

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.083.2022 EK – leki ogólne, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia, suplementy diety oraz wyroby medyczne

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 15 poz. 181

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy SWZ

„Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 3: dotyczy SWZ

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

ODPOWIEDŹ

Do pełnego opakowania w górę.

PYTANIE NR 4: dotyczy SWZ

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

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 5: dotyczy SWZ

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę ampułki na fiołki lub ampułkostrzykawkę nie wyraża zgody na zmianę fiołki na ampułki.

PYTANIE NR 6: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 7: dotyczy SWZ

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

ODPOWIEDŹ

Zaokrąglić opakowania w górę.

PYTANIE NR 8: dotyczy SWZ

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

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 35

„Czy w Części nr 35 Zamawiający dopuści paski fluoresceinowe w opakowaniach handlowych po 300szt. (każdy pasek zapakowany sterylnie oddzielnie) z przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań handlowych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy projektu umowy § 5 ust. 4

„Zamawiający w § 5 ust. 4 wzoru umowy zastrzegł, iż termin ważności dostarczonych leków musi wynosić minimum 12 miesięcy, licząc od daty jego dostawy.

Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności tj. min. 12 miesięcy, dla produktu leczniczego Polivy nie jest możliwy do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 6 miesięcy od momentu złożenia zamówienia?”

ODPOWIEDŹ

Zapis § 5 ust. 4 projektu umowy otrzymuje brzmienie: „Wykonawca gwarantuje, że dostarczy lek o terminie przydatności do użytku nie krótszym niż 6 miesięcy, licząc od momentu złożenia

zamówienia. Produkty z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

PYTANIE NR 11: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1c

„Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji §6 ust. 1c w ten sposób, że:

„c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapis § 6 ust. 1c projektu umowy na następujący:

Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej Umowy.

PYTANIE NR 12: dotyczy CZĘŚCI NR 42

„Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 42: Berirab 150jm 2ml inj, aby produkt leczniczy posiadał dokument OKABR (oświadczenie wytwórcy o zwolnieniu serii produktu krwiopochodnego) zgodnie z art. 114 Prawo Farmaceutyczne oraz czy powinien być zaofertowany w postaci ampułkostrzykawki i pochodzić z krajów UE?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 13

„Czy Zamawiający, dla zwiększenia konkurencyjności, wydzieli z pakietu nr 13 pozycję nr 1 do oddzielnego pakietu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli z części nr 13 poz. 1 do osobne części.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji numer 11,12 i 13 z CZĘŚĆ NR 2 LEKI RÓŻNE oraz utworzenie oddzielnego zadania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli z części nr 2 poz. 11,12,13 do osobnej części.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 17 poz. 13

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 3 poz. 43

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (część nr 3 leki różne poz 43//43) wyrazi zgodę na zaofertowanie methyloprednisolon - Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej i pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 3

„Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.,

Zamawiający w Części nr 3leki różne poz. Nie podano//44 , dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 19

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 19

„Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 11 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 11 w poz. 11 leku Enoxaparin w postaci fiołki + zestaw?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 11 poz. 19

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 11 w poz. 19 Insuliny Lispro w opakowaniu zawierającym 10 wsztzykiwaczy wraz z przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 11 poz. 22

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 11 w poz. 22 Insuliny w opakowaniu zawierającym 10 wsztrykiwaczy wraz z przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 11 poz. 25

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 11 w poz. 25 leku isosorbide mononitrate w opakowaniu zawierającym 30 tabletek wraz z przeliczeniem ilości opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 11 poz. 26

„Czy ze względu na fakt iż lek Phenobarbital zawarty w Części 11 w pozycji nr 26 leku ma statut leku sprowadzanego w ramach procedury importu docelowego Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie terminu dostawy do 6 tygodni?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.9? Tryb reklamacji reguluje wyczerpująco zapis par. 5.7 i nast., zatem brak podstaw, aby wprowadzać do umowy dwutorowy tryb reklamacji – określony w par. 5.7 oraz poprzez „odmowę przyjęcia towaru”. Co więcej, w przypadku odmowy przyjęcia towaru Wykonawca nie uczestniczy w procesie reklamacji, a jest ona dokonywana jednostronnie przez Zamawiającego, co narusza zasady określone w kodeksie cywilnym. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, kiedy Zamawiający odmawia przyjęcia towaru, a kiedy wszczyna postępowanie reklamacyjne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 26: dotyczy projektu umowy

„Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 6.1.b), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyne podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 1 poz.4,5

„Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 4 i 5 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 20 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 1 poz. 6

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 6 opakowanie typu ampułka x 5 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 1 poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1, pozycja nr 7 produkt zawierający wyłącznie białko serwatkowe pozostałe parametry zgodne SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 1 poz. 12

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1, pozycja nr 12 dietę hiperkaloryczną 1,5kcal/ml pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 1 poz. 17-19

„Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 17-19 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 10 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 1 poz. 16

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 16 produkt leczniczy pakowany x 10 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 1 poz. 21

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 21 produkt leczniczy w ampułce?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 1 poz. 22

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 22 opakowanie typu fiolka x 10 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 1 poz. 27

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 27 opakowanie typu fiolka x 10 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 1 poz. 36

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 36 produkt leczniczy w ampułce?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 1 poz. 37-41 i 43-47

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 37-41 i 43-47 produkt leczniczy pakowany x 4 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 1 poz. 42

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 42 produkt leczniczy pakowany x 5 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 1 poz. 48

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 48 produkt leczniczy pakowany x 6 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 3 poz. 39

„Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 39 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 40 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 15 poz. 67

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 pozycja 67 opakowanie typu ampułka x 5 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 2 poz. 62-63

„Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 2 pozycja 62-63 zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 2 poz. 63

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycja 63 opakowanie typu ampułka x 10 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 2 poz. 53-54

„Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycja 53-54 opakowanie typu ampułka x 10 szt. w opakowaniu zbiorczym?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 45: dotyczy projektu umowy § 5 ust. 9

„Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych ? Zgłoszona reklamacja jakościowa wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. 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

Zapis § 5 ust. 9 projektu umowy otrzymuje brzmienie: „W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Wykonawca zobowiązany jest wymienić towar wadliwy na wolny od wad i/lub uzupełnić niedobór ilościowy w ciągu 14 dni roboczych od dnia uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż 14 dni.”

PYTANIE NR 46: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1 lit. c)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.”

ODPOWIEDŹ

Zapis § 6 ust. 1 lit. c) projektu umowy otrzymuje brzmienie: „za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% wartość niezrealizowanej części przedmiotu Umowy.”

PYTANIE NR 47: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1 lit. c)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie do 5% wysokości kary umownej w przypadku odstąpienia od umowy ? Zmiana Korzystnie wpłynie na postępowanie i pozwoli na zaoferowanie bardziej konkurencyjnej ceny oferty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 15 poz. 135

„Czy Zamawiający w pozycji 135 część 15 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 15 poz. 135

„Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 15 poz. 135

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 135 z części 15 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli z części nr 15 poz. 135 do osobnej części.

PYTANIE NR 51: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w § 2 ust. 7 dopuszcza możliwość przesyłania dokumentów w formacie pliku elektronicznego PDF.

PYTANIE NR 52: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1 pkt a) b) c)

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt a) b) c):

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy

b) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy, której dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty

c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zapis § 6 ust. 1 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy

b) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy, której dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty

c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy.”

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 39

„Czy Zamawiający dopuści produkt CALCIUM GLUCONATE HAMELN 95 MG/ML 10 ML X 10?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 13

„Czy Zamawiający, dla zwiększenia konkurencyjności, wydzieli z pakietu nr 13 pozycję nr 1 do oddzielnego pakietu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli z części nr 13 poz. 1 do osobne części.

PYTANIE NR 55: dotyczy SWZ

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 56: dotyczy SWZ

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 58: dotyczy SWZ

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

ODPOWIEDŹ

Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

PYTANIE NR 59: dotyczy SWZ

„Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?”

ODPOWIEDŹ

Podać ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 1, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lek sprowadzony na jednorazowe pozwolenie MZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z danej części.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 3, prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lek sprowadzony na jednorazowe pozwolenie MZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z danej części.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę Uman Albumin 20% Kedrion, 200g/l; 50ml, r.d/inf, 1but. w ilości 100 op?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 2 poz. 11

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości 322 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 2 poz. 12

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości 429 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 2 poz. 13

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek powlekanych w ilości 86 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 2 poz. 31,32,50,65,68

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 31,32,50, 65,68,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 3 poz. 4,5,61

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 4,5,61,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 2 poz. 46,47

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 46 i 47 , czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 butelek z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 2 poz. 73

