

Znak sprawy: **ZP/3/2020**

Lądek Zdrój, 18.08.2020r.

"UZDROWISKO LĄDEK-DŁUGOPOLE" S.A.
57-540 Lądek-Zdrój, ul. Wolności 4
NIP 881-000-22-59, REGON 000288283
tel. centr. 748 146 227, fax 748 147 107
KRS 0000067163, Kap. zakł. 25 694 430 zł

Do wszystkich Wykonawców

Pytania i odpowiedzi III

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem są: **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Uzdrowiska Lądek-Długopole S.A.**

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2019r. poz. 1843 z późn. zm. – zwana dalej Pzp), niniejszym przekazuje Wykonawcom treść wniesionych zapytań i wyjaśnia co następuje:

1. dotyczy cz. 1 poz. 215; Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku - taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając pacjentów i personel przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

3. dotyczy cz. 1 poz. 215; Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odp. Zamawiający nie wymaga wyrobu refundowanego ale wymaga posiadania certyfikatu wyrobu medycznego.

4. dotyczy cz. 1 poz. 215; Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

5. dotyczy cz. 1 poz. 215; Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej co najmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych

Odp. Zamawiający wymaga.



6. dotyczy cz. 1 poz. 215; Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-6000mg/dl, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

7. dotyczy cz. 1 poz. 215; Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w zakresie 4-30 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

8. dotyczy część 1 poz. 208; Czy Zamawiający dopuści ZinoDr.A równoważny pod względem składu jak produkt opisany w SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

9. dotyczy cz. 1 poz. 71; 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.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości.

10. dotyczy cz. 1 poz. 71; 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.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

11. dotyczy: Część nr 10, poz. 9; Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w tabletkach typu *EkoJavel*, op. 300 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę, tj. 9 op.

NA

Odp. Zamawiający dopuszcza.

12. dotyczy: Część nr 10, poz. 10; Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu typu *Quatroles Strong* do dezynfekcji powierzchni, w tym akrylowych, unitów, łóżek zabiegowych, stołów operacyjnych, aparatury medycznej. Spektrum działania: B, F (*C.albicans*, *A.brasiliensis*), Tbc, V (BVDV, Vaccinia, Polio, Adeno), S. Działanie bójcze już od 1 minuty. Opakowanie 5 L z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 264 op.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

13. dotyczy: Część nr 10, poz. 16; Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w typu *Desmanol Pure* do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, bez zawartości substancji żelujących, zawierający substancje pielęgnujące: D-pantenol i etyloheksylogliceryna. Preparat na bazie propan-2-olu. Spektrum działania: higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 90 sek, V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota - 15 sek., adenowirusy - 2 min., norowirusy - 30 sek.). Opakowanie 500 ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

14. dotyczy: Część nr 10, poz. 17; Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w typu *Desmanol Pure* do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, bez zawartości substancji żelujących, zawierający substancje pielęgnujące: D-pantenol i etyloheksylogliceryna. Preparat na bazie propan-2-olu. Spektrum działania: higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 90 sek, V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota - 15 sek., adenowirusy - 2 min., norowirusy - 30 sek.). Opakowanie 5 L.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

15. dotyczy: Część nr 10, poz. 18; Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu typu *Kodan Tinktur Forte bezbarwny* w opakowaniu 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 21 op.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy: projektu umowy §1, ust. 5; Prosimy Zamawiającego o dodanie zapisu: „*W przypadku zwiększenia ilości produktów (zmiana w granicy 30%) wymagana jest zgoda obu stron*”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji projektu umowy zał. nr 5 _zmodyfikowany.

17. Dotyczy: projektu umowy § 3 ust. 8; Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych w §3 ust. 8 wzoru umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Dotyczy: projektu umowy §3 ust. 8; W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §3 ust. 8 w sposób następujący :
„*W przypadku braku możliwości dostawy produktów objętych przedmiotem niniejszej umowy, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy a Wykonawca pokryje różnicę w cenie produktów między ceną przewidzianą w niniejszej umowie a ceną dostawy u innego Wykonawcy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika nr 1 do niniejszej umowy*”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

19. Dotyczy projektu umowy §4, ust. 2; Prosimy Zamawiającego o zwiększenie terminu dostaw na „cito” do 48 godzin.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji projektu umowy zał. nr 5 _zmodyfikowany.

