



Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: zamówienia publicznego zorganizowanego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla potrzeb SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku (DZp.LAp.694.3.2016)

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 1 Z DNIA 17.01.2017 r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie SIWZ, Dyrektor SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), wyjaśnia co następuje:

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, itp.; przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na zamianę na zamianę postaci proponowanych preparatów:

- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie,
- fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawki i odwrotnie przy zachowaniu tej samej drogi podania

Pytanie 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 ampułki i odwrotnie, itp.) przy zachowaniu tej samej drogi podania; przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Pytanie 3

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; 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:

W przypadku wyceny opakowań innych niż podano w SIWZ prosimy o przeliczenie pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 4

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku (oraz braku możliwości zaproponowania odpowiednika) Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ w przypadku wstrzymania produkcji leku Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny sprzedaży z adnotacją „Tymczasowy brak produkcji”, natomiast w przypadku zakończenia produkcji prosi o wykreślenie pozycji.

Pytanie 5

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku (oraz braku możliwości zaproponowania odpowiednika) Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

W przypadku wstrzymania produkcji i braku możliwości zaproponowania odpowiednika Zamawiający prosi o wycenę po ostatniej cenie i podanie odpowiedniej informacji, natomiast w przypadku zakończenia produkcji prosi o wykreślenie pozycji.

Pytanie 6

Pakiet 21.2017

Czy Zamawiający może odstąpić od zapisu umowy w §2 ust. 4 dotyczącego wystawiania faktur nie częściej niż raz w miesiącu? Procedura i system rozliczeniowy Wykonawcy nie pozwalają na wystawianie faktur zbiorczych. Faktura generowana jest i księgowana automatycznie podczas realizacji każdego zamówienia i w przypadku dwóch lub więcej zamówień w miesiącu do każdego wystawiana jest oddzielna faktura.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wystawianie faktur nie częściej niż raz w miesiącu.

Pytanie 7

Czy zamawiający w pakiecie Nr 3.2017 poz. 62 i 63 (Metoprolol tartrate ZK 50 i 100mg x 28 tabl) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza, ale nie wymaga** w pakiecie nr 3.2017 poz 62 i 63 zaproponowanie preparatu o rozszerzonej rejestracji.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających;

część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{mg/dL}$; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją

Odpowiedź:

Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.**

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:
-brak klucza kodującego lub czipa

-brak przycisku kodującego

-brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na folce pasków testowych)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 10

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie, ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197:2015 sprawi, że zamawiający (szpital) zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał najpóźniej w maju 2017 ogłaszać nowe postępowanie co wiąże się z dużym i niepotrzebnym dodatkowym wysiłkiem pracy, dlatego dopytujemy: Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 11

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zestawie z glukometrem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który posiada duży, czytelny oraz podświetlany wyświetlacz?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i prosi o ofertę zgodną z ich treścią w zakresie pakietu 13.2017.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w zadaniu 1 poz. 2 dopuści preparat roztworu aminokwasów o stężeniu 8,5% bez elektrolitów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o stężeniu 8,5% bez elektrolitów.

Pytanie 18

Dotyczy § 6 punkt 1 i 4 umowy. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

Pytanie 19

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zgodnie z wytycznymi UE z dnia 7 marca 2013 r w sprawie DPD wykaże w przypadku konieczności zwrotu towaru, że leki były przechowywane zgodnie z wymogami producenta.

Pytanie 20

Dotyczy § 4 ustęp 1 punkt 1), 2), 3), 4), 5), 6) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

Pytanie 21

Pakiet 3.2017 - pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania w Pakiecie 3.2017 poz 46 produktu Citra-Flow i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 22

Pakiet 3.2017 - pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania w Pakiecie 3.2017 poz 46 produktu Citra-Flow i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 46 z Pakietu 3.2017 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww pozycji z pakietu.

Pytanie 24

Czy Zamawiający w par. 2.1 wydłuży godziny pracy apteki szpitalnej do godziny np. 15.00? Tak niestandardowo krótki czas pracy apteki wymusza indywidualne planowanie tras kuriera w dniach dostaw, co stanowi dodatkowy, czasochłonny obowiązek po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydłuży czasu pracy apteki szpitalnej.

Pytanie 25

Czy Zamawiający w par. 3.11 zamiast 90 dni wpisze termin max 30 dni? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu § 3 ust. 11 projektu Umowy i SIWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 4.1.1 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu Umowy i SIWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 4.1.2 z 30% do wartości max. 5%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu Umowy i SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 4.1.3 z 0,5% do wartości max. 0,2% oraz naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu Umowy i SIWZ.

