

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI
I TECHNIKI MEDYCZNEJ**

05-430 Celestynów
ul. Wojska Polskiego 57



Celestynów, grudnia 2020 r.

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

Dotyczy: *postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawę zestawów poziomu 1 w roku 2021”– sprawa nr WOFiTM/55/2020/PN.*

Na podstawie z art. 38 ust. 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmienia jej treść w przedmiotowym postępowaniu.

I. WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ:

Pytanie nr 1

Dotyczy zestaw szyn Kramera – Załącznik nr 5.3. pozycja nr 7

Czy Zamawiający w zadaniu nr 148 dopuści możliwość zaoferowania zestawów szyn Kramera o poniższych wymiarach produkcyjnych, z tolerancją +/- 2cm długość / szerokość?

komplet szyn Kramera :

1. 120x10cm – 5szt.
2. 100x10cm – 5szt.
3. 100x7cm – 5szt.
4. 90x10cm – 5szt.
5. 90x10cm – 5 szt.
6. 80x10cm – 5szt.
7. 80x10cm – 5szt.
8. 70x7cm – 5szt.
9. 60x7cm – 5szt.
10. 50x7cm – 5szt.
11. 26x6cm – 5szt.
12. 25x4cm – 5szt.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment.*

Pytanie nr 2

Dotyczy załącznika nr 5.2. do SIWZ, pozycja 6 - laryngoskop światłowodowy - komplet 1. Prosimy Zamawiającego o wskazanie wymagań eksploatacyjno-technicznych zestawu laryngoskopowego, ponieważ w aktualnym załączniku nr 5.9. do SIWZ brak wymogów dla tego asortymentu, pomimo adnotacji w załączniku nr 5.2. do SIWZ w kolumnie „Termin ważności oferowany przez producenta liczony na dzień”.

Odpowiedź: Wymagania poniżej

1. Laryngoskop:

- a) Konfiguracja: rękojeść + 3 łyżki.
- b) Rękojeść wykonana ze stali nierdzewnej na baterie AA, karbowana powierzchniowo.
- c) Łyżki światłowodowe rozmiar: Mac 2, 3 i 4.
- d) Żarówki ksenonowe lub halogenowo-ksenonowe.
- e) Rękojeść R14, typ C. Dopuszczalne są dwa rodzaje rękojeści na baterie AA lub R14, z zastrzeżeniem, iż wymagany jest laryngoskop dla dorosłych.
- f) W zestawie zapasowa żarówka i baterie.
- g) Odporny na kurz, piasek i wodę.
- h) Zielony standard zamka.
- i) Wielorazowy.
- j) Opakowanie wykonane z miękkiego materiału (z wyłączeniem tworzywa sztucznego np. opakowanie foliowe) lub twardego materiału.

Pytanie nr 3

Dotyczy załącznika nr 5.2. do SIWZ, pozycja 19, 20 - rurka nosowogardłowa 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu z materiału PCV i PP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego produktu.

Pytanie nr 4

Dotyczy załącznika nr 5.2. do SIWZ, pozycja 21 - ssak ręczny, mechaniczny 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu nieposiadającego terminu ważności - produkt bezterminowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania nieposiadającego terminu ważności.

Pytanie nr 5

Dotyczy załącznika nr 5.2. do SIWZ, pozycja 22 - worek samorozprężalny 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka samorozprężalnego dla dorosłych umożliwiającego wentylację 99% tlenem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego produktu.

Pytanie 6

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 1 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ ponieważ w rejestrze produktów leczniczych występuje preparat posiadający w charakterystyce produktu leczniczego termin ważności określony w SIWZ. Zamawiający nie posiada wiedzy o braku dostępności tego produktu na rynku. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu w formie tabletek.

Pytanie 7

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 2 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający informuje że w rejestrze produktów leczniczych występuje preparat posiadający w charakterystyce produktu leczniczego termin ważności określony jako 3 lata. Zamawiający nie posiada wiedzy o braku dostępności tego produktu na rynku.

Pytanie 8

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 4 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ ponieważ w rejestrze produktów leczniczych występuje preparat posiadający w charakterystyce produktu leczniczego termin ważności określony w SIWZ. Zamawiający nie posiada wiedzy o braku dostępności tego produktu na rynku.

Pytanie 9

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 9 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 10

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 16 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie11

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 17 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź:

Pytanie 12

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 19 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 13

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 20 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 14

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 24 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 1,5 roku.

Odpowiedź Zamawiający obniża wymagany termin ważności określony w charakterystyce produktu leczniczego do 2 lat ponieważ w rejestrze produktów leczniczych występuje preparat posiadający w charakterystyce produktu leczniczego termin ważności określony w SIWZ. Zamawiający nie posiada wiedzy o braku dostępności tego produktu na rynku.

