

Płock, dnia 12 stycznia 2018 roku

PZOZ/DZP/382/42PN/17

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa odczynników, barwników i drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej**

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z dn. 24.08.2017r., poz. 1579) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w pozycjach, w których jednostką miary jest sztuka cena jednostkowa wyrobów była podawana z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby w pozycjach, w których jednostką miary jest sztuka cena wyrobów była podawana z dokładnością do trzech miejsc po przecinku, w związku z czym dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 2, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyjęcie oświadczenia Wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożona zostanie jedna oferta, a także gdy oświadczenie o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert, potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Ustawy Pzp.

Pytanie Nr 3, dotyczy Istotnych postanowień umowy

Dotyczy § 4 ust. 2 zał.nr.2B

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 4, dotyczy Istotnych postanowień umowy

Dotyczy § 5 ust. 2, 3 zał.nr.2B

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,
- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru?

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni roboczych jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży termin w § 5 ust. 3 i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 5, dotyczy Istotnych postanowień umowy

Dotyczy § 6 ust. 1a) i 1b) zał.nr.2B

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 730% wartości całego pakietu (w przypadku nieterminowych dostaw). W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 6, dotyczy Pakietu nr 6, poz.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Korków zewnętrznych, z uchwytem pionowym, wykonane z PE (żółte) – do współpracy z analizatorami moczu, dopasowanych bezpośrednio do próbek z pozycji 3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 7, dotyczy Pakietu nr 6, poz.9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie próbek typu Eppendorf z dnem soczewkowym o pojemności 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 8, dotyczy Pakietu nr 6, poz.14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zatyczek do kapilar gumowych, które, oprócz tego że szczelnie zatykają końce kapilary, chronią kapilarę przed przypadkowym pęknięciem, np. podczas upadku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 9, dotyczy Pakietu nr 6, poz.19

Czy nie nastąpiła pomyłka w określeniu zakresu pojemności pipety lub pojemności końcówek?
Do pipety o poj. 20-200 ul pasują końcówki o pojemn. do 200 ul (ewentualnie do 100ul), nie pasują natomiast o podanej poj. 10 ul.

Prosimy o wyjaśnienie, czy prawidłowo podana jest pojemność pipety, czy może końcówek.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka, Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 10, dotyczy Pakietu nr 6, poz.24

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kołystym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu nr 6, poz.29

Czy Zamawiający dopuści bagietki o długości 125 mm wykonane z PP?

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe czy dopuści bagietki szklane o dł. 150 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 12, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający zezwoli oferentowi na dodanie do tabeli formularza cenowego dodatkowej kolumny „Numer katalogowy”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 13, dotyczy Istotnych postanowień umowy (zał. nr 2B)

§5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu 5 dni roboczych, w przypadku braku odpowiedzi reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 14, dotyczy Istotnych postanowień umowy (zał. nr 2B)

§5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie 3 dni roboczych wymienić towar na wolny od wad, własnym transportem i na własny koszt.”

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży termin w § 5 ust. 3 i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 15, dotyczy Istotnych postanowień umowy (zał. nr 2B)

§6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 1 % wartości przedmiotu umowy brutto danego pakietu nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 25.

Pytanie Nr 16, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający potwierdza że pozycja nr 4 pakietu nr 5 musi być oznaczona znakiem CE zgodnie z klasyfikacją wyrobu czyli posiadać deklarację producenta zgodnie z art. 9 Dyrektywy 98/79/WE?

Zestaw kontrolny nie służy do wykonywania badań pacjenta lub dawcy tylko do kontroli odczynników i krwinek zatem zgodnie z Dyrektywą 98/79/WE nie obejmuje certyfikacja JN.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 17, dotyczy Pakietu nr 5

Czy zestaw kontrolny ma być dostarczany w buteleczkach z kroplomierzem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 18, dotyczy Pakietu nr 5

Czy w pozycji 1 pakietu nr 5 można zaoferować krwinki w zestawach 3x10 ml w ilości 24 zestawów?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 19, dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania CE z numerem jednostki notyfikowanej zgodnie z poniższym orzecznictwem Urzędu Rejestracji:

