

Częstochowa, dn. 15.05.2015 r.

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:
**DOSTAWA LEKÓW RÓŻNYCH,
ANTYBIOTYKÓW, IMMUNOGLOBULIN,
ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH**
Znak sprawy: DAZ.26.34.2015

L.dz. 1295/15

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907, ze zm., dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1: Czy Zamawiający w części nr 51 poz. 4 (Bupivacaine Spinal Heavy 0,5% 4ml amp.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający w części nr 3 poz. 5, 6 i 7 (Metoprolol succinate 100, 25 i 50 mg tabl. o przedł. uwaln.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 3: Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 1 (Esomeprazolom 40 mg inj. doż.) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba reflowowa przełyku (GERD) u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami reflowu ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4: Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.4. termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5: Czy Zamawiający w par. 6.2.1. zmieni termin uzupełnienia braków ilościowych przy reklamacji z 3 dni na 7 dni? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6: Czy Zamawiający w par. 8.1.1. na końcu dopisze frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie proponowanego zapisu do umowy zawieranej z Wykonawcą.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wykreśli par. 8.1.4 względnie dopisze, że zmiana może odbyć się tylko na wniosek Wykonawcy? Istnieje zasadnicza różnica ceny między lekiem oryginalnym, a generycznym z uwagi na koszty poniesione na jego odkrycie i badania. Nie są to produkty, które mogą być oferowane w identycznej cenie leku generycznego - wiązałoby się to z rażącą stratą dla Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8: Czy Zamawiający zmniejszy karę umowną określoną w par. 10.1.c. z 10% do wysokości max. 2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9: Czy Zamawiający zmniejszy karę umowną określoną w par. 10.1.d. z 10% do wysokości max. 2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 z zadania nr 55 do oddzielnego pakietu, z jednoczesnym ustaleniem wadium? Od lat specjalizujemy się w konfekcjonowaniu i przygotowywaniu chemikaliów (aceton, ksylen, izopropanol, alkohol bezwonny i utrwalacze formalinowe) dla potrzeb pracowni histopatologicznych i chcielibyśmy mieć możliwość przedstawienia konkurencyjnej /korzystnej oferty na te produkty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela z Części Nr 55 pozycję nr 3 - Formaldehyde płyn 10% 1000 ml do nowej części – Części Nr 74. W związku z tym załączamy do niniejszych wyjaśnień zmieniony formularz asortymentowo-cenowy dla Części Nr 55 i formularz asortymentowo-cenowy dla utworzonej Części Nr 74, stanowiące integralną część SIWZ, jako obowiązujące do składania oferty.

W związku z wydzieleniem pozycji nr 3 ustala się wysokość wadium: dla Części Nr 55 – 20,00 zł oraz dla Części Nr 74 – 180,00 zł.

Pytanie 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zadania nr 64 w zakresie:

1. Opisu przedmiotu zamówienia/nazwy międzynarodowej zastępując zapis: „Koncentrat zespołu protrombiny PCC przywracający działanie układu krzepnięcia do stosowanych doustnych antykoagulantów lub niedoborów zależnych od vit. K. Gotowy do natychmiastowego użycia drogą dożylną 600j.m.” następującym: „Koncentrat zespołu protrombiny PCC przywracający działanie układu krzepnięcia do stosowanych doustnych antykoagulantów lub niedoborów zależnych od vit. K. Gotowy do natychmiastowego użycia drogą dożylną”.

2. Jednostek miary i zastąpienie zapisu: „ j.m.” następującym „op”.

3. Ilość wg. jednostek miary: „63000” następującym „126”.

Uzasadnienie: Obecny opis przedmiotu zamówienia narusza art. 29 ust. 2, art. 30 ust. 4 oraz art. 7 ust. 1 UPZP. Zgodnie z przytoczonymi przepisami Zamawiający zobowiązany był bowiem opisać przedmiot zamówienia w sposób nie utrudniający uczciwej konkurencji, równo traktujący wykonawców jak również ze wskazaniem dopuszczalnych rozwiązań równoważnych. Tymczasem opis przedmiotu zamówienia dla części nr 64 faworyzuje produkt oferowany przez jednego wykonawcę, a konkretnie produkt o nazwie handlowej Prothromplex, dystrybuowany na terenie Polski przez firmę Baxter.

