

Ogłoszenie nr 500036867-N-2017 z dnia 02-10-2017 r.

## **Nowy Tomyśl: OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

### **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

### **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 593213-N-2017

**Data:** 26-09-2017

### **SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej imienia doktora Kazimierza Hologii, Krajowy numer identyfikacyjny 63982000400000

Poznańska 30, 64300 Nowy Tomyśl, woj. wielkopolskie, państwo Polska, tel. 061 4427314, 4427311, e-mail spzoz18@post.pl, faks 614 422 152.

Adres strony internetowej (url): [www.szpital-nowytomyśl.pl](http://www.szpital-nowytomyśl.pl)

### **SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU**

#### **II.1) Tekst, który należy zmienić:**

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** II.

**Punkt:** 4)

**W ogłoszeniu jest:** Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy: produktów farmaceutycznych w tym leków, płynów infu: wyrobów medycznych zgodnie z asortymentem i terminami dostawy przedstawionymi szczegółowo w Załączniku 1A do SIWZ – (f asortymentowo– cenowym), w którym podano szacunkową ilość produktów usystematyzowanych w 2 pakietach. 2. Zamawiający aby: a) produkty farmaceutyczne zaoferowane przez Wykonawcę w ofercie posiadały wymagane przepisami ustawy z dnia 06 wrz roku Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 z późn. zm.) właściwe pozwolenia na dopuszczenie do ob stosowania na terenie Polski wydane przez uprawniony do tego organ. b) dostarczane towary spełniały wymagania jakościowe pr przepisami i normami obowiązującymi na terenie RP oraz wymogi co do opakowania, transportu i przechowywania; Wykonawca z będzie zapewnić transport produktów farmaceutycznych w taki sposób, aby spełnić warunki narzucone w tym zakresie przez prod Powyższy wymóg dotyczy zwłaszcza leków termolabilnych. c) opis produktu, nazwa handlowa, producent, wielkość opakowania, s ważności umieszczone były na każdym opakowaniu jednostkowym; d) wszystkie wymagane informacje o produktach zamieszczar etykietach bądź opakowaniach sporządzone były w języku polskim; e) termin ważności produktów (leków) był nie krótszy niż 12 r momentu dostarczenia go do Apteki Zamawiającego; f) Wykonawca oferując produkt leczniczy, wyrób medyczny znajdujący się n

leków refundowanych, przy obliczeniu ceny musi wziąć pod uwagę zapisy art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych ( tekst jednolity Dz. U. z 2016 poz. 1536 ze zm.) wystawiana faktura zawierała numer umowy; h) dostarczania oryginału faktury i jednej kopii. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty równoważnej w tym sensie, że dopuszcza możliwość zaoferowania odpowiedników produktów farmaceutycznych wyszczególnionych w Załączniku 1A do SIWZ pod warunkiem, że odpowiedniki będą posiadać tę samą nazwę międzynarodową, tę samą taką samą postać farmaceutyczną lub zbliżoną postać farmaceutyczną, nie powodującą powstania różnic terapeutycznych oraz takie wskazanie terapeutyczne co środek opisany przez Zamawiającego na formularzu asortymentowo –cenowym. Zamawiający nie dopuszcza zmiany w zakresie czasu działania tj. preparaty o przedłużonym działaniu nie mogą być zamienione na te, o niemodyfikowanym czasie uwalniania i na odwrót. Przez odpowiednik rozumie się produkt leczniczy posiadający: - tę samą nazwę międzynarodową; - tę samą taką samą postać farmaceutyczną lub zbliżoną postać farmaceutyczną, nie powodującą powstania różnic terapeutycznych; - takie wskazanie terapeutyczne; Przedmiot zamówienia oferowany przez Wykonawcę, który jest zakwalifikowany do wyrobów medycznych, spełniać warunki dopuszczenia do obrotu i do używania określone ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017, poz. 211, z późn. zm), tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy : - deklarację zgodności CE produktu (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego) - certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, pomiarowa, IIa, IIB, III) - zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity z 2016 r., poz. 2142 z późn. zm.) lub ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 poz. 211, z późn. zm.), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania. W składaniu ofert na pakiety 1-2 dopuszcza się inną ilość tabletek, ampulek, kilogramów, itp. w opakowaniu. Przy przeliczaniu ilości tabletek, ampulek, kilogramów, itp.) na inną ilość należy wyliczyć całkowitą ilość (tabletek, ampulek, kilogramów itp.) i podzielić przez ilość w opakowaniu. Opakowanie niepełne należy zaokrąglić w górę.

