



DZP/381/38A/2020

Katowice /02.06.2020

**Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

**Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na
dostawę produktów leczniczych**

**Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych**

mgr Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

1. **Pytanie-** Dotyczy § 5 ust. 1.d. wzoru umowy – kary umowne -Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 1.d. wzoru umowy na naliczanie kar w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną **niezrealizowaną część** zamówienia określonego w § 3 ust. 1 umowy?
Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 10 % całości wynagrodzenia (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Dodatkowo Zamawiający stosując taki zapis jednoznacznie z wysoką stawką procentową naraża się na późniejszym etapie na sądowe miarkowanie kar umownych.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
2. **Pytanie** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 11,12,13,14,17,18,19,20,22,24,25 , wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto za mg w zaokrągleniu do czterech miejsc po przecinku?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny jednostkowej do czterech miejsc po przecinku .
3. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 18:- Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 preparat DOXORUBICIN w postaci roztworu?Na liście leków refundowanych znajdują się również preparaty w wyżej wymienionej postaci. Aktualna konstrukcja pakietu uniemożliwia złożenia oferty wszystkim producentom.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Doxorubicinum w postaci roztworu.
4. **Pytanie** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, poz nr 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku Salmeterol+Fluticazon (500 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek ,w ilości 10 op ?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku opisanego w pytaniu w postaci proszku do inhalacji 60 dawek w ilości 10 opakowań.
5. **Pytanie** - Czy zamawiający w części 9- Botulinum Toxin A, załącznik nr 4.9, wymaga , aby w ramach zadeklarowanej ilości jednostek 550 000 zamawiający mógł uzyskać większą ilość terapii, a tym samym zapewnić dostępność do leczenia większej liczbie pacjentów w programach lekowych?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania Botulinum Toxin A zgodnie z opisem zawartym w załączniku 4.9 SIWZ .Dodatkowych opisów nie określa.
6. **Pytanie** - Czy zamawiający w części 36, poz nr 29 i 60 ma na myśli lek Rocuronium o tej samej dawce 0,05g/5ml ?
Odpowiedź: Tak w dwóch pozycjach Zamawiający określił tą samą dawkę.
7. **Pytanie** - Część nr 37, poz nr 4 - ranitidine postać doustna- koniec produkcji- prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z części 37 pozycje 4.
8. **Pytanie** - Część nr 34 – 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie określa dodatkowych zapisów.Wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ..
9. **Pytanie** - Czy w przypadku zakończenia produkcji leku 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: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu Wykonawca ma prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie konkretnego przypadku dotyczącego konkretnego produktu leczniczego.

10. **Pytanie** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 37, poz nr 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu typu Calcium lactate tabletki musujące o zawartości 180 mg wapnia w jednej tabletkce?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tabletki musującej opisanej w pytaniu.

11. **Pytanie** - Część nr 37 – insulinum humanum+ insulinum isofanum -prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie dawki (50/50, 40/60, lub 30/70).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 30/70.

12. **Pytanie** - Część nr 38, poz nr 2 - epoetin alfa- brak na rynku- prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla danej pozycji.

13. **Pytanie** - Czy w części nr 21 - Fluorouracyl Zamawiający wymaga, aby produkt leczniczy był tego samego wytwórcy co Acidum Levofolonicum, w związku z możliwością ich mieszania w jednym wlewie dożylnym zgodnie z posiadanymi badaniami?

Odpowiedź: W części 21 przedmiotem zamówienia jest tylko Fluorouracyl.

14. **Pytanie** -Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 36 pozycja 20 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SIWZ. Dodatkowego składu nie określa.

15. **Pytanie**- Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 36 pozycji 41 i 42 produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okotooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa wskazań produktów leczniczych z pozycji 41 i 42.

16. **Pytanie**- Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 36 pozycji 41 i 42 produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa wskazań produktów leczniczych z pozycji 41 i 42.

17. **Pytanie**- Dotyczy pakiet nr 35, poz. 1 - Czy Zamawiający miał na myśli Linezolid w formie roztworu do infuzji? Linezolid w formie iniekcji nie jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Linezolid w formie roztworu do infuzji.

18. **Pytanie**- Dotyczy pakiet nr 35, poz. 1 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa sposobu i formy opakowania produktu leczniczego.

19. **Pytanie**- Dotyczy pakiet nr 36, poz. 41 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie Lidocainy o pojemności 5ml.

20. **Pytanie**- Dotyczy pakiet nr 36, poz. 41 - Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa sposobu i formy opakowania produktu leczniczego.