Zgodnie z pismem Urzędu Rejestracji nr sprawy : UR.DNB.461.0002.2015.KS.2 cytujemy: "zgodnie z podpunktem 1.1.2. dokumentu MEDDEV 2.14/1 revision 2 January 2012 dotyczącym kwalifikacji „rzadkich” grup i podgrup układu AB0, układu Rh oraz układu Kell, odczynniki do różnicowania subgrup A₁ i A₂ mają niewielkie znaczenie w praktyce transfuzji krwi i w związku z tym w/w odczynnik Dolichotest nie jest zaliczany do Wykazu A załącznika nr 2 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro"

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od numeru jednostki notyfikowanej i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 20, dotyczy Pakietu nr 8

Czy pozycja 7 pakietu nr 8 powinna być barwiona na zielono zgodnie ze standardami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 21, dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający potwierdza, że odczynniki w pozycji 9 oraz 10 mają być stabilne nawet po otwarciu do daty określonej na etykiecie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 22, dotyczy Istotnych postanowień umowy

W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny asortymentu w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający oświadcza, że w trakcie realizacji umowy przewiduje realizację maksymalnie dostaw miesięcznie, co daje liczbę dostaw przez pełen okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku złożenia większej ilości zamówień od ilości prognozowanych w okresie miesięcznym, Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówienia w terminie dostosowanym do prognoz.”

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje średnio 1-2 dostawy w miesiącu.

Pytanie Nr 23, dotyczy Istotnych postanowień umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu w § 9 ust. 2:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 10% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 1 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”, izba uznała ponadto w tym przypadku, że „zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego

zrealizowany, co pozwala wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 24, dotyczy Istotnych postanowień umowy

Wnosimy o wykreślenie ze wzoru umowy § 3 ust. 4 mówiącego o nie wstrzymywaniu dostaw w razie zaległości płatniczych Zamawiającego.

Zapis tak sprzeczny jest z art. 14 ustawy (art. 353 ze znaczką 1, art. 552 kodeksu cywilnego). Zamawiający dokonał ograniczenia praw. Wykonawcy przynależnych mu w przypadku nie wykonania zobowiązani Zamawiającego. Mianowicie, w przypadku braku zapłaty za dostarczoną część przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązany jest nieprzerwanie realizować kolejne zamówienia, mimo, że za poprzednie nie otrzymał zapłaty w umówionym terminie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu, ale dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 25, dotyczy Istotnych postanowień umowy

Czy Zamawiający dopuści zmianę wysokości kar umownych: z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, zwłaszcza, że ustawodawca zlikwidował instytucję lichwy, jednak w takim przypadku Zamawiający ma obowiązek opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar, w tym przypadku chodzi o kary w wysokości odsetek ustawowych.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu, co nie oznacza, że nie ponosi odpowiedzialności.

Można domniemywać, że Zamawiający wprowadzając wysokie kary zamierza zdopingować Wykonawcę do terminowego wywiązywania się ze swoich obowiązków, jednak jest wiele innych sposobów na zdyscyplinowanie Wykonawcy. Nie trzeba od razu wprowadzać tak wysokich kar. Ich celem nie może być, bowiem wzbogacanie się z powodu nieterminowych dostaw.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnień w dostawie towaru, to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

W związku z powyższym sugerujemy modyfikację zapisu § 6 ust. 1 a:

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną:

§ 6 ust. 1 a

w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 2 % wartości niedostarczonego przedmiotu umowy brutto w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 3 - 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaofiarowania w pozycjach 3 – 8 testów pakowanych po 50 sztuk z opcją zaokrąglenia „w górę” aby móc zaofiarować pełne opakowanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 27, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 9 ust. 2 lit. b) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający w § 9 ust. 2 lit. b przewiduje w/w zmiany.

Pytanie Nr 28, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 9 ust. 2 lit. b) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający w § 9 ust. 2 lit. b przewiduje w/w zmiany.