20. Dotyczy projektu umowy §4, ust. 2; W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w §4, ust. 2 w sposób następujący:

„W sytuacjach wyjątkowych Zamawiający jest uprawniony do składania zamówień na określone produkty lecznicze z realizacją na „cito” w ciągu - max 24 godzin – nie dotyczy części 10”

Argumentujemy to faktem, iż preparaty oferowane w części nr 10 nie są produktami ratującymi życie.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji projektu umowy zał. nr 5 _zmodyfikowany.

21. Dotyczy projektu umowy §5, ust. 3; Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji i wymiany lub uzupełnienia produktów na zgodny z zamówieniem do 48 godzin.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji projektu umowy zał. nr 5 _zmodyfikowany.

22. Dotyczy projektu umowy §6, ust. 1, 2, 3, 4; Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 1, 2, 3, 4 w sposób następujący:

1. W przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostaw Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 30 zł brutto za każdy dzień zwłoki,

2. W przypadku niezrealizowania terminów reklamacji Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 40 zł brutto,

3. W przypadku niedostarczenia produktów w ilości lub asortymencie zgodnym z zamówieniem i/lub nie uzupełnienia lub niedokonania wymiany produktów zgodnie z reklamacją Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamówienia niedostarczonych produktów u innego dostawcy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy w cenie produktów nie dostarczonych, a zakupionych przez Zamawiającego, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika nr 1 do niniejszej umowy

4. Zamawiający ma prawo do natychmiastowego rozwiązania umowy w razie trzykrotnego opóźnienia w dostawie powyżej 5 dni. W tym przypadku Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości netto umowy

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

23. Dotyczy: wzoru umowy §6: Zwracamy się z prośbą o dodanie w §6 umowy następującej treści: „10. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.

11. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.3.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

24. Dotyczy: wzoru umowy §6; W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 umowy poprzez dodanie w § 6 ustępu 10 i 11 do umowy o następującej treści:

10. Strony postanawiają, że zapisy §4 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w

sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

11. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji projektu umowy zał. nr 5 _zmodyfikowany.

25. Dotyczy: wzoru umowy §6; W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 ustępu 10 o następującej treści:

10. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

26. dotyczy: SIWZ, Rozdział XXI Ad. 2; Prosimy zamawiającego o modyfikację zapisu na następujący: „Minimalny termin realizacji zamówienia wynosi 3 dni a maksymalny 5 dni od daty złożonego zamówienia.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

27. dotyczy: Część 3, poz. 3-6; Czy zamawiający dopuści kompresy 8 warstwowe., 17 nitkowe?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

28. dotyczy: Część 8, poz.1; Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy: Część 11, poz.3; Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza i dokonuje modyfikacji formularza cenowego – zał. nr 1k dla części 11.

30. Dotyczy: Część 11, poz.3; Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza i dokonuje modyfikacji formularza cenowego – zał. nr 1k dla części 11.

31. Dotyczy: Część 11, poz.3; Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza podkładów o mniejszych rozmiarach niż określone w SIWZ.

32. dotyczy: Część 11, poz. 2; Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 60 cm x 50 m , z perforacją co 50 cm, o gramaturze 24 g/m², folia o grubości 15 +/- 2 µm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

33. dotyczy: Część 12, poz. 1-2; Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

34. dotyczy: Część 12, poz. 1; Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

35. dotyczy: Część 12, poz. 2; Czy zamawiający dopuszcza fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej SMS 35 g/m² z powłoką antystatyczną, nie zawierający lateksu, z nieprzemakalnymi wstawkami, jałowy?

Odp. Zamawiający nie wymaga fartucha jałowego.

36. dotyczy: Część 10 Poz.13; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek o spektrum działania B, MRSA, Tbc, F(c. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, HSV) w czasie do 1 minuty, Adeno w czasie do 2 min spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

37. dotyczy: Część 10 Poz.14; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek o spektrum działania B, MRSA, Tbc, F(c. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, HSV) w czasie do 1 minuty, Adeno w czasie do 2 min spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

38. dotyczy: Część 3, poz. 2; Czy Zamawiający dopuści gaziki nasączone 70% alkoholem izopropylowym w rozmiarze 30mmx65mm złożone 2 krotnie, w opakowaniu a'100szt?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

39. dotyczy: Część 3, poz. 4; Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe w rozmiarze 7,5 x 7,5cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza i dokonuje modyfikacji formularza cenowego – zał. nr 1c dla części 3.