21. **Pytanie**- Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w §4 ust. 2 z:

„Wykonawca w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe produkty na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.”
na:



„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

22. **Pytanie-** Dotyczy umowy § 4 ust. 2 - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

23. **Pytanie-** Dotyczy umowy § 5 ust. 1 d - 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 zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

24. **Pytanie-** Zamawiający we wzorze umowy (Załącznik 6a) w § 2 ustęp 4 wskazał- 12 miesięczny okres ważności od daty dostawy. Czy Zamawiający w przypadku części 27 (Levodopum + Karbidopum) wyrazi zgodę na dostawę leku z terminem ważności nie krótszym niż 4 tygodnie od daty dostawy.

Uzasadnienie:

Ze względu na swoją specyfikę produkt ten nie posiada tak długiego okresu ważności.

Wykonawca jest w stanie zagwarantować produkt z terminem ważności nie krótszym niż 4 tygodnie od daty dostawy. Biorąc pod uwagę, że Wymagany przez Zamawiającego przedmiot dostawy stosowany jest wyłącznie w programie lekowym to schemat leczenia, w tym termin podania leku, jest wcześniej znany.

Odpowiedź: Zamawiający zarówno w SIWZ część III punkt 4 jak i we wzorze umowy (Załącznik 6a) w § 2 ustęp 4 wprowadza dodatkowy zapis :

„Okres przydatności do użycia dostarczanych produktów leczniczych nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy, z wyjątkiem

- produktów leczniczych w części nr 8 , których okres przydatności do użycia nie może być krótszy niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy
- produktów leczniczych w części nr 27, których okres przydatności do użycia nie może być krótszy niż 4 tygodnie licząc od dnia dostawy

25. **Pytanie -** Czy Zamawiający w pakiecie 21 (Fluorouracyl) wymaga produktu leczniczego, który może być podawany m.in. w ciągłych wlewach trwających dwie doby, dzięki posiadanej 48 godzinnej stabilności fizyko – chemicznej gotowego roztworu, zapisanej w CHPL?

Nadmienię, że gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko CHPL, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów /Medycznych i Produktów Biobójczych, zapewni bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając go na ewentualne konsekwencje.

Odpowiedź: Zamawiający nie określa w opisie przedmiotu zamówienia dodatkowych wymagań, sugerowane w pytaniu dopuszcza nie wymaga.

26. **Pytanie -**Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy par.4 w zakresie terminu reklamacji określonego jako 3 dni. Jest to termin w praktyce niemożliwe do dotrzymania, biorąc pod uwagę funkcjonowanie typowego łańcucha dystrybucji. Rozpatrzenie reklamacji wymaga sprawdzenia zarówno dokumentów magazynowych, jak i księgowych, a następnie przewozowych. Minimalny termin wykonania tych czynności wynosi w przypadku Wykonawcy 7 dni. Wykonawca wnosi o zastąpienie w/w terminu rozpatrzenia reklamacji terminem 7-dniowym. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca będzie prosił o ponowienie zamówienia, jest to niezbędne do prawidłowego przeprocesowania dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

27. **Pytanie -** Prosimy o weryfikację kryteriów zawartych w SIWZ w część III (przedmiot zamówienia) punkt 4 „Okres przydatności do użycia dostarczanych produktów leczniczych nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy” w zakresie pakietu 8, w którym ujęte są produkty o statusie „żywność specjalnego przeznaczenia medycznego”. Produkty o tym statusie, z uwagi na technologię produkcji i brak konserwantów mają znacznie krótszy termin przydatności niż leki.



Całkowity okres przydatności dla diet dojelitowych wynosi do 12 miesięcy. W związku z powyższym prosimy o modyfikację zapisu w zakresie pakietu 8 akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający zarówno w SIWZ część III punkt 4 jak i we wzorze umowy (Załącznik 6a) w § 2 ustęp 4 wprowadza dodatkowy zapis:

„Okres przydatności do użycia dostarczanych produktów leczniczych nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy, z wyjątkiem

- produktów leczniczych w części nr 8, których okres przydatności do użycia nie może być krótszy niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy
- produktów leczniczych w części nr 27, których okres przydatności do użycia nie może być krótszy niż 4 tygodnie licząc od dnia dostawy

28. **Pytanie** - „Czy Zamawiający w pakiecie 12, wymagając zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia wyrazi zgodę na preparat Docetaxel Ebewe we fiolkach zawierających nie mniej niż 80 mg substancji czynnej (Doxetaxel Ebewe 80 mg i Docetaxel Ebewe 160 mg) i posiadający w CHPL stabilność fizyko – chemiczną po pierwszym otwarciu minimum 48 godzin? Takie rozwiązanie pozwoli na zaoferowanie leku w możliwie najniższej cenie, a Zamawiającemu zwiększy efektywność pracy i zmniejszy koszty zużycia osprzętu wykorzystując większe dawki preparatu”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia. Sugerowane w pytaniu dopuszcza nie wymaga.

