr 30 poz. 39

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 33: dotyczy pakietu nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści produkt o składzie Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin? Produkt jest testowany dermatologicznie i nie zabiera substancji barwiących oraz zapachowych. Produkt jest przeznaczony dla dzieci od pierwszego dnia życia i dorosłych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 34: dotyczy pakietu nr 48

Wskazane w pakiecie 48 poz. 10 Mleko modyfikowane w płynie 90ml typu Nan Pro1. Podawane dzieciom zdrowym w okresie poporodowym, bezglutenowe. Zawiera białka OPTI PRO oraz HMOZ-FL. Skład: Woda, laktoza (z mleka), oleje roślinne (oleina palmowa, niskoerukowy olej rzepakowy, olej kokosowy, olej słonecznikowy) koncentrat białka serwatkowego (z mleka), mleko odtłuszczone, lecytyna sojowa, cytrynian wapnia, cytrynian potasu, olej rybi, chlorek sodu, maltodekstryna, L-fenylalanina, witaminy (C, E, niacyna, kwas pantotenowy, A, B1, B6, B2, kwas foliowy, K, biotyna, D3), fosforan potasu, olej z *Mortierella alpina*, chlorek magnezu, tauryna, chlorek potasu, inozytol, L-histydyna, nukleotydy, siarczan żelazawy, siarczan cynku, L-karnityna, siarczan miedzi, siarczan magnezu, jodek potasu, selenian sodu, regulator kwasowości (kwas cytrynowy). Opakowanie 90ml Dostępne jest pod nazwą Nan OptiPro Plus HMO 1 90 ml x 32szt. Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na ich wycenę.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 35: dotyczy pakietu nr 48

Wskazane w pakiecie 48 poz. 13 Preparat do postępowania dietetycznego dla wcześniaków i niemowląt o bardzo małej masie urodzeniowej, w płynie, gotowe do użycia, z zawartością 100% serwatkowego białka poddanego częściowej hydrolizie w ilości 2,9g w 100ml gotowego produktu,

z dodatkiem MCT w ilości 1,6g/100ml o osmolarności 271 mOsm/l. Opakowanie 70ml/32szt Dostępne jest pod nazwą PreNan 70 ml x 32szt. Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na ich wycenę.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 36: dotyczy pakietu nr 2 poz. 58 i 59

Czy w Pakiecie 2 poz. 58 i 59 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).

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 37: dotyczy pakietu nr 31 poz. 13

Czy w Pakiecie 31 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 38: dotyczy pakietu nr 31 poz. 13

Czy w Pakiecie 31 poz. 13 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).

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 39: dotyczy pakietu nr 31 poz. 13

Czy w Pakiecie 31 poz. 13 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 40: dotyczy pakietu nr 31 poz. 31

Czy w Pakiecie nr 31 poz. 31 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 41: dotyczy pakietu nr 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 25 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 27 op)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42: dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. nr.13 żel o poniższym składzie:

- lidocaine hydrochloride 2g
- chlorhexidine gluconate 0,05g
- methyl hydroxybenzoate 0,10g

- propyl hydroxybenzoate 0,10 g
 - hydroxyethyl cellulose
 - propylene glycol
 - purified water
- o pojemności 6 ml (6,18 g) sterylizowany radiacyjnie , w ampułkostrzykawkach?
- Odpowiedź:** zgodnie z SWZ.

Pytanie 43: dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr: 35, w pozycji nr: 8 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO? Właściwości preparatu :

- całkowita zawartość aminokwasów 60 g/l
- całkowita zawartość azotu 8,6 g/l
- całkowita wartość energetyczna 930 kJ/l (222 kcal/l)

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 44:

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 31, poz. (19), Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu CitraFleet x 50 saszetek (makrogol) i po przeliczeniu zaoferowanie 8 op.? CitraFleet jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 45:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty następujących środków dowodowych:

Oświadczenia, że oferowane wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r.(t. j. Dz. U. z 2020 r. poz. 186)

Oświadczenia, że zaoferowane produkty lecznicze posiadają aktualne pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania zaoferowanych produktów leczniczych na terytorium RP, zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie Prawo farmaceutyczne z dn. 06.09.2001r. (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 499)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 46: dotyczy wzoru umowy

Do treści §3 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 47: dotyczy wzoru umowy

Do §4 ust. 2 wzoru umowy. Biorąc pod uwagę dyspozycję normy wyrażonej w art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 z późn. zm.) prosimy o określenie minimalnych ilości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować.