Pytanie Nr 29, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 6 ust. 1 lit. a) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwlóka"?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 30, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 6 ust. 1 lit. b) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwlóka"?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 31, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 6 ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 32, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 6 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 33, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 6 ust. 1 lit. c, d, e) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 34, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 6 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 35, dotyczy Istotnych postanowień umowy

(§ 6 ust. 1 lit. a, b) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 36, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga w poz. nr 1 oraz poz nr.2 krwinek o ht > 27%?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 37, dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający potwierdza, że czas inkubacji odczynników ma być zgodny z zaleceniami producenta wyrobu co znajduje odzwierciedlenie w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 09.06.2017 r.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 38, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na maksymalny czas testu PTA-LISS 25 minut czyli 10 min wirowania oraz 15 min inkubacji zgodnie z zaleceniem producenta kart?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 39, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający potwierdza, że należy zaoferować 2 pipety automatyczne lub 2 pipety elektroniczne?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pipet elektronicznych.

Pytanie Nr 40, dotyczy Pakietu nr 9

Czy drukarka do krew kart ma być wymieniona w tabeli cenowej dotyczącej dzierżawy (cz I)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 41, dotyczy Pakietu nr 9

Czy udział w programie kontroli jakości ma być wymieniony w tabeli cenowej nr II?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 42, dotyczy Pakietu nr 9

Czy krew karty mają być wymienione w tabeli cenowej cz II?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 43, dotyczy Pakietu nr 9

Czy karty będą przechowywane po badaniach w temperaturze od 2 do 8 st C zgodnie z aktualnymi przepisami?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający oczekuje temperatury pokojowej.

Pytanie Nr 44, dotyczy Pakietu nr 9

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pipeta automatyczna umożliwiała dozowanie materiału badanego, odczynników w zakresie 10, 25 lub 50 µl zgodnie z metodyką wykonania badania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pipety elektroniczne umożliwiające dozowanie materiału badanego w zakresie opisanym przez Wykonawcę, zgodnie z metodyką badania.

Pytanie Nr 45, dotyczy Pakietu nr 9

Prosimy o wyjaśnienie, czy dla opisanego przedmiotu zamówienia w pakiecie 9 Zamawiający wymaga zaoferowania kart żelowych do wykonywania badań 6-cio kolumnowych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 46, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający potwierdza, że prędkość i warunki wirowania celem otrzymania wiarygodnego wyniku mają być zgodne z zaleceniami producenta oferowanych kart?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 47, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby gotowe do użycia krwinki wzorcowe do badań przesiewowych przeciwciał składały się z 3 ampułek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 48, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby gotowe do użycia krwinki wzorcowe do badań przesiewowych przeciwciał pochodziły od tego samego producenta co oferowana mikrometoda?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 49, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby końcówki do pipet oraz pipeta pochodziły od tego samego producenta i były opatrzone znakiem zgodności CE zgodnie ze stanowiskiem Urzędu Rejestracji z siedzibą w Warszawie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby końcówki do pipet oraz pipeta były opatrzone znakiem CE.

Pytanie Nr 50, dotyczy Pakietu nr 9

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku produktów niebędących wyrobami medycznymi w świetle ustawy o wyrobach medycznych, tj. w szczególności jednorazowych końcówek do pipet oraz międzynarodowej zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości Zamawiający nie wymaga znaku CE?

Uzasadnienie:

Końcówki do pipet, zgodnie z wytycznymi Komisji Europejskiej jako wyrób do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, nie są wyrobami medycznymi i nie muszą posiadać oznaczenia CE.

Z kolei materiał kontrolny służący do zewnętrznych procedur zapewnienia jakości nie podlega Dyrektywie 98/79/WE o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro i tym samym nie nosi oznaczenia CE.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga znaku CE dla końcówek do pipet.

Pytanie Nr 51, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch nowych pipet automatycznych, nieelektronicznych będącymi znacznie mniej wadliwymi oraz spełniającymi wszystkie wymagania do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie Nr 52, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany system mikrokolumnowy (odczynniki, karty, krwinki, kontrola międzynarodowa oraz dedykowany sprzęt) pochodził od jednego producenta celem walidacji metody?

