



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N 18001:2004

NZZ/27/P/13

Bydgoszcz, dnia 24.05.2013 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i materiałów opatrunkowych, nr sprawy NZZ/27/P/13.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Działając na podstawie art. 38, ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

Czy Zamawiający w zadaniu 56 „Gentamycinum 10 x 10 x 0,5 cm „, jednocześnie wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki żelatynowej z Gentamycyną o wymiarach 8 x 12 x 0,5cm będącej wyrobem medycznym, o wysokiej skuteczności antybakteryjnej i hemostatycznej potwierdzonej badaniami klinicznymi. Świadczenie zdrowotne na gąbce z zawartością gentamycyny dopuszczonej do obrotu jako "wyrób medyczny" osiągnie ten sam rezultat terapeutyczny jak produkt dopuszczony jako "produkt leczniczy", z tą różnicą, że nasz produkt dodatkowo posiada możliwość łączenia z fibrynowym klejem tkankowym zwiększając wachlarz zastosowań terapeutycznych. Istotą produktu stanowi jego wskazanie, oraz dopuszczenie do obrotu i wyniki badań klinicznych. Natomiast w pośredni sposób ogranicza udział wyrobów innych producentów, które mają to samo zastosowanie dla osiągnięcia tego samego celu zdrowotnego. Nie dopuszczenie do postępowania konkurencyjnego produktu może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do zawyżania wartości przedmiotowego produktu. Jednocześnie Zamawiający jest zobowiązany do racjonalnej gospodarki finansowej w związku z czym podtrzymanie zapisów SIWZ może narazić Zamawiającego na nieuzasadnione wydatki.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 2

Czy Zamawiający w Grupie nr 35 w pozycji nr 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, emulsję tłuszczową i glukozę o zaw. Azotu 6,0g (4,0 g/l), energii niebiałkowej 900 kcal, o pojemności 1500ml, i osmolarności 760 mosm/l ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 3

Czy Zamawiający w Grupie nr 35 w pozycji nr 11 i 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat 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. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o określenie ilości preparatu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 4

W trosce o zachowanie uczciwej konkurencji zwracamy się z zapytaniem:

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 33 w pozycjach: 3, 4, 5, 7, preparatu równoważnego w opakowaniu typu worek Viaflo?

Uzasadnienie do pytania

Worki, jako opakowania specjalistyczne zapewniają bezpieczeństwo pracy podczas etapu przygotowywania i podania leków do pacjenta, pozwalają na pracę w systemie zamkniętym (zalecenia wg. badań klinicznych – „*Prospektywne badanie wpływu zastosowania otwartych i zamkniętych systemów infuzyjnych na odsetki bakteriemii związanej z obecnością centralnego cewnika żylnego*”, V.Rosenthal, D.Maki 2004, oraz „*Zmiana pojemników do wlewów dożylnych z systemu otwartego na zamknięty w warunkach szpitalnych – wpływ na odsetek oraz czas do wystąpienia pierwszego zakażenia krwi związanej z centralnym cewnikiem naczyniowym*”, F.Franzetti, Włochy 2009)

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 5

W związku z obecnością na rynku Mannitolu w stężeniach 15% i 20% zwracamy się z zapytaniem o dopuszczenie Mannitolu 15% w worku w Grupie nr 33 w pozycjach nr 9 i 10.

Uzasadnienie:

Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w

praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15% mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C. Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 6

W trosce o zachowanie uczciwej konkurencji zwracamy się z zapytaniem:

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 33 w pozycjach: 1, 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów równoważnych w workach gotowych do podania ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 7

W trosce o zachowanie uczciwej konkurencji zwracamy się z zapytaniem:

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 34 w pozycjach: 1, 2, 6, 7, 10 preparatu równoważnego w opakowaniu typu worek Viaflo?

