

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 20.06.2022r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm. – dalej uPZP) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 uPZP. , którego przedmiotem są dostawy leków. Nr sprawy 15/PN/22

Pytania Wykonawcy pierwszego:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza zamianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki, nie dopuszcza zmiany ampułko-strzykawki na fiołki i na ampułki.*

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. Należy przeliczyć do pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.*

Pytanie 3 - 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: *Należy przeliczyć do pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.*

Pytanie 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: *W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem*

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram*

Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dругie pytania wykonawcy pierwszego:

Dotyczy pakietów

1. Dotyczy Pakietu 7 poz 28

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletek dojelitowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy Pakietu 8 poz 6

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci fiołki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy Pakietu 8 poz 26

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletek drażowanych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy Pakietu 9 poz 6,7

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci kapsułek twardych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy Pakietu 9 poz 26, 27

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci kapsułek .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy Pakietu 9 poz 31,33

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci kapsułek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy Pakietu 9 poz 26, 27

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu x 30 tabletek dojelitowych z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy Pakietu 12 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w op. 130 g z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy Pakietu 12 poz 4

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci kapsułek miękkich

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy Pakietu 12 poz 24

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu x 30 tabl z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy Pakietu 12 poz 37

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu o pojemności 11 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy Pakietu 12 poz 59,60,61

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu x 30 tabl z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy Pakietu 16 poz 41,42

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu x 30 tabl z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy Pakietu 17 poz 21

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletki powlekanej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy Pakietu 17 poz 24

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu x 50 tabl z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza., z zastrzeżeniem zaofiarowania „, tabletki o przedłużonym uwalnianiu”

(2) Pytania wykonawcy drugiego:

Pytanie – dotyczy części 112 poz.36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu (wyrób medyczny) w postaci sterylnego, 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 chlorowoderek 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 6 ml (6g)?

Odpowiedź: W części 12 cz. 36 Zamawiający dopuszcza w/w produkt

Pytanie – dotyczy części 112 poz.37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu (wyrób medyczny) w postaci sterylnej, 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 bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (11g)?

Odpowiedź: W części 12 cz. 36 Zamawiający dopuszcza w/w produkt

(3) Pytania Wykonawcy trzeciego:

Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu typu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(4) Pytania Wykonawcy czwartego:

1. Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i zamówienie jest złożone z chwilą jego „potwierdzenia” faksem.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia §2 ust. 4 umowy:

Dostawa będzie odbywać się w uwzględnionych na bieżąco wielkościach transz, w terminie 3 dni roboczych od złożenia zamówienia Wykonawcy w formie e-maila bądź faxu. Możliwość dostaw awaryjnych do godzin od daty telefonicznego złożenia zamówienia, potwierdzonego-mailem bądź faksem. Gdy termin dostawy awaryjnej wypadnie w dzień świąteczny, dostawa nastąpi w najbliższym dniu roboczym.

2. Czy Zamawiający w par. 2.8 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

3. Czy Zamawiający w par. 3.10 zamiast kary kwotowej 100zł wprowadzi karę procentową, liczoną od wartości opóźnionej dostawy, np. 0,2% wartości dostawy dziennie? Obecny sposób grozi naliczaniem kar w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości leku Enoxaparin w Części 19 poz. 1-4 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300 mg/3 ml x 1 fiol. (+ zestaw do podawania: 1 MiniSpike + 10 strzykawkę tuberkulinowych, dołączany do każdej 1 fiołki) w ilości 6 000 fiol. + zestaw?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 14 poz. 10 leku z termin dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia, w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę.

6. Czy Zamawiający odstąpi od dostaw na CITO dla leku w Części 14 poz. 10 w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od dostaw cito i jednocześnie wyłącza zastosowanie kryterium dostaw cito dla leku w cz . 14 poz. 10

(5) Pytania Wykonawcy piątego:

Zapytania do części 9 poz. 38

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

(6) Pytania Wykonawcy szóstego :

Pytanie 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 17 poz. 21 Ticagrelor 90 mg x 56 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej i utworzenie nowego pakietu obejmującego tylko ww. produkt leczniczy.