Proponowana przez nas modyfikacja opisu przedmiotu zamówienia dla części nr 64 umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a także doprowadzi do uzyskania przez Zamawiającego w ramach prowadzonego postępowania produktu, który odpowiada jego potrzebom, przy zachowaniu zasad postępowania wynikających z art. 29 ust. 2, art. 30 ust. 4 oraz art. 7 ust. 1 UPZP.

Nie bez znaczenia w niniejszej sprawie jest również to, że obecne ukształtowanie zapisów ogłoszenia, całkowicie blokujące możliwość konkurencyjności ofertami, z dużym prawdopodobieństwem doprowadzi do naruszenia zasad wydatkowania środków publicznych, w szczególności rzetelnego i gospodarnego dokonywania wydatków. Ponadto, zachowując dotychczasowy kształt opisu przedmiotu zamówienia w części nr 32 Zamawiający naraża się na odpowiedzialność z tytułu naruszenia art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz.U. z 2005 r. nr 14 poz. 114 ze zm.). Dawkowanie PCC jest bardzo indywidualne. Poszczególne firmy farmaceutyczne produkujące preparaty czynników zespołu protrombiny opracowały własne,

dedykowane tylko danemu preparatowi algorytmy dawkowania. Przeliczanie należytnej dawki PCC produkowanych przez rózne koncerny farmaceutyczne na opakowania jest zgodne z praktyką kliniczną i wpisuje się w celowe i oszczędne gospodarowanie środkami publicznymi w przeciwieństwie do przeliczania na tzw. „jednostkę międzynarodową leku”. Realnym wyznacznikiem zawartości czynników krzepnięcia pozostaje średnie stężenie białka w 20 ml preparatu określone w charakterystyce leku każdego PCC dostępnego w Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę w zakresie punktu 1. Tym samym wprowadza do opisu przedmiotu zamówienia w Części Nr 64 proponowaną zmianę: Koncentrat zespołu protrombiny PCC przywracający działanie układu krzepnięcia do stosowanych doustnych antykoagulantów lub niedoborów zależnych od vit. K. Gotowy do natychmiastowego użycia drogą dożylną.

W pozostałym zakresie – dotyczącym punktu 2 i 3 pytania – Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

W związku z wprowadzeniem proponowanej zmiany do opisu przedmiotu zamówienia załączamy do niniejszych wyjaśnień – zmieniony formularz asortymentowo-cenowy dla Części Nr 64, stanowiący integralną część SIWZ, jako obowiązujący do składania oferty.

Pytanie 12: Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13: Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14: Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15: Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 16: Czy Zamawiający dopuści w Części 40 w poz. 1 możliwość zakupu preparatu Multilac®?

Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu

1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania 1 kapsułka na dobę. W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy: 1. Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem. 2. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę: Lactobacillus helveticus, Lactococcus lactis, Bifidobacterium longum, Bifidobacterium breve, Lactobacillus rhamnosus, Streptococcus thermophilus, Bifidobacterium bifidum, Lactobacillus casei, Lactobacillus plantarum. 3. Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej. 4. Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit. 5. Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii. 6. Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników. 7. Nie wymaga przechowywania w lodówce. 8. Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17: Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 12 miał na myśli Glypressin 1mg/8,5ml x 5 amp – tylko taka dawka jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18: Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 12 poz. 3 lek Ketokonazol 200 mg – zakończona produkcja, brak zamiennika, z pakietu nr 49 poz. 9 lek Trilafon 100mg/ml - zakończona produkcja, brak zamiennika, z pakietu nr 61 poz. 2 lek Uman Big 540 jm - zakończona produkcja, brak zamiennika.

