



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, sekretariat: (0-91) 43-29-500, fax (0-91) 43-29-501

Konto bankowe: BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

adres internetowy: www.spzozmswia.szczecin.pl, e-mail: biuro@spzozmswia.szczecin.pl

WAG-2375-24-~~2831~~04/18

Szczecin, dnia 16 lipca 2018 r.

WYJAŚNIENIE NR 1

Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), pn.: „Dostawa leków dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (wg kolejności wpływu):

Pytanie nr 1: Dot.: Pakiet 42, poz. 1 i poz. 2

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum, posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego?

Odpowiedź nr 1:

Tak.

Pytanie nr 2: Dot.: Pakiet 41, poz. 14 i poz. 15

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Cefepim, posiadał rejestrację do stosowania domięśniowego?

Odpowiedź nr 2:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 3: Dot.: Pakiet 44

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 1000mg + 200mg w opakowaniu x 5 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź nr 3:

Tak.

Pytanie nr 4: Dot.: Pakiet 39

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie 39 preparatu Ferinject (karboksymaltoa żelazowa) w dawce 500mg / 10ml x 1 amp.?

Odpowiedź nr 4:

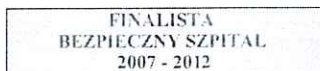
Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 5: Dot.: Pakiet 54, poz. 1

Czy ze względów ekonomicznych w Pakiecie 54 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 500 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp. strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium, czyli Fraxiparine multi inj 9500 j.m. / ml x 10f a 5ml (w ilości 31 opakowań) + strzykawka KD-JECTIII 1ml + igła 25G x 100 (w ilości 31 opakowań) + Mini Spike V X 1 szt. (w ilości 310 szt.)?

Odpowiedź nr 5:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.



szpital bez bólu

Pytanie nr 6: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 2) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w § 7 ust. 1 pkt 2) z 2,5% do wartości maksymalnej 0,2%?

Odpowiedź nr 6:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 7: Dot.: § 7 ust. 1 pkt 3) rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w § 7 ust. 1 pkt 3) z 2,5% do wartości maksymalnej 0,2%?

Odpowiedź nr 7:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 8: Dot.: § 9 ust. 3 i § 9 ust. 4 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający w § 9 ust. 3 i ewentualnie § 9 ust. 4 dopisze, że procedura zmiany cen nie ma zastosowania dla zmiany stawki VAT, która wchodzi w życie automatycznie z dniem wskazanym w odpowiedniej ustawie?

Odpowiedź nr 8:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 9: Dot.: Pakiet 56, poz. 3 i poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 56 poz. 3 i poz. 4 insulin w opakowaniu zawierającym 10. wstrzykiwaczy wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań?

Odpowiedź nr 9:

Tak.

Pytanie nr 10: Dot.: Pakiet 59, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 59 poz. 1 leku Amiodarowni w opakowaniu zawierającym 6 amp. wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań?

Odpowiedź nr 10:

Tak.

Pytanie nr 11: Dot.: Pakiet 9, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta, który zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem, gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara), co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie w napełnione ampułko-strzykawki, co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki (brak zachowanego sterylnego pola). Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) i zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte, brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 9 poz. 3 i stworzy osobny Pakiet?

Odpowiedź nr 11:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 12: Dot.: Pakiet 15, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg / ml, 5ml, rozt. d. / wst. 5f ?

Odpowiedź nr 12:

Tak.

Pytanie nr 13:

Prosimy o wyjaśnienie, czy dokonując przeliczeń opakowań na inne niż wyszczególnione w SIWZ, jeśli ilość wychodzi po przecinku, np. 25,33 op., czy należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglając w górę (26 op.) zachowując zapis, że ilość nie może być zwiększona o więcej niż 20%.

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający informuje, że Wykonawca zobligowany jest przeliczyć ilości zawarte w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ stosownie do właściwych instrukcji wyartykułowanych w SIWZ.

Pytanie nr 14: Dot.: Pakiet 60, poz. 1 – poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w Pakiet 60 poz. 1 - poz. 4 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiet 60 poz. 1 – poz. 4 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK,

C. choroby oczu w tym: ciężkie, ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź nr 14:

Tak.

Pytanie nr 15: Dot.: Pakiet 22, poz. 3

Czy można wycenić lek w postaci tabl. powł.?

Odpowiedź nr 15:

Tak.

Pytanie nr 16: Dot.: Pakiet 27, poz. 1, poz. 2, poz. 3

Czy można wycenić lek w postaci tabl. powł. o przedł. uwal. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 16:

Tak.

Pytanie nr 17: Dot.: Pakiet 29, poz. 2

Czy można wycenić lek w postaci tabl. powł. o przedł. uwal. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 17:

Tak.

Pytanie nr 18: Dot.: Pakiet 29, poz. 3

Czy należy wycenić lek w postaci tabl. o przedł. uwal. W takiej postaci lek jest dostępny.

Odpowiedź nr 18:

Tak.

Pytanie nr 19: Dot.: Pakiet 36, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiet 36 poz. 1 był preparat Makrogol 74g 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?

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 20: Dot.: Pakiet 36, poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby w Pakiet 36 poz. 1 był preparat Makrogol (74g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 21: Dot.: Pakiet 46, poz. 7

Nie ma leku w op. 160 tabl. Czy należy wycenić op. x 16 tabl. w ilości 24 op.?

Odpowiedź nr 21:

Tak.

Pytanie nr 22: Dot.: Pakiet 46, poz. 8

Zakończona produkcja Nystatinum zaw 5g/ 24 ml, dostępna jest Nystatyna Teva, 2800000 jm / 28ml. Prosimy o dopuszczenie do wyceny Nystatyna Teva, 2800000 jm / 28ml w ilości 60 szt.

