

Krosno, dnia 29 grudnia 2014 roku

REGIONALNY SZPITAL PODKARPACKI
im. Jana Pawła II w Krośnie
36-400 Krosno, ul. Korczyńska 57
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA
tel./fax 013 43 78 215, 013 43 78 497
NIP 604-21-20-222, Regon 000308620

Do wszystkich uczestników postępowania
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENI NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW
W POSTĘPOWANIU**
na zakup wraz z dostawą produktów leczniczych różnych
Nr postępowania EZ/215/148/2014

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. dot. zapisów pkt. I, 1.3. SIWZ: Czy Zamawiający zechce potwierdzić, iż zgodność oferowanych wyrobów z wymogami ustawy „Prawo Farmaceutyczne” dotyczy wyłącznie oferowanych wyrobów będących produktami leczniczymi (nie dotyczy wyrobów medycznych)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2. dot. zapisów pkt. I, 3. Formularza Ofertowego: Czy z uwagi na fakt, że w SIWZ przewidziano automatyczną zmianę ceny w przypadku zmiany stawki podatku VAT, Zamawiający zechce doprecyzować, że ceny brutto pozostaną niezmiennie, o ile nie nastąpi urzędowa zmiana stawki podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zał. nr 1 do SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie 3. dot. zapisów pkt. III, Formularza Ofertowego oraz § 6 ust. 1 SIWZ: Czy z Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie wymaganego terminu płatności do 45 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4. dot. zapisów pkt. V Formularza Oferty oraz § 3 ust. 2 Projektu umowy (Pakiet nr 7): Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostaw w trybie „na ratunek życia” w ciągu 12 godzin lub wydłużenie dostaw do 24 godzin dla Pakietu nr 7. Wykonawca, ze względów logistycznych, nie jest w stanie zagwarantować dostaw Wykonawcy w terminie 12 godzin. Ponadto wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia stosowane są w planowanych zabiegach okulistycznych, nie stanowią produktów ratujących ludzkie życie i nie ma uzasadnienia dla dostarczania ich w tak krótkim czasie. Proszę o modyfikację tak, by termin dostaw był dla Wykonawcy możliwy do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5. dot. § 5 ust. 1. 1) projektu umowy: Zwracam się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych z 2% na 1%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6. dot. § 5 ust. 1. 2) projektu umowy: Zwracam się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych z 5% na 2%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7. dot. § 5 ust. 1. 3) projektu umowy: Zwracam się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych z 20% na 10%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8. dot. zapisów § 9 ust. 7 projektu umowy: Zwracamy się z prośbą o sprostowanie odniesienia do „ust. 4” na odniesienie do ust. „5”, zgodnie z treścią zapisów poprzedzających.

Pytanie 9. Pakiet 6, poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z pakietu 6 i utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10. 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 SiWiZ, 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: Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 11. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź:

drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. – Tak.

tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie - Nie

tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie – Tak.

kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie - Tak

tabletek zamiast tabletek powlekanych – Nie.

Pytanie 12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 6 poz. 5

(LEVETIRACETAM) preparatu w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie w jakiej dawce należy wycenić preparat w pakiecie nr 6 poz. 6 (MONTELUCAST)?

Odpowiedź: 4 mg – 60 op.; 5 mg – 20 op.; 10 mg – 20 op.

Pytanie 15. Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu dopuszczenia do obrotu i używania oraz potwierdzenia zgodności oferowanych wyrobów z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity, Dz. U. z 2008, Nr 45, poz. 271) (Punkt 1 SIWZ, ppkt. 1.3) w przypadku oferowania wyrobów medycznych, ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty obowiązku posiadania w/w dokumentów? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia stanowiącego o tym, iż przepisy prawa nie nakładają na naszą firmę obowiązku posiadania Zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej (tj. braku konieczności posiadania takiego dokumentu) w przypadku składania oferty na wyroby medyczne zawarte w Pakiecie nr 2 i 7?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane wyroby medyczne w Pakiecie nr 2 i 7 były wprowadzone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679)? W przypadku zgody uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosownych zapisów w formularzu oferty oraz wzorze umowy.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17. Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z max. 12 godzin do max. 48 godzin w przypadku zamówienia leków „na ratunek życia” zważywszy na fakt, że oferowane przez Wykonawcę wyroby medyczne wykorzystywane są w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie. W przypadku dopuszczenia uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosownego zapisu w specyfikacji.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany w zapisie w § 5 ust. 1, pkt. 1,2,3:

- 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,1 % wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
- 2) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,1% wartości

- zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
- 3) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości nie wykonanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21. Uprzejmie prosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie parametru masa cząsteczkowa w Pakiecie nr 2 pozycji nr 1 jest: 3 mln Da (2,7 x 10 Da), powinno być: 3 mln Da (2,7 x 10⁶ Daltonów)?