Uzasadnienie do pytania

Worki, jako opakowania specjalistyczne zapewniają bezpieczeństwo pracy podczas etapu przygotowywania i podania leków do pacjenta, pozwalają na pracę w systemie zamkniętym (zalecenia wg. badań klinicznych – „*Prospektywne badanie wpływu zastosowania otwartych i zamkniętych systemów infuzyjnych na odsetki bakteriemii związanej z obecnością centralnego cewnika żylnego*”, V.Rosenthal, D.Maki 2004, oraz „*Zmiana pojemników do wlewów dożylnych z systemu otwartego na zamknięty w warunkach szpitalnych – wpływ na odsetek oraz czas do wystąpienia pierwszego zakażenia krwi związanego z centralnym cewnikiem naczyniowym*”, F.Franzetti, Włochy 2009)

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 8

W trosce o zachowanie uczciwej konkurencji zwracamy się z zapytaniem:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 34 pozycji nr 3, 5, 8 i 9 produktów równoważnych w opakowaniu typu BottlePack?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający w Grupie nr 34 w pozycji 4 dopuści produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, 6% HES 130/0,42 w roztworze Ringera z octanem (z niskim sodem o parametrach: Na 130mmol/l, Cl 112 mmol/l) w opakowaniu typu worek? Pozytywna odpowiedź stwarza Zamawiającemu możliwość uzyskania konkurencyjnej oferty. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 34 w pozycji nr 9 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml.? Plasmalyte jest izotonicznym, fizjologicznie wyrównanym roztworem elektrolitów o pH najbardziej zbliżonym do osocza krwi (około 7,4) i fizjologicznej osmolalności, zbliżonej do osocza (295 mOsm/l). Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), który zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem.

Skład : NaCl 5,26 g/l, KCl 0,37 g/l, Magnezu Chlorek sześciowodny 0,30 g/l, Sodu octan trójwodny 3,68 g/l, Sodu glukonian 5,02 g/l. Preparat nie zawiera jonów wapnia, co powoduje brak ryzyka precypitacji leków oraz zwiększa kompatybilność z krwią.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w grupie 144 w poz. 1 i 2 sterylnych, chłonnych gąbek o działaniu hemostatycznym o długości 8 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w grupie 144 w poz. 2 gąbki pakowane w opakowania a'15 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z grupy 116 pozycji nr 112 i utworzenie z niej odrębnego pakietu? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o wyznaczenie wysokości wadium.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N 18001:2004

Zapytanie 14:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie 35 w pozycji nr 5 worka trzykomorowego SmofKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsję tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oliwy z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie 35 pozycja 6 worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1540ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie 35 pozycja 13 emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha (60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy (30,0g) w butelce 500ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 17: Dotyczy zad.92 poz.2

Czy Zamawiający w zad.92 poz.2 (Vincristin), dopuści złożenie oferty na produkt leczniczy w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1 mg. Umożliwi to naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty na w/w. lek oraz może skutkować obniżeniem kosztów zakupu przez Zamawiającego”.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 18

Czy Zamawiający określając przedmiot zamówienia w grupie nr 98, pozycja nr 3 wymaga produktu leczniczego Doxorubicin 20 mg/10ml fiol. w postaci pegylowanych liposomów (kod EAN 5909990983018).

Jeśli Zamawiający określając przedmiot zamówienia w grupie nr 98, pozycja nr 3 wymaga produktu leczniczego Doxorubicin 20 mg/10ml fiol. w postaci pegylowanych liposomów (kod EAN 5909990983018) to czy może wyłączyć ten produkt do oddzielnego zadania, co pozwoli nam – importerowi i zarazem dystrybutorowi zaoferować lek na korzystnych warunkach. Niemożność zaoferowania leków poz. 1,2 oraz 4,5 nie pozwala nam uczestniczyć w przetargu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie 19

Czy Zamawiający dopuszcza w grupie nr 4 poz. 1, Ranitidinum amp. 50mg / 5 ml x 5 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie nr 26 poz. 1 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki powlekane?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie nr 54 poz. 1, 2 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki powlekane?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 22

Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga, aby produkt leczniczy oferowany w grupie nr 72 pozycja nr 1, był dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polski?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 23

W związku z zakończeniem produkcji pozycji nr 4 w grupie nr 110 zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wydzieli tę pozycję z pakietu, czy też mamy wycenić według ostatniej ceny i zamieścić informacje o zakończeniu produkcji?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie nr 33, w pozycji nr 2 – koloidu opisanego w SIWZ ale w opakowaniu typu worek ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie nr 34, w pozycji nr 3, - koloidu opisanego w SIWZ, w opakowaniu typu butelka stojąca z dwoma portami i jedną membraną ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 26: Dotyczy - Grupa nr 144, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gabkę pakowaną a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 27