Odpowiedź: Zamawiający określa minimalny próg wykonania umowy w wysokości 50% wartości umowy. Modyfikacji ulega Załącznik nr 9 – Wzór umowy.

Pytanie 48: dotyczy wzoru umowy

Do §4 ust.11 pkt 2 projektu umowy. Czy ze względu na sytuację epidemiologiczną i wzmożone środki ostrożności Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw zwykłych do 2 dni roboczych oraz dostaw na „na cito” do 12 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 49: dotyczy wzoru umowy

Do treści §4 ust. 12 istotnych postanowień umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 50: dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 3 projektu umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracanym z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §5 ust. 3 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 5 ust. 3 Załącznika nr 9 – Wzór umowy.

Było: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do 2 (dwóch) dni roboczych od dnia wysłania przez Zamawiającego zawiadomienia o składanej reklamacji i ewentualnego wystawienia i przekazania Zamawiającemu faktury korygującej.”

Jest: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do 4 (czterech) dni roboczych od dnia wysłania przez Zamawiającego zawiadomienia o składanej reklamacji i ewentualnego wystawienia i przekazania Zamawiającemu faktury korygującej.”

Pytanie 51: dotyczy wzoru umowy

Do treści §6 ust.1 pkt 1) 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 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 52: dotyczy wzoru umowy

Do treści §6 ust.1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie dostawy „na cito” poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 53: dotyczy wzoru umowy

Do treści §6 ust. 1 pkt 3,4) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt 3,4) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, zapis w § 6 ust.1 pkt 3) i pkt 4) brzmi:

- 1) za odstąpienie w zakresie niezrealizowanej części umowy lub rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 20% wynagrodzenia umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy,
- 2) za jednostronne odstąpienie w zakresie niezrealizowanej części umowy lub rozwiązanie umowy przez Wykonawcę w trybie natychmiastowym w wysokości 20% wynagrodzenia umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy.

Pytanie 54: dotyczy pakietu nr 19 poz. 4

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).”

„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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby produkt był zarejestrowany jako lek. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 55: dotyczy pakietu nr 13

Czy zamawiający wymaga:

Żel do jałowego cewnikowania w postaci harmonijkowego aplikatora w dwóch objętościach 8,5g. Skład żelu: chlorheksydyna 0,05% i Lidokaina 2%, żel nie zawiera konserwantów i parabenów, ma wysoką gęstość i niskie ciśnienie wyrzutu, aplikator prosty w użyciu możliwy do otwarcia jedną ręką, po zacewnikowaniu pozwala na aspirację moczu do cewnika w celu sprawdzenia jego drożności, sterylizowany parowo.

Odpowiedź: zgodnie SWZ.

Pytanie 56: dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 11 poprzez zmianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacji ulega Załącznik nr 9 – Wzór umowy.

Pytanie 57: dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 5 ust. 3 Załącznika nr 9 – Wzór umowy.

Było: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do 2 (dwóch) dni roboczych od dnia wysłania przez Zamawiającego zawiadomienia o składanej reklamacji i ewentualnego wystawienia i przekazania Zamawiającemu faktury korygującej.”

Jest: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie do 4 (czterech) dni roboczych od dnia wysłania przez Zamawiającego zawiadomienia o składanej reklamacji i ewentualnego wystawienia i przekazania Zamawiającemu faktury korygującej.”

