



PODDĘBICKIE
CENTRUM ZDROWIA
SP. Z O.O.

„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

99-200 Poddębice, ul. Mickiewicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55
www.nzozpcz.pl, e-mail: sekretariat@nzozpcz.pl

Poddębice, dn. 19.11.2019 r.

Wszyscy zainteresowani
postępowaniem

PCZ/ZP/1400/2019

Dotyczy: „Dostawy produktów farmaceutycznych dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach”.
PCZ/ZP/3331/10/2019

**Odpowiedzi na pytania
oraz informacja o modyfikacji zapisów ogłoszenia i SIWZ**

Zgodnie z art. 38 ust. 1 pkt. 1 oraz art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) „Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania dotyczące postanowień ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na „Dostawy produktów farmaceutycznych dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach”:

- Pytanie 1. 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: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- Pytanie 2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
Odpowiedź: Zgodnie z rozdziałem III pkt 12 SIWZ: „ Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, gramów, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ. Ilość opakowań należy przeliczyć. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania. W Formularzu asortymentowo - cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaofertowaną przez Wykonawcę.”
- Pytanie 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Sąd Rejonowy dla Łodzi - Śródmieścia w Łodzi XX Wydział Gospodarczy KRS pod nr **KRS 0000384815**
REGON 101075971; NIP 8281409238; Kapitał założycielski 2 258 200,00 PLN
RACHUNEK BANKOWY: Bank Spółdzielczy w Pabianicach PA-CO-BANK
nr konta: 30 8788 0009 2022 0029 9606 0001

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 5. 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 6. 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: Zgodnie z rozdziałem III pkt 12 SIWZ: „Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, gramów, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ. Ilość opakowań należy przeliczyć. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania. W Formularzu asortymentowo - cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaoferowaną przez Wykonawcę.”

Pytanie 7. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.5. termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystniejszej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 8. Czy Zamawiający w par. 3.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian

- Pytanie 9. Czy Zamawiający dopisze w par. 6 frazę: „Korekta cen w przypadku zmian limitów lub obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 10. Czy Zamawiający w par. 6.2.e zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 11. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.1 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 12. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.3 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 13. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.4 z 3% do wartości max. 0,2%, a także naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 14. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 53 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 15. Czy zamawiający dopuści w pak. 55 poz. 1 Nebbud 0,5 mg/ml w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 16. Czy Zamawiający w związku z zakończoną produkcją Theophyliny 300 mg 250 ml. Poz. do inf., dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie nr 187 pozycja 1 Theophyliny pod nazwą THEOSPIREX 20 mg/ml 10 ml x 5 amp. Roz. Do wst. i inf., w łącznej ilości 750 opakowań, aby ilość substancji była zgodna z SIWZ? W/w forma nie zawiera glukozy, dzięki czemu jest neutralna dla chorych na cukrzycę, a mniejsza objętość pozwala na podanie 200mg teofiliny nawet w ciągu 6 minut.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 17. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 191 dopuści produkt Citra - Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczności potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu

dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 18. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 19. Dotyczy Pakietu nr 137 pozycja 1: Czy zamawiający w pakiecie nr 137 pozycja 1 dopuszcza dietę standardową normokaloryczną, nie zawierającą błonnika, glutenu, klinicznie wolną od laktozy, osmolarności 255mOsmol/l, zbliżonej do osmolarności fizjologicznej.

Podstawa medyczna:

Izoosmolarność jest najbardziej neutralna dla układu pokarmowego pacjenta nie powodując ściągnięcia płynu do światła jelita (hiperosmolarność), a tym samym biegunek osmotycznych; ani oddawania płynu poza jego światło (hipoosmolarność).

Wynosi 295 mOsm/l H₂O. Za wartości graniczne przyjmuje się 280–300 mOsm/l H₂O.

Odpowiedź: **Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 20. Dotyczy pakietu nr 62:

| | | |
|-------------|--|-------------------|
| Dobutaminum | liofilizat do sporządzania roztworu do wlewnożylnych | 250 mg x 1 sztuka |
|-------------|--|-------------------|

Czy Zamawiający w pakiecie 62 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 21. **PYTANIE – DOT. PAKIETU NR 185:** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 185 poz. 1 dopuści produkt równoważny – płyn substytucyjny, stosowany w ciągłych terapiach nerkozastępczych, o nazwie PrismaSol 4?

Skład i postać produktu leczniczego: potas 4 mmol/l, wapń 1,75 mmol/l, magnez 0,5 mmol/l, sól 140 mmol/l, chlorki 113,5 mmol/l, wodorowęglany 32 mmol/l, mleczan 3 mmol/l, glukoza 6,1 mmol/l, osmolarność 301 mOsm/l, worek 5000 ml, dwa porty dostępu: przez gumę i luer lock.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 22. Czy Zamawiający w Pakiecie 185 w poz.2 dopuści produkt równoważny - bezpotasowy płyn substytucyjny, stosowany w ciągłych terapiach nerkozastępczych, o nazwie Hemosol?

Skład i postać produktu leczniczego: wapń 1,75 mmol/l, magnez 0,5 mmol/l, sól 140 mmol/l, chlorki 109,5 mmol/l, wodorowęglany 32 mmol/l, mleczan 3 mmol/l, osmolarność 287 mOsm/l, worek 5000 ml, dwa porty dostępu: przez gumę i luer lock.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 23. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 192 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych

worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 24. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 173 w pozycjach 1, 5, 6, 7, 9, 10, 11, 14, 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 25. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 173 w pozycji 12 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 26. **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 174** - W związku z brakiem przedmiotu zamówienia wymaganego w pakiecie nr 174 (Octan abirateronu, 250mg/120 tbl.) na liście leków refundowanych (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 23 października 2019 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 listopada 2019 r.) czy *Zamawiający* wyrazi zgodę na zastąpienie go lekiem Octan abirateronu, 500mg/60 tbl. (EAN: 5909991307080) znajdującym się na liście leków refundowanych?

Lek w dawce 500 mg dostępny jest w opakowaniu zawierającym 60 tabletek, co stanowi tę samą liczbę dawek dziennych w jednym opakowaniu (w przypadku dawki 250mg opakowanie zawiera 120 tabletek).

Odpowiedź: *Zamawiający* dopuszcza.

Pytanie 27. **Dotyczy zapisów umowy** - Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia takich okoliczności jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: *Zamawiający* dodał do Wzoru umowy § 6 ust. 2 pkt f zapis następującej treści: „*Zamawiający* dopuszcza zmianę postanowień zawartej umowy w stosunku

do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w przypadku zakończenia, wstrzymania lub wycofania oferowanego produktu z rynku przewidziana jest możliwość wyłączenia produktu z umowy, a jeżeli jest to jedyny produkt umowy jej wcześniejszego rozwiązania.”

Pytanie 28. Dotyczy §2 ust. 2 oraz §2 ust. 5 wzoru umowy – termin dostawy i termin dostawy „na cito” - Z uwagi na fakt, że wymieniony produkt leczniczy w pakiecie nr 174 nie jest lekiem na tzw. „ratunek” i nie wymaga dostaw na cito ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o przedłużenie terminu realizacji zamówienia dla pakietu nr 174 do 48 godzin a zamówienia w trybie pilnym do 24 godzin lub potwierdzenie, że zapisy §2 ust. 5 wzoru umowy dotyczące zamówień na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 174. Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 29. Do treści §1 ust. 2 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów §1 ust. 2 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 30. Do treści §2 ust. 8 oraz §6 ust. 2 lit. e) wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikająca z treści art. 552 Kodeksu cywilnego: „... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 31. Do treści §6 ust. 2 lit. e) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Ponadto, prosimy o rezygnację przez Zamawiającego z wymogu dostarczania przez Wykonawcę próbek nowego asortymentu w celu akceptacji zamiennika.
Odpowiedź: Zamawiający dodał do Wzoru umowy § 6 ust. 2 pkt f zapis następującej treści: „Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w przypadku zakończenia, wstrzymania lub wycofania oferowanego produktu z rynku przewidziana jest możliwość wyłączenia produktu z umowy, a jeżeli jest to jedyny produkt umowy jej wcześniejszego rozwiązania.”

Pytanie 32. Do treści §7 ust. 1 pkt 1.1 oraz 1.3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie zwykłej lub w reklamacji w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego/reklamowanego towaru dziennie?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 33. Do treści §7 ust. 1 pkt 1.4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie pilnej w wysokości 0,3% wartości niedostarczonego towaru za godzinę?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 34. Do treści §7 ust. 1 pkt 1.2 oraz 1.5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 35. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: W stosunku do Zamawiającego nie zachodzą przesłanki niewypłacalności oraz zagrożenia niewypłacalnością i zgodnie z wiedzą Zamawiającego nie będą występowały do zakończenia umowy zawartej w tym postępowaniu.

Pytanie 36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego nie występuje ryzyko ogłoszenia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego.

Pytanie 37. Czy Zamawiający w Pakiecie 31, poz. 1 (Bupivacainum spinal 0,5% Heavy 5 mg/ml 4 ml x 5 szt) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków

anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 38. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10mg/ml 5ml x5szt w Pakiecie 177, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 39. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10mg/ml 2,5ml x5szr w Pakiecie 177, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 40. Czy Zamawiający w pakiecie nr 164 poz. nr 1 dopuści płyn do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych zestaw aminokwasów 22 g ,glukozy tłuszczów zawierających mieszaninę oczyszczonego oleju z oliwy 80% i oczyszczonego oleju sojowego 20% oraz elektrolitów o kaloryczności 610 kcal. worek 3 komorowy o poj. 1000ml x 6szt?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 41. Czy Zamawiający w pakiecie nr 164 poz. nr 2 dopuści płyn do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych zestaw aminokwasów 33 g ,glukozy tłuszczów zawierających mieszaninę oczyszczonego oleju z oliwy 80% i oczyszczonego oleju sojowego 20% oraz elektrolitów o kaloryczności 910 kcal. worek 3 komorowy o poj. 1500ml x 4szt?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 42. Czy Zamawiający w pakiecie nr 164 poz. nr 3 dopuści płyn do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych i obwodowych zestaw aminokwasów 44 g ,glukozy tłuszczów zawierających mieszaninę oczyszczonego oleju z oliwy 80% i oczyszczonego oleju sojowego 20% oraz elektrolitów o kaloryczności 1215 kcal. worek 3 komorowy o poj. 2000ml x 4szt?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 137 w pozycji 1 diety o osmolarności 220 mOsm/l?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 44. Czy Zamawiający w zadaniu 164 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 45. Czy Zamawiający w zadaniu 164 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 46. Czy Zamawiający w zadaniu 164 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 57,0g, glukozę 162,0g, emulsję tłuszczową 85,0g, azot 9,0g i energię niebiałkową 1500 kcal objętość 2400ml?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 164 w pozycji 4 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 173 pozycja 2 produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 173 pozycja 3 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 173 pozycja 4 produktu leczniczego Geloplasma – żelatyna 3% w opakowaniu worek z dwoma portami?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 51. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 173 w pozycjach 5-7,9-15 płynów infuzyjnych z dwoma niezależnymi, jałowymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi? Różnica w wielkości portów zapobiega pomyłce w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją, jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel.
Możliwość dostrzyknięcia do butelki 100ml – 75ml, do butelki 250ml – 75ml(skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 2 stopniowa), do butelki 500ml – 160ml (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa), do butelki 1000ml – 135ml. (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa).
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 52. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 13 pozycja 1 i 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:
- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
 - 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
 - 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
 - 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
 - 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
 - 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
 - 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
 - 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
 - roztwór Ringera do wstrzykiwań
 - mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
 - mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
 - wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna)
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 53. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 40 pozycja 1, aby zaoficerowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?O
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 54. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 40 pozycja 1 aby zaoficerowany aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 55. Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 1 wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 56. Czy zamawiający w pakiecie 145 pozycje 2 ma na myśli ciprofloksacyne w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 57. Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycje 104 ma na myśli ciprofloksacyne w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 58. Czy zamawiający w pakiecie 145 pozycje 3 ma na myśli ciprofloksacyne w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 59. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 19 pozycji 30, 31 aby zaoficerowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
- Odpowiedź:** Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 60. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 140 pozycja 2 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 61. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 19 pozycja 32 I 33 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 62. Czy zamawiający, w pakiecie 19 pozycja 32 I 33 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 63. Czy zamawiający w w pakiecie 33 pozycja 1 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 64. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 32 pozycja 4 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 65. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 138 pozycja 1 i 2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 66. Czy zamawiający, w pakiecie 53 pozycja 1, wymaga aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 2 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii *Lactobacillus rhamnosus*: szczep *Lactobacillus rhamnosus* Pen - 40 %, szczep *Lactobacillus rhamnosus* E/N- 40%, szczep *Lactobacillus rhamnosus* Oxy - 20%?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 67. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 19 pozycji 36 I 37 aby zaofierowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 68. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 58 pozycji 1 aby zaofierowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 69. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 70. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.1:
W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne: w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia.** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 8 umowy.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 71. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.3:
W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne: w wysokości 0,5% wartości **brutto reklamowanej części** dostawy określonej w załączniku nr 2 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy.** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 8 umowy.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 72. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.4:
W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne: w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, w przypadku uchybienia (opóźnienia) terminowi określonemu w §2 ust. 5, za każdą rozpoczętą godzinę, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia.** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 8 umowy.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 73. Pakiet nr 53 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 74. Pakiet nr 53 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 75. Pakiet nr 53 - Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizatu?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 76. Pakiet nr 53 - Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 77. Dotyczy Pakietu nr 182 – 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 rozpuszczeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiaganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem (...).
Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy. Okres ważności leku Kaldyum to 4 lata.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 78. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 30 poz. 5?
Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 79. Dotyczy pakietu nr 181 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo (Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg++ +60 mg ac.ascorbicum x 50 tabletek powlekanych), które zawiera dodatkowo Witaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules®, która zawiera kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Zamawiający zaznaczył kolorem lub pogrubił zmiany dokonane w SIWZ oraz w zmodyfikowanych załącznikach.

W związku z powyższym zmianie ulegają:

- zapisy ogłoszenia o zamówieniu. *Sprostowanie, ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji* zostanie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego i w siedzibie Zamawiającego na tablicy ogłoszeń.
- zapisy SIWZ oraz Wzór umowy – Załącznik nr 5 do SIWZ.

Na podstawie art. 38 ust 4 i art. 12 a ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje zapisy ogłoszenia o zamówieniu, Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przedłużając termin:

składania ofert na 05.12.2019 r. (godzina 10:00),

otwarcia ofert na 05.12.2019 r. (godzina 11:00).

Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Prezes Zarządu
prof. nauk ekonomicznych dr hab. inż. Andrzej Kucharski