Czy w związku z tym, że produkt leczniczy w zakresie grupy nr 64 /Benzylpenicillin 5 mln j.m. fiol./ który jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski jest nie dostępny Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu sprowadzanego w ramach importu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 28

Czy w związku z tym że produkty lecznicze w zakresie pakietu nr 96 i 105 (oraz jeśli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe w zakresie pakietu nr 64) są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu zaoferowania produktów dopuszczonych do obrotu w Polsce oraz odstąpienie od wymogu przedstawienia/dostarczenia dokumentów dopuszczających?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 29

Czy Zamawiający na podstawie art. 29 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wyrazi zgodę na zaoferowanie w **grupie 144 pozycja 1** równoważnego przedmiotu zamówienia - produktu o nazwie handlowej SURGISPON STANDARD (op. = a'10 sztuk), posiadającego takie samo zastosowanie i takie same właściwości co wskazany przez Zamawiającego w tej pozycji SPONGOSTAN?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 30

Czy Zamawiający na podstawie art. 29 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wyrazi zgodę na zaoferowanie w **grupie 144 pozycja 2** równoważnego przedmiotu zamówienia - produktu o nazwie handlowej SURGISPON SPECIAL (op. = a'20 sztuk), posiadającego takie samo zastosowanie i takie same właściwości co wskazany przez Zamawiającego w tej pozycji SPONGOSTAN?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 31

§ 1 ust.2 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób, by dopisać po słowach „przedmiotu umowy” zdanie w brzmieniu : „, na dzień jej zawarcia”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 32

§ 3 ust.2 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób, by dopisać po słowach „niniejszej umowy” zdanie w brzmieniu : „,z zastrzeżeniem jej postanowień poniżej, w tym § 8 ust 1 pkt.5)”?

Odpowiedź

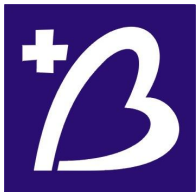
Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 33

§ 3 ust.4 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób, by dopisać po słowie „obejmuje” zdanie w brzmieniu : „,z zastrzeżeniem jej postanowień poniżej, w tym § 8 ust 1 pkt.5)”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N 18001:2004

Zapytanie 34

§ 4 ust. 10 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób, by: (a) zastąpić sformułowanie „*zalatwane*” sformułowaniem „*rozpatrywane*”, (b) dopisać po słowach „*przez Wykonawcę*” zdanie w brzmieniu : „*a w razie ich uwzględnienia*”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 35

§ 4 ust. 13 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób, by: (a) zastąpić sformułowanie „*w terminie 14 dni*” sformułowaniem „*w terminie 28 dni*”, (b) wykreślić zdanie : „*jak również ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 10% §.5 ust.1*”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 36

§ 5 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie sformułowania „*za każdą rozpoczętą godzinę*” sformułowaniem „*za każdy rozpoczęty dzień*”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 37

§ 5 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie sformułowania „*za każdą rozpoczętą godzinę*” sformulowaniem „*za każdy rozpoczęty dzień*”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 38

§ 5 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5%, a także określenia jako podstawy naliczania „*wartości niezrealizowanej części umowy*”?

UWAGA – funkcją kar umownych jest dyscyplinowanie zobowiązanego, nie zaś nadmierna restrykcyjność! Dlatego też procentowy poziom tych kar winien być miarkowany – i to zarówno jak chodzi o wskazanie procentowe naliczania, jak i wartość stanowiącą podstawę naliczania. Przepis art.484 §2 kc. daje wykonawcy (dłużnikowi) prawo żądania zmniejszenia takiej kary (gdy zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane lub jest rażąco wygórowane).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 39

§ 5 ust. 5 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób, by dopisać na zakończenie zdanie w brzmieniu : „*w części przenoszącej wartość zastrzeżonych kar umownych*”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 40

§ 5 ust. 6 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób, by dopisać na zakończenie zdanie w brzmieniu : „*oraz ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych*”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 41

§ 7 ust. 3 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób by: (a) wykreślić zapis lit.b) tego postanowienia, (b) dodanie zapisu „*Zgody takiej Zamawiający nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.*”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 42

§ 7 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego postanowienia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 43

§ 8 ust. 1 pkt. 5) Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia w ten sposób by dodać: (a) w zdaniu pierwszym po słowach „stawki VAT” sformułowania „bądź cen urzędowych” , (b) w zdaniu drugim po słowach „stawki VAT” sformułowania „bądź cen urzędowych” ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 44

§ 8 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego postanowienia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 45

§ 8 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego postanowienia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 46

§ 8 ust. 5 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie zdania w brzmieniu: „z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych postanowieniami niniejszej umowy, w tym ust.1 pkt.5) powyżej. ”?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 47: Dotyczy – grupa 146 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu i o podanie wymaganej wartości wadium, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia – grupa nr 146 zawiera tylko jedną pozycję.

