

DZ.271.103. 1217 .2023

Kraków 21.12.2023

Dział Zamówień Publicznych

tel. 0-12 614 25 34

e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

dotyczy: DZ.271.103.2023 – Dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki Dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 3)

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

Pytanie 1

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?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga wyceny wszystkich pozycji.

Pytanie 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedz: Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedz: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

[Odpowiedz: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia](#)

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

[Odpowiedz: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia](#)

Pytanie 6

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)?

[Odpowiedz: Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.](#)

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

[Odpowiedz: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia](#)

Pytanie 8

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ. Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13),

analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”
Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedz: Zamawiający udziela precyzyjnych i jednoznacznych wyjaśnień adekwatnie do treści zapytania.

Pytanie 9

Zadanie 54, pozycja 1

Czy w związku z faktem, że produkt leczniczy Foscarnet Tillomed nr pozwolenia 27440 jest dopuszczony do obrotu w Polsce w procedurze rejestracyjnej prowadzonej przez Prezesa Urzędu Rejestracji oraz produkt ten jest dostępny w obrocie w Polsce, zamawiający dopuszcza produkty dopuszczone do obrotu zgodnie z art. 4 pkt 1 z zastrzeżeniem ust. 3 i 4 Ustawy Prawo Farmaceutyczne, czyli produkty, które są sprowadzane w ramach importu docelowego i zgód tymczasowych wydawanych przez Ministra Zdrowia, ale w związku z zastrzeżeniem ust. 3, takiej zgody nie mogą być wydane? Czy zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego i dostępnego na rynku polskim ?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga preparatu posiadającego pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terytorium RP.

Pytanie 10

Czy w par. 8.4 oraz 8.8 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

Pytanie 11

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1,2 :

1. W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:

- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto części zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części zamówienia, którego zwłoka dotyczy

2. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.](#)

Pytanie 12

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. ?

[Odpowiedz: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.](#)

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawek zamiast fiolek, ampułek i odwrotnie ?

[Odpowiedz: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.](#)

Pytanie 14

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

[Odpowiedz: Zamawiający wymaga wyceny wszystkich pozycji.](#)

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?

[Odpowiedz: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.](#)

Pytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie 11 dopuści wycenę preparatu Immunoglobulinum humanum normale, roztwór do infuzji 0,05g/ml? Preparat dostępny jest w opakowaniach 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml. Preparat może być stosowany w ramach programu lekowego B.17.

Odpowiedz: Zamawiający nie udziela świadczeń w ramach programu B. 17 i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie 29 w pozycji 28 diclofenacum 0,025 g tabl.powl, lub dojelitowa ze względu na zakończoną produkcję wyrazi zgodę na wykreślenie ?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie 29 w pozycji 66 Lorazepamum roztwór do wstrzykiwań 4 mg/ml, wrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 37 poz. 10 z uwzględnieniem przeliczenia ilości substancji czynnej, preparat glicopyrolatu w dawce 0,5mg/ml w połączeniu z neostygmą w dawce 2,5mg/ml? Glikopyronium podawane z neostygmą zapobiega bradykardii, nadmiernemu wydzielaniu śliny i innym efektom muskarynowym neostygminy, dzięki czemu może zastępować atropinę.

W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć ilość.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 20

Zadanie 29 poz. 28 - Czy Zamawiający wykreśli podaną pozycję gdyż jest na końcu produkcji?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 21

Dot. § 1 ust. 4 wzoru umowy

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy cito do 24 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy dla leków znajdujących się w pakiecie nr 20?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

Pytanie nr 22

Dotyczy formularza cenowego w pakiecie nr 20

Czy Zamawiający w kolumnie E formularza cenowego miał na myśli 100 sztuk ampułkostrzykawek po 162 mg/0,9ml? (opakowanie handlowe zawiera 4 ampułkostrzykawki)

Odpowiedz: Tak.

Pytanie nr 23 Pytania do wzoru umowy:

1. Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §7 ust. 2 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §7 ust. 2 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień oraz spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał

obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

2. Do §8 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §8 ust. 2. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

3. Do §8 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o zmianę zapisu na następujący: „(...), strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że przedłużą czas jej obowiązywania na okres do 6 miesięcy, przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

4. Do §8 ust. 5 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

5. Do §8 ust. 5 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

6. Do §8 ust. 5 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kolejne waloryzacje wynagrodzenia odbywały się po upływie 6 miesięcy od poprzedniej, zamiast nie częściej niż co 12 miesięcy?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

7. Do §8 ust. 5 lit. b), e) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie wymogów dotyczących dołączenia do wniosku o waloryzację wynagrodzenia dokumentów potwierdzających wzrost lub obniżenie cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulacji przedstawiających wpływ tej zmiany na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy. Jak bowiem wynika ze stanowiska doktryny: „(...) podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę (...) w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Obowiązkiem Zamawiającego jest precyzyjne wskazanie w umowie wszystkich elementów określonych w ww. art. 439 PZP ust. 2 oraz wskazanie, że w przypadku zaistnienia tych wymaganych elementów zmiana wynagrodzenia nastąpi, zatem klauzula waloryzacyjna winna działać automatycznie w ten sposób, że zajście określonych przesłanek wskazanych w umowie powinno powodować automatyczne dokonanie zmiany umowy. W związku z tym, w klauzulach waloryzacyjnych odesłanie w każdym wypadku powinno zostać poczynione do pewnych obiektywnych wartości, takich jak wskaźniki ogłaszane przez Prezesa GUS.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.

Pytanie 24

Pakiet 24 poz. 1, 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną za pomocą pompy infuzyjnej?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 25

Pakiet 29 poz. 5, 6, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

[Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza postać roztworu do infuzji \(RTU\).](#)

Pytanie 26

Pakiet 29 poz. 20, 21

Czy Zamawiający oczekuje aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 27

Pakiet 35 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 28

Pakiet 35 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby produkt Propofol 1% posiadał możliwość użycia do infuzji sterowanej docelowym stężeniem produktu leczniczego we krwi (ang. Target Controlled Infusion), w indukcji i podtrzymywaniu znieczulenia ogólnego u dorosłych potwierdzone w ChPL?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 29

Dot. § 1 Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w § 1 Umowy:

„Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę, bądź poza godzinami pracy Apteki Szpitala dostawa nastąpi w kolejnym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy zawartego w SWZ.](#)

Pytanie 30

w Pakiecie 51 proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt antytrombiny miał rejestrację we wrodzony i nabyty niedoborze antytrombiny?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 31

Czy w Pakiecie nr 44 poz. 25 i 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią ilość opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 32

Czy w Pakiecie nr 53 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 29 pozycji nr 66 ?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 50 pozycji nr 5 i 6 ?

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Pytanie 35

Proszę o przesunięcie daty otwarcia przetargu na 5-01-2024.

[Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ](#)

Zatwierdził:

lek. Grzegorz Fitas – Dyrektor Szpitala