Pytanie 59: dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §6 ust 1 pkt. a), b):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- 1) za opóźnienie w dostarczeniu towaru wskazanego w Załączniku nr 2 w terminie określonym w § 4 ust. 11 pkt 1) umowy w wysokości 25 złotych za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru;**
- 2) za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy w terminie określonym w § 4 ust. 11 pkt 2) umowy w wysokości **50 złotych** za pierwszą rozpoczętą godzinę opóźnienia oraz po 50 złotych za każdą następną rozpoczętą godzinę opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru**
- 3) za odstąpienie w zakresie niezrealizowanej części umowy lub rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości **10%** wynagrodzenia umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy,

- 4) za jednostronne odstąpienie w zakresie niezrealizowanej części umowy lub rozwiązanie umowy przez Wykonawcę w trybie natychmiastowym w wysokości **10%** wynagrodzenia umownego za niezrealizowaną część przedmiotu umowy,
- 5) za przekroczenie terminu określonego w § 5 ust. 3 umowy w kwocie 50 zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy.

Odpowiedź: zgodnie SWZ.

Pytanie 60: dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 61: dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 6 ml, sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: zgodnie SWZ.

Pytanie 62: dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści żel zawierający w składzie parabeny, ale w ilości dopuszczanej do użytkowania, nie mającej wpływu na zdrowie pacjenta?

Odpowiedź: zgodnie SWZ.

Pytanie 63:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 6 (BUPIVACAINE HYDROCHLORIDE 0,02G/4ML) 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)

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 64:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURIUM BESYLATE 0,05G/5ML w pakiecie 39 poz. 3 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 65: dotyczy pakietu nr 11 poz. 10 i 11

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 10 i 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie odpowiednio leku Pangrol 10000 i Pangrol 25000? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 66: dotyczy pakietu nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 6 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Lioton 1000 w postaci żelu? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten lek.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 67: dotyczy pakietu nr 11 poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Ketoprofenum Fastum Gel 25mg/1g*100? Pozwoli to na uzyskanie niższej ceny na ten preparat.

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 68: dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69: dotyczy pakietu nr 3 poz. 24

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z pakietu nr 3 poz. 24 i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ.

Pytanie 70: dotyczy pakietu nr 4 poz. 3

Proszę o wydzielenie do osobnego pakietu dystrybucję przejmuje Astra Zeneca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 3 z pakietu nr 4.

Pytanie 71: dotyczy pakietu nr 4 poz. 18

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z pakietu nr 4 poz. 18 i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ.

Pytanie 72: dotyczy pakietu nr 4 poz. 37

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 37 z pakietu nr 4.

Pytanie 73: dotyczy pakietu nr 28 poz. 2

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 2 z pakietu nr 28.

Pytanie 74: dotyczy pakietu nr 28 poz. 3

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli poz. 3 z pakietu nr 28.

Pytanie 75: dotyczy pakietu nr 30 poz. 7

Panthenol Spray, 46,3 mg/g, aer.do stos.zewn.,130g – koniec produkcji w związku z tym czy Zamawiający dopuści dostępny na rynku Panthenol S.O.S., spray, 130 g

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76: dotyczy pakietu nr 31 poz. 19

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

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 77: dotyczy pakietu nr 32 poz. 15

Paracetamol 0,200g/5 ml zawiesina doustna, brak takiej dawki na rynku polskim w związku z tym proszę o zmianę dawki bądź wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 78: dotyczy pakietu nr 33 poz. 8

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli i nie wydzieli poz. 8 z pakietu nr 33.

Pytanie 79: dotyczy pakietu nr 48 poz. 9

W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 1 LGG Complete 400g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert ulega zmianie i jest **do dnia 14/04/2021 r. do godz. 10:00.**

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego **w dniu 14/04/2021 roku o godz. 10:15.**

W związku ze zmianą terminu składania ofert, zmianie ulega termin związania z ofertą i jest do dnia 12 lipca 2021 r. (90 dni).

Zastępca Dyrektora
ds. Ekonomicznych i Administracyjnych

Jarosław Pohl