UZASADNIENIE:

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. 21 pakietu nr 17 jest „Brilique- 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej”. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników. Zadanie nr 17 obejmuje aktualnie 59 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelorem”, gdyż pozostałych leków nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania nr 17 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique-90 mg tabletki

ulegające rozpadowi w jamie ustnej a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtownikom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałyby dostawy Brilique-90mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwości zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do „Brilique 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej” w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie ww. leku do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

(7) Pytania Wykonawcy siódmego:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 46 i 47 oraz w Części 12 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części 11 poz. 46 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w Części 11 poz. 47 Zamawiający dopuści zaoferowanie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy w Części 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(7.2) Drugie pytanie wykonawcy siódmego:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 12, poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 7 z pakietu 12 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 16, poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(8) Pytania Wykonawcy ósmego:

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę, nie dopuszcza zmiany ampułko-strzykawkę na fiołki i na ampułki.

2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SWZ tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (można wycenić)

3. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: W przypadku gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja, należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem

4. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

5. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 7.

- a) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

- b) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 17. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela, nie wykreśla pozycji z części.

7. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

8. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

10. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 52. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 50. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 21. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

13. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 69. Czy Zamawiający dopuści wycenę 25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

14. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 8. 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.

15. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 6. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

16. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

17. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 15. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:• właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparat do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga (op. x 60 tabl)

18. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 20. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 sasz, PEG 4 litry - Fortrans

19. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 9. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Hemorol

20. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

21. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 44. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla w części 17 pozycję 44.

22. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 32. Proszę o dopuszczenie wyceny Spriva x 90 kapsulek bez inhalatora , inhalator jest w poz. 33

Odpowiedź: Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia , wymaga Tiopropium 18 mcp/dozx30 kaps. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie x 90 kapsulek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

23. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 7. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla w części 17 pozycję 44.

24. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

25. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 22. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela pozycji z części

26. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Levofloxacin Kabi, 5mg/ml; 100ml, r.d/inf, 10poj. KabiP z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Ambroxolum 30mg/5ml syrop 150 ml w ilości 20 op ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Ambroxolum 15mg/5ml syrop 100 ml w ilości 20 op ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 35. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie dawki (0,125 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp., brak na rynku dawki 125/2ml Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawkę 0,125mg/ml ; 20 amp. po 2 ml do nebul.
30. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 36. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie dawki (0,5 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp. Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawkę 0,5mg/ml ; 20 amp. po 2 ml do nebul.
31. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 37. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie dawki (0,25 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp. Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawkę 0,25mg/ml ; 20 amp. po 2 ml do nebul.
32. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści lek o nazwie Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp w ilości 10 op ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
33. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 40. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie gąbki żelatynowej 80*50*1mm *20 szt , brak na rynku wielkości 8 cm x 4 cm x 1 mm. Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga gąbkę żelatynową 80*50*1 mm
34. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 43. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie Glikopironium bromide 44 mg x *30 kaps w ilości 10 op , jedyne dostępne opakowanie Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga Glikopironium Bromide 44 mg, opakowanie * 30 kaps.
35. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Hydroxyzinum 10 mg/5ml, syrop, 250g w ilości 150 op ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
36. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Ibuprofenum zawiesina o gramaturze 130 g w ilości 100 op ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
37. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 5. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie Indacaterol 300 mg x *30 kaps w ilości 2 op , jedyne dostępne opakowanie Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga Indacaterol 300 mg x 30 kaps.
38. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Lidocainum + chlohexidinum w pojemności 11 ml w ilości 50 op , jedyne dostępne opakowanie Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
39. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Hemorol ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
40. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 33. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie leku Rutosidum + ac.ascorbicum 100 mg + 25 mg /tbl *125 tbl w ilości 30 op. Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 15. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie leku Sulodexide w dawce 250 LSU Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawkę 250 LSU.
42. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 21. W związku z sprzedażą bezpośrednią od producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji, ale dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci tabletki powlekanej.
43. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę Thiaminum 50mg/ml x 10 amp), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
44. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 50. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie leku Vecuronium 4 mg / ml x 10 amp 1 ml + rozpuszczalnik z pakietu?
Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję z części.
45. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 15. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie zgłębnik nosowo-jelitowy Bengmarck do podawania w/w preparatów *3 szt w ilości 2 op Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgłębnik nosowo-jelitowy Beng-marck * 3 szt – 2 op.
46. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 19. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie łącznik typu Transition Connector to Oral – Luer syringe *30 szt w ilości 20 op Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga łącznik typu Transition Connector to Oral * 30 szt – 20 op.
47. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 20. Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie łącznik typu łącznik typu ENLock do połączenia zestawu ENFit z lejkiem zgłębnika jelitowego *30 szt w ilości 15 op Proszę o doprecyzowanie
Odpowiedź: Zamawiający wymaga łącznik typu ENLock do połączenia zestawu ENFit * 30 szt – 15 op.
48. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku, który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
49. W związku z pustą numeracją przy kilku pozycjach ,w pakietach 8,9 i 12 została nadana nowa numeracja , pytania zostały zadane wg nowej numeracji. Proszę o uwzględnienie tej zmiany.
Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający uwzględnił powyższą zmianę (zmiana dotyczy wyłącznie odpowiedzi udzielonych do firmy URTICA)

