



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 07 lutego 2025 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania
platforma zakupowa**

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego dla zadania „Sukcesywne dostawy artykułów jednorazowego użytku oraz drobnego sprzętu medycznego VIII dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu” (sprawa 72/PN/2024).

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2024 poz. 1320), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie:

Pytanie 1:

PYTANIE 1 – pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści sterylny pojemnik na mocz pakowany indywidualnie w opakowaniu zbiorczym 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem na 148 pełnych opakowań, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści sterylny pojemnik na mocz pakowany indywidualnie w opakowaniu zbiorczym 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem na 148 pełnych opakowań, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Pytanie 2:

Pytanie do postępowania w zakresie ZADANIE NR 7

Pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści końcówki pakowane w worku po 1000 sztuk oraz wycenę 40 takich opakowań?

Pytanie do postępowania w zakresie ZADANIE NR 6

Pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści ezy sterylne pakowane po 20 sztuk bądź po 25 sztuk w woreczku strunowym, zbiorczo pakowane po 1000 sztuk (50x20) bądź (40x25) oraz wycenę 40 takich opakowań zbiorczych?

Pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści ezy sterylne pakowane po 20 sztuk bądź po 25 sztuk w woreczku strunowym, zbiorczo pakowane po 1000 sztuk (50x20) bądź (40x25) oraz wycenę 60 takich opakowań zbiorczych?

Pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści ezy sterylne pakowane po 25 sztuk w woreczku strunowym, zbiorczo pakowane po 1000 sztuk (40x25) oraz wycenę 40 takich opakowań zbiorczych?

Pytanie do postępowania w zakresie ZADANIE NR 2

Pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści próbówki pakowane po 1000 sztuk oraz wycenę 225 takich opakowań?

Pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści wymazówki pakowane ind. w opakowaniu zbiorczym pakowane po 100 sztuk oraz wycenę 500 takich opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Pytanie do postępowania w zakresie ZADANIE NR 7

Pozycja nr 3: Tak, Zamawiający dopuści końcówki pakowane w worku po 1000 sztuk oraz wycenę 40 takich opakowań z przeliczeniem ilości wg potrzeb Zamawiającego.

Pytanie do postępowania w zakresie ZADANIE NR 6

Pozycja nr 1: Tak, Zamawiający dopuści ezy sterylne pakowane po 20 sztuk bądź po 25 sztuk w woreczku strunowym, zbiorczo pakowane po 1000 sztuk (50x20) bądź (40x25) oraz wycenę 40 takich opakowań zbiorczych z przeliczeniem ilości wg potrzeb Zamawiającego.

Pozycja nr 2: Tak, Zamawiający dopuści ezy sterylne pakowane po 20 sztuk bądź po 25 sztuk w woreczku strunowym, zbiorczo pakowane po 1000 sztuk (50x20) bądź (40x25) oraz wycenę 60 takich opakowań zbiorczych z przeliczeniem ilości wg potrzeb Zamawiającego.

Pozycja nr 3: Tak, Zamawiający dopuści ezy sterylne pakowane po 25 sztuk w woreczku strunowym, zbiorczo pakowane po 1000 sztuk (40x25) oraz wycenę 40 takich opakowań zbiorczych z przeliczeniem ilości wg potrzeb Zamawiającego

Pytanie do postępowania w zakresie ZADANIE NR 2

Pozycja nr 2: Tak, Zamawiający dopuści próbówki pakowane po 1000 sztuk oraz wycenę 225 takich opakowań z przeliczeniem ilości wg potrzeb Zamawiającego.

Pozycja nr 3: Tak, Zamawiający dopuści wymazówki pakowane ind. w opakowaniu zbiorczym pakowane po 100 sztuk oraz wycenę 500 takich opakowań z przeliczeniem ilości wg potrzeb Zamawiającego.

Pytanie 3:

Pytanie dotyczy wadium dla zadania 11

W specyfikacji w tabeli podającej wysokość wadium dla poszczególnych zadań dla zadania 11 podana jest kwota 900,00 zł natomiast wg nazwy zadania: Drobny sprzęt laboratoryjny 8 podana jest informacja że Zamawiający odstępuje od żądania wadium. Pytanie brzmi: która wersja jest wiążąca?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Zadaniu 11 " Drobny sprzęt laboratoryjny 9" wymaga wniesienia wadium w wysokości 900,00 zł, w Zadaniu 10 " Drobny sprzęt laboratoryjny 8" Zamawiający odstępuje od żądania wadium.

