

Bartoszyce, 2016-12-22

Do wszystkich wykonawców

SZPITAL POWIATOWY
im. Jana Pawła II
11-200 BARTOSZYCE
ul. Kard. St. Wyszyńskiego 11
Dział Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
tel. (89) 764 84 84, tel./fax (89) 764 26 25
NIP 743-16-41-607 * REGON 000308436

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZdot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: **21/2016**.**Nazwa zadania: „Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych”**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

1. dotyczy zadania nr 3 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 3 poz. 1 i 2 (Meropenem 500mg i 1000mg x 10 fiolek *) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**2. dotyczy zadania nr 57 poz. 1 i 2**

Czy w zadaniu Nr 57 poz. 1 i 2 (Budesonide 0,5 i 0,25 mg/ml 20 poj. x 20 poj x 2 ml, zawiesina do inhalacji z nebulizatora) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**3. dotyczy zadania nr 57 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 57 poz. 1 i 2 (Budesonide 0,5 i 0,25 mg/ml 20 poj. x 20 poj x 2 ml, zawiesina do inhalacji z nebulizatora) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**4. dotyczy zadania nr 30 poz. 60 i 61**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 30 poz. 60 i 61 (Bursztynian metoprololu tabl. o przedłużonym uwalnianiu 47,5 i 23,75 mg x 28 tabl.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**5. dotyczy zadania nr 27 poz. 1**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 27 poz. 1 (Bupivacaini hydrochloridum Spinal Heavy 5mg/ml-4ml x 5 amp.(0,5)) wymaga zaopatrzenia produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**6. dotyczy zadania nr 6 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny Argon V+ Pad o właściwościach hydrofilowych do tamowania lokalnych, krwawiących ran w miejscach wkłuc naczyniowych, cewników i przetok tętniczo żylnych.

Zmniejsza czas tamponady oraz powstrzymuje obfite krwawienia powodując szybką hemostazę dzięki budowie trójwarstwowej o kompozycji siatki wzbogaconej D-glukozaminą. Może być przycinany dowolnie do łatwego umieszczenia wokół miejsc dostępu naczyniowego. Wymiar 4cm x 4cm.

Opakowanie zawiera 10 sztuk.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**7. dotyczy zadania nr 45**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania poniższych pozycji:

2	Alphacalcidolum 0,25 mcg x 100 kaps.	1op x 10 kaps.
---	--------------------------------------	----------------

Art. 9 ust. 2 Ustawy refundacyjnej z dnia 12 maja 2011 r. nakłada na Świadczeniodawców (szpitale) obowiązek zakupu leków refundowanych (do których należy również lek zawarty w wymienionej wyżej pozycji) w cenie nie wyższej niż wynikająca z odpowiednich przeliczeń zgodnie z zapisami ustawy. Jednakże maksymalna cena jednostkowa po jakiej Świadczeniodawca zobowiązany jest nabywać wwym lek, wyliczona zgodnie z przywołanymi przepisami jest znacząco niższa niż urzędowa cena zbytu (nawet o kilkadziesiąt %). W związku z tym przedmiotowy produkt leczniczy nie jest oferowany Świadczeniodawcom przez naszą firmę w procedurach przetargowych

7	Clotrimazolum 500 mg x 1 tabl. Vag	1op x 1tab.
---	------------------------------------	-------------

z powodu dyskontynuacji sprzedaży.

11	Heparinum 30000j/20g krem	1op	160
----	---------------------------	-----	-----

z powodu przerwy ciągłości dostaw i przedłużającego się braku dostępności produktu na rynku

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

8. dotyczy wzoru umowy

Dotyczy: Wzór umowy par. 1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary za zwłokę w terminie dostawy?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

9. dotyczy zadania nr 41

Czy Zamawiający w postępowaniu nr 21/2016 „Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych.”, w załączniku nr 2 do SIWZ, zadanie 41, dopuści wysoko hydrofilny, wodolubny (hydrofilność - 3715 woda/octanol (37st.C)), niejonowy, jodowy środek kontrastowy Ioversol o stężeniu 300 i 350 mg jodu/ml, fiol./fl. 50 ml.

Od stężenia jodu zależy gęstość rentgenograficzna, a tym samym osiągalne zwiększenie stężenia środka kontrastowego.

Od lepkości środka kontrastowego zależą właściwości przepływu przez cewnik lub podczas wstrzykiwania, natomiast tolerancja środka kontrastowego zależy w oczywisty sposób zarówno od jego osmolalności, jak i od hydrofilowości.