Odpowiedź nr 22:

Tak.

Pytanie nr 23: Dot.: Pakiet 46, poz. 13

Nie ma leku w op. 160 tabl. Czy należy wycenić op. x 16 tabl. w ilości 24 op.?

Odpowiedź nr 23:

Tak.

Pytanie nr 24: Dot.: Pakiet 52, poz.2

Czasowy brak produkcji. Prosimy o wydzielenie pozycji, lub dopuszczenie do wyceny z ostatnią ceną sprzedaży i informacją o braku pod Pakietem.

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający informuje, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie nr 25:

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający informuje, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie nr 26: Dot.: § 4 ust. 4 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź nr 26:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 27: Dot.: § 6 ust. 7 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 7 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź nr 27:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 28: Dot.: § 7 ust. 1 rozdziału IV SIWZ – wzór umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

„1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:

- 1) jednostronnego rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy określonej w § 6 ust. 2,
- 2) opóźnienia w dostarczeniu poszczególnej partii zamówienia w wysokości **0,5%** wartości ceny **brutto** tej partii, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii zamówienia,**
- 3) opóźnienia w uzupełnieniu ilościowym lub w zakresie wymiany wadliwych produktów na pozbawione wad w terminie o którym mowa w § 4 ust. 4 w wysokości **0,5%** wartości **brutto** reklamowanej partii zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii zamówienia.”**

Odpowiedź nr 28:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 29: Dot.: Pakiet 4, poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu 4 poz. 5, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź nr 29:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 30: Dot.: Pakiet 7, poz. 3 i poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu 7 poz. 3 i poz. 4, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź nr 30:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 31: Dot.: Pakiet 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20 amp. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź nr 31:

Wykonawca nie wskazał, o który lek mu chodzi, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

Pytanie nr 32: Dot.: Pakiet 7

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 7 zaoferowania produktu pracującego z każdym rodzajem strzykawki, również w systemie bezigłowym?

Odpowiedź nr 32:

Wykonawca nie wskazał, o który lek mu chodzi, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

Pytanie nr 33: Dot.: Pakiet 8, poz. 1 i poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu 8 poz. 1 i poz. 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź nr 33:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią CHPL, Metamizol posiadał możliwość podania w dawce przekraczającej 5g?

Odpowiedź nr 34:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 35: Dot.: Pakiet 41, poz. 5, poz. 8, poz. 9, poz. 10

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu 41 poz. 5, poz. 8, poz. 9, poz. 10 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź nr 35:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 36: Dot.: Pakiet 41, poz. 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 41 poz. 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź nr 36:

Tak.

Pytanie nr 37: Dot.: Pakiet 41, poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 41 poz. 17 produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu stojącym i wyposażonym w dwa różnej wielkości porty, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź nr 37:

Tak.

Pytanie nr 38: Dot.: Pakiet 66, poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu 66 poz. 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź nr 38:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 39: Dot.: Pakiet 49, poz. 9

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefuroxyn w Pakiecie 49 poz. 9 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji, zgodnie z CHPL produktu?

Odpowiedź nr 39:

Wobec błędu popełnionego przez Wykonawcę treści zdanego pytania, Zamawiający nie jest w stanie udzielić na nie odpowiedzi.

Pytanie nr 40: Dot.: Pakiet 6, poz. 1, poz. 2, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamum w Pakiecie 6 poz. 1, poz. 2, poz. 3 posiadał w swoim składzie edytynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrąceniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamum?

Odpowiedź nr 40:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 41: Dot.: Pakiet 6, poz. 1, poz. 2, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie 6 poz. 1, poz. 2, poz. 3 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź nr 41:

Tak.

Pytanie nr 42: Dot.: Pakiet 7, poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 4 wymaga, aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godz. po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiolki?

Odpowiedź nr 42:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 43: Dot.: Pakiet 8, poz. 1, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Pylargin w Pakiecie 8 poz. 1, poz. 2 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50mg/ml, roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź nr 43:

Tak.

Pytanie nr 44: Dot.: Pakiet 8, poz. 8, poz. 9

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie 8 poz. 8, poz. 9 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Pylarginą zgodnie z CHPL produktu?

Odpowiedź nr 44:

Tak.

Pytanie nr 45: Dot.: Pakiet 41, poz. 6, poz. 7

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 41 poz. 6, poz. 7, aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temperaturze 2,8 stopnia C?

Odpowiedź nr 45:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Nadto, Zamawiający informuje, że zmodyfikowany został rozdział I SIWZ – Instrukcja dla Wykonawców oraz formularz oferty cenowej stanowiący załącznik nr 1 do SIWZ. Treść zmodyfikowanej SIWZ znajduje się na stronie internetowej Zamawiającego: <http://bip.spzozmswia.szczecin.pl/zamowienia-publiczne-powyzej-30-000-euro/dostawy/24-dostawa-lekow-dla-sp-zoz-mswia-w-szczecinie>

Dodatkowo, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że działając w oparciu o dyspozycję wyartykułowaną przez ustawodawcę w treści art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

– Prawo zamówień publicznych, wyznacza nowy następujący termin składania i otwarcia ofert:

- termin składania ofert: 17.08.2018 r., godz. 09:30.
- termin otwarcia ofert: 17.08.2018 r., godz. 10:00.

Kierownik
Wydziału Techniczno-Gospodarczego
Andrzej Krzysztof Macek
(78/16)