Zapytanie 48: Dotyczy – grupa 147 poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu i o podanie wymaganej wartości wadium, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 49: Dotyczy – grupa nr 13

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na Gliclazide (Diaprel MR) 60 mg x 60 tabl o zmodyf. uwalnianiu zamiast x Gliclazide (Diaprel MR) 30 mg x 60 tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości? Podzielność dawki, w tabletkach o zmodyfikowanym uwalnianiu w preparacie Diaprel MR w dawce 60 mg, jest osiągnięta dzięki zastosowaniu technologii wbudowanej siatki polimerowej (EPMT2). Diaprel MR w dawce 60mg w opakowaniu zawierającym 30 tabletek (kod EAN 5909997747446) jest objęty refundacją (por. 1229 , odpłatność ryczałtowa - R).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 50: Dotyczy – grupa 153 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nożyczek wykonanych w całości z metalu, ostro-ostrych o długości ok.11cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Dotyczy projektu umowy

Zapytanie 51

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź

Tak.

Zapytanie 52

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2, 3, 10 i 13 wzoru umowy po słowach „godzin” dodane zostały słowa „przypadających w dni robocze”?

Jeżeli krótkie, liczone w godzinach termin dostaw lub załatwiania reklamacji miałyby obejmować również dni wolne od pracy, wymagałoby to zorganizowania specjalnej obsługi dostaw dla Zamawiającego. Zwiększyłoby to koszty logistyczne związane z obsługą dostaw i miałyby niekorzystny dla Zamawiającego wpływ na kalkulację ceny oferowanej w przetargu.

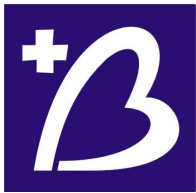
Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 53

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1, 2 i 3 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N 18001:2004

opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 54

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy stawka kary umownej 0,1% za każdą rozpoczętą godzinę została zrównana ze stawką kary umownej z § 5 ust. 2 wzoru umowy, czyli aby wynosiła 0,02% za każdą rozpoczętą godzinę?

Uzasadnione jest aby stawki kar umownych obciążających Zamawiających i wykonawcę były takie same. Nie ma uzasadnienia aby stawka kary umownej obciążającej wykonawcę była 5 razy wyższa od stawki kary umownej obciążającej Zamawiającego. Zwłaszcza, że stawka 0,1% za każdą godzinę (czyli 2,4% za każdy dzień) jest bardzo wygórowana.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 55

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy słowa „w szczególności” zastąpić skrótem „tzn.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, przesłanki rozwiązania umowy powinny być określone bardzo precyzyjnie. Słowa „w szczególności” powodują natomiast, że katalog okoliczności będących przesłanką rozwiązania umowy pozostaje otwarty. Dlatego § 5 ust. 3 wzoru umowy wymaga doprecyzowania. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym np. w wyroku z dnia 31 sierpnia 2011 r. KIO 1758/11 „...możliwość odstąpienia od umowy musi być bardzo precyzyjnie określona i nie można grozić zastosowaniem tej sankcji bez względu na okoliczność zawnienia czy przyczynienia się do powstania strat przez wykonawcę.”

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 56

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 57

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy słowa „10% całkowitej wartości przedmiotu niniejszej umowy” zostały zastąpione słowami „10% wartości niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 58

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 2 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą jednak wyjątkowo podwyższyć ceny jednostkowe w przypadku podwyżki stawki podatku VAT, bądź w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość do podjęcia w przyszłości, w szczególnych okolicznościach takich jak zmiana stawki VAT, inflacja lub znaczna zmiana kursów walut, decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 59: Dotyczy – grupa 144, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści gąbki w opakowaniach a’10 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 60

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź

Pytanie zostało sformułowane zbyt ogólnie. Należało odnieść się do konkretnych grup/pozycji.