(8.2) Drugie pytania Wykonawcy ósmego:

Do treści §1 ust. 7 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu informowania i dokumentowania zmian stawek podatkowych? Naszą prośbę motywujemy faktem, iż niniejsze zmiany wynikają ze zmian prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie – informacje o takich zmianach są powszechnie dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

2. Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

3. Do treści §2 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata 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?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis treści §2 ust. 8 wzoru umowy w brzmieniu:

W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu jakiegokolwiek leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego objętego treścią niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do poinformowania Zamawiającego z odpowiednim wyprzedzeniem o niemożliwości dalszego dostarczenia leku lub innego produktu wchodzącego w zakres niniejszej umowy z powyższej przyczyny, ze wskazaniem odpowiedniej daty. W takim przypadku Wykonawca proponuje Zamawiającemu odpowiedni lek lub inny produkt/środek zamienny o tym samym składzie chemicznym i działaniu, dochowując starania, aby jego cena nie odbiegała od ceny produktu lub leku, którego sprzedaż z powodów niezależnych od Wykonawcy stała się niemożliwa. Jeżeli cena netto za jaką Wykonawca może pozyskać zamienny lek jest wyższa od ceny określonej w umowie o więcej niż 10 %, wówczas Wykonawca proponuje Zamawiającemu odpowiedni lek lub inny produkt zamienny wskazując jednocześnie jego cenę zakupu przez Wykonawcę od producenta lub innego podmiotu. W takim wypadku Zamawiający zdecyduje, czy nabędzie odpowiedni lek lub inny produkt zamienny u Wykonawcy, czy pozyska go z innych dostępnych źródeł. W przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa powyżej, Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania odpowiedniej zmiany treści niniejszej umowy a ewentualna rezygnacja przez Zamawiającego z zakupu takiego leku lub innego produktu zamiennego od innego dostawcy nie będzie miała wpływu na dalszą realizację niniejszej umowy w pozostałym zakresie.

4. Do §3 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §3 ust. 4 wzoru umowy do wysokości 1% wartości reklamowanej partii towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

5. Do treści §3 ust.10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej zastrzeżonej w §3 ust.10 projektu umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

6. Do treści §5 ust.3 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisów §5 ust.3 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

6. Do §6 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust. 2 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia §6 ust. 2 umowy w brzmieniu:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, lub przez Zamawiającego z powodów leżących po stronie Wykonawcy.