Odpowiedź: Dla systemu Zamawiający wymaga powyższego, dla kontroli Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 53, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści inkubator z 1 blokiem termicznym i 3 niezależnymi pomiarami czasu dla każdej partii materiału oddzielnie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 54, dotyczy Pakietu nr 9

Czy w celu zachowania uczciwej konkurencji Zamawiający dopuści łączny czas inkubacji i wirowania wynoszący do 25 min?

Pragniemy zaznaczyć, iż na rynku tylko jeden Wykonawca oferuje łączny czas inkubacji i wirowania wynoszący do 20 min.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 55, dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści dodanie dodatkowego wiersza w formularzu cenowym w celu wyceny Międzynarodowej Kontroli Jakości i zaoferowania programu za 1 zł netto?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 56, dotyczy Pakietu nr 9

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 możliwość dostaw odczynników wg załączonego do oferty harmonogramu dostaw na dany rok, a kryterium termin dostawy, opisany w pkt. 14.1 SIWZ jako „Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty” dotyczył będzie w zakresie pakietu nr 9 dostaw pilnych, tzw. na cito, zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie max 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Termin dostawy w przypadku Pakietu nr 9 – krwinki wzorcowe sukcesywnie wg ustalonego między Zamawiającym a Wykonawcą harmonogramu.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z dn. 24.08.2017r., poz. 1579) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

Punkt 13.1 SIWZ otrzymuje brzmienie:

Cenę oferty należy wyliczyć zgodnie z formularzem cenowym – wg załącznika nr 5 do SIWZ, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku (zasada zaokrąglania – poniżej 5 należy końcówkę pominąć, powyżej 5 i równo 5 należy zaokrąglić w górę). **Zamawiający dopuszcza, aby w pozycjach, w których jednostką miary jest sztuka cena wyrobów była podawana z dokładnością do trzech miejsc po przecinku.**

Załączniki Nr 2A i 2B do SIWZ, § 3 ust. 4 otrzymuje brzmienie:

Opóźnienie zapłaty należności, **jednak nie dłuższe niż 2 m-ce od terminu płatności**, za dostarczony towar nie upoważnia Wykonawcy do wstrzymania wydania kolejnych partii towarów. Strony zgodnie ustalają, że zapłata następuje z chwilą obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

Załącznik Nr 2B do SIWZ, § 4 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

Realizacja dostaw przedmiotu umowy następować będzie na podstawie częściowych zamówień, składanych przez przedstawiciela Zamawiającego w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania niniejszej umowy. Termin realizacji zamówień częściowych wynosi maksymalnie dni roboczych (oferowana liczba dni roboczych przez Wykonawcę w formularzu ofertowym) od dnia otrzymania zamówienia drogą elektroniczną (e-mail)..... lub fax z wyjątkiem zamówień na „cito” realizowanych w terminie 48 godzin w dni robocze od dnia otrzymania zamówienia.

Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto.

Załącznik Nr 2B do SIWZ, § 5 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie 5 dni roboczych wymienić towar na wolny od wad, własnym transportem i na własny koszt.

Załącznik Nr 2B do SIWZ, § 6 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

1. Strony ustalają, że Wykonawca w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy obowiązany będzie zapłacić karę umowną z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:
 - a. w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 2 % wartości **niedostarczonego** przedmiotu umowy brutto w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
 - b. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji albo opóźnienie w potwierdzeniu otrzymania reklamacji, w wysokości 2 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wady,
 - c. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto danego pakietu,
 - d. 10 % wartości przedmiotu umowy brutto danego pakietu, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej przyczyny lub gdy Zamawiający odstąpi od umowy wskutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
 - e. 10% wartości przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający rozwiąże umowę w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy.

Jednocześnie Zamawiający rezygnuje z wymogu dostarczenia próbek w Pakiecie nr 1 (pkt 7. 3 a) SIWZ).