Nefrotoksyczność jest uwarunkowana przede wszystkim działaniem endoteliny, wazoaktywnego peptydu, który nie jest zależny od osmolalności, lecz może mieć związek z właściwościami hydrofilowymi produktów. Podział środka kontrastowego na rozpuszczalnik, który nie miesza się z wodą (np. oktanol) oraz wodny bufor powala wnioskować o występowaniu właściwości hydrofilowych/lipofilowych. Środki kontrastowe stosowane w tomografii komputerowej, kardiologii inwazyjnej lub angiografii powinny charakteryzować się możliwie niską lipofilowością, tzn. wysoką hydrofilowością, ponieważ hydrofilowość wspomaga pracę nerek, a temu towarzyszy również brak wiązania białka oraz jonizacja sekrecji kanalików nerkowych.

Ioversol ze swoimi właściwościami (maksymalne właściwości hydrofilowe z pośród wszystkich niejonowych, monomerowych środków kontrastowych, brak znaczącego wydzielania endoteliny) wykazuje co najmniej tak dobrą tolerancję w obszarze nerek jak Jodiksanol.

Zmierzone parametry maksymalnego wzrostu poziomu keratyniny i wzrostu aminotransferazy asparaginianowej wątroby najlepiej w badaniu kontrolnym wyróżnia Ioversol od innych środków kontrastowych, uznając go za tak samo dobry lub lepszy środek w porównaniu z Jodiksanołem.

W związku z powyższym dopuszczenie w/w środka umożliwi zamawiającemu uzyskanie lepszej ceny i zachowanie konkurencyjności przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia bezpieczeństwa podczas stosowania w/w środka kontrastowego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

10. dotyczy zadania nr 1 poz. 1 i 2

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycja 1 i 2 ma na myśli ceftazydym zachowujący stabilność w 2-8 °C przez 24h co umożliwi podanie kolejnym pacjentom, oszczędzając tym samym koszty leczenia ciężkich zakażeń szpitalnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. dotyczy zadania nr 14 poz. 1 i 2

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycje 1 i 2 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. dotyczy zadania nr 26 poz. 9 i 10

Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 26 pozycja 9 i 10 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. dotyczy zadania nr 26 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 26 pozycja 10 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. dotyczy zadania nr 27 poz. 1

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 27 pozycji 1 aby Bupivacainum spinal była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

15. dotyczy zadania nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 59 pozycji 1 propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. dotyczy zadania nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 43 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie trzykomorowego worka do żywienia drogą żył centralnych – 1540 ml o następującym składzie : glukoza – 150 g, tłuszcz 60 g (olej sojowy), aminokwasy 51 g, energia całkowita 1400 kcal, energia niebiałkowa 1200 kcal, osmolarność (mOsm/l) 1060?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17. dotyczy zadania nr 32 poz. 103

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr 21/2016, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 32 Różne produkty lecznicze, w pozycji 103 dotyczącej „Lacidofil kaps. lub równoważny.* Zamawiający wymaga rejestracji i produktu leczniczego jako lek, a nie suplementu diety” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blisterów x 15 kapsulek – przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

18. dotyczy zadania nr 19 poz. 2 i 3

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 19 poz. 2, 3 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie 500 szt (razem) preparatu Cernevit w Zadaniu nr 19 poz. 2, 3 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o wydzielenie wskazanych pozycji do odrębnego pakietu. Utworzenie odrębnego pakietu pozwoli za złożenie konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

19. dotyczy zadania nr 54 poz. 1

Czy w Zadaniu nr 54 poz. 1 (Proszek do przygotowania roztworu doustnego 1 saszetka zawiera: 64 g makrogoli 4000, 5,7 g bezwodnego siarczanu sodu, 1,68 g wodorowęglanu sodu, 1,46 g chlorku sodu, 750 mg chlorku potasu 4 saszetki 74 g) Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Moviprep x 4 saszetki i po przeliczeniu zaoferowanie 720 op.?

Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep zawiera (pr. do p.rozt.doust. 1 zestaw: 2 torebki A + 2 torebki B. Saszetka A: Makrogol 100g, Sodu siarczan bezwodny 7,5g, Sodu chlorek 2,691, Potasu chlorek 1,015g, Saszetka B: Kwas askorbowy 4,7g, Sodu ascorbinian 5,9g.) i pozwala na przygotowanie do zabiegu jednego pacjenta.

Skuteczne oczyszczanie jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku MOVIPREP® dzięki połączeniu makrogolu 3350 z komponentą askorbinową i elektrolitami.

Dodatek askorbinianu powoduje nasilenie efektu przeczyszczającego poprzez zwiększenie objętości stolca o 25% w porównaniu do efektu wywołanego przez roztwór niezawierający tego składnika. Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego roztworu z makroglem: MOVIPREP® (2 l) ma zdecydowanie lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia dla pacjentów.

MOVIPREP® (2 l) jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy (o smaku cytrynowym).

MOVIPREP® (2 l) posiada zbliżony profil bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

20. dotyczy zadania nr 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100ml> sterylizowanego radiacyjnie, w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml?