„Dotyczy pakiet 2 pozycja 73, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 20 lub 30 tabletek powlekanych w opakowaniu z przeliczeniem zaokrąglając w górę do pełnego opakowania (brak x 10)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 3 poz. 7

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 5 fiolek w ilości 600 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 3 poz. 16,17,18

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 16,17,18,, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 ampułko-strzykawkę z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z siwz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 3 poz. 19

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 19,, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 5 ampułko-strzykawkę z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z siwz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 3 poz. 39

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 39, czy zamawiający dopuści wycenę Metronidazol 0.5% Fresenius,roztw.d/inf,100 ml, 40 pojemn w ilości 400 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 3

„Dotyczy pakiet 3 pozycja bez numeru Methylprednisolone hemisuccinate 40mg/1ml x 1 fiol. , czy Zamawiający ma na myśli Depo-Medrol, 40 mg/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,1 fiol ?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 3 poz. 48

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 48, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 10 fiolek w ilości 800 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 3 poz. 56

„Dotyczy pakiet 3 pozycja 56, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 5 ampułek w ilości 1000 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 3 poz. 60

„Dotyczy pakiet 3 60 czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 20 poj. w ilości 5 op (producent wycofał opakowanie x 1)”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 5 poz. 6

„Dotyczy pakiet 5 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 5 poz. 9,10

„Dotyczy pakiet 5 pozycja 9,10, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 10 poz. 3

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści wycenę produkt pakowany po 109 g w ilości 106 op(producent wycofał się z opakowania x 200g)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 10 poz. 6

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 5 ampułek w ilości 100 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 10 poz. 15,16,22,71,72,86,87,88,89,94,113,144,145,158,159

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 15,16,22,71,72,86,87,88,89,94,113,144,145,158,159, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 10 poz. 34

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 34, czy Zamawiający miał na myśli dawkę 8mg/ 2 ml, (brak dawki 8mg/ml)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 10 poz. 39

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 39, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 10 poz. 40

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 40, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 10 poz. 46

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 46, czy Zamawiający miał na myśli Smecta, 3 g, prosz.d/sp.zaw.doust., 30 szt (brak 3,76 g)”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 10 poz. 49

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 49, czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 1 ampułek w ilości 1600 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 10 poz. 96

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 96, czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 50 tabletek w ilości 300 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 10 poz. 98,134

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 98, 134, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu zakończona produkcją?”

ODPOWIEDŹ

Tak. Patrz zmian SWZ.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 10 poz. 100

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 100 czy zamawiający dopuści wycenę Bebilon 1 z Pronutra Advance(Pronut.), płyn, 90 ml, 24 szt w ilości 462 opakowani?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 10 poz. 101

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 101, czy zamawiający dopuści wycenę Bebilon Nenatal Premium(ProExpert), płyn, 70 ml, 24szt w ilości 893 opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 10 poz. 202

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 202, czy zamawiający dopuści wycenę Bebilon Prosyneo HA 1 (ProExpert), płyn, 90 ml, 24 szt w ilości 278 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 10 poz. 104

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 104, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 10 poz. 150,151

„Dotyczy pakiet 10 pozycja 150,151, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 12 poz. 3,14,15,30,33,42,50,59,82,83,98,99,123

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 3,14,15,30,33,42,50,59,82,83,98,99,123, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 12 poz. 26,27,30

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 26 i 27, 30, czy zamawiający dopuści wycenę Finlepsin 200 retard, 200 mg, tabl.o przedł.uwaln., 50 szt i Finlepsin 400 retard, 200 mg, tabl.o przedł.uwaln., 50 szt”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 12 poz. 34

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 30 tabletek powlekanych w ilości 14 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 12 poz. 41

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 41, czy zamawiający miał na myśli dawkę 1200 mcg (brak rejestracji 1200 mcg)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 12 poz. 49

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 49, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu (zakończona produkcja)?”