Pytanie 4:

Zadanie 11- Czy Zamawiający dopuści pojemniki do moczu wykonane z polipropylenu, o pojemności 150ml, skalowany do 100ml, z matowym polem do opisu, pakowane indywidualnie?

Zadanie 11- Czy Zamawiający oczekuje aby pojemniki do moczu były sterylne?

Zadanie 11- Czy Zamawiający dopuści pojemniki do moczu w opakowaniu zbiorczym a'250szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zadanie 11- Czy Zamawiający dopuści pojemniki do moczu wykonane z polipropylenu, o pojemności 100ml, posiadający podziałkę, bez pola do opisu, pakowane indywidualnie?

Zadanie 11- Czy Zamawiający dopuści pojemniki do moczu w opakowaniu zbiorczym a'90szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie 11- Tak, Zamawiający dopuści pojemniki do moczu wykonane z polipropylenu, o pojemności 150ml, skalowany do 100ml, z matowym polem do opisu, pakowane indywidualnie

Zadanie 11- Tak, Zamawiający oczekuje aby pojemniki do moczu były sterylne

Zadanie 11- Tak, Zamawiający dopuści pojemniki do moczu w opakowaniu zbiorczym a'250szt z przeliczeniem zamawianej ilości

Zadanie 11- Nie, Zamawiający nie dopuści pojemniki do moczu wykonane z polipropylenu, o pojemności 100ml, posiadający podziałkę, bez pola do opisu, pakowane indywidualnie

Zadanie 11- Tak, Zamawiający dopuści pojemniki do moczu w opakowaniu zbiorczym a'90szt z przeliczeniem zamawianej ilości

Pytanie 5:**Opis przedmiotu zamówienia Załącznik nr 2.1-2.21 – Formularz ofertowy**

Zad. 2. Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 200 przy łącznej ilości opakowań 1125?

Zad. 6. Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 1000 przy łącznej ilości opakowań 40?

Zad. 6. Poz. 2- Czy Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 1000 przy łącznej ilości opakowań 60?

Zad. 6. Poz. 3- Czy Zamawiający dopuści ezy pakowane po 20 szt. (op. handlowe 200 szt. = 10x20)?

Zad. 7. Poz. 4- Czy Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 200 przy łącznej ilości opakowań 25?

Zad. 8. Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 100 przy łącznej ilości opakowań 8?

Projekt umowy (Załącznik nr 8 do SWZ)

Dotyczy &3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 3 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Dotyczy &7 ust. 1 lit. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 1% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Dotyczy &7 ust. 1 lit b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 1% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień opóźnienia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Opis przedmiotu zamówienia Załącznik nr 2.1-2.21 – Formularz ofertowy

Zad. 2. Poz. 1- Tak, Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 200 przy łącznej ilości opakowań 1125 z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.

Zad. 6. Poz. 1- Tak, Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 1000 przy łącznej ilości opakowań 40 z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.

Zad. 6. Poz. 2- Tak, Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 1000 przy łącznej ilości opakowań 60 z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.

Zad. 6. Poz. 3- Tak, Zamawiający dopuści ezy pakowane po 20 szt. (op. handlowe 200 szt. = 10x20) z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.

Zad. 7. Poz. 4- Tak, Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 200 przy łącznej ilości opakowań 25 z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.

Zad. 8. Poz. 1- Tak, Zamawiający dopuści ilość sztuk w opakowaniu 100 przy łącznej ilości opakowań 8 z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego

Projekt umowy (Załącznik nr 8 do SWZ)

Dotyczy &3 ust. 1

Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć o jakiej wartości będą składane przyszłe zamówienia, nie mniej jednak dochowa starań aby były one o wartości nie mniejszej niż wartość wskazana w pytaniu.

Dotyczy &7 ust. 1 lit. a)

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 1% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy

Dotyczy &7 ust. 1 lit b)

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 1% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień opóźnienia.