Odpowiedź: Zamawiający poprawia wyżej wymienioną omyłkę pisarską.

Pytanie 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostek miary w kolumnie „j.m.” w Formularzu przedmiotu zamówienia, cenowym dla Pakietu nr 2 z „amp.” na „szt.”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 23. 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 rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.9 pkt 4) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24. Prosimy o wykreślenie zawartego w §3 ust.9 ppkt 4) i ust.10 projektu umowy wymogu dostarczenia zamiennika sprowadzanego w drodze importu, w cenie przetargowej a także ograniczenie (poprzez wykreślenie) zakupu takiego zamiennika (pochodzącego z importu) wraz z obciążeniem wykonawcy różnicą w cenie, jako warunku niezgodnego z art. 29 ust.1 w związku z art. 140 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Wykonawcy składający oferty w niniejszym postępowaniu, nawet przy zachowaniu należytej staranności, uwzględniającej zawodowy charakter prowadzonej działalności, nie są w stanie przewidzieć sytuacji, w której na rynku Polskim niedostępny będzie jakikolwiek lek z katalogu obejmującego przedmiot zamówienia. Nadzwyczajność tej sytuacji, w odniesieniu do dostaw leków, została nawet usankcjonowana specjalnymi przepisami prawa - art. 4 ust.7 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne - mówi o czasowym (interwencyjnym) dopuszczeniu do obrotu leków w celu zaspokojenia bieżących potrzeb, w obliczu powtarzających się notorycznie przypadków braku dostępności danego leku. W szczególnych przypadkach Minister Zdrowia wydaje zgodę na czasowe wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego. Takie jednorazowe dopuszczenie do obrotu jest każdorazowo ogłaszane w Komunikacie Ministra Zdrowia w sprawie dostępności odpowiedników niedostępnych na rynku produktów leczniczych, z jednoczesnym wskazaniem hurtowni dystrybuującej na terenie kraju. Ponadto żaden z dystrybutorów nie ma gwarancji ceny leku sprowadzonego i dopuszczonego do obrotu w trybie interwencyjnym, z dotychczasowych doświadczeń wynika jednak, że cena leków sprowadzonych tą drogą jest najczęściej zdecydowanie (nawet kilkakrotnie) wyższa od leku dopuszczonego do obrotu. Zamawiający musi przy tym zauważyć, iż takie kalkulacje są wyłącznie hipotetyczne i nie uprawniają wykonawców, wobec braku jakiegokolwiek przewidywalności, do ich skalkulowania w ofercie przetargowej. Wobec powyższego prosimy o wykreślenie z treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisów mówiących o konieczności dostarczania i/lub pokrywania różnicy w cenie, w przypadku zamówienia zastępczego, w odniesieniu do leków z importu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25. Do treści §3 ust.10 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26. Do §5 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27. Do §5 ust. 1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedotrzymanie terminu reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 2% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28. Do §5 ust. 1 pkt 3) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez zapis o karze w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29. W związku z zastosowaniem prawa opcji wynikającego z zapisów art.34 ust.5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, prosimy o sprecyzowanie warunków, na podstawie których Zamawiający będzie korzystał ze zwiększonych zamówień oraz o podanie terminu w jakim Zamawiający będzie zobligowany złożyć oświadczenie, o którym mowa jest w §9 ust.6 projektu umowy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie korzystał ze zwiększonych zamówień.