ODPOWIEDŹ

Tak. Patrz zmiana SWZ.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 12 poz. 51

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 51, czy Zamawiający dopuści wycenę Betadrin, (1 mg + 0,33 mg)/ml, krople do oczu, 2 x 5 ml?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 12 poz. 52

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 52, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułki (obecnie dostępna postać)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 12 poz. 55

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 55, czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 12 poz. 57,122,133

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 57,122,133,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 12 poz. 58

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 58,czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 105: dotyczy części nr 12 poz. 64

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 64,czy Zamawiający dopuści lek w postaci fiołki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 106: dotyczy części nr 12 poz. 84

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 84, czy Zamawiający dopuści wycenę LactoDr., krople doustne, 5 ml ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 107: dotyczy części nr 12 poz. 90,92,93

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 90,92,93 czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 28 tabletek o przedłużonym uwalnianiu w przeliczeniu z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę odpowiednio dla każdej pozycji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 12 poz. 96

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 96 Mupina, 20 mg/g, maść do nosa, 5 g w ilości 48 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 109: dotyczy części nr 12 poz. 102

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 102, czy zamawiający dopuści wycenę HepaDr. A, tabl., 40 szt”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 110: dotyczy części nr 12 poz. 116,117

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 116, 117,czy zamawiający wykreśli pozycję z pakietu zakończona produkcją?”

ODPOWIEDŹ

Tak. Patrz zmiana SWZ.

PYTANIE NR 111: dotyczy części nr 13 poz. 3

„Dotyczy pakiet 13 pozycja 3, czy Zamawiający dopuści do wyceny Beriplex P/N 500, 500 j.m, prosz.rozp.d/sp.r.d/wst, 1 zest .”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 112: dotyczy części nr 15 poz. 5

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 5, czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu x 190 g (producent wycofał opakowanie 200 g) w ilości 106g”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza w ilości 106 opakowań po 190 g.

PYTANIE NR 113: dotyczy części nr 15 poz. 12

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 12, czy zamawiający dopuści wycenę Ambrosol Teva, 15 mg/5 ml, syrop, 120 ml w ilości 50 op(producent wycofał 150 ml)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 114: dotyczy części nr 12 poz. 13

„Dotyczy pakiet 12 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 am w ilości 1000 op (producent wycofał opakowanie x 5 amp.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 115: dotyczy części nr 15 poz. 22

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 22, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu (zakończona produkcja)?”

ODPOWIEDŹ

Tak. Patrz zmiana SWZ.

PYTANIE NR 116: dotyczy części nr 15 poz. 23, 24, 25, 26, 31, 52, 56, 57, 62, 93, 94, 101, 102, 103, 104, 110, 111, 188, 189, 191, 195, 235, 248, 250, 251, 252, 256, 257, 258, 259, 264, 276, 277, 282, 284, 286, 287

„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 117: dotyczy części nr 15 poz. 48

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 48, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 118: dotyczy części nr 15 poz. 49,108,147,171,253,254

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 49,108,147,171,253,254, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 118: dotyczy części nr 15 poz. 67,215,216,217

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 67,215,216,217, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułki”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 119: dotyczy części nr 15 poz. 107

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 107, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz., 10 amp w ilości 3 op(brak dostępności x 5 amp)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 120: dotyczy części nr 144

„Dotyczy pakiet 144, czy zamawiający dopuści wycenę Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g w ilości 77 op. (brak dostępności opakowania x 100 ml)?”

ODPOWIEDŹ

W postępowaniu nie ma części 144.

PYTANIE NR 121: dotyczy części nr 15 poz.180

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 180, czy Zamawiający dopuści wycenę Motti, (25 mg + 25 mg)/g, krem, 5 g, tuba + 2 opatr.okluz.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 122: dotyczy części nr 15 poz. 197,198,199

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 197,198,199, czy zamawiający dopuści wycenę leku pakowanego po 60 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu(brak opakowani x 20)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 123: dotyczy części nr 15 poz. 209,223,224

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 209,223,224, czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 124: dotyczy części nr 15 poz. 223

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 223 czy Zamawiający dopuści wycenę Caphosol, płyn, d/płuk.j.uszn.,15 ml,32 poj.A+32 poj.B w ilości 5 opakowań”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 125: dotyczy części nr 15 poz. 243

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 243, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 ampułek w ilości 1 opakowanie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 126: dotyczy części nr 15 poz. 271

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 271, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu(obecnie dostępna postać)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 127: dotyczy części nr 15 poz. 272

„Dotyczy pakiet 15 pozycja 272, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 30 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 128: dotyczy części nr 15 poz. 272,273

„Dotyczy pakiet 15 pozycja, 272,273, czy Zamawiający dopuści lek w postaci fiołki ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 129: dotyczy części nr 17 poz. 5

„Dotyczy pakiet 17 pozycja 5, czy zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 w ilości 200 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 130: dotyczy części nr 17 poz. 8

„Dotyczy pakiet 17 pozycja 8, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu (stałe wstrzymanie w obrocie)?”