Pytanie 6:

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 11 pozycji 1 pojemnik na mocz 100 ml sterylny pakowany pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 300 szt. godnie z przeliczeniem ilości?
2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 11 pozycji 1 pojemnik do moczu 100 ml sterylny pojedynczo pakowany o pojemności całkowitej 120 ml z zakrętką i etykietą do opisu w opakowaniu 50 szt zgodnie z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Nie, Zamawiający nie dopuści w pakiecie 11 pozycji 1 pojemnik na mocz 100 ml sterylny pakowany pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 300 szt. godnie z przeliczeniem ilości
2. Tak, Zamawiający dopuści w pakiecie 11 pozycji 1 pojemnik do moczu 100 ml sterylny pojedynczo pakowany o pojemności całkowitej 120 ml z zakrętką i etykietą do opisu w opakowaniu 50 szt zgodnie z przeliczeniem ilości.

Pytanie 7:

Pytanie nr 1, pakiet nr 6

Dot. poz. nr 1,2,3 - Czy Zamawiający wymaga aby produkty, były pakowane w łatwootwieralne opakowania typu blister papier- folia?

Pytanie nr 2, pakiet nr 6

Dot. poz. nr 3 - Czy Zamawiający dopuści- Ezy igłowe mikrobiologiczne wykonane z polistyrenu, służące do przenoszenia pojedynczych kolonii. Gładkie i elastyczne, nie niszczące powierzchni agaru. Sterylne pakowanie po 20 szt. Op.= 1000 szt. (50x20)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Pytanie nr 1, pakiet nr 6

Dot. poz. nr 1,2,3- Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby produkty, były pakowane w łatwootwieralne opakowania typu blister papier- folia

Pytanie nr 2, pakiet nr 6

Dot. poz. nr 3 – Tak, Zamawiający dopuści- Ezy igłowe mikrobiologiczne wykonane z polistyrenu, służące do przenoszenia pojedynczych kolonii. Gładkie i elastyczne, nie niszczące powierzchni agaru. Sterylne pakowanie po 20 szt. Op.= 1000 szt. (50x20)

Pytanie 8:

1. Czy Zamawiający w pakietach 2 i 7 dopuści dopuści asortyment niebędący wyrobem medycznym, ale przeznaczony do użytku ogólnolaboratoryjnego ?

Z dniem 26 maja 2022 weszło w życie rozporządzenie IVDR (UE) 2017/746, które formalnie zastępuje obowiązującą Dyrektywę Europejską 98/79/WE dla wyrobów medycznych diagnostyki in vitro. Nowe rozporządzenie 2017/746 wprowadza bardziej rygorystyczne i szczegółowe przepisy dotyczące klasyfikacji wyrobów medycznych i powiązanych z nimi produktów. W związku z tymi zmianami prawnymi i organizacyjnymi, Producenci z którymi współpracujemy podjęli decyzję o zaprzestaniu oznaczania znakiem CE IVD niektórych produktów. Artykuły te zostaną zaklasyfikowane jako wyroby „do ogólnego użytku laboratoryjnego”. Chcemy podkreślić, że produkty te mogą być używane zarówno w ogólnej diagnostyce jak i w diagnostyce laboratoryjnej in vitro z ludzkimi próbkami biologicznymi. Podobne zmiany klasyfikacji wyrobów są obecnie wprowadzane przez wielu innych producentów wyrobów medycznych.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 6 w poz 1,2,3 dopuści ezy z PP? Pozostałe parametry bez zmian.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 6 w poz 1,2, 3 dopuści ezy z PP pakowane po 20 szt w blistry typu papierfolia?

4. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1, w pozycji nr 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zawierających 20 sztuk testów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

5. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1, w pozycji nr 4, wyrazi zgodę na zaoferowanie szybkiego testu immunochromatograficznego do jakościowego wykrywania antygenów *Helicobacter pylori* w ludzkich próbkach kału, którego czułość wynosi 95,5%?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Nie, Zamawiający w pakietach 2 i 7 nie dopuszcza asortyment niebędący wyrobem medycznym, ale przeznaczony do użytku ogólnolaboratoryjnego.
2. Nie, Zamawiający w pakiecie 6 w poz 1,2,3 nie dopuści ezy z PP.
3. Nie, Zamawiający w pakiecie 6 w poz 1,2, 3 nie dopuści ezy z PP pakowane po 20 szt w blistry typu papierfolia.
4. Tak, Zamawiający w Zadaniu nr 1, w pozycji nr 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zawierających 20 sztuk testów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.
5. Nie, Zamawiający w Zadaniu nr 1, w pozycji nr 4, nie wyrazi zgody na zaoferowanie szybkiego testu immunochromatograficznego do jakościowego wykrywania antygenów *Helicobacter pylori* w ludzkich próbkach kału, którego czułość wynosi 95,5%

