

Ciechanów dnia 21.07.2020 r.

**Uczestnicy postępowania
o zamówienie publiczne**

dotyczy: dostawa sprzętu jednorazowego użytku ZP/2501/57/20

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie przekazuje odpowiedź na prośbę o wyjaśnienie siwz, skierowaną do zamawiającego przez wykonawców:

LP	Pytanie	Odpowiedź
1 igła do nakłuć lędźwiowych		
1	Zadanie 1 (igła do nakłuć lędźwiowych), pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych, których nasadka zabezpieczająca wykonana jest z polietylenu?	Tak
2	Prosimy o dopuszczenie igieł do nakłuć lędźwiowych w rozmiarach : 18,19,20,22G, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ	Tak
2 cewniki, dreny i materiały pomocnicze materiały jednorazowego użytku		
1	Zadanie 2 (Cewniki, dreny i materiały pomocnicze materiały jednorazowego użytku), pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści cewniki typu Foley dwudrożne o pojemności balonów: dla rozmiaru CH 6 – pojemność 3 ml, dla rozmiarów CH 8-10 – pojemność 3-5 ml?	Nie
2	Zadanie 2 (Cewniki, dreny i materiały pomocnicze materiały jednorazowego użytku), pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści zgłębniki do żołądkowe pełniące identyczną funkcję jak cewniki do karmienia?	Tak
3	Zadanie 2 (Cewniki, dreny i materiały pomocnicze materiały jednorazowego użytku), pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści kankę do odbytu w rozmiarze Ch 24 o średnicy 8 mm i długości 250 mm?	Tak
4	Zadanie 2 (Cewniki, dreny i materiały pomocnicze materiały jednorazowego użytku), pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści cewnik Petzera w zakresie rozmiarów CH 12 do CH 40?	Tak
5	Zadanie 2 (Cewniki, dreny i materiały pomocnicze materiały jednorazowego użytku), pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu przez nos w różnym zakresie długości drenów dla dorosłych, natomiast dla dzieci noworodków przy stałej długości drenu 200 cm?	Tak
6	Zadanie 2 (Cewniki, dreny i materiały pomocnicze materiały jednorazowego użytku), pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści cewniki Doufor trójbieżne CH 18 i CH20, w przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie tejże pozycji do osobnego pakietu?	Tak
7	Pakiet 2 Poz. 2 Czy Zamawiający wymaga: cewnik Dufour Hematria 3- drożny 18 CH, 20 CH, 22 CH był wykonany z wzmocnionego lateksu silikonowanego z balonem do 80 ml ?	Tak
8	Pakiet 2 Poz. 10 Prosimy o dopuszczenie: dren do drenażu dróg żółciowych rozmiar 12-22 CH 80cm x5cm x5 cm, latex silikonowany	Nie zmieniamy opisu
9	Pakiet 2 Poz.13, 14 i 15 Prosimy o wyłączenie tych pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi nam złożenie oferty.	Nie akceptujemy propozycji
10	Pakiet 2 Poz. 18 Czy zamawiający wymaga: cewnik Couvaliere trójbieżny rozmiary; 18 CH, 20 CH, był wykonany z wzmocnionego lateksu silikonowanego	Tak
3 sprzęt pomocniczy jednorazowy		
	Sprzęt pomocniczy jednorazowy, poz. 30-31 Czy zamawiający wydzielili poz.30-31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?	Nie

	Zadanie 3 (sprzęt pomocniczy jednorazowy) pozycja 30 Czy Zamawiający dopuści miskę tekturową o pojemności 4000 ml, wykonaną z papieru celulozowego o odporności na przeciekanie do 4 godzin?	Tak
	Zadanie 3 (sprzęt pomocniczy jednorazowy) pozycja 31 Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności 900 ml, wykonaną z masy papierowej i odporności na przesiąkanie do 4 godzin?	Tak
	Zadanie 3 (sprzęt pomocniczy jednorazowy) pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści osłonę na głowice RTG w rozmiarze 70x80cm?	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
	Zadanie 3 (sprzęt pomocniczy jednorazowy) pozycja 33 Czy Zamawiający dopuści osłonę na głowice RTG w rozmiarze 90x100cm?	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
	Zadanie 3 (sprzęt pomocniczy jednorazowy) pozycja 36 Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakiej wielkości opakowania (ilość sztuk w opakowaniu) szkiełek nakrywkowych Zamawiający oczekuje?	50 szt. w op.
	Zadanie 3 (sprzęt pomocniczy jednorazowy) pozycja 38 Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne pakowane po a'100 sztuk oraz ich wycenę za opakowanie z przeliczeniem ilości opakowań do 40?	Tak
4 sprzęt medyczny drobny		
1	<u>Sprzęt medyczny drobny, poz. 29 (osłonka na głowicę)</u> Czy zamawiający wydzieli poz.29 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?	Wyrażamy zgodę na złożenie w zakresie pakietu nr 4 oferty na dowolnie wybrana pozycję
2	<u>Sprzęt medyczny drobny, poz. 29 (osłonka na głowicę)</u> Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Tak
3	Zadanie 4 (sprzęt medyczny drobny), pozycja 29 Czy Zamawiający dopuści osłonki na głowicę dopochwową pakowaną po a'144 sztuki oraz ich wycenę za opakowanie z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem „w górę” do 105 opakowań?	Tak
5 przyrząd do drenażu		
1	Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszych cen oraz zdrowej konkurencji zgodzi się na zaoferowanie wysokiej jakości produktu równoważnego tj.: Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej o średnicy 1,14 mm z nicią reszta zgodna z SIWZ ?	Nie
6 kaniula		
1	Pakiet kaniule poz.1,2 Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule były wyposażone w 4 paski kontrastujące w RTG?	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
2	Pakiet kaniule poz.1 Czy Zamawiający wymaga kaniul z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi?	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
3	Pakiet kaniule poz.2, Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule posiadały zdejmowany uchwyt?	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
4	Pakiet kaniule poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul wykonanych z FEP.	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
5	Pakiet kaniule poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu.	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
6	Pakiet kaniule poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul wykonanych z FEP, posiadające 4 paski radiocieniujące oraz zdejmowany uchwyt, kaniule wyposażone w zastawkę antyzwrotną oraz elastyczne skrzydełka, igła silikonizowana, potrójnie ścięta z tylnym szlifem.	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
7	Pakiet kaniule poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP.	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
8	Pakiet kaniule poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące,	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów

	samodomykający się koreczek portu bocznego oraz elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszycia.	
9	Czy wszystkie oferowane kaniule mają pochodzić od tego samego producenta?	Nie stawiamy takiego wymogu
10	Czy oferowana kaniula bezpieczna ma chronić zarówno przed zakłuciem jak i przed zachlapaniem krwią ?	Tak
11	Czy oferowana kaniula bezpieczna do długotrwałych wlewów ma być wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, z potwierdzonym badaniami klinicznymi wpływie, na redukcję zapalenia żył w stosunku do innych materiałów?	Tak
12	Czy oferowane kaniule mają posiadać minimum 5 pasków kontrastujących w RTG dla lepszej widoczności w wypadku np. oderwania się fragmentu kaniuli i jej identyfikacji w naczyniu?	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
7 sprzęt wspomagający oddychanie		
1	Czy Zamawiający w pozycji 40 dopuści rurkę intubacyjną, przezroczystą o średnicy od 2,5 do 4,5 z mankietem niskociśnieniowym o standardowej przepuszczalności dla podtlenku azotu oraz rurkę intubacyjną o średnicy od 5 do 10 spełniającą wszystkie wymagania SIWZ.	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
2	Czy Zamawiający w pozycji 41 wymaga, aby rurka (tak, jak dotychczas stosowana przez Zamawiającego) była wykonana z mieszaniny silikonu i PCW (co wpływa na zwiększenie jakości rurki oraz komfortu pacjenta).	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
3	Czy Zamawiający z racji na zakończenie produkcji przez producenta zgodzi się na wydzielenie pozycji 50 do odrębnego pakietu?	Nie
4	Czy Zamawiający w pozycji 51 dopuści cewnik do odsysania w rozmiarach 14, 16 CH dla rurek intubacyjnych i w rozmiarach 12 i 14 CH dla rurek tracheostomijnych; spełniający pozostałe wymagania SIWZ.	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
5	Czy Zamawiający w pozycji 51 dopuści cewnik 1-światłowy (kanał irygacyjny umieszczony w przezroczystym łączniku T) do odsysania w układzie zamkniętym, na 72 godziny, do rurek tracheostomijnych, w rozmiarach: 14 i 16 CH, oraz cewnik do rurek intubacyjnych spełniający wszystkie wymagania SIWZ.	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
6	Czy Zamawiający w pozycji 52 wymaga, aby rurka nosowa (tak, jak dotychczas stosowana przez Zamawiającego) posiadała mankiet o klinicznie potwierdzonej przenikalności dla podtlenku azotu.	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
7	Czy Zamawiający wydzieli pozycję 53 do odrębnego pakietu. Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na pozostały w pakiecie asortyment.	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
8	Czy Zamawiający w pozycji 55 wymaga, aby rurka tracheostomijna była wyposażona w mankiet niskociśnieniowy?	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia
9	Czy Zamawiający w pozycji 56 dopuści mandryn, tj. prowadnicę, do rurki intubacyjnej do ukształtowania w rozmiarach: -2,0 mm / 22,5 cm- do rurek o średnicy 2,5-4,5 mm -4,0 mm / 33,5 cm - do rurek o średnicy 5,0-8,0 mm -5,0 mm / 36,5 cm - do rurek o średnicy 8,5-11,5 mm	Tak
10	Czy Zamawiający wydzieli pozycję 57 (filtr bakteryjno-wirusowy) do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na wydzielony asortyment.	Tak
11	Czy Zamawiający w pozycji 58 dopuści filtr bakteryjno-wirusowy do ssania z elastycznym łącznikiem, efektywność filtrowania >99,8%, elektrostatyczna metoda filtrowania, waga 6 g, przestrzeń martwa: 6ml, posiadający złącza dopasowane do standardowych przewodów i urządzeń ssących.	Tak
12	Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 58 do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na pozostały w pakiecie asortyment.	Nie
13	Czy Zamawiający w Pakiecie w pozycji 59 wymaga, aby nawilżacz sztuczny nos posiadał podwójny wkład papierowy po dwóch stronach (dwu-stronna powierzchnia wymiany z wkładem celulozowym) - gwarantujący wysoki poziom wydajności wymiany ciepła i wilgoci?	Tak
14	Czy Zamawiający w pozycji 60 wymaga, aby przewód do tlenoterapii był sterylny?	Tak
15	Sprzęt wspomagający oddychanie (LP. 57, 59) – Czy zamawiający wydzieli z części „Sprzęt wspomagający oddychanie” pozycje nr 57 i 59 i utworzy z nich osobną część np. „filtry i wymienniki ciepła”?	Nie
8 zestaw do zbiórki moczu		
	Zadanie 8 (zestaw do zbiórki moczu) pozycja 61 Czy Zamawiający dopuści dwudrożny zestaw do godzinowej zbiórki moczu. Komora kolekcyjna z białą tylną ścianą, podzielona na dwie komory pośrednie, ze skalą co 1ml od 3 do 40ml, co 5ml w zakresie 40 - 100ml oraz co 10ml w zakresie 100 -	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów

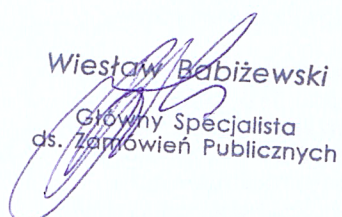
	500ml. Zestaw wyposażony w 2 filtry hydrofobowe, oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Obrotowy zawór spustowy oraz podwójny system mocowania (wieszak oraz regulowane taśmy). Worek zbiorczy o pojemności 2000ml z zaworem spustowym typu poprzecznego "T" mocowanym w otwartej zakładce (możliwość podwieszenia). Dwuświatłowy dren o długości 120cm wzmocnionym spiralą antyzagięciową przy wyjściu z komory, z klamrą zaciskową, zakończony łącznikiem stożkowym z zatyczką, wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek. Sterylny, opakowanie folia/papier?	
	Zadanie 8 (zestaw do zbiórki moczu) pozycja 62 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie wyżej wymienionej pozycji, co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.	Nie
9 myjki jednorazowe Część 9, pozycja 25		
1	<u>pozycja 25</u> Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu pakowanego w opakowaniach po 100 szt. z przeliczeniem odpowiedniej ilości zamawianej na 900 opakowań.	Tak
2	<u>pozycja 25</u> Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga myjki pokrytej poziomymi paskami mydła o neutralnym pH, które aktywuje się przy użyciu wody, czy też myjki bez środka myjącego?	pokrytej poziomymi paskami mydła o neutralnym pH, które aktywuje się przy użyciu wody
3	<u>pozycja 25</u> Czy Zamawiający dopuści myjki wykonane z następującej włókniny: § przednia warstwa: 100% poliester + środek myjący o neutralnym pH 5.5 § tylna warstwa: 100% polipropylen ?	Tak
4	<u>pozycja 25</u> Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?	
5	<u>pozycja 25</u> Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?	Tak
6	<u>pozycja 25</u> Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały karty charakterystyki oraz wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.	Tak
7	Myjki jednorazowe (LP. 25) – Czy zamawiający dopuści myjki wykonane w 50 % z wiskozy i 50 % z poliestru, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?	Nie zmieniamy postawionych w siwz wymogów
8	Zadanie 9 (myjki jednorazowe) pozycja 25 Czy zamawiający dopuści myjkę w formie rękawicy umożliwiającej założenie na dłoń wykonaną z materiału MOLTON?	Nie
9	Zadanie 9 (myjki jednorazowe) pozycja 25 Czy zamawiający dopuści myjkę foliowaną w formie rękawicy umożliwiającej założenie na dłoń wykonaną z materiału Airlaid + PE?	Nie
Dotyczy SIWZ		
1	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?	Tak
Dotyczy zapisów umowy:		
1	Par. 6 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "zwłoki"?	Nie
2	Par. 6 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,1% maksymalnej wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia?	Nie
3	Par. 6 ust. 5: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była	Nie

	wartość niezrealizowanej części umowy?	
4	Pytanie nr 1 Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
5	Pytanie nr 2 Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
6	Pytanie nr 3 Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
7	Pytanie nr 4 W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
8	Pytanie nr 5 Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
9	Pytanie nr 6 Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
10	Pytanie nr 7 Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
11	Pytanie nr 8 Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych , produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.	Zamawiający nie stawia takiego wymogu
12	Pytanie nr 9 Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych , produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.	Zamawiający nie stawia takiego wymogu

	Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.	Tak
	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.	Nie

Termin składania ofert do godz. 10:00 w dniu 27.07.2020 r. Otwarcie ofert w tym samym dniu o godz. 10:30 w pok. nr 20 (Sekcja ds. zamówień publicznych).


 DYREKTOR
 Andrzej Kamasa


 Wiesław Babiżewski
 Główny Specjalista
 ds. zamówień Publicznych