



SPZOZ Warszawa-Ursynów

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
W a r s z a w a - U r s y n ó w

ul. Zamiany 13, 02-786 Warszawa, Regon: 017185839, NIP: 951-19-98-375
sekretariat: tel. 22 643 74 44; tel./fax 22 641 52 14; centrala: 22 641 67 59,
22 641 29 94, 22 643 03 99, e-mail: biuro@zozursynow.pl, www.zozursynow.pl



ZPORR
Zintegrowany Program
Operacyjny
Rozwoju Regionalnego



RZETELNA Firma
Wyróżnienie, które
zobowiązuje



Warszawa, dnia 13.04.2021 r.

Nr sprawy SPZOZ.U.232/2021

ZAWIADOMIENIE

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.) zwanej dalej „Ustawą”, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Warszawa-Ursynów zawiadamia, iż w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji: „sukcesywne dostawy leków i materiałów opatrunkowych” (Nr sprawy SPZOZ.U.232/2021) wpłynęły zapytania do SWZ. Treść wyjaśnień na otrzymane zapytania zamieszczono poniżej.

Zapytanie nr 1 z dnia 08.04.2021 r.

Pytanie 1: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 6: "Sevofluranum 250 ml - zawartość wody minimum 300 ppm"? Produkt Sevoflurane Baxter dostarczany w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sevofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem. Żywica epoksyfenolowa jest zasadą Lewisa (1. Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? Anesth Analg 2007; 104(6):1447–51; 2. Musioł R, Problemy stabilności anestetyków wziewnych. AIT 2009; 41: 46-50). Charakterystyka Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter, 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej w punkcie 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania informuje o inhibitorze kwasów Lewisa jakim jest żywica epoksyfenolowa. Warto wskazać także, że poprzez wymaganie dotyczące zawartości wody w sevofluranie minimum 300 ppm, wskazujecie Państwo niestuszenie wyłącznie jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego na rynku, który może spełnić to nieracjonalne (co wykazano) ograniczenie – tj. Abbvie Polska sp z o.o. Podkreślamy raz jeszcze, że zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SIWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sevoflurane, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sevofluran przed potencjalnym rozpadem. W tym miejscu pragniemy również poinformować, iż Baxter złożył odwołanie w analogicznym postępowaniu do Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. KIO 2219/18), gdzie po stronie Zamawiającego przystąpiła – jako wykonawca spółka Abbvie Polska sp. z o.o.. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż ostatecznie Zamawiający uwzględnił żądanie Baxter Polska i wyeliminował ze swojego opisu przedmiotu zamówienia wymaganie zawartości wody w sevofluranie 0,03% do 0,1%. Z kolei Abbvie Polska sp. z o.o. poprzez wyłączenie się z postępowania, w istocie potwierdziła bezzasadność postanowienia dotyczącego wymogu wody. W związku z powyższym, wnosimy o usunięcie z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością wody minimum 300 ppm, co jak zostało powyżej wykazane nie ma żadnego wpływu na właściwości produktu leczniczego, jest nieracjonalne i bezzasadne, w konsekwencji służy wyłącznie uprzywilejowaniu Abbvie Polska sp. z o.o.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością wody minimum 300 ppm.

Pytanie 2: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 6: „Sevofluranum 250 ml butelka przezierna”. Takie określenie opakowania produktu nie ma żadnego znaczenia dla jego bezpieczeństwa, skuteczności czy wreszcie dla „jakości” produktu. Każda butelka Sevoflurane Baxter posiada zabezpieczenie dające możliwość stwierdzenia przypadkowego naruszenia integralności opakowania, jak również zaopatrzona jest w zaworowy system zamknięcia Safe-T-Seal, aktywowany w momencie napełniania parownika. Nie ma zatem możliwości zanieczyszczenia produktu z zewnątrz. Wydaje się być szczególnie ważne podkreślenie, że sevofluran jest wrażliwy na niewłaściwe warunki przechowywania, tj. zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych co może powodować rozkład sevofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemnika. Szczególnie wrażliwe wydają się być właśnie pojemniki wykonane z ciemnego plastiku. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu (ref. Musioł AiIT 2009). W przypadku butelki aluminiowej nie ma niepożądanego ekspozycji sevofluranu na promienie słoneczne. Produkt Sevoflurane Baxter spełnia wymogi i standardy Farmakopei Amerykańskiej, Europejskiej i wszystkich innych uznanych standardów międzynarodowych pod względem siły działania, jakości i czystości produktu. Wskazujemy, że tak opisane warunki jakościowe produktu są nieprawidłowo zdefiniowane i mają charakter pozorny. W ramach postępowania, przejrzystość opakowania nie wpływa w żaden dający się uzasadnić merytorycznie sposób na wyższość produktu, ponadto taki produkt może zostać zaoferowany przez jednego producenta – Abbie Polska sp. z o.o. , którego butelka wykonana jest z ciemnego półprzezroczystego plastiku (ref. Musioł AiIT 2009) polietylenonaftalenu (PEN) i trudno określić czy wpływa to na bezpieczeństwo i pozwala ocenić produkt. Niedopuszczalne jest formułowanie opisu przedmiotu zamówienia w ten sposób, żeby charakteryzował on produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Dlatego prosimy o usunięcie wymogu "przejrzystego opakowania" i dopuszczenie do postępowania innych wykonawców oferujących produkt sevofluran w opakowaniu spełniającym najwyższe standardy, jakim niewątpliwie jest opakowanie aluminiowe. Powyższy opis przedmiotu zamówienia- w tym wymóg, by produkt leczniczy był do parowników kompatybilnych z bezpośrednim systemem napełniania quik-fill – jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania możliwie najszerzej oferty – w tym cenowej- wymaga, by wykonawca oferujący produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z dzierżawą/użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego? Prosimy o podanie ilości/modeli aparatów do znieczulenia oraz liczby wymaganych parowników.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie preparatu Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z nieodpłatną dzierżawą/użyczeniem parowników (3szt.) kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego. Zamawiający posiada aparat do znieczulenia Fabius Tiro firmy Dreger i 3 parowniki.

