



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel. : 47 710 41 00 fax: 47 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



DZP.2344.54.2022

Białystok, 20.10.2022 r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych na potrzeby SP ZOZ MSWiA w Białymstoku

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, działając na podstawie art. 286 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pytanie dot. SWZ

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: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie dot. SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, należy dokonać przeliczenia pozostawiając 2 miejsca po przecinku.

Pytanie dot. SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający prosi o doprecyzowanie, których konkretnie preparatów dotyczyłaby zamiana. Na tak zadane pytanie nie może udzielić odpowiedzi twierdzącej.

Pytanie dot. SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o doprecyzowanie, których konkretnie preparatów dotyczyłaby zamiana. Na tak zadane pytanie nie może udzielić odpowiedzi twierdzącej.

Pytanie dot. SWZ

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.)

Odpowiedź: Zamawiający prosi o doprecyzowanie, których konkretnie preparatów dotyczyłaby zamiana. Na tak zadane pytanie nie może udzielić odpowiedzi twierdzącej.

Pytanie dot. SWZ

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: Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie dot. SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pytanie dot. SWZ

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 33 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 50 op) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości - należy dokonać przeliczenia, pozostawiając 2 miejsca po przecinku.

Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 33 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości - należy dokonać przeliczenia, pozostawiając 2 miejsca po przecinku.

Pakiet nr 25 poz. 65

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 karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

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 wyraża zgodę.

Pakiet nr 16 poz. 2

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia dotyczącego spełniania wymogów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w przypadku pakietu nr 16 pozycja 2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza brak konieczności składania oświadczenia dotyczącego spełniania wymogów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w przypadku pakietu nr 16 pozycja 2.

Pakiet nr 32 poz. 12

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 32 poz. 12 i czy dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wraża zgody na wydzielenie pozycji 12 z pakietu 32 do osobnego Pakietu. Dopuszcza zaproponowane produkty.

Pytanie dot. wzoru umowy

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 7 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 7 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdą godzinę zwłoki w płatności.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1 poz. 11

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, zad.11 (Hydrocortisone 100mg x 5 fiol.+ 5amp.rozpz.), opakowania zawierającego 1 ampułkę i nie posiadającego w zestawie rozpuszczalnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 11

Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. [...] Proszę wyjaśnić czy zamawiający w związku z przedmiotowym postępowaniem o zamówienie publiczne w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 p.z.p. „analizą potrzeb i wymagań” polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie pakietu nr 11 w pozycjach nr 2-7 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkt leczniczy firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol o czym świadczy m.in. fakt, że zamawiający opisując przedmiot zamówienia w zakresie pakietu nr 11 w pozycjach nr 2-7 zażądał pod rygorem uznania oferty za podlegającą odrzuceniu, aby wszystkie zaoferowane produkty pochodziły tylko od jednego producenta

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze o tej samej substancji czynnej występujących w danej postaci i zróżnicowanych dawkach pochodziły od jednego producenta. Oznaczone (*) w pozycji 2 i 3, a nie jak sugeruje firma poz.2-7.

Pakiet nr 11

Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, w związku z wprowadzonym przez niego w zakresie pozycji nr 2-7, w pakiecie nr 11 warunkiem pochodzenia wszystkich ofertowanych przez danego wykonawcę dawek od jednego producenta, mogą być także produkty innych niż firma PFIZER znanych zamawiającemu m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego „analizą potrzeb i wymagań” producentów (w zakresie tych wszystkich pozycji), to proszę o wskazanie ich nazw handlowych i pochodzenia, szczególnie gdy chodzi o produkt leczniczy z pozycji nr 2-7 w pakiecie nr 11.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze o tej samej substancji czynnej występujących w danej postaci i zróżnicowanych dawkach pochodziły od jednego producenta. Oznaczone (*) w pozycji 2 i 3, a nie jak sugeruje firma poz.2-7.

Pakiet nr 11

Jeżeli zdaniem zamawiającego, w związku z jego wyjaśnieniami dotyczącymi w/w pytań nr 1/ i 2/, w zakresie pakietu nr 11 w pozycjach nr 2-7 opis przedmiotu zamówienia w związku z warunkiem SWZ aby wszystkie ofertowane przez danego wykonawcę dawki pochodziły od jednego producenta wskazuje jednak na to że ważną ofertę w przedmiotowym zakresie można złożyć tylko w oparciu o produkty firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol, to czy zamawiający dopuszcza składanie ofert „równoważnych” w tym zakresie w rozumieniu art. 99 ust. 5 w związku z art. 99 ust. 4 p.z.p. i tym samym odstępuje od wymogu aby wszystkie oferowane pozycje pakietu nr 11 pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze o tej samej substancji czynnej występujących w danej postaci i zróżnicowanych dawkach pochodziły od jednego producenta. Oznaczone (*) w pozycji 2 i 3, a nie jak sugeruje firma poz.2-7.