Pkt 7. 3 SIWZ otrzymuje brzmienie:

W celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt. 2 ustawy Pzp, przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ, Wykonawca jest zobowiązany złożyć:

- a) Ulotki testów potwierdzające metodykę i zakresy oznaczeń **dotyczy Pakietu nr 3 i 4;**
- b) Karty charakterystyki substancji szkodliwych wystawione dla każdego barwnika (odczynnika) odrębnie, jeżeli preparat (odczynnik) nie posiada karty charakterystyki należy do oferty dołączyć oświadczenie o braku substancji szkodliwych – **dotyczy Pakietu nr 7.**

Pkt 11.1 SIWZ otrzymuje brzmienie:

Oferta musi zawierać:

- 11.1.1. *Wypełniony i podpisany formularz ofertowy – według załącznika nr 3 do SIWZ;*
- 11.1.2. *Wypełniony i podpisany formularz cenowy – według załącznika nr 5 do SIWZ.*
- 11.1.3. *Oświadczenie Wykonawcy wynikające z pkt 7.1. SIWZ – wg załącznika nr 4 do SIWZ;*
- 11.1.4. *Ulotki testów potwierdzające metodykę i zakresy oznaczeń, dotyczy Pakietu nr 3 i 4;*
- 11.1.5. *Karty charakterystyki substancji szkodliwych wystawione dla każdego barwnika (odczynnika) odrębnie, jeżeli preparat (odczynnik) nie posiada karty charakterystyki należy do oferty dołączyć oświadczenie o braku substancji szkodliwych, dotyczy Pakietu nr 7.*

W pkt 14.1 SIWZ dodaje zapis:

Uwaga: Termin dostawy w przypadku Pakietu nr 5 poz. 1 i 2 oraz Pakietu nr 9 – krwinki wzorcowe sukcesywnie wg ustalonego między Zamawiającym a Wykonawcą harmonogramu.

Załącznik Nr 5.6 do SIWZ otrzymuje brzmienie:

FORMULARZ CENOWY
Pakiet Nr 6 - Sprzęt laboratoryjny jednorazowy, drobny

Nazwa i adres Wykonawcy

.....

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent/ nr katalogowy	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa brutto w PLN	Wartość brutto PLN
1.	Probówki przejrzyste optycznie z PS o pojemności 4 ml (12x75)-okrągłodenne		szt.	70 000		
2.	Probówki przejrzyste optycznie o pojemności 11 ml (16x100)-okrągłodenne		szt.	2 400		
3.	Probówki do wirowania moczu o pojemności 12 ml , z podziałką na 10ml i z dołkiem o poj. 0,5ml		szt.	40 000		
4.	Kamery z 10 komorami z siatką pomiarową do osadu moczu		szt.	4 000		
5.	Korki wewnętrzne lub zewnętrzne pasujące do probówek do wirowania moczu		szt.	400		
6.	Korki wewnętrzne lub zewnętrzne do probówek o średnicy 12mm		szt.	500		
7.	Probówki do wykrzepiania z granulatem o pojemności 11 ml		szt.	2 000		
8.	Probówki typu Eppendorf 1,5 ml z korkiem i dnem stożkowym		szt.	4 000		
9.	Probówki typu Eppendorf 1,5 ml z korkiem i dnem soczewkowym		szt.	4 000		
10.	Szkiełka podstawowe standardowe, z ciętymi krawędziami, gładkie o grubości 1mm (76mmx26mm)		szt.	6 000		
11.	Szkiełka nakrywkowe 22x22mm		szt.	200		
12.	Szkiełka nakrywkowe 24x32mm		szt.	10 000		
13.	Kapilary bez antykoagulantu ze znacznikiem pojemności 100µl		szt.	4 000		
14.	Kapilary z heparyną sodową o pojemności 175µl		szt.	2 400		
15.	Zatyczki do kapilar o pojemności powyżej 100µl		szt.	8 000		
16.	Mieszadła do kapilar o pojemności powyżej 100µl		szt.	4 000		
17.	Końcówki do pipet o pojemności do 200µl / żółte		szt.	80 000		
18.	Końcówki do pipet o pojemności do 1000µl / niebieskie		szt.	70 000		
19.	Końcówki do pipet o pojemności do 10µl (pasujące do pipety jednokanałowej o objętości 10µl z wyrzutnikiem		szt.	3 000		
20.	Końcówki do pipet o pojemności do 5000µl		szt.	2 000		
21.	Pipetki typu Pasteura 1 ml o długości ok. 15cm		szt.	4 000		
22.	Mikropipetor ręczny do kapilar z wyposażeniem		szt.	1		
23.	Nakłuwacz jednorazowy, głębokość nakłucia 1.8mm		szt.	40 000		
24.	Jednorazowe płyty do określania grup krwi 5x6 dołków, głębokości 4,5 mm z przezroczystego PCV		szt.	2 400		
25.	Pisaki standardowe do opisywania probówek czarne		szt.	96		
26.	Pisaki standardowe do opisywania probówek niebieskie		szt.	24		
27.	Staza automatyczna do pobierania krwi		szt.	40		
28.	Statyw szeregowy na 4 pipety jednokanałowe		szt.	6		