(9) Pytanie Wykonawcy dziewiątego:

Pytanie nr 1 do pakietu 30

Czy Zamawiający może doprecyzować jakich wielkości opakowań i ile sztuk każdego Zamawiający oczekuje w pakiecie 30 ? Wyrób występuje w wielkościach 5cc, 10cc, 20cc. Wyszczególnienie jest niezbędne do złożenia oferty, ze względu na zróżnicowanie cenowej każdej wielkości.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 10 opakowań po 20cc

(9.2) Drugie pytanie firmy Wykonawcy dziewiątego:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenia oferty w pakiecie 30 na wyrób będący wyrobem medycznym, nie leczniczym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę , jednocześnie dopuszcza odpowiednią modyfikację załącznika nr 7 tj. zmianę w miejsce produkt leczniczy należy wpisać wyrób medyczny.

(10) Pytania Wykonawcy dziesiątego:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycja 7 ma na myśli dietę o zawartości kalorii 1,28 kcal/ml opartą na mieszaninie białek roślinnych i zwierzęcych (serwatka, kazeina soja, groch) ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

2. Czy Zamawiający w pakiecie 23 w pozycji 13 wymaga koszyczka do mocowania butelki ? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 pozycji 17 wymaga zestawu PEG zawierającego zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, która umożliwi jego trwałe umocowanie i kieruje położenia zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (90 stopni), co zmniejsza ryzyko jego przypadkowego wyrwania. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycja 1,2 ma na myśli dietę o zawartości 60 g białka/1000 ml, opartą na mieszaninie białek roślinnych i zwierzęcych (serwatka, kazeina soja, groch) ?. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

(11) Pytania Wykonawcy jedenastego:

1. 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 zamieszczona 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: Należy wycenić zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

2. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampulki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampulki lub ampułko-strzykawki, nie dopuszcza zmiany ampułko-strzykawki na fiołki i na ampulki.

3. 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, Zamawiający wyraża zgodę

(12) Pytania Wykonawcy dwunastego

1. Dotyczy Pakietu 15, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający oczekuje produktu zgłoszonego jako wyrób medyczny klasy III?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

2. Dotyczy Pakietu 15, poz. 1 i 2

Czy oferowane strzykawki mają posiadać okres ważności nie krótszy niż 36 miesięcy? Jest on istotny, gdyż ustala się go przez badanie zmian wartości pH roztworu, występowania substancji lotnych i innych czynników kluczowych dla bezpieczeństwa podczas przepłukiwania - potwierdza brak zanieczyszczenia roztworu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga .

3. Dotyczy Załącznika nr 7 – Oświadczenie Wykonawcy

W związku z tym, że przedmiotem postępowania w zakresie pakietu nr 15 są wyroby medyczne, a nie produkty lecznicze, zwracamy się z prośbą o modyfikację załącznika nr 7, zgodnie z poniższym:

„Niniejszym oświadczamy, że:

a) Zaoferowane wyroby medyczne są dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20.05.2010 r. o Wyrobach Medycznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1565 ze zm.). Oświadczamy, że na każde żądanie Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu zostaną okazane. W przypadku wygaśnięcia, zmiany lub cofnięcia dopuszczenia niezwłocznie o tym fakcie Zamawiający zostanie poinformowany.

b) Oferowane produkty będą posiadać w dniu dostawy co najmniej 6 miesięczny termin ważności.

c) Wszystkie właściwości zaoferowanych w ofercie wyrobów medycznych mają potwierdzenie w instrukcji używania. Oświadczamy, że na każde żądanie Zamawiającego dokument zostanie okazany.

Jednocześnie stwierdzamy, iż jesteśmy świadomi odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na w/w modyfikację załącznika nr 7 w zakresie części 15.

Zmianie ulega Rozdział III pkt. 2.1 SWZ:

Ofertę należy złożyć w terminie do dnia 04.07.2022 r. do godziny 12.30.

Zmianie ulega Rozdział III pkt. 3.1 SWZ:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 04.07.2022 r. o godz. 13.10 poprzez odszyfrowanie złożonych na Platformie ofert.

Zmianie ulega Rozdział III pkt. 4.1 SWZ

Wykonawca jest związany ofertą 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert, tj. do dnia 01.10.2022r

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SWZ, podczas sporządzania oferty

Podpis.....

Zamieszczono na stronie internetowej (platforma zakupowa zamawiającego)

.....