Pytanie 30. Czy Zamawiający zgodnie z zasadą równego traktowania wszystkich potencjalnych kontrahentów rozdzieli pakiet nr 2 na oddzielne pakiety, bądź dopuści składanie ofert na poszczególne pozycje z ww. pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31. dot. Zadania nr 5: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o umożliwienie składania w tym zadaniu ofert na poszczególne pozycje. Powyższa zgoda umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, przy zachowaniu wymaganej postaci wyrobu medycznego. W związku z powyższym wnosimy jak we wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32. dot. § 6 ust. 2 projektu umowy: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu wg. poniższej propozycji: „W przypadku opóźnienia Zamawiającego w zapłacie należności w terminie, o którym mowa w ust. 1, Wykonawcy przysługiwac będą odsetki ustawowe w wysokości obliczonej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33. W związku z umieszczeniem przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia w przedmiotowym postępowaniu nazwy własnej pasków testowych do glukometru będącej zastrzeżonym znakiem towarowym, która to nazwa odpowiada wyłącznie wyrobowi konkretnego producenta działającego na rynku polskim, co ograniczałoby konkurencję do produktu tego wytwórcy nadając mu wyłączność na kształtowanie ceny oferty, stosujemy zapytanie czy Zamawiający, mając na uwadze zwiększenie konkurencyjności i potencjalne znaczne oszczędności funduszy publicznych, oraz postępując zgodnie z literą ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Ustawy), dopuszcza złożenie oferty na konkurencyjne paski testowe, charakteryzujące się następującymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika;
- b) Funkcja automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego;
- c) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru
- d) Możliwość wykorzystania do badania próbki krwi włosniczkowej, żylniej i tętniczej (enzym GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi)
- e) Wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- f) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;
- g) Dobrze oznaczone miejsce zasysania krwi w przedniej części boku paska, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru i umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska;
- h) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
- i) Zakres zastosowań pasków określony przez producenta, umożliwiający wykonywanie badań u pacjentów z różnymi współistniejącymi stanami klinicznymi bez konieczności specjalnego wyłączenia zastosowania pasków w chorobach współwystępujących;
- j) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem Jednostki Notyfikowanej, oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga paski testowe o zakresie pomiarowym wyników liczbowych 10-900mg/dl, umożliwiające otrzymywanie wyników liczbowych pomiaru glikemii u pacjentów z wysokimi wartościami stężenia glukozy? Wartość glikemii u pacjentów hospitalizowanych może przekraczać 600mg/dl, przy czym glukometr z zakresem pomiarowym do 600mg/dl może wskazać komunikat HIGH lub Error zamiast wyniku już przy stężeniu glukozy wynoszącym 550mg/d – wskutek czego nie wiadomo czy stężenie glukozy we krwi pacjenta jest bliższe wartości 550mg/dl czy np. 800mg/dl. Paski z zakresem do 900 mg/dl dają więc dodatkowe informacje osobie wykonującej pomiar.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35. Czy Zamawiający w celu pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej, potwierdzającego spełnianie przez system normy ISO15197:2013?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 36. Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy > 100 mg/dl, zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 37. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z instrukcjami mogą być stosowane wyłącznie u pacjentów ze znaną liczbą hematokrytową; w przeciwnym razie wykonywanie pomiaru należy konsultować z lekarzem prowadzącym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów które zgodnie z instrukcjami są przeznaczone dla użytkowników indywidualnych, ale nie przewiduje się możliwości ich stosowania w placówkach służby zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, który zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi jest przeznaczony do stosowania w domu i może być używany tylko przez jedną osobę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, który zgodnie z instrukcją obsługi nie nadaje się do użytku przez wiele osób, przy czym wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41. Pytanie. Dot. pakietu nr 6 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 10 i utworzenie oddzielnego pakietu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o ustanowienie wadium dla nowo utworzonego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje w związku z tym SIWZ wraz z załącznikami.

Pytanie 42. Pytanie. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat czynników krzepnięcia zespołu protrombiny zawierał w swoim składzie białko C i białko S oraz był wolny od takich substancji jak antytrombina, czy albumina ludzka, tym samym wskazywał najwyższy stopień oczyszczenia od substancji nie wpływających na skuteczność terapeutyczną?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 43. Czy Zamawiający wymaga, aby średnia ilość białka całkowitego czyli czynników krzepnięcia wraz z białkami S i C, jako realnego wyznacznika zawartości czynników terapeutycznych aktywnych była nie mniejsza niż średnio 400 mg/ 20 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 44. Czy Zamawiający wymaga, aby czynnik krzepnięcia IX wchodzący w skład oferowanego koncentratu czynników krzepnięcia zespołu protrombiny był wystandaryzowany do konkretnej wartości a nie przedstawiony w postaci przedziałów stężeń? Standaryzacja stężenia czynnika IX w preparatach PCC jest obowiązująca dla nowoczesnych koncentratów czynników protrombiny i gwarantuje przewidywalność efektów terapeutycznych?

Odpowiedź: Tak.

Zamawiający informuje Wykonawców, iż dokonuje modyfikacji w zakresie SIWZ, zał. nr 1 do SIWZ i zał. nr 2 do SIWZ.

W związku z powyższym zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert oraz termin wniesienia wadium jak następuje:

Nowy termin wniesienia wadium: 23.01.2015 roku do godz. 10:00

Nowy termin składania ofert: 23.01.2015 roku godz. 10:00

Nowy termin otwarcia ofert: 23.01.2015 roku godz. 10:15

Z poważaniem

Zastępca Dyrektora
Dz. 1024/2014
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
Im. Jana Pawła II w Krośnie
mgr Piotr Czuchrański

KROŚNICKIE APTEKI
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
Im. Jana Pawła II w Krośnie

Dotknika Jasłowska-Maros-
farmacji

DZIAŁ ZAMÓWIEN
PUBLICZNYCH ZAOPATRZENIA
mgr inż. Joanna Mendocha
SPECJALISTA