

Znak sprawy ZP.12.PN.2017 z dnia 11.09.2017 r.

„Uzdrowisko-Rabka” S.A, działając na podst. art. 38 ust 2, Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r- Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r., poz.2164, z późn. zm.) odpowiada na zapytania do treści SIWZ :

Dot.Pakiet nr1 Podpakiet 4 poz.25

1.Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow (Cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml(objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta.Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwwzkrzepowe i przeciwbakteryjne.Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta.Specjalna budowa ampułko-strzykawki Citra Flow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96Bara.Cisnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi(1,7Bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3 ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2,69Bara) a nie dotyczy produktu Citra-Flow.

Pakowany w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki.Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł,które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego.Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki Citra-Flow nie powoduje refluku krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi.Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu plastikowy film,brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylnie pole) w ilości 100 szt w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

2.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.25 z pakietu nr.1 podpakiet 4 i stworzy osobny pakiet.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Dot. Załącznik 3/ 2, poz. 12

Pyt. 1 .Czy zaszła omyłka pisarska i Zamawiający w poz. 12 miał na myśli pompki do kanistrów z poz. 9 i 11 ?

Odp. Zamawiający w poz. 12 miał na myśli pompki do kanistrów z poz. 9 i 11

Pyt. 2 – Dot. Załącznik 3/ 2, poz. 13

Prosimy o dopuszczenie tabletek chlorowych o pH ok. 6, spełniających pozostałe zapisy siwz.

Odp. Dopuszczamy tabletki chlorowe o pH ok.6 spełniające pozostałe zapisy siwz.

Pyt. 3 – Dot. Załącznik 3/ 2, poz. 27

Prosimy o dopuszczenie chusteczek o spektrum działania B (Tbc), F, V (Adeno, Polyoma, Rota, Noro, HIV, HBV, HCV)w opakowaniu softpack, spełniające pozostałe wymagania siwz

Odp.Dopuszczamy chusteczki o spektrum działania B (Tbc), F, V (Adeno, Polyoma, Rota, Noro, HIV, HBV, HCV)w opakowaniu softpack, spełniające pozostałe wymagania siwz

Pyt. 4 – Dot. Załącznik 3/ 2, poz. 38

Prosimy o dopuszczenie emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz ciała i włosów wykazującej działanie antybakteryjne (w tym E coli), spełniającej pozostały opis siwz

Odp. Dopuszczamy emulsję do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz ciała i włosów wykazującej działanie antybakteryjne (w tym E coli). spełniające pozostałe wymagania siwz

Pyt. 5 – Dot. Załącznik 3/ 2, poz. 41 (ostatnia)

Prosimy o określenie ilości (sztuk) opakowań.

Odp. Omyłka pisarska – prosimy o wykreślenie poz .nr 41

dotyczy Pakietu nr 4.

Poz.12. Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 szt.?

Odp . Dopuszczamy kieliszki w opakowaniach a 75 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości 34800 szt.

Poz.13. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, by komora była wolna od PCV?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Poz.16-17. Czy Zamawiający dopuści produkt zamienny z innym kolorem tłoka?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Poz.16-17. Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym tłokiem?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Poz.19 Czy Zamawiający mógłby doprecyzować ilość sztuk w opakowaniu?

Odp. Opakowania a 100szt.

Poz.19. . Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80 lub 70 sztuk?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Poz.22, Czy Zamawiający mógłby doprecyzować jakiej pojemności butelki żelu oczekuje?

Odp. Opakowanie 500g

Poz.23. Czy Zamawiający mógłby doprecyzować jakiej pojemności butelki żelu oczekuje?

Odp. Opakowanie 250g

Poz.26. Czy Zamawiający dopuści korek do kaniul, którego trzpień znajduje się na tej samej linii co krawędź?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

dotyczy pakietu nr 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 zamiennie opakowań typu butelka KabiClear w tych pozycjach, gdzie opakowanie KabiPac jest niedostępne?

Opakowanie KabiClear to butelka stojąca z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami, w pełni przezroczysta, co umożliwia pełną widoczność dodawanych leków oraz kontrolę nad przygotowaniem infuzji.