Pytanie 9:

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji nr 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w konfekcji 1 op. = 25 szt.?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem zaproponuje Zamawiającemu 64 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w konfekcji 1 op.= 40 szt.?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem zaproponuje Zamawiającemu 6 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w konfekcji 1 op.= 25 szt.?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem zaproponuje Zamawiającemu 28 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji nr 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w konfekcji 1 op. = 25 szt. z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.
2. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji nr 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w konfekcji 1 op.= 40 szt. z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.
3. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w konfekcji 1 op.= 25 szt. z przeliczeniem ilości według potrzeb Zamawiającego.

Pytanie 10:

Pytania do umowy zał. 8:

1. (§ 6 ust. 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji z 5 dni roboczych do 7 dni ?
2. (§ 3 ust. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany reklamowanego towaru z 3 dni roboczych do 7 dni ?

Uzasadnienie:

Nie wszystkie oferowane produkty znajdują się na stałe na stanie w naszym magazynie, a w przypadku zgłoszenia reklamacji produkty te musimy wpięrow sprowadzić bezpośrednio od producenta do naszego magazynu. W związku z czym 3 dniowy termin realizacji jest niemożliwy do dotrzymania. Realny czas realizacji reklamacji to 7 dni.

3. (§ 7) Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto oraz niezrealizowanej części umowy.

Uzasadnienie:

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

4. (§ 7 ust. 1 pkt. a) Prosimy o podanie podstaw prawnych naliczania kar umownych. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 0,5 % wartości NETTO danej dostawy częściowej za każdy stwierdzony przypadek dostarczenia produktów o niewłaściwej jakości (gorszej niż deklarowana) i zwłokę wymiany?

Uzasadnienie:

Prośbę swą motywujemy tym iż zgodnie z kodeksem cywilnym umowy powinna cechować równość stron stosunku cywilnego. Korekta, o którą prosimy w znacznym stopniu przybliży wymagany prawem charakter. W treści KC nie ma postanowień, które wskazywałyby na preferowanie Zamawiającego, zawierającego umowę o Zamówienie publiczne. Także żaden zapis z Prawa Zamówień Publicznych nie uprawnia Zamawiającego do czynienia odstępstw od zasady równości stron.

5. (§ 7 ust. 1 pkt. b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary tj. ... 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni, 0,5 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień zwłoki ”
6. (§ 7 ust. 1 pkt.c) Prosimy o wyjaśnienie i podanie podstaw prawnych zapisu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy?

Uzasadnienie:

Projektując zapisy umowne w przedmiocie kar umownych, Zamawiający powinien mieć na uwadze, że wykonawcy nie odpowiadają za zdarzenia, na których powstanie nie mają wpływu. Ponadto takie uregulowanie jest nieuzasadnionym rozszerzeniem odpowiedzialności wykonawcy. Kary umowne winny być powiązane z zawinieniem wykonawcy, na bazie art. 473 k.c. w związku z art. 5k.c.

Odpowiedź Zamawiającego:

Pytania do umowy zał. 8:

1. (§ 6 ust. 5) Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji z 5 dni roboczych do 7 dni
2. (§ 3 ust. 6) Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu wymiany reklamowanego towaru z 3 dni roboczych do 7 dni.
3. (§ 7) Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto oraz niezrealizowanej części umowy.
4. (§ 7 ust. 1 pkt. a) Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów umowy.
5. (§ 7 ust. 1 pkt. b) Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów umowy.
6. (§ 7 ust. 1 pkt.c) Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów umowy.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający w zadaniu 3 pozycji 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie szybkiego testu immunochromatograficznego do wykrywania narkotyków w moczu o parametrach: COC300,THC50,MOR300,AMP500,BAR300,BZ0300?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w zadaniu 3 pozycji 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie szybkiego testu immunochromatograficznego do wykrywania narkotyków w moczu o parametrach: COC300,THC50,MOR300,AMP500,BAR300,BZ0300.