

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Znak sprawy:
EP/220/62/2017/1

Data:
23.08.2017r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/62/2017, pn. Dostawa różnych produktów leczniczych, płynów dożylnych, produktów dietetycznych oraz siatek przepuklinowych dla SPWSZ w Szczecinie.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j.w. zostało złożone pytanie do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w oparciu o które Zamawiający dokonuje zmianę treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytania Wykonawcy:

ZESTAW 1

Zapytanie 1:

Czy w **zadaniu Nr 35** poz. 11, 12 i 13 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml, 2ml.) i zadaniu Nr 37 poz. 10 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 500 mcg/ml, 2ml.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w **zadaniu Nr 35** poz. 11, 12 i 13 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml, 2ml.) i zadaniu Nr 37 poz. 10 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 500 mcg/ml, 2ml.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 35 poz. 11, 12 i 13 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml, 2ml.) i zadaniu Nr 37 poz. 10 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 500 mcg/ml, 2ml.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Zapytanie 4:

Czy w **zadaniu Nr 35** poz. 11, 12 i 13 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml, 2ml.) i zadaniu Nr 37 poz. 10 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 500 mcg/ml, 2ml.) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 27 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

Zapytanie 5:

Czy **Zamawiający** w zadaniu Nr 35 poz. 11, 12 i 13 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml, 2ml.) i zadaniu Nr 37 poz. 10 (BUDESONIDE zawiesina do nebulizacji 500 mcg/ml, 2ml.) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?**

Odpowiedź:

Dotyczy zadania nr 35, poz. 11,12,13 – Zamawiający wymaga aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta, ze względu na łączenie dawek.

Dotyczy zadania nr 37, poz. 10 – Zamawiający nie wymaga

ZESTAW 2

Dotyczy: EP/220/62/2017 zadanie 29 pozycja 1 termin składania ofert 18.09.2017

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy: EP/220/62/2017 zadanie 30 pozycje 1, 2 termin składania ofert 18.09.2017

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

ZESTAW 3

Dotyczy **zadania nr 48 poz. nr 1,2,5** - -prosimy o wykreślenie w/w pozycji z uwagi na zakończenie produkcji i brak zamienników.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmianę Opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 48 *Różne produkty lecznicze* poprzez wykreślenie pozycji 1,2,5.

- w załączniku nr 1 do SIWZ *Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:*
1) zadanie nr 48 *Różne produkty lecznicze*, otrzymuje nowe brzmienie:

„Zadanie nr 48. Różne produkty lecznicze. CPV 33.69.00.00-3.

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Ilość [op.]
1.	Clarithromycin 0,5 g x 1 fiol. - 1 op.	2 500
2.	Gentamycinum i.m. , i.v., 80 mg/2ml x 10 amp. - 1 op.	760
3.	Ampicillinum + Sulbactam 0,75 g x 1 fiol. - 1 op.	50
4.	Doxycyclinum 20 mg/ml x 10 fiol. - 1 op.	100
5.	Ciprofloxacinum 100 mg/10ml x 5 amp. - 1 op.	5
6.	Ganciclovir 500 mg x 1 fiol. - 1 op.	440
7.	Cefamandol 1 g x 1 fiol. - 1 op.	75
8.	Lincomycinum 600 mg/2ml x 1 fiol. - 1 op.	20

9.	Levofloxacinum 250 mg/50ml x 5 fiol. - 1 op.	10
10.	Colistimethate sodium 1 mln j.m. x 20 fiol. - 1 op.	130
11.	Amphotericinum B proszek do sporządzania roztworu infuzyjnego 50 mg - 1 op.	165
12.	Fluconazole 200 mg/100ml x 1 fiol. - 1 op.	4 150

W formularzu oferty asortymentowo-cenowej należy podać cenę jednostkową za 1 opakowanie

Powyższa zmiana została naniesiona w **poprawionym Załączniku nr 1 do SIWZ: Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia – Zadanie nr 48**, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

- Zamawiający dokonuje zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia – rozdział VIII *Wymagania dotyczące wadium*, pkt 1 – dla zadania nr 48, który otrzymuje brzmienie:

„1. Wykonawca zobowiązany jest **wnieść przed upływem terminu składania ofert wadium w wysokości:**

Nr zadania	Kwota wadium w PLN
Zadanie nr 1	8 640,00
Zadanie nr 2	15 719,00
Zadanie nr 3	1 940,00
Zadanie nr 4	12 973,00
Zadanie nr 5	3 956,00
Zadanie nr 6	58,00
Zadanie nr 7	4 060,00
Zadanie nr 8	343,00
Zadanie nr 9	984,00
Zadanie nr 10	4 867,00
Zadanie nr 11	142,00
Zadanie nr 12	1 015,00
Zadanie nr 13	155,00
Zadanie nr 14	85,00
Zadanie nr 15	1 076,00
Zadanie nr 16	171,00
Zadanie nr 17	23 210,00
Zadanie nr 18	1 530,00
Zadanie nr 19	1 951,00
Zadanie nr 20	1 610,00
Zadanie nr 21	500,00
Zadanie nr 22	6 724,00
Zadanie nr 23	804,00
Zadanie nr 24	141,00
Zadanie nr 25	3 042,00
Zadanie nr 26	1 006,00
Zadanie nr 27	2 631,00
Zadanie nr 28	37,00
Zadanie nr 29	1 700,00
Zadanie nr 30	49,00
Zadanie nr 31	136,00
Zadanie nr 32	10 350,00
Zadanie nr 33	1 163,00
Zadanie nr 34	109,00
Zadanie nr 35	43 454,00

Zadanie nr 36	2 064,00
Zadanie nr 37	10 487,00
Zadanie nr 38	1 245,00
Zadanie nr 39	2 625,00
Zadanie nr 40	70 674,00
Zadanie nr 41	1 270,00
Zadanie nr 42	2 050,00
Zadanie nr 43	866,00
Zadanie nr 44	1 657,00
Zadanie nr 45	2 412,00
Zadanie nr 46	117,00
Zadanie nr 47	1 965,00
Zadanie nr 48	5 820,00
Zadanie nr 49	1 129,00
Zadanie nr 50	1 188,00
Zadanie nr 51	58,00
Zadanie nr 52	3 430,00

ZESTAW 4

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia **w Zadaniu 19 poz. 7 i Zadaniu 40 poz. 29** w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii*, występującego w postaci kapsułek konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **Zadaniu 40 poz. 33** w przedmiotowym postępowaniu:

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnego preparatu w postaci tabletek powlekanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Kolejne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w **Zadaniu 37 poz. 6 i w Zadaniu 40 poz. 28** w przedmiotowym postępowaniu:

3. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus*, w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu i podawana w formie doustnej zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

4. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowanego spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią

ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu i podawana w formie doustnej zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia **w Zadaniu 41 poz. 2** w przedmiotowym postępowaniu:

5. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Stosowanie bakterii gatunku *L. rhamnosus* w preparatach probiotycznych jest zalecane w rekomendacjach ESPGHAN (w odróżnieniu od wieloskładnikowych mieszanin bakterii probiotycznych występujących w niskich stężeniach, nie posiadających takich rekomendacji). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

ZESTAW 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 40, pozycjach nr 34 i 42 preparatu Pangrol 10 000 j.Ph.Eur x 50 kapsułek oraz Pangrol 25 000 j.Ph.Eur x 20 kapsułek, z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowania, którego skład to:

1 kapsułka Pangrol 10 000 j. (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.

1 kapsułka Pangrol 25 000 j. (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1250 j. Ph. Eur.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat Pangrol 10 000 w pozycji 34 zadania nr 40 oraz Pangrol 25 000 w poz. 42 zadania nr 40. W przypadku zaoferowania Pangrol 25 000x20 kapsułek należy przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając ją do pełnych ilości „w górę”.

ZESTAW 6

1.Czy Zamawiający w par. 3.1 usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „ale nie może być niższa niż 100 zł.” I wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2%? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w par. 3.1 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.2 frazę: „Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.”? Wykonawca za opóźnienie w dostawie zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej określonej w par. 3.1. Obowiązek zapłaty dodatkowej kary umownej określonej w par. 3.2 powoduje, że będzie on płacił podwójną karę za to samo naruszenie umowy. Nadto zapis powyższy, zwłaszcza dotyczący kwoty 200zł, grozi Wykonawcy rażąco stratą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający w par. 3.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający w par. 3.3 wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2%? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający w par. 3.2 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 3.3 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 7

1. **Dotyczy Zadania nr 3 poz. 1**

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Aciclovir 250 mg w opakowaniu x 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. **Dotyczy Zadania nr 3 poz. 2**

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Ambroxol hydrochloricum 15 mg / 2 ml w opakowaniu x 5szt. , z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. **Dotyczy Zadania nr 21**

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Levofloxacinum 500 mg/100ml w opakowaniu x 5 worków, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

ZESTAW 8

Dotyczy Pełnomocnictwa – podpisania oferty

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że niniejsze zapytanie nie dotyczy interpretacji treści SIWZ a de facto interpretacji przepisów Kodeksu cywilnego regulujących instytucję pełnomocnictwa. Zamawiający wskazuje, że każdy dokument pełnomocnictwa oceniany będzie indywidualnie, w zakresie zachowania wymaganej formy pisemnej pełnomocnictwa, ważności i skuteczności jego udzielenia oraz co do tego, czy udzielony zakres umocowania odpowiadał czynnościom faktycznie dokonany przez pełnomocnika w ramach postępowania o udzielenie zamówienia. Nie sposób jednak ocenić czy opisany przez wykonawcę zakres umocowania będzie wystarczający bez wiedzy na temat tego, jakich czynności pełnomocnik faktycznie dokona.

Dotyczy § 3 ust.1, 3 wzoru umowy

Paragraf 3 ust. 1, 3 wzoru umowy zawiera informacje, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki (§ 3 ust.1) oraz za nieterminowe dostarczenie reklamowanego zamówienia (§ 3 ust.3)...

Zapis taki sprzeczny jest z art. 5 KC oraz art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar do wysokości kar ustawowych tj. do 0,5% za każdy dzień opóźnienia niezrealizowanego lub reklamowanego zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy

Nawiązując do w/w paragrafu projektu umowy stanowiącej element SIWZ pragniemy zwrócić się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmiany w wielkości kar umownych, dotyczących zakupów interwencyjnych, które stanowią równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.

Zapis taki świadczy o tym, że Zamawiający za niedostarczenie towaru w terminie oprócz wysokiej kary umownej obciąży Wykonawcę dodatkową karą jaką jest różnica ceny powiększona o 20%, ale nie niższa niż 200 zł . Może zdarzyć się również, że np Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy, w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności a w myśl ww punktu Zamawiający będzie naliczał wysokie kary spowodowane różnicą cen towaru w zakupie interwencyjnym.

Pozostawienie takiego zapisu sprawia, że strony umowy nie są równoprawne.

Dlatego też wnosimy o wykreślenie w/w ppkt ze wzoru umowy lub jego odpowiednią modyfikację.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ust. 4 wzoru umowy

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 20% wartości umowy na dane zadanie w przypadku rozwiązania umowy.

Naszym zdaniem, kary umowne winny być naliczane od wartości niezrealizowanej dostawy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości zapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego w terminie świadczenia (czyli dostawy).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego
Małgorzata Usielska