Odp. Tak

Dot.części nr 3/2

1.Czy w poz.26 Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji i mycia narzędzi o spektrum działania obejmującym B,F (C.albicans,A.niger) Tbc (M.avium V (w tym adeno,polio,noro) S (c.difficile) w czasie 10 minut i stężeniu do 2% oraz S (B.subtilis) w czasie 30 minut i stężeniu 1 % spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

2.Czy w poz.27 Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu.Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła,porcelany Metalu,gumy,tworzyw sztucznych szkła akrylowego.Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii,blokach operacyjnych,do dezynfekcji aparatury medycznej,sprzętu,foteli zabiegowych,lamp,inkubatorów.Bez zawartości aldehydów i fosforanów,nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni.Spektrum działania,potwierdzone normami z obszaru medycznego;B (MRSA),F(C.albicans),V(HIF,HBV,HCV,wirus grypy,Vaccinia,BVDV,HSV,Ebola) – 1 minuta Tbc(M.terrae) – 5 minut.

Odp.Dopuszczamy.

3.Czy w poz.28 i 29 Zamawiający dopuści preparat w koncentracji na bazie czwartorzędowych związków amonowych,przeznaczony do dezynfekcji oraz mycia urządzeń ssących .Bez zawartości aldehydów.Polecany do systemów ssących,unitów stomatologicznych,separatorów amalgamatu.Może być używany do dezynfekcji obiegu zamkniętego w wannach z hydromasażem,zapobiega powstawaniu biofilmów.Produkt niepieniący.Spektrum działania B (MRSA),F(C.albicans),V(HIF,HBV,HCV,Ebola,grypa,wirus opryszczki)stężenie 2% w czasie 15 minut.Produkt przebadany zgodnie z EN 14885.Opakowanie 1l,5l.Wyrób medyczny.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

4.Czy w poz.30,31 i 32 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania na bazie 60% propan-2olu i chlorheksydyny.Łagodny dla skóry,zawierający glicerynę.Bezbarwny o przyjemnym,delikatnym zapachu .Spektrum działania: ;B (MRSA),F(C.albicans) Tbc (M.terrae),V(HIV,HBV,HCV,HSV,Vaccinia,grypa,Ebola,Rota).Dezynfekcja higieniczna 30 sek.Dezynfekcja chirurgiczna 45 sek.Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

2. Czy Zamawiający w par. 5.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. **Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.**

Odp. Tak

2. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kar umownych określonych w par. 9.1.a z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

Odp. Zamawiający zmniejszyła wartość kar umownych określonych w par. 9.1.a z 3% do 2%.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 6 poz. 32?.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 6 poz. 42,43?.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 1 i 2 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125 i 0,25 mg/ml) oraz w pakiecie Nr 1 poz. 42 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,5 mg/ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 1 i 2 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125 i 0,25 mg/ml) oraz w pakiecie Nr 1 poz. 42 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,5 mg/ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 1 i 2 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125 i 0,25 mg/ml) oraz w pakiecie Nr 1 poz. 42 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,5 mg/ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 1 i 2 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125 i 0,25 mg/ml) oraz w pakiecie Nr 1 poz. 42 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,5 mg/ml) **Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?**Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Zapytanie 5:

Czy **Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 1 i 2 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,125 i 0,25 mg/ml) oraz w pakiecie Nr 1 poz. 42 (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,5 mg/ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?**

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Pytanie nr 1

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 6 - 11

Czy Zamawiający miał na myśli opakowania a' 100 szt.?

Odp. Tak

Pytanie nr 2

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 12

Czy Zamawiający miał na myśli opakowania a' 80 szt.?

Odp. Dopuszczamy kieliszki w opakowaniach a' 80 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości 34800 szt.

Pytanie nr 3

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 16 - 20

Czy Zamawiający ma na myśli opakowania a' 100 szt.?

Odp. Tak

Pytanie nr 4

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 22

Czy Zamawiający oczekuje żelu do badań USG w opakowaniach a' 500 g, tak jak dotychczas używany?

Odp. Tak

Pytanie nr 5

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 23

Czy Zamawiający oczekuje żelu do badań EKG w opakowaniach a' 250 g, tak jak dotychczas używany?

Odp. Tak

Pytanie nr 6

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 24

Czy Zamawiający ma na myśli elektrody pakowane po 50 szt.?

Odp. Tak

Pytanie nr 7

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 27 – 33., 52 - 55

Czy Zamawiający ma na myśli rękawiczki niejałowe pakowane po 100 szt. w opakowaniu?

Odp. Tak

Pytanie nr 8

Dotyczy Załącznik nr 3/8 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby glukometry spełniały poniższe parametry:

- metoda pomiaru – biosensoryczna
- zakres pomiaru – 10 – 600 mg/dL
- hematokryt – 20-70%
- objętość próbki krwi – 0,8 µm
- rodzaj próbki – krew włośniczkowa i noworodkowa
- glukometr wyposażony w automatyczny wyrzutnik pasków
- wynik pomiaru w ciągu 5 sekund?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Pytanie nr 1

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 43

Czy Zamawiający miał na myśli przedłużacz przezroczysty?

Odp. Tak

Pytanie nr 2

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 44

Czy Zamawiający miał na myśl przedłużacz bursztynowy do leków światłoczułych?

Odp. Tak

Pytanie nr 1

Dotyczy Załącznik nr 3/4 poz. 47

Czy Zamawiający ma na myśli ostrza chirurgiczne ze stali węglowej nr 18 pakowane po 100 szt. produkcji firmy Swann Morton?

Odp. Tak

Dot. Pakietu nr 8

1. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych podających wyniki pomiaru w zakresie min.20-600 mg/dl?

Odp. . Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

2 Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%?. Informujemy że węższy zakres HCT (tj.od wartości pow.35%) oznacza możliwość uzyskiwania nieprawidłowych wyników pomiarów m.in.u kobiet w ciąży i dzieci poniżej 6.roku życia u których prawidłowe,fizjologiczne wartości hematokrytu bywają niższe niż 35%.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

3.Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym,co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

4.Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od wsunięcia paska (nie podając konkretnie jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

5.Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe,które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m.in. u pacjentów z niewydolnością serca lub generalnie różnymi,nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

6.Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów,które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień-co spowoduje,że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to ,aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym.Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru,zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odp Pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

7.Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasycająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku,dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej,znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków,przy czym każda z fiołek może być zużyta w ciągu 4 miesięcy); h) Zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności

wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32^oC; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

8.Czy Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki wynosił min.4 miesiące?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

9.Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z wyrzutnikiem zużytego paska za pomocą przycisku – co eliminuje bezpośredni kontakt personelu z krwią użytkowników,zwiększając higienę i bezpieczeństwo pomiaru?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Dot.Pakietu nr.1 podpakiet 7 poz.36

9.Czy z uwagi na podanie składu suplementu diety,Zamawiający dopuści produkt spełniający te same cele,zawierający w składzie asparaginyan ornityny (100mg) i cholinę (35mg) w postaci tabletek powlekanych (opakowanie x 40tabl.)?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Dotyczy: pakiet 1 podpakiet 4 pozycje 55, 56

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 55 i 56 do osobnego pakietu?

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Dot.Pakiet 1 Podpakiet 4 poz.25

1.Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock (Cytrynian sodu) w stężeniu 4 % w postaci bezigłowej ampulki x 5 ml z systemem Luer Slip,Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do heparyny,stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT),stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

2.Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 230 sztuk w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu, Przetargowym ZP.12.PN.2017, w pakiecie(zadaniu) Pakiet nr 1 podpakiet 1 Dermatologia,w pozycji 41 dotyczącej „Sudokrem” dopuszcza możliwość zaoferowania Kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g(dawniej Sudolan)-

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Dot.Pakiet nr 1 Podpakiet 7 poz.61

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej FLORACTIN

X 20kapsulek lub Floractin Box x 300(20blistrów x 15 kapsulek-z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania)producenta Novascon Pharmaceuticals.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Dotyczy: pakiet 1.7, poz. 61, Przewód pokarmowy i metabolizm

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu ?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie w wyniku zastosowania tej technologii efektywniej kolonizują jelito, ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie czynników zewnętrznych (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji, jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia danego produktu.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

Odp. Pozostajemy przy zapisie w SIWZ

Równocześnie Zamawiający informuje o przedłużeniu termin składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach .W dniu dzisiejszym zostaną naniesione poprawki w formularzach asort.-cenowych.

Termin składania ofert został przedłużony do dnia 20.09.2017r godz,08.30.

UWAGA : wszelkie dodatkowe informacje dotyczące przedmiotowego postępowania, będą podawane na stronie internetowej zamawiającego: www.uzdrowisko-rabka.pl /. W związku z powyższym , prosimy o bieżące śledzenie podawanych informacji.

Członek Zarządu



Auszubimber

w imieniu Zamawiającego