**W ogłoszeniu powinno być:** Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy: produktów farmaceutycznych w tym leków, produktów infuzyjnych, wyrobów medycznych zgodnie z asortymentem i terminami dostawy przedstawionymi szczegółowo w Załączniku 1A do SIWZ (formularzu asortymentowo– cenowym), w którym podano szacunkową ilość produktów usystematyzowanych w 4 pakietach. 2. Zamawiający wymaga, aby: a) produkty farmaceutyczne zaoferowane przez Wykonawcę w ofercie posiadały wymagane przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 z późn. zm.) właściwe pozwolenia na dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie Polski wydane przez uprawniony do tego organ. b) dostarczane towary spełniały wymagania jakościowe przewidziane przepisami i normami obowiązującymi na terenie RP oraz wymogi co do opakowania, transportu i przechowywania; c) zobligowany będzie zapewnić transport produktów farmaceutycznych w taki sposób, aby spełnić warunki narzucone w tym zakresie przez producenta. Powyższy wymóg dotyczy zwłaszcza leków termolabilnych. d) opis produktu, nazwa handlowa, producent, wielkość opakowania, seria, data ważności umieszczone były na każdym opakowaniu jednostkowym; e) wszystkie wymagane informacje o produktach muszą być na etykietach bądź opakowaniach sporządzone były w języku polskim; f) termin ważności produktów (leków) był nie krótszy niż : - dla leków refundowanych, przy obliczeniu ceny musi wziąć pod uwagę zapisy art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych ( tekst jednolity Dz. U. z 2016 poz. 1536 ze zm.) wystawiana faktura zawierała numer umowy; h) dostarczania oryginału faktury i jednej kopii. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty równoważnej w tym sensie, że dopuszcza możliwość zaoferowania odpowiedników produktów farmaceutycznych wyszczególnionych w Załączniku 1A do SIWZ pod warunkiem, że odpowiedniki będą posiadać tę samą nazwę międzynarodową, tę samą taką samą postać farmaceutyczną lub zbliżoną postać farmaceutyczną, nie powodującą powstania różnic terapeutycznych oraz takie wskazanie terapeutyczne co środek opisany przez Zamawiającego na formularzu asortymentowo –cenowym. Zamawiający nie dopuszcza zmiany w zakresie czasu działania tj. preparaty o przedłużonym działaniu nie mogą być zamienione na te, o niemodyfikowanym czasie uwalniania i na odwrót. Przez odpowiednik rozumie się produkt leczniczy posiadający: - tę samą nazwę międzynarodową; - tę samą taką samą postać farmaceutyczną lub zbliżoną postać farmaceutyczną, nie powodującą powstania różnic terapeutycznych; - takie wskazanie terapeutyczne; Przedmiot zamówienia oferowany przez Wykonawcę, który jest zakwalifikowany do wyrobów medycznych, spełniać warunki dopuszczenia do obrotu i do używania określone ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017, poz. 211, z późn. zm), tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy : - deklarację zgodności CE produktu (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego) - certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, pomiarowa, IIa, IIB, III) - zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity z 2016 r., poz. 2142 z późn. zm.) lub ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 poz. 211, z późn. zm.), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania. W składaniu ofert na pakiety 1-2 dopuszcza się inną ilość tabletek, ampulek, kilogramów, itp. w opakowaniu. Przy przeliczaniu ilości tabletek, ampulek, kilogramów, itp.) na inną ilość należy wyliczyć całkowitą ilość (tabletek, ampulek, kilogramów itp.) i podzielić przez ilość w opakowaniu. Opakowanie niepełne należy zaokrąglić w górę.

Zamawiającego w Załączniku 1A do SIWZ pod warunkiem, że odpowiedniki będą posiadać tę samą nazwę międzynarodową, tę samą taką samą postać farmaceutyczną lub zbliżoną postać farmaceutyczną, nie powodującą powstania różnic terapeutycznych oraz takiego wskazanie terapeutyczne co środek opisany przez Zamawiającego na formularzu asortymentowo –cenowym. Zamawiający nie dozwolonej zmiany w zakresie czasu działania tj. preparaty o przedłużonym działaniu nie mogą być zamienione na te, o niemodyfikowanym celu uwalniania i na odwrót. Przez odpowiednik rozumie się produkt leczniczy posiadający: - tę samą nazwę międzynarodową; - tę samą taką samą postać farmaceutyczną lub zbliżoną postać farmaceutyczną, nie powodującą powstania różnic terapeutycznych; - takie wskazanie terapeutyczne; Przedmiot zamówienia oferowany przez Wykonawcę, który jest zakwalifikowany do wyrobów medycznych, spełniać warunki dopuszczenia do obrotu i do używania określone ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017, poz. 211, z późn. zm), tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy : - deklarację zgodności CE produktu (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego) - certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, pomiarowa, IIa, IIb, III) - zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity z 2016 r., poz. 2142 z późn. zm.) lub ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 poz. 211, z późn. zm.), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania. W składaniu ofert na pakiety 1-2 dopuszcza się inną ilość tabletek, ampułek, kilogramów, itp. w opakowaniu. Przy przeliczaniu ilości ampułek, kilogramów, itp.) na inną ilość należy wyliczyć całkowitą ilość (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) i podzielić przez ilość opakowania. Opakowanie niepełne należy zaokrąglić w górę.