40. dotyczy: Część 3, poz. 10; Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'12szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

41. dotyczy: Część 3, poz. 11; Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

42. dotyczy: Część 7, poz.17 i 18; Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze a'50 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

43. dotyczy: Część 11, poz. 3; Czy Zamawiający dopuści podkład celulozowy na rolce 50 cm x 50 m?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

44. dotyczy: Część 11, poz. 3; Czy Zamawiający dopuści podkład celulozowy na rolce 60 cm x 80 m / op. 6 rolek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza i dokonuje modyfikacji formularza cenowego – zał. nr 1k dla części 11.

Hand

45. dotyczy: Część 12, poz. 2; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Takie rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania i pozwoli na złożenie korzystnej oferty większej ilości wykonawców.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

46. dotyczy: Część 12, poz. 2; Czy Zamawiający dopuści fartuch barierowy sterylny z włókniny hydrofobowej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

47. Dotyczy części nr 1 poz. 16; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Dotyczy części nr 1 poz. 79; W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml – 100 op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza i dokonuje modyfikacji formularza cenowego – zał. nr 1a dla części 1. Należy wycenić 125szt.

49. Dotyczy części nr 1 poz. 223; Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

50. Dotyczy części nr 1 poz. 102; Czy Zamawiający ma na myśli wycenę preparatu: Lignocainum Jelfa, 20 mg/g, żel, typ U, 30 g ; czy może preparat dwuskładnikowego typu: Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk?

Odp. Zamawiający ma na myśli preparat dwuskładnikowego typu: Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. Zamawiający dokonuje modyfikacji formularza cenowego – zał. nr 1a dla części 1. Należy wycenić 1 op. zawierające 25 strzyk.

51. Dotyczy części nr 1 poz. 78; 148; 163; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymienionych pozycji ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, proszę postępować zgodnie z zapisami SIWZ rozdz. XIX pkt. 6.2.

52. Dotyczy części nr 1 poz. 208; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Sudocrem Expert, krem, barierowy, 250 g – 8 op.? Zmiana preparatu przez producenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Modyfikacja

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2019r. poz. 1843 ze zm. – zwana dalej Pzp), informuje Wykonawców o zmianie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy formularz cenowego dla części 10 wg zał. nr 1j:

A) **skreśla się** wymóg dostarczenia (dotyczy poz. 16) dostarczenia 20 szt. dozowników łokciowych w kolorze białym, kompatybilnym z oferowanym produktem; patrz formularz cenowy dla części 10 wg zał. nr 1j_zmodyfikowany.



W związku z pytaniami oraz modyfikacją zmieniają się następujące załączniki do SIWZ:

- formularz cenowy dla części 1 wg zał. nr 1a na formularz cenowy dla części 1 wg zał. nr 1a_zmodyfikowany;
- formularz cenowy dla części 3 wg zał. nr 1c na formularz cenowy dla części 3 wg zał. nr 1c_zmodyfikowany;
- formularz cenowy dla części 10 wg zał. nr 1j na formularz cenowy dla części 10 wg zał. nr 1j_zmodyfikowany;
- formularz cenowy dla części 11 wg zał. nr 1k na formularz cenowy dla części 11 wg zał. nr 1k_zmodyfikowany;
- projekt umowy – zał. nr 5 na projekt umowy – zał. nr 5_zmodyfikowany.

W związku z pytaniami do specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz modyfikacją Zamawiający zmienia termin składania ofert z dnia 19.08.2020r. na dzień **21.08.2020r.**, godz. **10:25**; termin otwarcia ofert zmienia się z dnia 19.08.2020r. na dzień **21.08.2020r.**, godz. **10:30**.

Zamawiający informuje, iż pytania i odpowiedzi oraz modyfikacja dotycząca specyfikacji istotnych warunków zamówienia będą wiążące przy składaniu ofert.

PREZES ZARZĄDU
DYREKTOR NAJWIĘKSZY
Joanna Walaszczyk
.....
Kierownik Zamawiającego