29.	Bagietki plastikowe o dł. ok 150mm		szt.	2 000		
30.	Pipeta zmiennie-pojemnościowa o objętości 20-200 µl z wyrzutnikiem		szt.	2		
31.	Pipeta jednokanałowa o objętości 10 µl z wyrzutnikiem		szt.	2		
32.	Pipeta jednokanałowa o objętości 20 µl z wyrzutnikiem		szt.	2		
33.	Pipeta jednokanałowa o objętości 250 µl z wyrzutnikiem		szt.	2		
34.	Pipeta jednokanałowa o objętości 1000 µl z wyrzutnikiem		szt.	2		
35.	Pipeta jednokanałowa o objętości 2000 µl z wyrzutnikiem		szt.	2		

Razem:

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy

Załącznik Nr 5.8 do SIWZ otrzymuje brzmienie:

FORMULARZ CENOWY

Pakiet Nr 8 – Odczynniki do badań z zakresu manualnej serologii transfuzjologicznej

Nazwa i adres Wykonawcy

lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ producent	j.m.	Szacunkowa ilość	Cena jednostkowa brutto w PLN	Wartość brutto PLN
1.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon I inny niż Birma 1		op.=5x5ml	30		
2.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon II Birma 1		op.=5x5ml	24		
3.	Odczynnik monoklonalny anty B-klon I inny niż LB2		op.=5x5ml	30		
4.	Odczynnik monoklonalny anty B-klon II LB-2		op.=5x5ml	24		
5.	Odczynnik monoklonalny anty RhD IgM klon I nie wykrywający antygenu D VI		op.=5x5ml	30		
6.	Odczynnik monoklonalny anty RhD IgM +IgG do określania antygenu D z układu Rh klon II nie wykrywający antygenu D VI		op.=5x5ml	24		
7.	Surowica antyglobulinowa poliwalentna - płynna, bezpośrednio gotowa do użycia		op.=5x5amp. po 5ml	10		
8.	Dolichotest w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia		amp.2ml	8		
9.	Standard anty-D do mikrometody		amp.=2x5ml	4		
10.	Standard anty-D-płynny, w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia		amp.=2x5ml	4		

11.	Surowica antyglobulinowa monowalentna IgG- płynna, w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia		amp.=2ml	8		
12.	Odczynnik LISS o niskiej sile jonowej 0,032 mol/l pH w granicach 6,5 - 7,0		op.=100ml	30		
13.	PBS - roztwór soli buforowanej 0,15M		op.=1000ml	50		
					Razem:	

Opis wymaganych parametrów medyczno – technicznych:

1. **Przedmiot zamówienia oznaczony znakiem CE**
2. Procedury stosowania odczynników do badań w języku polskim
3. Wymagany czas inkubacji odczynników z badanymi krwinkami w teście szkiełkowym i probówkowym do 3 minut
4. Podanie w procedurze stosowania odczynnika warunków przechowywania i okresu ważności danego odczynnika po otwarciu po otwarciu opakowania jednostkowego
5. Odczynniki w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
6. Odczynniki w oryginalnym opakowaniu z wyraźną etykietą producenta
7. Na każdym opakowaniu jednostkowym znajduje się wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem serii i warunkami przechowywania
8. Termin ważności minimum 10 miesięcy
9. Jedna seria odczynnika w dostawie
10. Jakość wyboru jest zgodna z wymaganiami zawartymi w przepisach obowiązujących Pracownię Serologii

Miejscowość i data:

.....
Podpis Wykonawcy

Załącznik Nr 5.9 do SIWZ

FORMULARZ CENOWY

Pakiet Nr 9 – Odczynniki do badań z zakresu manualnej serologii transfuzjologicznej

Nazwa i adres Wykonawcy

Termin ważności odczynników i materiałów zużywalnych minimum 4 miesiące od daty dostawy krwinek wzorcowych minimum 4 tygodnie od daty dostawy

Termin dostaw

Krwinki wzorcowe: sukcesywnie wg ustalonego między Zamawiającym a Wykonawcą harmonogramu.