Pytanie 29

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 4.1.4 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Pytanie 30

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.1 i 7.2? procedura reklamacyjna jest precyzyjnie i wyczerpująco wskazana w par. 6 umowy. Paragraf 7 zakłada tymczasem, że zamiast zgłoszenia wad (zastrzeżeń) Zamawiający może 'odmówić przyjęcia towaru'. W razie jednak omyłki Zamawiającego taka procedura naraża Wykonawcę na rażącą stratę, albowiem musi obsłużyć dokonany fizycznie zwrot i dodatkowo rozpatrzyć reklamację. Innymi słowy w umowie wprowadzono 2 tryby reklamacyjne – zgłoszenie wad oraz odmowa przyjęcia towaru i zgłoszenie wad. Nie wiadomo, który kiedy miałby być zastosowany a dodatkowo tryb wskazany w par. 7 naraża Wykonawcę na dodatkowe, uciążliwe i kosztowne czynności, które przecież nie zawsze będą uzasadnione (reklamacja nie musi zostać uwzględniona).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu Umowy i SIWZ.

Pytanie 31

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający miał na myśli fenoksyetanol.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w Pakiecie 24.2017 miał na myśli fenoksyetanol.

Pytanie 32

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 13.2017 poz. 105 I 106 w przedmiotowym postępowaniu:

Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Każdy glukometr i pasek testowy do tego glukometru stanowią układ zamknięty – opisane w SIWZ przez Zamawiającego w poszczególnych pozycjach paski testowe stanowią wyrób tylko jednego producenta, zawężając konkurencję do tego wyrobu i tym samym wskazując konkretnego producenta oferowanego sprzętu. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnemu producentowi monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nimi powiązane. Oczywiście jest, że określając przedmiot zamówienia Zamawiający opiera się na własnym doświadczeniu i preferencjach, ale powinien także zrobić rozeznanie na rynku i szukać dostępnych rozwiązań konkurencyjnych, o zbliżonych parametrach. Uważamy że zapisy ograniczające konkurencję do wyrobu jednego producenta naruszają przepis art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, który to artykuł zabrania wskazywania źródła i pochodzenia oferowanego przedmiotu zamówienia w sposób dyskryminujący niektórych wykonawców. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zakaz opisywania przedmiotu w sposób ograniczający uczciwą konkurencję (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny złożenie oferty w postaci konkurencyjnych pasków testowych do glukometrów, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy, paski testowe przeznaczone do wykonywania pomiarów glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, obejmujący również zakres 10-65% wyspecyfikowany przez Zamawiającego; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki, a 12 miesięcy (tj. cały okres umowy przetargowej) w przypadku fiolki nieotwieranej; h) warunki pomiarowe w temperaturze w zakresie 5-45° C, obejmującym w pełni zakres wyspecyfikowany w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że nie wyraża zgody na zaoferowanie pasków do innych glukometrów niż opisane w SIWZ.

Zamawiający jest w posiadaniu konkretnych typów glukometrów, które spełniają parametry potrzebne do wstępnej skryningowej analizy poziomu cukru u pacjentów Szpitala. Glukometry te są pod stałą kontrolą wewnątrzszpitalną (pomiędzy oddziałami a laboratorium. Parametry czułości proponowane przez oferenta nie są wymagane na poziomie wstępnej analizy poziomu glukozy. Poziom glukozy po wstępnym oznaczeniu za pomocą glukometra jest zawsze potwierdzany badaniem poziomu glukozy w laboratorium naszego Szpitala.

Pragniemy poinformować, że laboratorium naszego Szpitala spełnia wszystkie wymagania stawiane przed laboratoriami przez Ministerstwo Zdrowia i posiada certyfikaty kontroli laboratoryjnej zarówno ogólnopolskiej jak i międzynarodowej.

Zamawiający ma prawo do żądania takich produktów, które w jego ocenie najlepiej spełniają jego potrzeby.

Dyrektor SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), wprowadza do SIWZ zmiany zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia po zmianie z dnia 17.01.2017 r. stanowiącej załączniki nr 1 do niniejszego pisma.

Wobec powyższego, Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4a Ustawy PZP, zmienia treść ogłoszenia o zamówieniu.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem

Dyrektor Szpitala
Andrzej Krawczyk