



21 Wojskowy Szpital
Uzdrowiskowo-Rehabilitacyjny SP ZOZ
28-100 Busko-Zdrój, ul. Rzewuskiego 8
tel. 41 3782417; 41 3782418;
fax. 41 3780332
Regon 290524853; NIP 6551665170

Postępowanie nr 8/PSU/2021_modyfikacja_treści_SWZ_1

**21 WOJSKOWY SZPITAL
UZDROWISKOWO-REHABILITACYJNY**
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Busku-Zdroju

Busko-Zdrój, dnia12.....10.2021 roku

Nr422/0/56/2021.....
.....12.10.2021.....
28-100 Busko-Zdrój

Zainteresowani/
strona internetowa Zamawiającego

Postępowanie nr 8/PSU/2021

Dotyczy: wyjaśnienia treści SWZ (odpowiedzi na zapytania) w postępowaniu o udzielanie zamówienia publicznego o wartości mniejszej niż progi unijne prowadzone w trybie podstawowym z możliwością prowadzenia negocjacji na podstawie art. 275 pkt. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (*Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.*) dalej „ustawa Pzp”, której przedmiotem jest „Dostawa leków, materiałów medycznych, opatrunkowych, ochrony indywidualnej oraz dezynfekcyjnych dla 21 Wojskowego Szpitala Uzdrowiskowo-Rehabilitacyjnego SP ZOZ w Busku-Zdroju”.

- I. Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 1 ustawy Pzp, Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Pzp udziela następujących wyjaśnień:

ZAPYTANIA OGÓLNE

ZAPYTANIE NR 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-strzykawkę i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

ZAPYTANIE NR 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wyraża zgodę. W przypadku wspomnianym w zapytaniu należy postąpić zgodnie z zapisem rozdz. II.1.7.6) treści SWZ.

ZAPYTANIE NR 3

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)? Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

ODPOWIEDŹ:

Odpowiedzi udzielono w zapytaniu nr 2.

ZAPYTANIE NR 4

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?

ODPOWIEDŹ:

W przypadku wspomnianym w zapytaniu tj. całkowitego zaprzestania lub braku produkcji - należy postąpić zgodnie z zapisem rozdz. II.1.1.6 treści SWZ.

Nie dotyczy to sytuacji jedynie czasowego wstrzymania produkcji przez producenta. W takim przypadku należy pozycje te wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. poprzez zapis pod pakietem pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie. Nie dopuszcza się możliwości pominięcia i nie skalkulowania jakiejkolwiek pozycji. Zgodnie z zapisem §1 ust. 8 – 11 projektu umowy – zał. nr 13 do SWZ - Zamawiający w okresie czasowego niedoboru produktu będzie oczekiwał zaproponowania produktu równoważnego.

ZAPYTANIE NR 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?.

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuści.

ZAPYTANIE NR 6

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuści.

ZAPYTANIE NR 7

Prosimy o wydzielenie z pakietu IX pozycji 6 (półmaski filtrujące) do oddzielnego pakietu. Pozwoli to na złożenie oferty, pozwalającej uzyskać waszej jednostce konkurencyjnej ceny. Jesteśmy polskim producentem maseczek medycznych FFP2 i FFP3. Posiadamy własne linie produkcyjne służące do wytwarzania wysokiej jakości włóknin polipropylenowych wykorzystywanych do produkcji maseczek medycznych oraz półmasek ochronnych co pozwala nam na zaoferowanie produktu wysokiej jakości w atrakcyjnej cenie.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

PROJEKT UMOWY – zał. nr 13 do SWZ

ZAPYTANIE NR 8

Dot. § 9. KARY UMOWNE ust. 1 – Prosimy o obniżenie kar umownych i modyfikację zapisów w następujący sposób:

- pkt 1) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2 Umowy z zastrzeżeniem § 5 ust. 6 Umowy - w wysokości ~~10%~~ wartości brutto zamawianej **2% wartości niedostarczonej partii towaru;**
- pkt 2) za każde opóźnienie w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2 Umowy w przypadku zakupu interwencyjnego o którym mowa w § 5 ust. 8 Umowy - w wysokości ~~1.000 zł brutto;~~ **0,2% wartości niedostarczonej partii towaru;**
- pkt 3) z tytułu wypowiedzenia umowy o którym mowa § 8 Umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wartości umowy brutto o której mowa w § 1 ust. 1 Umowy;
- pkt 4) za każdą niezgodność określoną w § 5 ust. 4 w wysokości ~~20%~~ **2%** wartości dostarczanej partii towaru;

– pkt 5) za nieprzedłożenie dokumentów dotyczących osoby niepełnosprawnej w terminie określonym w § 2.2 ust. 6, 7 i 10 umowy w wysokości ~~100,00~~ **10,00** złotych brutto, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Zapisy dotyczące kar w obecnym brzmieniu są rażąco wygórowane.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZAPYTANIE NR 9

Do §1 ust. 8-9 wzoru umowy: 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 rażąco 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 projektu umowy?

ODPOWIEDŹ:

Powyższą sytuację normują zapisy § 7 ust. 6 projektu umowy – zał. nr 13 do SWZ.