Opis wymaganych parametrów medyczno – technicznych:

1. System składający się z wirówki, inkubatora, statywu i dwóch pipet elektronicznych - nie starszy niż z 2015 r. (Zamawiający dopuszcza urządzenie zintegrowane)
2. Metoda pomiaru oparta na technologii aglutynacji krwinek czerwonych na mikrokolumnach
3. Wirówka serologiczna o pojemności minimum 10 kart/ kaset z wyświetlaczem czasu i z dwustopniową prędkością wirowania
4. Inkubator z dwoma niezależnymi blokami grzewczymi z nastawnym czasem inkubacji lub dwa niezależne inkubatory
5. Maksymalny łączny czas inkubacji i wirowania w wirówce serologicznej wynoszący do 20 min.
6. Automatyczne, elektroniczne pipety wieloczynnościowe z funkcją wielokrotnego dozowania.
7. Gotowe do użycia krwinki wzorcowe do badań przesiewowych przeciwciał

8. Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczona w dniu instalacji systemu
9. Zapewnienie drukarki do Krewkart
10. Zakup max. 200 krewkart
11. Bezpłatna instalacja i szkolenie u Zamawiającego a także bezpłatny serwis techniczny przedmiotu dzierżawy w okresie trwania umowy
12. Zapewnienie udziału w zewnętrznym (polskim lub międzynarodowym) programie kontroli jakości na koszt Wykonawcy minimum 4 raz w roku

Uwaga: do formularza należy wpisać wszystkie odczynniki i materiały zużywalne potrzebne do wykonania badań wymienionych powyżej, czyli na okres 24 miesięcy:

8 000 badań przesiewowych przeciwciał (test PTA)

1 200 właściwych prób zgodności czyli liczba pilotek /pojemników (test PTA)

I - Dzierżawa systemu do wykonywania badań techniką aglutynacji kolumnowej							
Lp.	Nazwa sprzętu	Jednostka miary	Ilość miesięcy	Producent, Typ i nr katalogowy	Wartość dzierżawionego sprzętu w PLN brutto	Cena jedn. za 1 m-c dzierżawy w PLN brutto	Wartość za 24 m-cy dzierżawy w PLN brutto
1		miesiąc	24				
RAZEM I							
II – odczynniki, krwinki wzorcowe i materiały zużywalne na 8 000 badań przesiewowych przeciwciał (test PTA) i 1 200 właściwych prób zgodności czyli liczba pilotek/ pojemników (test PTA)							
Lp.	Nazwa asortymentu	Oferowana ilość (szt.) Odczynników, krwinki, materiały zużywalne do wyk. oznaczeń z części II	Ilość opakowań	Nr katalogowy PODAĆ	Cena 1 op. w PLN brutto	Wartość w PLN brutto	
II.1							
II.2							
II.3							
RAZEM II							

W formularzu cenowym należy ująć wszystkie odczynniki i materiały eksploatacyjne potrzebne do wykonania badań określonych w tabeli „II, przez okres 24 miesięcy, bez dokupowania jakiegokolwiek asortymentu w trakcie realizacji umowy.

	Wartość w PLN brutto
I - Dzierżawa systemu do wykonywania badań techniką aglutynacji kolumnowej	
II – odczynniki, krwinki wzorcowe i materiały zużywalne	
RAZEM I + II	

podpis Wykonawcy

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl

WICEPREZES ZARZĄDU
Marek Sidoricki

PROKURENT
Maja Kuleska

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI
PZOZ/DZP/382/42PN/17 z dn. ... stycznia 2018 r.

Zgodnie z SIWZ Zamawiający prosi
o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 52 49.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy

2 z 2