Pakiet nr 11

Jeżeli zamawiający nie dopuszcza jednak składania ofert „równoważnych” w rozumieniu art. 99 ust. 5 w związku z art. 99 ust. 4 p.z.p. w zakresie pakietu nr 11 w pozycjach nr 2-7 i tym samym utrzymuje wymóg ograniczający konkurencję do leków firmy PFIZER, to proszę o uzasadnione zarówno od strony formalno-prawnej jak i merytorycznej takiego stanowiska zamawiającego ze szczególnym uwzględnieniem zasadności wymogu dotyczącego pochodzenia wszystkich pozycji z pakietu nr 11 od jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze o tej samej substancji czynnej występujących w danej postaci i zróżnicowanych dawkach pochodziły od jednego producenta. Oznaczone (*) w pozycji 2 i 3, a nie jak sugeruje firma poz.2-7.

Pakiet nr 11

Czy w trosce o przestrzeganie zasady efektywności (art. 17 ust. 1 p.z.p.) oraz uczciwej konkurencji (art. 16 pkt. 1 p.z.p.) zamawiający korzystając z przysługujących mu uprawnień (art. 137 ust. 1 p.z.p.) zmodyfikuje w niniejszym postępowaniu o zamówienie publiczne treść SWZ poprzez dopuszczenie w zakresie pozycji nr 5 z pakietu nr 11 wycenę dawki 32 mg zamiast 40 mg w przeliczeniu na całkowitą ilość mg substancji metyloprednizolon?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat w dawce 32 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet nr 11

Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytanie nr 5/ jest negatywna to proszę o szczegółowe i jednoznaczne uzasadnienie merytoryczne oraz formalno-prawne takiego stanowiska zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat w dawce 32 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie dot. SWZ

Czy zamawiający uzna w przedmiotowym postępowaniu za ważną ofertę, której treść będzie niezgodna z przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych¹), która to ustawa w Art. 9 ust. 1 i 2 jednoznacznie określa zasady nabywania leków ?

[...] Art. 9. 1. Świadczeniodawca w celu realizacji świadczeń gwarantowanych jest obowiązany nabywać leki [...] po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu powiększona o marżę nie wyższą niż

urzędowa marża hurtowa, a w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne – po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu.

2. Lek [...], o którym mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1–3, świadczeniodawca jest obowiązany nabywać po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, stanowiącego podstawę limitu, uwzględniając liczbę DDD leku, jednostek środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego w opakowaniu albo liczbę jednostkowych wyrobów medycznych, albo liczbę jednostek wyrobu medycznego, powiększoną o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa, a w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne – po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu. [...]

Odpowiedź: Zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ § 2 ust. 1 i 2 „Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych wskazanych w Załączniku nr 1 do umowy (formularz cenowy) przez cały okres trwania umowy [...]. Ceny towarów [...] muszą być zgodne z przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych”.

Pytanie dot. SWZ

Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytanie nr 7/ jest negatywna to proszę o szczegółowe i jednoznaczne uzasadnienie merytoryczne oraz formalno-prawne takiego stanowiska zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ § 2 ust. 1 i 2 „Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych wskazanych w Załączniku nr 1 do umowy (formularz cenowy) przez cały okres trwania umowy [...]. Ceny towarów [...] muszą być zgodne z przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych”.

Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.3 zapis „ z zastrzeżeniem par. 9.3” oraz wykreśli par. 9.3.a? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obowiązkowym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie. Wykonawca nie może być zmuszony do „wnioskowania” o przedłużenie umowy, jeśli w jej pierwotnym terminie Zamawiający nie zakupi minimum 70% wolumenu towarów. To Zamawiający ma obowiązek zakupu tego wolumenu w podstawowym okresie obowiązywania umowy i jest to zobowiązanie bezwarunkowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli par 4.4? Wszelkie reklamacje winny odbywać się zgodnie z zasadami wskazanymi w KC dla rękojmi, zatem w udziale Wykonawcy i przy zagwarantowaniu mu możliwości rozpatrzenia reklamacji (i ewentualnego odrzucenia). „Odmowa przyjęcia towaru” nie może być jednostronnym prawem Zamawiającego następującym wskutek jego jednostronnej decyzji, a winna uruchamiać procedurę reklamacji określoną w par. 4.6 i nast.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 4.8 umowy wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki i analizy dokumentów spedycyjnych, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych.

Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.7? Jego treść jest rażąco sprzeczna z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.8? Jest to zasada, która winna obowiązywać Zamawiającego, a nie stanowić treści umowy, przerzucając niejako odpowiedzialność za nadmierne zakupy na Wykonawcę. To Zamawiający winien pilnować, aby zamówienie mieściło się w budżecie, a nie zastrzegać, że wartość faktur nie może przekroczyć wartości umowy. Niejasne przy tym jest, jakie będą konsekwencje takiego przekroczenia, wynikającego przecież wyłącznie z działań Zamawiającego – odmówi on zapłaty za zakupione i dostarczone leki? Umowa nie daje także możliwości Wykonawcy odmowy realizacji takiego zamówienia – brak w umowie procedury umożliwiającej taką odmowę. Monitorowanie wartości zamówień nie może być zresztą zadaniem Wykonawcy w tym procesie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 8.1.b zmieni sposób naliczania kary umownej z godziny na dzień zwłoki? Obecny sposób ustalania kar umownych może doprowadzić do ich naliczenia w wysokości rażąco wygórowanej (24% dziennie).

Odpowiedź: Zamawiający naliczać będzie kary umowne za dzień zwłoki.

Pakiet nr 33

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co₂ niedopuszczone przez Farmakopeę brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3% w kanistrach 5l /4,5kg?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaofertowane wapno było wapnem medycznym. Dopuszcza nie wymaga gramatury 4,5 kg

Pakiet nr 33

Czy wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopeę brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, aby wapno medyczne było dopuszczone przez farmakopeę brytyjską i amerykańską

Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z zapisu §8 ust.1a) i 1b) do 0,5%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 23

"Czy zamawiający dopuszcza lek Onko BCG + zestaw do przygotowania), który ma tożsame wskazania co lek konkurencji, dodatkowo jest tańszy o 50 % i bezpieczny dla Osoby wykonującej rekonstrukcję "?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 2 poz. 60

Czy w Pakiecie 2 poz. 60 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 34

Z uwagi na podejrzenie, że do obrotu wprowadzane są obecnie paski testowe do glukometrów nie posiadające certyfikatu pozwalającego na zgodne z prawem dopuszczenie danego modelu pasków i glukometrów do obrotu i używania, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiet 34 certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), na którym znajduje się konkretnie wskazana nazwa handlowa pasków testowych (taki dokument potwierdza spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych i możliwość wprowadzenia takich pasków do obrotu). Brak podania nazwy handlowej wyrobu na certyfikacie lub na załączniku do certyfikatu wskazuje, że Zamawiający ma w rzeczywistości do czynienia z wyrobem nie posiadającym wymaganego prawem certyfikatu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE.

Pakiet nr 34

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 34 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 34

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były dokładnie takie same dla pasków za oferowanych w Pakiecie 34?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby informacje były spójne.

Pakiet nr 34

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania opakowania z paskami (przydatność pasków zależy wtedy od konkretnego miejsca, w którym stoi takie opakowanie), co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie 34 po pierwszym otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca, w którym potem przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych po pierwszym otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami.

Pakiet nr 34

Magazynowanie i dystrybucja pasków testowych w nieodpowiedniej temperaturze albo ich wysyłanie przesyłką kurierską nieprzystosowaną do transportu takich wyrobów prowadzi do ich uszkodzenia, co powoduje uzyskanie fałszywych wyników badania glikemii. Zimą w nieogrzewanych, a latem w nagranych samochodach wyroby medyczne takie jak paski testowe narażone są na działanie ekstremalnych temperatur przez cały czas trwania transportu, co skutkuje ich uszkodzeniem. Posiadanie przez firmę certyfikatu normy ISO 13485:2016 daje gwarancję właściwego magazynowania i transportu wyrobów medycznych, potwierdzoną przez niezależną instytucję zewnętrzną. Czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na Pakiet 34 certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego przez niezależną Jednostkę Notyfikowaną dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora pasków testowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikatu, nie wymaga przedłożenia.

Pakiet nr 34

W dniu 26 maja 2021 roku weszło w życie rozporządzenie unijne (UE) 2017/746, w myśl którego na dystrybutorze/importerze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu takich wyrobów zgodnie z warunkami ustanowionymi przez producenta. Nowa Ustawa z 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych potwierdza również ten obowiązek. Czy w celu potwierdzenia spełniania tych wymogów prawnych, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na Pakiet 34 certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego przez niezależną Jednostkę Notyfikowaną dla zgłoszonego w URPL dystrybutora/importera pasków testowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 2 poz. 23

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pakiet nr 2 poz. 45, 46

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pakiet nr 2 poz. 61, 62, 63, 64

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie nr 2 pozycji nr 61, 62, 63, 64 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Pakiet nr 2 poz. 66

Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pakiet nr 2 poz. 81

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pakiet nr 2 poz. 127, 128

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 20 poz. 13

Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pakiet nr 2 poz. 68, 69

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 12 poz. 23, 24

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam 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: Zamawiający wymaga.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 2, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym 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 produktów. Aktualna treść §1 ust. 2 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 6 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 6 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do treści §3 ust. 6 wzoru umowy 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 dot. wzoru umowy

Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §4 ust. 9 oraz §9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz 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 dot. wzoru umowy

Do §5 ust. 7 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy treści §5 ust. 7.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §5 ust. 9 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 9 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych w okresach 14-dniowych i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §5 ust. 9 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonywania rozliczeń w 14-dniowych okresach rozliczeniowych. Zamawiający dokonuje rozliczeń na podstawie dostarczonych faktur za każde zrealizowane zamówienie.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §8 ust. 1 lit. a) oraz lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §8 ust. 1 lit a) oraz lit. b) wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego lub wadliwego asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany z każdej godziny na każdy dzień zwłoki. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie dot. SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o doprecyzowanie, których konkretnie preparatów dotyczyłaby zamiana. Na tak zadane pytanie nie może udzielić odpowiedzi twierdzącej.

Pytanie dot. SWZ

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.) czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?

Odpowiedź: Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 9 poz 11- zakończona produkcja poz.34 – lek wycofany poz. 93-lek wycofany

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie, prosi o podanie ostatniej ceny, z adnotacją o zakończeniu produkcji ewentualnie wycofaniu produktu.

Pakiet nr 9 poz. 41

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz 41 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 9 poz. 45

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz 45 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek miękkich?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 9 poz. 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 9 poz 59? Brak dystrybucji leku na terenie Polski.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie ostatniej ceny.

Pakiet nr 12 poz. 23, 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 12 poz 23 oraz 24? Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów a co za tym idzie złożenie korzystniejszej oferty cenowej dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 12 poz. 23, 24.

Pytanie dot. SWZ

Czy Zamawiający wymaga aby produkty lecznicze o tej samej substancji czynnej w różnych postaciach pochodziły od jednego producenta tylko w przypadku produktów oznaczonych „ * ” czy w obrębie całego zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby produkty lecznicze o tej samej substancji czynnej w różnych postaciach pochodziły od jednego producenta tylko w przypadku produktów oznaczonych „ * ”

Pakiet nr 20 poz. 7

Czy Zamawiający w pakiecie 20poz 7 miał na myśli aerozol o poj 30 ml? Jedyne dostępne aerozole o podanym przez Zamawiającego składzie to aerozole 30 ml.

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 11 poz 5 miał na myśli aerozol o poj 30 ml.

Pakiet nr 20 poz. 20

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz 20 miał na myśli tabl.o przedł uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli tabl.o przedł. uwalnianiu.

Pakiet nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie 21 dopuści Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 \geq 62,1% IgG2 \geq 34,8% IgG3 \geq 2,5% IgG4 \geq 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml – 5g/100 ml w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 21

Czy Zamawiający będzie wykorzystywał preparat z pakietu 21 w programach lekowych: B.17, B.62, B.67 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie wykorzystywał preparatu z pakietu 21 w programach lekowych: B.17, B.62, B.67

Pakiet nr 25 poz. 69

W pakiecie 25 poz 69 lek dostępny tylko w opakowaniach x 10 ampułek. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet nr 25 poz. 86

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz 86 wyrazi zgodę na wycenę kaps o przedł.uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 25 poz. 85

Czy Zamawiający w` pakiecie 25 poz 85 dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5ffiol w ilości 3 opak?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz 1 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 22 poz 1 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 25 poz. 34

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pakiecie 25 poz 34 wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego.

Pakiet nr 34

Bezpośrednie opakowanie foliowe każdego paska testowego zabezpiecza nie tylko samo pole testowe przed wpływem środowiska zewnętrznego, jak i przed dotknięciem, ale przede wszystkim zabezpiecza każdy pasek przez kontaminacją, gdyż wyciągnięcie paska testowego nie zabezpieczonego takim bezpośrednim opakowaniem foliowym z fiolki, w której znajdują się luzem paski w ilości od 25 do 50 sztuk powoduje nieuniknione dotknięcie innych pasków przez personel wykonujący badanie, które to paski później będą bezpośrednio dotykały próbek krwi pobieranych od innych pacjentów znajdujących się nad miejscem nakłucia.

Czy w związku z powyższym Zamawiający WYMAGA pasków testowych zapakowanych w bezpośrednie, indywidualne opakowanie foliowe każdego paska testowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 34

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 100 indywidualnie ofoliowanych pasków z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym, czyli:

- zamiast 500 opakowań a 50 sztuk
- zaoferowanie 250 opakowań a 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.