Zapytanie 61

Czy Zamawiający:

w grupie 1 dopuszcza wycenę kapsułek dojelitowych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 3 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 5 w poz. 5 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 7 w poz. 2 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 13 dopuszcza wycenę tabletek o zmodyfikowanym uwaln. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 23 w poz. 2 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 26 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 40 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 44 w poz. 1 dopuszcza wycenę tabletek drażowanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 49 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 50 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 54 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 70 w poz. 2 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 74 w poz. 1,2 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 75 w poz. 1,2 dopuszcza wycenę ampulek ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N 18001:2004

w grupie 77 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 90 w poz. 2 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 102 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 103 dopuszcza wycenę kapsułek elastycznych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 109 w poz. 1 dopuszcza wycenę tabletek dojelitowych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 110 w poz. 4 dopuszcza wycenę kapsułek o przedł. uwaln. oraz w poz. 6 tabletki powlekane ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 112 w poz. 6 tołperisone 100mg/1ml x 5 amp., wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

w grupie 112 w poz. 7 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 119 w poz. 3 dopuszcza wycenę tabletek o przedł. uwalnianiu ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 121 w poz. 3,4 dopuszcza wycenę kapsułek twardych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 121 w poz. 8 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 123 w poz. 10 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 123 w poz. 11 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 123 w poz. 11 dopuszcza wycenę opakowań po 30 tabl. – 200 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 124 w poz. 1, 2, 3, 4 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 125 w poz. 1 dopuszcza wycenę ampulek ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 125 w poz. 15 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 126 w poz. 2,3 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 127 w poz. 1,2,3 dopuszcza wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

w grupie 129 w poz. 11,12 dopuszcza wycenę 1 producenta w poz. 13,14 innego 1 producenta ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 62

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź

Pytanie zostało sformułowane zbyt ogólnie. Należało odnieść się do konkretnych grup/pozycji.

Zapytanie 63: dotyczy pakietu 61, pozycja 5 i 6 oraz pakietu 62 pozycja 3 i 4

Czy zamawiający wymaga, by wszystkie dawki leku, w celu uzyskania pełnej zgodności farmaceutycznej, pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zapytanie 64: dotyczy pakietu 98, pozycja 1, 2, 3, 4, 5

Czy zamawiający wymaga, by lek zarejestrowany był w przynajmniej jednym z wymienionych poniżej wskazań: Leczenie choroby nowotworowej, w tym: białaczki przewlekłe, nienasieniakowy nowotwór jądra, rak gruczołu krokowego, rak żołądka, pierwotny rak wątrobowo komórkowy.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zapytanie 65: dotyczy pakietu 98, pozycja 3

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę objętości opakowań leku na opakowania o objętości 5 ml (dawka 10 mg) lub 25 ml (dawka 50 mg) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań leku.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 66: dotyczy pakietu 98, pozycja 1, 2, 3, 4, 5

Czy zamawiający wymaga, by wszystkie dawki leku, w celu uzyskania pełnej zgodności farmaceutycznej, pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zapytanie 67: dotyczy pakietu 99, pozycja 1 i 2

Czy zamawiający wymaga, by lek zarejestrowany był w przynajmniej jednym z wymienionych poniżej wskazań: Leczenie choroby nowotworowej, w tym: chemioterapia paliatywna raka połączenia przełykowo-żołądkowego, nowotwory głowy i szyi, rak trzustki w leczeniu skojarzonym wg schematu PEFG (cisplatyna, epirubicyna, 5-fluorouracyl i gemcytabina), mięsaki tkanek miękkich.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Zapytanie 68

Do §4 ust.5 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

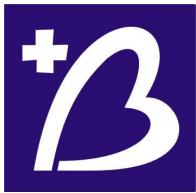
Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 69

Do treści §4 ust.13 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. (52) 36-55-352, (52) 36-55-296, (52) 36-55-495, (52) 36-55-521
Fax. (52) 36-55-752

ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N 18001:2004

Zapytanie 70

Do §5 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 71

Do treści §5 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §5 ust.4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 73

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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 §8 ust.1 pkt 6) i ust.2 projektu umowy)?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 74: Dotyczy formy oferty

Czy Zamawiający zgadza się na załączenie do oferty FORMULARZA OFERTOWEGO (Załącznik nr 2) z informacjami dotyczącymi jedynie tych pakietów, w których Wykonawca składa ofertę?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zamawiający