ODPOWIEDŹ

Tak. Patrz zmiana SWZ.

PYTANIE NR 131: dotyczy części nr 17 poz. 11

„Dotyczy pakiet 17 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści wycenę TachoSil, matr.z kl.d/tkanek, 4,8 x 4,8 cm, 1 szt, rolka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 132: dotyczy części nr 17 poz. 9

„Dotyczy pakiet 17 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści wycenę TachoSil, matr.z kl.d/tkanek, 4,8 x 4,8 cm, 2 szt w ilości 80 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 133: dotyczy części nr 23 poz. 4,5,6,20,21,25,30,62

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 4,5,6,20,21,25,30,62, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 134: dotyczy części nr 23 poz. 15,28,29

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 15, 28,29, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 135: dotyczy części nr 23 poz. 32

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 32, czy Zamawiający dopuści wycenę Dificlir, 200 mg, tabl.powl., 20 x 1 szt ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 136: dotyczy części nr 23 poz. 34

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułko-strzykawki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 137: dotyczy części nr 23 poz. 46,47,48

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 46,47,48, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z siwz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 138: dotyczy części nr 23 poz.57

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 57, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 139: dotyczy części nr 23 poz. 58

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 58, czy Zamawiający dopuści wycenę EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 140: dotyczy części nr 23 poz. 59

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 59, czy zamawiający ma na myśli Entresto, 49 mg + 51 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 25 op(brak opakowania 28 tabl.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 141: dotyczy części nr 23 poz. 60

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 60, czy zamawiający ma na myśli Entresto, 97 mg +103 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 25 op(brak opakowania 28 tabl.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 142: dotyczy części nr 23 poz. 61

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 61, czy Zamawiający ma na myśli Ventolin, 100 mcg/dawkę, aer.inhal., 200 dawek?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 143: dotyczy części nr 23 poz. 65

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 65, czy Zamawiający dopuści wycenę Thiamine Chloride, 50mg/ml; 1ml, rozt.d/wstrz, 10amp(Zg.MZ) w ilości 100 op (dawka 25 mg/2 ml -brak)”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 144: dotyczy części nr 23 poz. 66,67

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 66,67, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 fiolek z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 145: dotyczy części nr 44

„Dotyczy pakiet 44, czy Zamawiający ma na myśli Beovu, 120 mg/ml; 0,165 ml, roztw.do wstrz., 1 amp.-strzyk. ?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 146: dotyczy części nr 23 poz. 39

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 39, czy Zamawiający dopuści wycenę Dicoflor Baby, krople, 5 ml w ilości 350 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 147: dotyczy części nr 23 poz. 40

„Dotyczy pakiet 23 pozycja 40, czy Zamawiający dopuści wycenę Dicoflor 6, kaps., (Bayer), 20 szt w ilości 2250 op?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 148: dotyczy części nr 2 poz. 63

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 63. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?” Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 149: dotyczy części nr 2 poz. 74

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 74. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 150: dotyczy części nr 2 poz. 69

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 69. czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 151: dotyczy części nr 2 poz. 46

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 46. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji do odrębnej części.

PYTANIE NR 152: dotyczy części nr 2 poz. 62

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 62. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 153: dotyczy części nr 10 poz. 126

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 126. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa, dopuszcza zatem produkt leczniczy i surowiec farmaceutyczny.

PYTANIE NR 154: dotyczy części nr 10 poz. 140

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 140. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 155: dotyczy części nr 10 poz. 62

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 62. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa, dopuszcza zatem produkt leczniczy i surowiec farmaceutyczny.

PYTANIE NR 156: dotyczy części nr 15 poz. 262

„Dotyczy pakietu nr 15 poz. 262. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 157: dotyczy części nr 15 poz.18

„Dotyczy pakietu nr 15 poz. 18. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji do odrębnej części.

PYTANIE NR 158: dotyczy części nr 13 poz. 4

„Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji do odrębnej części.

PYTANIE NR 159: dotyczy części nr 13 poz. 4

„Czy zamawiający będzie wykorzystywał produkt w programach lekowych B.17, B.62 i B.67”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 160: dotyczy części nr 13 poz. 4

„Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 ≥ 62,1% IgG2 ≥ 34,8% IgG3 ≥ 2,5% IgG4 ≥ 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml , rejestracją m.in. w Zespole Guillain-Barrego oraz przewlekłej zapalnej polineuropatii demielinizacyjnej (CIDP) oraz stabilizator maltozą”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza (wg SWZ).