Pytanie 15

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 29 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 16

Proszę o wyłączenie z pakietu komponentów lekowych (zał. 5.8) produktu nr 31 Diphenhydramini hydrochloridum + Naphazolini nitras, krople do oczu, roztwór (1 mg + 0,33 mg)/ml, 2 x 5 ml, jedyny produkt spełniający opis przedmiotu zamówienia Betadrin jest niedostępny od ponad roku i nieznana jest jego ponowna dostępność. Wyłączenie produktu umożliwi złożenie oferty w niniejszym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu w op. 10 ml.

Pytanie 17

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 33 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 4 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 18

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 36 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 19

Proszę o wyłączenie z pakietu komponentów lekowych (zał. 5.8) produktu nr 37 Fentanylum, roztwór do wstrzykiwań, 50 mcg/ml, 50 amp. 2 ml, który jest produktem narkotycznym. Wyłączenie produktu z niniejszego pakietu umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie 20

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 38 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 21

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 56 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 22

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 58 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 23

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 59 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 24

Proszę o wyłączenie z pakietu komponentów lekowych (zał. 5.8) produktu nr 60 Morphini sulfas, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 10 amp. 1 ml, który jest produktem narkotycznym. Wyłączenie produktu z niniejszego pakietu umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie 25

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 60 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 4 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 26

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 61 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 27

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 64 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 28

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 69 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ ponieważ w rejestrze produktów leczniczych występuje preparat posiadający w charakterystyce produktu leczniczego termin ważności określony w SIWZ. Zamawiający nie posiada wiedzy o braku dostępności tego produktu na rynku. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu w formie tabletek.

Pytanie 29

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 71 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ ponieważ w rejestrze produktów leczniczych występuje preparat posiadający w charakterystyce produktu leczniczego termin ważności określony w SIWZ. Zamawiający nie posiada wiedzy o

braku dostępności tego produktu na rynku. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu w formie tabletek.

Pytanie 30

Proszę o wyłączenie z pakietu komponentów lekowych (zał. 5.8) produktu nr 72 Ranitidinum, tabl. powl. 150 mg 60 tabl., z powodu wycofania substancji ranitidinum na początku 2020 r., produkty o tym składzie nadal nie powróciły do obrotu. Wyłączenie produktu umożliwi złożenie oferty w niniejszym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa pozycję z załącznika nr 5.8 poprzez modyfikację

Pytanie 31

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 73 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu w formie tabletek.

Pytanie 32

Proszę o wyrażenie zgody na dostarczanie produktu z poz. nr 75 Theophyllinum, roztwór do infuzji, 1,2 mg/ml, 1 butelka 250 ml (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) dopiero od lipca 2021 r. Nasza firma będzie podmiotem odpowiedzialnym i jedynym w Polsce dystrybutorem produktu Theophyllinum, roztwór do infuzji, 1,2 mg/ml, 1 butelka 250 ml. Produkt aktualnie nie jest dostępny w sprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 33

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 77 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 34

Proszę o zmianę terminu ważności oferowanego przez producenta liczonego na dzień składania ofert w zadaniu nr 77 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) na taki, który ten produkt posiada w rzeczywistości, czyli 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu który posiada w charakterystyce produktu leczniczego powyższy termin ważności.

Pytanie 35

Proszę o wyrażenie zgody na przeliczenie ilości op. produktu z poz. 24 Clindamycinum, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 150 mg/ml, 1 amp. 4 ml (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) z uwagi na wyłączną dostępność produktu pakowanego po 5 amp.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie 36

Proszę o wyrażenie zgody na przeliczenie ilości op. produktu z poz. 28 Dextromethorphanum, kapsułki miękkie 30 mg 15 kaps. (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) z uwagi na wyłączną dostępność produktu pakowanego po 10 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie ilości op. Dopuszczalne jest zaoferowanie op. po 15 kaps.

Pytanie 37

Proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie w poz. 45 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) produktu o składzie: 1000 ml roztworu zawiera 60 g hydroksyetyloskrobi (HES) oraz 6,25 g chlorku sodu, 0,3 g chlorku potasu, 0,37 g dwuwodnego chlorku wapnia, 0,2 g sześciowodnego chlorku magnezu, 3,27 g trójwodnego octanu sodu, 0,67 g kwasu L-jabłkowego. Elektrolity: Na⁺ - 140 mmol/l, K⁺ - 4 mmol/l, Ca²⁺ - 2,5 mmol/l, Mg²⁺ - 1 mmol/l, Cl⁻ - 118 mmol/l, CH₃COO⁻ - 24 mmol/l, L-jabłczany - 5 mmol/l. oraz możliwość przeliczenia ilości op. z uwagi na występowanie produktu po 10 szt. w 1 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego produktu ponieważ zawiera on substancję aktywną zgodną z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 38