29. **Pytanie** - „Czy Zamawiający w pakiecie 17, wymagając zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia wyrazi zgodę na preparat Cisplatyna Ebewe we fiolkach zawierających nie mniej niż 50 mg substancji czynnej (Cisplatyna Ebewe 50 mg i Cisplatyna Ebewe 100 mg) i posiadający w CHPL stabilność fizyko – chemiczną po pierwszym otwarciu minimum 48 godzin? Takie rozwiązanie pozwoli na zaoferowanie leku w możliwie najniższej cenie, a Zamawiającemu zwiększy efektywność pracy i zmniejszy koszty zużycia osprzętu wykorzystując większe dawki preparatu”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia. Sugerowane w pytaniu dopuszcza nie wymaga.

30. **Pytanie** - „Czy Zamawiający w pakiecie 18, wymagając zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia wyrazi zgodę na preparat Doxorubicyna Ebewe we fiolkach zawierających nie mniej niż 100 mg substancji czynnej (Doxorubicyna Ebewe 100 mg i Doxorubicyna Ebewe 200 mg) i posiadający w CHPL stabilność fizyko – chemiczną po pierwszym otwarciu minimum 48 godzin? Takie rozwiązanie pozwoli na zaoferowanie leku w możliwie najniższej cenie, a Zamawiającemu zwiększy efektywność pracy i zmniejszy koszty zużycia osprzętu wykorzystując większe dawki preparatu”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia. Sugerowane w pytaniu dopuszcza nie wymaga.

31. **Pytanie** - „Czy Zamawiający w pakiecie 11, wymagając zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia wyrazi zgodę na preparat Carboplatyna Ebewe we fiolkach zawierających nie mniej niż 450 mg substancji czynnej (Carboplatyna Ebewe 450 mg i Carboplatyna Ebewe 600 mg) i posiadający w CHPL stabilność fizyko – chemiczną po pierwszym otwarciu minimum 48 godzin? Takie rozwiązanie pozwoli na zaoferowanie leku w możliwie najniższej cenie, a Zamawiającemu zwiększy efektywność pracy i zmniejszy koszty zużycia osprzętu wykorzystując większe dawki preparatu”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia. Sugerowane w pytaniu dopuszcza nie wymaga.

32. **Pytanie** - do wzoru umowy do załącznika nr 6 A: Do treści §2 ust. 11 wzoru 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.



33. **Pytanie** - do wzoru umowy do załącznika nr 6 A: Do §2 ust. 12 oraz §7 ust. 4 lit. h wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust. 12 oraz §7 ust. 4 lit. h) wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
34. **Pytanie** - do wzoru umowy do załącznika nr 6 A: Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie 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 uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.".
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
35. **Pytanie** - do wzoru umowy do załącznika nr 6 A: Do §5 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowych kar umownych przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż §4 ust. 5 wzoru umowy zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
36. **Pytanie** - do wzoru umowy do załącznika nr 6 A: Do §5 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 10% liczonej od wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
37. **Pytanie** - do wzoru umowy do załącznika nr 6 A: Do §7 ust. 5 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §7 ust. 5 lit. d) wzoru umowy w taki sposób aby w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego spowodowanego zaprzestaniem produkcji, wycofaniem z obrotu lub utratą refundacji leku, jego zamiana na produkt leczniczy równoważny (w myśl definicji zawartej w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) możliwa była po cenie nie wyższej niż zawarta w ofercie, po przeprowadzeniu negocjacji i ustaleniu charakteru zmiany, po uprzednim pisemnym zawiadomieniu Zamawiającego przez Wykonawcę o okolicznościach, które to uzasadniają, bez konieczności zawierania w takim przypadku aneksu. Z uwagi na to, że tego rodzaju okoliczność jest sytuacją typową dla funkcjonowania branży farmaceutycznej i jako taka została przez Zamawiającego przewidziana, przy zachowaniu wyżej opisanych zasad nie będzie stanowiła istotnej zmiany warunków umowy, a tym samym nie wymaga sporządzania każdorazowego aneksu.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

W związku z art.12a ust.1 i 2.1) Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 18.06.2020r. o godz. 10:00
Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18.06.2020r. o godz. 10:30
Oferta musi zachować ważność do 16.08.2020r.

Miejsce składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie obowiązując zgodnie z zapisem w pkt. XI SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej – Sprostowanie Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji w zakresie obejmującym powyższe informacje, po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej zostaną zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego Im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
[Podpis]
mgr Katarzyna Małach
Kierownik Działu Zamówień Publicznych