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** IV.

**Punkt:** 1.2)

**W ogłoszeniu jest:** Tak Informacja na temat wadium Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia jest wniesienie w wysokości przewidzianej dla pakietu/ów, na który/e, na które Wykonawca składa ofertę. Oferta nie zabezpieczona akceptowalnym wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania! Wadium dla oferty obejmującej swym zakresem wszystkie pakiety wynosi 4.600 zł. W przypadku oferty częściowej obejmującej swym zakresem jeden pakiet wadium stanowi właściwa dla danego pakietu kwota wadium dla poszczególnych pakietów: Pakiet nr 1 – 2.680,00 zł (słownie: Dwa tysiące sześćset osiemdziesiąt zł 00/100) Pakiet nr 2 – 1.920,00 zł (słownie: Jeden tysiąc dziewięćset dwadzieścia zł 00/100) Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach przewidzianych w art. 45 ust. 6 ustawy, tj. : - w pieniądzu; - w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym; - w gwarancjach bankowych; - w gwarancjach ubezpieczeniowych; - w poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust.5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2007 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. z 2014 r. poz. 1804 oraz z 2015r. poz. 978 i 1240). Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na poniższy rachunek bankowy: PKO BP O/ Nowy Tomyśl 37 1020 4144 0000 6702 0007 0220 dopiskiem „Wadium produkty farmaceutyczne – SPZOZ\_NT/DZP/PN/07/17” W przypadku wniesienia wadium w formie innej niż oryginał dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium należy dołączyć do oferty, w sposób umożliwiający zwrot dokumentu w art. 46 ust. 1 ustawy. Natomiast kserokopia dokumentu poświadczona za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę winna zostać dołączona do oferty w sposób uniemożliwiający jej dekompletację. Termin wniesienia wadium: a) Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert. b) W przypadku wadium wnoszonego w pieniądzu, jako termin wniesienia wadium przyjęty został dzień 2017-10-02, godz. 13:20.

uznania kwoty na rachunku Zamawiającego. c) Wadium musi być wniesione na cały okres związania ofertą. d) Wniesienie wadium innej niż pieniądź poprzez dołączenie go do oferty jest równoznaczne z wniesieniem go przed upływem terminu składania ofert, p warunkiem złożenia oferty przed terminem składania ofert. e) oferta Wykonawca zostanie odrzucona w niniejszym postępowaniu podstawie art. 89 ust. 1 pkt 7b ustawy Pzp), jeżeli jego oferta przed upływem terminu składania ofert nie zostanie zabezpieczona wymaganej wysokości i wybranej formie określonej w SIWZ.

**W ogłoszeniu powinno być:** Tak Informacja na temat wadium Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia je wniesienie wadium w wysokości przewidzianej dla pakietu/ów, na który/e, na które Wykonawca składa ofertę. Oferta nie zabezpieczona w akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania! Wadium dla oferty obejmującej swym zakresem wszystkie pakiety wynosi 4.600 zł. W przypadku oferty częściowej obejmującej swym zakresem jeden pakiet wadium stanowi właściwa dla danego pakietu kwota wadialna. Kwoty wadialne dla poszczególnych pakietów: Pakiet nr 1 – 2.670,00 zł(słownie: Dwa tysiące sześćset siedemdziesiąt 00/100) Pakiet nr 2 - 1.750,00 zł(słownie: Jeden tysiąc siedemset pięćdziesiąt zł 00/100) Pakiet nr 3 - 170,00 zł(słownie: Sto siedemdziesiąt zł 00/100) Pakiet nr 4 - 10,00 zł (słownie: Dziesięć zł 00/100) Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach przewidzianych w art. 45 ust. 6 ustawy, tj. : - w pieniądzu; - w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym; - w gwarancjach bankowych; - w gwarancjach ubezpieczeniowych; - w poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust.5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2007 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. z 2014 r. poz. 1804 oraz z 2015r. poz. 978 i 1240). Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na poniższy rachunek bankowy: PKO BP O/ Nowy Tomyśl 37 1020 4144 0000 6702 0007 0200 0000 0000 0000 0000 0000 dopiskiem „Wadium produkty farmaceutyczne – SPZOZ\_NT/DZP/PN/07/17” W przypadku wniesienia wadium w formie innej niż pieniądź oryginał dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium należy dołączyć do oferty, w sposób umożliwiający zwrot dokumentu w przypadku odrzucenia oferty w sposób uniemożliwiający jej dekompletację. Termin wniesienia wadium: a) Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert. b) W przypadku wadium wnoszonego w pieniądzu, jako termin wniesienia wadium przyjęty zostanie dzień uznania kwoty na rachunku Zamawiającego. c) Wadium musi być wniesione na cały okres związania ofertą. d) Wniesienie wadium innej niż pieniądź poprzez dołączenie go do oferty jest równoznaczne z wniesieniem go przed upływem terminu składania ofert, p warunkiem złożenia oferty przed terminem składania ofert. e) oferta Wykonawca zostanie odrzucona w niniejszym postępowaniu podstawie art. 89 ust. 1 pkt 7b ustawy Pzp), jeżeli jego oferta przed upływem terminu składania ofert nie zostanie zabezpieczona wymaganej wysokości i wybranej formie określonej w SIWZ.