PYTANIE NR 161: dotyczy SWZ

„W związku z zamiarem przystąpienia do przetargu z kompleksową ofertą, zwracamy się z prośbą o rezygnację z wymogu dołączenia do oferty deklaracji zgodności i certyfikatów CE dla przedmiotu zamówienia, którym są wyroby medyczne. Prosimy o zastąpienie ww. dokumentów oświadczeniem o ich posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

PYTANIE NR 162: dotyczy SWZ

„W związku z zamiarem złożenia oferty, prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści złożenie oświadczenia JEDZ na formularzu własnym oferenta, bez konieczności wypełniania formularza z platformy ezamowienia? Oświadczenie JEDZ jest oświadczeniem własnym Wykonawcy.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 163: dotyczy projektu umowy §2 ust. 6

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 6 wzoru umowy poprzez dodanie zdania: „chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach

konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 164: dotyczy projektu umowy §4 ust. 6

„Prosimy o modyfikację treści §4 ust. 6, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zwiększeniu w granicach 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów.

Aktualna treść §4 ust. 6 wzoru umowy jest na tyle ogólna oraz nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji.

Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych, pozostawiając sobie w tym zakresie sobie zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 165: dotyczy projektu umowy §6 ust. 1 lit. a)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 166: dotyczy projektu umowy §6 ust. 1 lit. c)

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust. 1 lit. c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?”

ODPOWIEDŹ

Zapis § 6 ust. 1 lit. c) projektu umowy otrzymuje brzmienie: „za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% wartość niezrealizowanej części przedmiotu Umowy.”

PYTANIE NR 167: dotyczy projektu umowy §7 ust. 4

„Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §7 ust. 4. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu

uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 168: dotyczy projektu umowy §8 ust. pkt 2)

„Do §8 ust.1 pkt 2) projektu umowy prosimy o dopisanie:...o okres nie dłuższy niż 3 miesiące.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 169: dotyczy części nr 3 poz. 21

„Czy Zamawiający dopuści Dexmedetomidine EVER 4ml x 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 170: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktów leczniczych z dopuszczenia Ministra Zdrowia?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 171: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie - kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Tak, po uzgodnieniu.

PYTANIE NR 172: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów, ml itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku).”

ODPOWIEDŹ

Tak, pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

PYTANIE NR 173: dotyczy SWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a nie za sztukę, fiolkę? W takim przypadku ilość zostanie przeliczona na opakowania.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 174: dotyczy części nr 3 poz. 25

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 3 poz. 25 produktu leczniczego DOBUTAMINE TZF LIOF.DO SP.ROZTW.DO INFUZ. 0,25 G 1 FIOL.S.SUBS.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 175: dotyczy części nr 10 poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 176: dotyczy części nr 17 poz. 4, 5, 9-13

„Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 17 pozycję 4, 5, 9-13 do oddzielnego pakietu? Działanie takie umożliwi złożenie oferty konkurencyjnej cenowo.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji do odrębnej części.

PYTANIE NR 177: dotyczy części nr 8 poz. 13

„W związku z wycofaniem produktu z oferty Baxter worka RTU Olimel n5 2000 czy Zamawiający wyrazi zgodę na worek RTU o nazwie Finomel o właściwościach: worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych zawierający roztwór aminokwasów, 20 oleju rybiego, 25% oliwy z oliwek, 30% oleju sojowego, 25 MCT, węglowodany i elektrolity. Zawartość azotu 12 g, energii całkowitej 1567 kcal, osmolarność 1440 mOsm/l w pojemności 1435 ml w ilości 80 szt?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 178: dotyczy części nr 10 poz. 54

„Ferrum 7mg dawka (dla noworodków od 1go dnia życia) w postaci kropli doustnych, opis nie wskazuje na żaden z dostępnych produktów na rynku prosimy o wskazanie, który należy wycenić:

Actiferol Fe krople, zaw.doustna, 30 ml-

Actiferol Fe, 7 mg, prosz.d/rozp., 30sasz.

Innofer baby, zaw.doustna, 50 ml”

ODPOWIEDŹ

Należy wycenić krople.

W dniu 20.07.2022 r. Zamawiający wysłał do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej „ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji”.

Z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych