

**WSZYSCY WYKONAWCY
WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SWZ**

Dotyczy postępowania: IZP.2411.217.2022.JM zakup i dostawa leków psychotropowych, odurzających, insuliny, substancji recepturowych oraz leków ogólnych dla Apteki Szpitalnej Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SWZ wraz z odpowiedziami i wyjaśnieniami SWZ.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów : tabl. na tabl. powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów: fiołka na ampułka lub ampułko-strzykawka i odwrotnie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 3

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 4

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

Odpowiedź:

Należy wystąpić o wykreślenie leku i przedstawić dokumenty potwierdzające zakończenie produkcji danego preparatu.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Odpowiedź:

Należy podać cenę leku za opakowanie.

Pytanie nr 6

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Dokładność 2 miejsca po przecinku.

Pytanie nr 7

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetki odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz zamiast fiolek i odwrotnie, ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź:

Należy wystąpić o wykreślenie leku i przedstawić dokumenty potwierdzające zakończenie produkcji danego preparatu.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 12 wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem pakiet nr 3 poz. 12.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 12 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem pakiet nr 3 poz. 12.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz.9 dopuszcza wycenę : Lacid forte, kaps.twarde, 10 szt, ze względu na zakończoną produkcję w postaci fiolek ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 18 dopuszcza wycenę preparatu Hemorol, czopki, 12 szt,bl ze względu na zakończoną produkcją preparatu Hemorectal, czopki ?

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem pakiet nr 4 poz. 18

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 23 dopuszcza wycenę : Gencjan.fiolet ,0,5%,roztw.wodny 20 g ze względu na dłuższy brak produkcji Gencjan.fiolet 1 %, roztw. wodny 20 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę Methylrosanilini chloridum 0,5 % roztwór wodny; 20 g.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 poz. 11 wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i na podstawie art. 137 ust 1 Pzp modyfikuje SWZ.

W załączeniu aktualny Formularz cenowy – Pakiet nr 8.

Pytanie nr 19

Do rozdziału II pkt 4 SWZ: Prosimy o skrócenie terminu realizacji umowy do 12 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 20

Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 6, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 6 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 21

Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostarczeniu towaru lub w usunięciu wad/braków/niezgodności towaru z umową w wysokości 1% wartości netto niezrealizowanej części dostawy dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 22

Do §7 ust. 8 lit. f) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 1 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 23

Do §7 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §7 ust. 8 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 24 Pakiet nr 14 - HYDROCORTISONUM poz. 4 i 5

Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, by Dexamethasoni natrii phosphas (poz. 4 i 5) pakiet 14 posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie CHPL produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio i radioterapią oraz z innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych.

Pytanie nr 25 Punkt 1 rozdział II SWZ

Wnosimy o potwierdzenie, że w zakresie pakietu nr 15 (płyn ACD-A) Zamawiający dopuszcza dostawę płynu, stanowiącego wyrób medyczny, a nie produkt leczniczy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26 Punkt 1 rozdział II SWZ przedostatni akapit oraz § 2 ust. 2 wzoru umowy

Czy w przypadku zaoferowania przez wykonawcę płynu ACD-A, stanowiącego wyrób medyczny (a nie produkt leczniczy) Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia towaru zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

Wskazane rozporządzenie zostało wydane na podstawie ustawy z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne i dotyczy przedsiębiorców prowadzących obrót hurtowy produktami leczniczymi, z wyłączeniem produktów leczniczych weterynaryjnych, oraz pośredników w obrocie takimi produktami leczniczymi. Rozporządzenie to nie ma zatem zastosowania do dystrybutorów wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wyrobu medycznego. W związku z tym Zamawiający nie odstępuje od wymogu dostarczenia towaru zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

Pytanie nr 27 Punkt 1 rozdział II SWZ przedostatni akapit oraz § 2 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania udokumentowania temperatury wyrobu w czasie transportu (wskaźnikiem temperatury lub wydrukiem z urządzenia monitorującego temperaturę w czasie transportu) w odniesieniu do wyrobów medycznych, których producent nie wymaga zachowania temperatury

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymagania udokumentowania temperatury wyrobu w czasie transportu.

Pytanie nr 28 Punkt 4 rozdział II SWZ oraz § 2 ust. 4 wzoru umowy

Wnosimy o podanie, ile razy w ciągu ostatnich 24 miesięcy Zamawiający składał zamówienia cząstkowe na dostawę płynu ACD-A w sytuacjach pilnych na ratunek życia, oraz jakie ilości płynu były zamawiane w tym trybie ?

Informacja jest potrzebna celem oszacowania przez wykonawcę, jakie ilości w przybliżeniu musi przygotować celem realizacji zamówień cito, dla których obowiązuje skrócony termin dostawy.

Odpowiedź:

Celem oszacowania zamówienia prosimy przyjąć max 3% zamówienia.

Pytanie nr 29 Punkt 4 rozdział II SWZ oraz § 2 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów dostaw:

- na cito – z 1 dnia roboczego do 3 dni roboczych,
- pozostałych – z 2 dni roboczych do 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe dla Pakietu nr 15.

Pytanie nr 30 Formularze asortymentowo – cenowe (załącznik nr 4 do SWZ)

Czy Zamawiający odstąpi w pakiecie nr 15 (ACD-A płyn) od żądania podania kodu EAN, jeżeli wykonawca oferuje płyn, będący wyrobem medycznym, a nie produktem leczniczym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od żądania podania kodu EAN.

Pytanie nr 31 § 2 ust. 14 lit. a wzoru umowy

Wnosimy o określenie terminu, w jakim Zamawiający może zwrócić produkt w przypadku rezygnacji z terapii, nie dłuższy niż 7 dni roboczych od daty dostawy.