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** Załącznik I

**Punkt:** Część nr: 1

**W ogłoszeniu jest:** 1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych) oraz określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt lub roboty budowlane:Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa produktów farmaceutycznych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia podany został w załączniku 1A do SIWZ - Formularzu asortymentowo-cenowym. Termin realizacji pojedynczej dostawy nie może przekroczyć godziny od chwili złożenia zamówienia telefonicznie lub mailem oprócz dni ustawowo wolnych od pracy, niedziel oraz świąt. Zamawiający zastrzega sobie prawo zgłaszania dostaw na CITO (na leki dla ratowania życia).

**W ogłoszeniu powinno być:** 1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjną usługę lub roboty budowlane:Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa produktów farmaceutycznych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia podany został w załączniku 1A do SIWZ - Formularzu asortymentowo-cenowym (po modyfikacji). Termin realizacji pojedynczej dostawy: 24 godziny od chwili złożenia zamówienia telefonicznie lub mailem oprócz dni ustawowo wolnych od pracy, niedziel oraz świąt. Zamawiający zastrzega sobie prawo zgłaszania dostaw na CITO (na leki dla ratowania życia).

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** Załącznik I

**Punkt:** Część nr: 2

**W ogłoszeniu jest:** Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa produktów farmaceutycznych - płynów infuzyjnych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia podany został w załączniku 1A do SIWZ - Formularzu asortymentowo-cenowym. Termin realizacji pojedynczej dostawy: 24 godziny po zamówieniu telefonicznym lub mailem

**W ogłoszeniu powinno być:** Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa produktów farmaceutycznych - płynów infuzyjnych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia podany został w załączniku 1A do SIWZ - Formularzu asortymentowo-cenowym (po modyfikacji). Termin realizacji pojedynczej dostawy: 24 godziny po zamówieniu telefonicznym lub mailem

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** IV.

**Punkt:** 6.2)

**W ogłoszeniu jest:** Data: 2017-10-06, godzina: 10:00

**W ogłoszeniu powinno być:** Data: 2017-10-09, godzina: 10:00

**II.2) Tekst, który należy dodać**

**Miejsce, w którym należy dodać tekst:**

**Numer sekcji:** Załącznik I

**Punkt:** Część nr: 3

**Tekst, który należy dodać w ogłoszeniu:** Część nr: 3 Nazwa: Pakiet nr 3. Metronidazol. 1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów farmaceutycznych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia podany został w załączniku 1A do SIWZ - Formularzu asortymentowo-cenowym (po modyfikacji). Termin realizacji pojedynczej dostawy: 24 godziny po zamówieniu telefonicznym lub mailem. Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33600000-6, 33692500-2 3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości części zamówienia): Wartość bez VAT: Waluta: 4) Czas trwania lub termin wykonania: okres w miesiącach: 12 okres w dniach: data rozpoczęcia: data zakończenia: 5) Kryteria oceny ofert: Kryterium Znaczenie Cena brutto 100,00

**Miejsce, w którym należy dodać tekst:**

**Numer sekcji:** Załącznik I

**Punkt:** Część nr: 4

**Tekst, który należy dodać w ogłoszeniu:** Część nr: 4 Nazwa: Pakiet nr 4. MonoVer. 1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (w zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstw innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów farmaceutycznych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia podany został w załączniku 1A do SIWZ - Form asortymentowo-cenowym(po modyfikacji). Termin realizacji pojedynczej dostawy: 24 godziny po zamówieniu telefonicznym lub n Zamawiający zastrzega sobie prawo zgłaszania dostaw na CITO (na leki dla ratowania życia). 2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV 33600000-6, 3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia): Wartość bez VAT: Wal trwania lub termin wykonania: okres w miesiącach: 12 okres w dniach: data rozpoczęcia: data zakończenia: 5) Kryteria oceny ofe  
Znaczenie Cena brutto 100,00

Drukuj