Pragniemy zaznaczyć, że zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy PZP przedmiot zamówienia powinien być opisany w sposób nie utrudniający uczciwej konkurencji oraz zasady równego traktowania wykonawców.

Zamieszczony w opisie przedmiotu zamówienia lubrykant posiada wyłącznie jedna firma na rynku.

Pragniemy podkreślić, że zarówno żel lubrykacyjny sterylizowany radiacyjnie, jak i ten sterylizowany parą wodną zostały dopuszczone do użytkowania jednakowo na terytorium RP z czego bezspornie wynika, że brak jest jakichkolwiek podstaw do faworyzowania konkretnej metody sterylizacji tego rodzaju wyrobów medycznych. Za dopuszczeniem oferowanego przez nas produktu równoważnego przemawia również fakt, że jest on z powodzeniem (i bez jakichkolwiek komplikacji) stosowany w innych jednostkach służby zdrowia (w tym również na oddziałach dziecięcych). Świadczy to o tym, że metoda sterylizacji tego produktu nie ma najmniejszego wpływu na jego walory użytkowe (w załączeniu referencje jednego z kilkunastu szpitali, do którego dostarczany był lub nadal jest ów żel).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

21. dotyczy zadania nr 38

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnień na obrót środkami farmaceutycznymi (żel antyseptyczny z lidokainą i chlorhexydyną), który jest wyrobem medycznym, a nie lekiem), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

22. dotyczy wzoru umowy

Do treści §3 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie 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: Nie, zgodnie z SIWZ.

23. dotyczy wzoru umowy

Prosimy o dopisanie do §5 ust.6 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Zamawiający zmienia § 5 ust. 6 wzoru umowy, nadając mu brzmienie:

„W przypadku opóźnienia terminu płatności, Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za każdy dzień zwłoki w zapłacie, zgodnie z art. 4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych.”

24. dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust.7 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

25. dotyczy wzoru umowy

Do §7 ust.1 pkt b) i c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia, czy zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

26. dotyczy 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 rażąco startą 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 (dotyczy zapisu §9 ust.1 ppkt 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

27. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 3.3. usunie wymóg zwrotnego potwierdzania zamówień przez Wykonawcę? Zakłada się, że obejmujące treść oferty produktowej zamówienie będzie realizowane po jego złożeniu, bez potrzeby każdorazowego potwierdzania tego faktu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

28. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.9? Tryb reklamacyjny (ilościowy i jakościowy) określony jest w par. 6, i tenże tryb należy stosować w razie wad dostawy. Nie jest możliwe zgodnie z KC dokonanie jednostronnej oceny, że towar nie spełnia wymagań bądź ma wady i jego odesłanie bez wyczerpania trybu reklamacyjnego, w szczególności – bez udziału dostawcy. Dostawca, zgodnie z KC ma prawo do rozpatrzenia reklamacji i wskazania swoich argumentów. Jednostronna decyzja w przedmiocie odesłania towaru narusza kodeksowe zasady reklamacji. Nadto zapis ten pokrywa się z zakresem par 6 umowy, zatem nie jest jasne, który tryb (i kiedy) należy stosować.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

29. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 5.1 wykreśli wzmiankę o numerze zamówienia? Systemy księgowo Wykonawcy nie pozwalają na umieszczanie indywidualnych, nietypowych dopisków na fakturach VAT.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

30. dotyczy wzoru umowy

Czy w świetle treści par. 5.2 Zamawiający dopuszcza, aby faktura VAT była dostarczana wraz z dostawą, jako jedyny dokument towarzyszący dostawie?

Odpowiedź: Tak.

31. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.a z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

32. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b, c z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

33. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.1.c? jego zakres pokrywa się z zakresem 8.1.b (zgłoszenie reklamacji).

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

34. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dopisze, że zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności? Jest to zapis korzystny także i dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dodaje ust. 4 w § 9 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie: „Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.”

35. dotyczy zadania nr 38

Czy Zamawiający dopuści żel, sterylizowany radiacyjnie o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

36. dotyczy zadania nr 28 poz. 1

Czy w zadaniu nr 28 pozycja 1 (Sevofluranum 250 ml – 18 butelek) Zamawiający wymaga Sevofluranu z zawartością wody od 0,03 do 0,1 co zapobiega tworzeniu się kwasów Lewisa i zapobiega rozpadowi Sevofluranu w obecności tych kwasów?

Odpowiedź: Tak.

37. dotyczy zadania nr 52

Czy Zamawiający w zadaniu nr 52 dopuści lek Cefazolin-MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa **10.01.2017 r. o godz. 11.00.**

Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o godz. **11.30.**

Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II
w Baranieszycach

Slawomir Wójcik
Lekarz

.....
Kierownik zamawiającego

22.12.2016 r.