ZAPYTANIE NR 10

Do §5 ust. 6 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §5 ust. 6 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad dostarczanego w trybie zwykłym do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZAPYTANIE NR 11

Do §5 ust. 9 projektu umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

ODPOWIEDŹ:

W projekcie umowy Zamawiający nie zawarł zapisu wyłączającego korzystania z przedmiotowego art. k.c..

ZAPYTANIE NR 12

Do §9 ust.1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy też towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZAPYTANIE NR 13

Do §9 ust.1 pkt 2) wzoru umowy. Prosimy o usunięcie zapisu o naliczaniu kary w wysokości 1000 zł przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż wcześniejsze zapisy obciążają już Wykonawcę i zobowiązują do pokrycia różnicy w cenie przy dokonaniu zakupu interwencyjnego.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZAPYTANIE NR 14

Do §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §9 ust. 1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZAPYTANIE NR 15

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający informuje, że w dotychczasowej działalności leczniczej nie wystąpiły i nie występują przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością”

ZAPYTANIE NR 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET I – LEKI 1

ZAPYTANIE NR 17

Poz. 32 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 7 opakowań.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający w kol. 6 (ilość) formularza asortymentowo-cenowego - zał. nr 1 do SWZ dokonuje modyfikacji poprzez zmianę ilości jednostek określonych w kol. 5:

- poz. 32 poprawna ilość: 7
- poz. 48 poprawna ilość: 6
- poz. 49 poprawna ilość: 6

Zamawiający w przypadku braku modyfikacji/zmiany ilości przez Wykonawcę w w/w pozycjach, dokona poprawy omyłek pisarskich na podstawie art. 223 ust. 2 pkt 1 i 3 ustawy Pzp.

ZAPYTANIE NR 18

Poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym? Produkt konfekcjonowany w

opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuści.

ZAPYTANIE NR 19

Poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie dopuści.

ZAPYTANIE NR 20

Pak. 1 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 13 opakowań x 6 sztuk?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający oczekuje 15. opakowań x 6 sztuk, a w przypadku wielkości innej niż 6 szt. w opakowaniu, należy postępować zgodnie z udzieloną odpowiedzią w zapytaniu nr 2 powyżej.

ZAPYTANIE NR 21

Pak. 1 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Enema (0,0322g + 0,139g)? Obecnie tylko taki preparat jest dostępny

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

ZAPYTANIE NR 22

Poz. 95 - W związku z brakiem dostępności prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisem rozdz. II.1.6 treści SWZ Zamawiający wyłącza produkt określony opisem przedmiotu zamówienia w poz. 95 – zał. nr 1 do SWZ.

Wykonawca składający ofertę częściową na PAKIET I nie wypełnia poz. 95, a w przypadku niezamierzonego wpisu w tej pozycji Zamawiający dokona poprawy jako omyłki pisarskiej na podstawie art. 223 ust. 2 pkt 1 i 3 ustawy Pzp.

ZAPYTANIE NR 23

Poz. 276 - Czy Zamawiający dopuści Hydroxyzinum 10mg/5ml syrop 200ml?

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuści.

PAKIET VII – PASKI, GLUKOMETRY

ZAPYTANIE NR 24

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie dopuści, zgodnie z zapisami SWZ.

ZAPYTANIE NR 25

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz u pacjentów z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie dopuści, zgodnie z zapisami SWZ.

ZAPYTANIE NR 26

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. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wymaga.

ZAPYTANIE NR 27

Czy Zamawiający wymaga paski testowe pasujące do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wymaga.

ZAPYTANIE NR 28

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wymaga.



ZAPYTANIE NR 29

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który posiada pamięć minimum 400 pomiarów ?

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

ZAPYTANIE NR 30

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wymaga.

PAKIET IX – ODZIEŻ OCHRONNA, REKAWICE I MASKI OCHRONNE

ZAPYTANIE NR 31

Poz. 3 - Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

Czy zamawiający dopuści aby gramatura każdej warstwy wynosiła ok. 25 g/m²?

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie dopuści, zgodnie z zapisami SWZ.

- II. Zamawiający informuje, że na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, dokonuje modyfikacji treści projektu umowy zał. nr 13 do SWZ poprzez dodanie w § 3 po ust. 8 ust. 9 o treści:
- „9. Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do każdej dostawy zamawianej partii asortymentu, fakturę potwierdzającą dostarczoną ilość zamówionej partii wraz z ceną z oferty oraz ze wskazaniem numeru umowy w ramach której realizowana jest dostawa pod rygorem odmowy przyjęcia dostawy. W przypadku realizacji dostaw w ramach kilku zawartych umów - nie dopuszcza się do wystawiania faktury zbiorczej.”*

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Wszelkie dotychczasowe zapisy dotyczące miejsca, dnia i godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

DYREKTOR
21 WOJSKOWEGO SZPITALA
UZDROWSKO-REHABILITACYJNEGO
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Soz
dr n. med. Bernard Solecki
(Kierownik Zamawiającego)

Wykonano w egz. poj. – ad acta

Marian Pasek (41-3780919)

12.10.2021 r.

T 2602

8 PSU 2021 MODYFIKACJA tresci SWZ 1 ODPOWIEDZI na zapytania.docx