Wskazane postanowienie w istocie oznacza umowne prawo odstąpienia, którego wykonanie zgodnie z przepisem art. 395 § 1 Kodeksu cywilnego powinno być obwarowane terminem końcowym.

Odpowiedź:

7 dni roboczych.

Pytanie nr 32 § 3 ust. 2 wzoru umowy

Czy przedstawicielem Zamawiającego upoważnionym do wyrażenia zgody na dostarczenie towaru z krótszym terminem ważności jest Kierownik Apteki? Jeżeli nie, wnosimy o wskazanie upoważnionej do tego osoby.

Odpowiedź:

Przedstawicielem Zamawiającego upoważnionym do wyrażenia zgody na dostarczenie towaru z krótszym terminem ważności jest Kierownik Apteki.

Pytanie nr 33 § 3 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by termin rękojmi za wady był równy terminowi przydatności do użycia dostarczonego wyrobu (zgodnie z wymaganiami określonymi w tym postanowieniu), nie dłuższy jednak niż 24 miesiące od dostawy?

Po upływie terminu przydatności do użycia wyroby nie mogą być wykorzystywane. W konsekwencji wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności z tytułu rękojmi za ewentualne wady wyrobów, które nie ujawnią się w terminie przydatności do użycia wyrobów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 34 § 5 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by terminy określone w tym postanowieniu były liczone w dniach roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 35 § 5 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by w przypadku reklamacji jakościowych terminy określone w tym postanowieniu stanowiły terminy na rozpatrzenie reklamacji przez wykonawcę, a termin na wymianę towaru, wynoszący 3 dni robocze, był liczony od uznania reklamacji przez wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 36 § 5 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by termin na rozpatrzenie reklamacji jakościowej, do której rozpatrzenia konieczny jest udział producenta, wynosił 30 dni od zgłoszenia reklamacji?

Rozpatrzenie reklamacji jakościowej i ustalenie, czy jest ona uzasadniona, w wielu wypadkach wymaga zbadania wadliwego produktu z udziałem producenta z siedzibą za granicą, który dysponuje stosowną wiedzą i sprzętem. W takich sytuacjach rozpatrzenie reklamacji jakościowej w ciągu 7, a nawet 14 dni nie jest możliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 37 § 5 ust. 1 wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie, wnosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zapłaci cenę zarówno za reklamowane, jak i wyroby dostarczone w ich miejsce, jeżeli z uwagi na krótki termin rozpatrzenia reklamacji wykonawca nie zdoła zbadać reklamacji pod względem merytorycznym i wymieni reklamowany towar celem dotrzymania terminów umownych, a następnie producent wyrobu uzna reklamację za nieuzasadnioną?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że zapłaci cenę zarówno za reklamowane, jak i wyroby dostarczone w ich miejsce, jeżeli z uwagi na krótki termin rozpatrzenia reklamacji wykonawca nie zdoła zbadać reklamacji pod względem merytorycznym i wymieni reklamowany towar celem dotrzymania terminów umownych, a następnie producent wyrobu uzna reklamację za nieuzasadnioną.

Pytanie nr 38 § 5 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by obowiązek wymiany wadliwych wyrobów na wolne od wad dotyczył jedynie sytuacji, gdy reklamacja jakościowa dotyczy całej dostarczonej partii wyrobów, natomiast w przypadku reklamacji pojedynczych wyrobów, po potwierdzeniu zasadności reklamacji, by wykonawca był zobowiązany do korekty faktury VAT i zwrotu ceny zapłaconej przez Zamawiającego za wadliwe wyroby?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 39 § 6 ust. 1 lit. b wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie stawki kary umownej za zwłokę z 2% do 0,5%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 40 § 6 ust. 1 lit. b wzoru umowy

Czy w przypadku wyrażenia przez Zamawiającego zgody na dostarczenie częściami wyrobów objętych tym samym zamówieniem częściowym karą umowną za zwłokę w dostawie będzie liczona od wartości poszczególnych dostarczonych części?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 41 § 6 ust. 1 lit. b wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na słowo „zwłoka” w sformułowaniu „za każdy dzień opóźnienia”?

Kara umowna została zastrzeżona na wypadek zwłoki wykonawcy w wykonaniu wskazanych obowiązków umownych. Użycie jednak w końcowym sformułowaniu słowa „opóźnienie” może rodzić wątpliwości, jaka jest ostatecznie podstawa odpowiedzialności wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 42 § 7 ust. 1 lit. a i ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by w przypadku zmiany stawki podatku VAT cena jednostkowa brutto wyrobów zmianie automatycznie (bez konieczności składania przez strony dodatkowych oświadczeń) w terminach wynikających z przepisów wprowadzających zmianę stawki VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 43 § 7 ust. 14 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie możliwości zmiany umowy, stosownie do przepisu art. 455 ust. 1 pkt 1) ustawy PZP, w formie aneksu do umowy, również poprzez:

- zmianę sposobu pakowania lub konfekcjonowania wyrobów, w szczególności ilość wyrobów w opakowaniu,
- zmianę producenta wyrobów (w ramach grupy kapitałowej, do której należy producent wyrobu zaoferowanego przez Wykonawcę), wraz z ewentualnie towarzyszącą jej zmianą numeru katalogowego lub nazwy wyrobu, jeżeli zmienione wyroby będą nadal spełniać wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia i zostanie utrzymana cena z oferty,
- zmianę wyrobów na inne niż zaoferowane w przypadku zaprzestania produkcji zaoferowanych wyrobów, jeżeli wyroby zamienne będą spełniać wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia oraz zostanie utrzymana cena z oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania i należy je uwzględnić w składanej ofercie. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Z poważaniem

*Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Mariusz Klimczak*