Pytanie 3: Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 dopuści preparat Sevoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 6 wyraża zgodę na opakowania po 6 butelek w kartonie.

Zapytanie nr 2 z dnia 08.04.2021 r.

Pytanie 1: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 1, pozycja 103) wyrazi zgodę i dopuści metyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml ?

Zgodnie z Wyrokiem KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19

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

Informacyjnie, na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

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

Powyższe pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie Oferentów a utworzenie nowego pakietu zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza Meprelon 1g/10 ml- pakiet 1, pozycja 103.

Zapytanie nr 3 z dnia 08.04.2021 r.

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakiet 1 poz. 180

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

100 g żelu zawiera:

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

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

dają gwarancję Zamawiającemu bezpiecznego stosowania preparatów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na produkt zaoferowany w pytaniu nr 1.

Zapytanie nr 4 z dnia 12.04.2021 r.

Pytanie nr 1 Pakiet 13,poz. 5,25,33-37,38,45

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,25,33-37,38,45 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 2 Pakiet 13, poz. 45

Czy zamawiający dopuści wymiar 6 cm x 8 cm, sterylizowany EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wymiar 6cm x 8 cm.

Zapytanie nr 5 z dnia 12.04.2021 r.

Pytanie 1 - Dotyczy pakietu nr 9

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 9 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od ww. wymogu w przypadku pakietu nr 9

Zapytanie nr 6 z dnia 12.04.2021 r.

Pytanie 1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 w pozycji 1,4,5,8,23,24,26,32 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: W przypadku pozycji: 23 (0,9 % NaCl a 250 ml), 26(0,9 % NaCl a 100 ml) i 32(Sol.Ringeri a 500 ml) zamawiający nie wyraża zgody na opakowania typu worek! W przypadku pozostałych pozycji zgoda na opakowania typu worek.

Pytanie 2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 w pozycji nr 29 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji nr 29 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wklócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga jw.

Pytanie 4. Czy zamawiający w Pakiecie 5 w pozycji nr 29 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów.

Zapytanie nr 7 z dnia 12.04.2021 r.

pytania dotyczące asortymentu w zakresie pakietu nr 13.

1. Poz. 4/ Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe konfekcjonowane pojedynczo?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści ww. produkt.

2. Poz. 8/ Czy Zamawiający dopuści Szyny Zimmera w rozmiarze 260x20mm?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści ww. produkt.

3. Poz. 10/ Czy Zamawiający dopuści kompresy oczne jałowe w przedziale rozmiarowym 50-65 x 60-95mm pakowane a50?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści ww. produkt.

4. Poz.16/ Czy Zamawiający dopuści tufery pakowane po 250szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści ww. produkt.

5.Poz.17/ Czy Zamawiający dopuści przylepce konfekcjonowane po 12 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na op. x 12 szt.

6.Poz.18/ Czy Zamawiający dopuści przylepce konfekcjonowane po 6 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na op. po 6 szt.

7. Poz. 22-24/ Czy Zamawiający dopuści opatrunki wyspowe konfekcjonowane przez producenta po 50szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści ww. produkt.

8.Poz. 39-40/ Czy Zamawiający dopuści paski do zamykania ran wykonane ze wzmocnionej, nylonowej włókniny typu spunbond?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści ww. produkt.

9.Poz.42-43/ Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny opatrunek na rany pooperacyjne konfekcjonowany przez producenta po 50szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza op. x 50 szt.

10.Poz. 45/ Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści ww. produkt.

Zapytanie nr 8 z dnia 12.04.2021 r.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. 1 szt. z przeliczeniem wymaganej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. 1 szt. z przeliczeniem wymaganej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompresów o wymiarze 56mm x 70mm lub 70mm x 85mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w wymiary kompresów.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 12-13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. 1 szt. z przeliczeniem wymaganej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 12-13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu równoważnego wykonanego z włókien syntetycznego niechłonnego poliestru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza równoważny podkład.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. 6 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 2 op. a' 6 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tupferów w rozmiarze 20x20cm, średnica 3 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza inny rozmiar tupferów.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. 500 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 130 op. a' 500 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 17

Czy Zamawiający miał na myśli op. a'12 szt.? Jeśli nie prosimy o dopuszczenie op. a'12 szt. wraz z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opak. a 12 sztuk.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 18

Czy Zamawiający miał na myśli op. a'6 szt.?

Jeśli nie prosimy o dopuszczenie op. a'6 szt. wraz z przeliczeniem wymaganej ilości? **Odpowiedź:** Tak, opakowania a 6 sztuk.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 22,23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. a'50 szt. z przeliczeniem wymaganej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. a'100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 16 op. a' 100 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 38

Czy jednostka miary „szt.” jest listek a' 3 szt. pasków?

Odpowiedź: Pozycja 38, to bezszwowy rękaw opatrunkowy, zaś pozycja 39, to paski do zamykania ran i szt., to listek a 3 paski.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 40

Czy jednostka miary „szt.” jest listek a' 6 szt. pasków?

Odpowiedź: Szt., to listek a 6 pasków.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. a'50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. a'25 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania opatrunku w rozmiarze 10cm x 20cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 44

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. a'50 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 51

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. 1 szt. z przeliczeniem wymaganej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 58

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania ceny za op. a'16 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 10 op. a'16szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.