Proszę o wyrażenie zgody na przeliczenie ilości op. produktu z poz. 49 Ketoprofenum, kaps. twarde 50 mg od 24 kaps do 30 kaps. (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) z uwagi na dostępność produktu pakowanego po 20 kaps.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie ilości op. Dopuszczalne jest zaoferowanie op. zawierających od 24 kaps do 30 kaps

Pytanie 39

Proszę o wyrażenie zgody na przeliczenie ilości op. produktu z poz. 52 Lidocaini hydrochloridum, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 10 amp. 20 ml (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) z uwagi na wyłączną dostępność produktu pakowanego po 5 amp.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w op. po 5 amp z przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 40

Proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie w poz. 62 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) produktu o składzie: 1000 ml roztworu zawiera 8,6 g chlorku sodu, 0,3 g chlorku potasu i 0,33 g chlorku wapnia oraz możliwość przeliczenia ilości op. z uwagi na występowanie produktu po 10 szt. w 1 op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 41

Proszę o wyrażenie zgody możliwość przeliczenia ilości op. w poz. 63 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) z uwagi na występowanie produktu po 10 szt. w 1 op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie 42

Proszę o wyrażenie zgody możliwość przeliczenia ilości op. w poz. 70 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) z uwagi na występowanie produktu po 10 szt. w 1 op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie 43

Proszę o wyrażenie zgody możliwość przeliczenia ilości op. w poz. 75 (komponenty zestawu lekowego, zał. 5.8) z uwagi na późniejsze występowanie produktu po 10 szt. w 1 op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie 44

Proszę o wyrażenie zgody aby okres ważności w dniu składania ofert nie mógł być krótszy niż 70% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta (dotyczy komponentów zestawu lekowego, zał. 5.8).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w powyższym zakresie.

II. MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ:

1. Zmianie ulega załącznik nr 5.8 do SIWZ - Załącznik nr 5.8 - Komponenty wchodzące w skład zestawu lekowego Poziomu 1
2. Zmianie ulega załącznik nr 5.9 do SIWZ - Wymagania eksploatacyjno – techniczne dla wyposażenia zestawów Poziomu 1
3. Zmianie ulega Rozdział XV pkt. 1 i 5 - Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert i otrzymuje brzmienie:
 1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, oświadczeniami należy złożyć **poprzez platformę przetargową**, w postaci elektronicznej pod rygorem nieważności opatrzonej podpisem elektronicznym z ważnym kwalifikowanym certyfikatem nie później niż **31.12.2020 r. godz. 11:00**. Wykonawca powinien uwzględnić czas niezbędny na przygotowanie i przesłanie oferty poprzez platformę przetargową.
 5. Komisyjne otwarcie ofert odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w dniu **31.12.2020 r. godz. 12:00** budynek nr 2 – sala odpraw. Osoby będące obcokrajowcami, które chcą wejść na teren jednostki muszą spełniać wymagania określone w decyzji 21/MON z 10.02.2012 r. w sprawie planowania i realizowania przedsięwzięć współpracy międzynarodowej w Resorcie Obrony Narodowej.
4. Zmianie ulega Rozdział III pkt 1 - Przedmiot zamówienia
 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa zestawów medycznych Poziomu 1 w latach 2021-2023.
5. Zmianie ulega Rozdział VII pkt 2 - Termin i miejsce wykonania zamówienia i otrzymuje brzmienie:
 2. Okres wykonania umów realizacyjnych od dnia 01.01.2021 r. do 30.11.2023 roku.
6. Zmianie ulega Rozdział XII pkt 3 - Wymagania dotyczące wadium i otrzymuje brzmienie:
 3. Wadium w formie pieniężnej należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego Nr konta bankowego: 38 1010 1010 0020 3313 9120 0000
Na poleceniu przelewu należy zamieścić tytuł:
„Wadium na dostawę zestawów medycznych Poziomu 1 w latach 2021– 2023
sprawa
nr WOFiTM/55/2020/PN”.
7. Zmianie ulega Nazwa postępowania i otrzymuje brzmienie: Dostawa zestawów medycznych Poziomu 1 w latach 2021– 2023 sprawa nr WOFiTM/55/2020/PN”.

8. Zmianie ulega Załącznik nr 6 do SIWZ w zakresie § 3 pkt 2 i 3

2. Umowa ramowa zawarta zostaje na czas oznaczony, tj. od dnia podpisania umowydo dnia do 30.11.2023 roku. Natomiast umowa ramowa będzie realizowana od dnia 01.01.2021 r. do 30.11.2023 roku.

3. Termin wykonywania umowy realizacyjnej:

1) musi nastąpić nie później niż do 30.11.2023 roku

III. Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie.

Załącznik nr 1 na 14 stronach

KOMENDANT

/ - / wz. ppłk Marek CZERWIŃSKI