Odpowiedź: Tak. W przypadku składania oferty we wskazanych wyżej częściach przy ww. lekach należy napisać adnotacje: zakończona produkcja, brak zamiennika.

Pytanie 19: Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 poz. 14 miał na myśli Fosfomycynum + Trometamolum tj. Monural 3 g sasz?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20: Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 164 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu Lactobacillus rhamnosus GG o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek, który zawiera najlepiej przebadany szczep bakterii (ponad 500 badań klinicznych), wysoką dawkę (aż 6 mld) w jednej kapsułce. Dzięki czemu wystarcza jedna kapsułka dziennie, nie wymaga przechowywania w lodówce, można stosować równocześnie z antybiotykiem, jest jednym z nielicznych preparatów probiotycznych obecnych na rynku, który można stosować u niemowląt od pierwszych dni życia?

Odpowiedź: Nie dotyczy przedmiotowego postępowania.

Pytanie 21: Czy Zamawiający w pakiecie 41 poz. 4 miał na myśli Atropinum + Diphenoxylate tj. Reasec tabl?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 22: Czy Zamawiający w pakiecie 50 poz. 4 dopuści lek w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu – brak jest zamiennika w postaci tabletek?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 23: W związku z tym, że w siwz znajdują się dwa pakiety o nr 26, prosimy o zmianę nr jednego z nich na 27.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje niezmienną numerację Części Nr 26 (z pozycją nr 1 - Diclofenac sodium), natomiast zmienia oznaczenie części z pozycją nr 1 - Betamethasoni dipropionas na Część Nr 27 – w załączeniu do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 24: Prosimy o wyjaśnienie w jakich okolicznościach Zamawiający może odmówić przyjęcia dostarczonych produktów zgodnie z zapisem §5 ust.1 pkt 4) projektu umowy, skoro nie ma obowiązku dostarczenia pełnej dokumentacji leku (w tym dokumentów dopuszczenia do obrotu) wraz z każdą dostawą?

Odpowiedź: Stosowny zapis zawiera § 5 ust. 1 p. 4 wzoru umowy.

Pytanie 25: Do §7 ust.5 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §7 ust.8, ust.9 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będącym nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §8 ust.1 pkt 7) i pkt 10) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28: Do treści §8 ust.1 pkt 15) i 17) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29: Do §10 ust.1 ppkt a) projektu umowy. Prosimy o rozszerzenie zapisu §10 ust.1 ppkt a) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki...". Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na str. internetowej Zamawiającego.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert, umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie udzielonych wyjaśnień treści SIWZ.

Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **10.06.2015 r., godz. 10.00, termin otwarcia ofert: 10.06.2015 r., godz. 10.15.**

Konieczne jest bezwzględne ujęcie wskazanych zmian w składanych ofertach.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Jarosław Drobnikowski
.....
podpis
kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej

Formularz asortymentowo-cenowy

CZĘŚĆ NR 27

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 6x7)	% VAT	Wartość brutto (kol. 8x9)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Betamethasoni dipropionas et Natrii phosphas 7mg/ml		amp	75					
2	Dexamethasone 0,5mg		tabl	200					
3	Dexamethasone 1mg		tabl	5100					
4	Dexamethazone sodium phosphate inj. 4mg/ml		amp	30000					
5	Dexamethazone sodium phosphate inj. 8mg/2ml		amp	36000					
6	Hydrocortisone inj. 0,025 g		fiol	900					
7	Hydrocortisone inj. 0,1 g fiol+rozp.		fiol	15000					
8	Methylprednisoloni acetat 0,04g/ml		fiol	110					
9	Methylprednisolone 4 mg tabl		tabl	2400					
10	Methylprednisolone 16 mg tabl		tabl	3900					
11	Methylprednisolone 125 mg / 2 ml		fiol	15					
12	Methylprednisolone 250 mg / 4 ml		fiol	110					
13	Methylprednisolone 500mg / 8 ml		fiol	420					
14	Methylprednisolone 1 g / 16 ml		fiol	540					
15	Prednison 5mg		tabl	3300					

16	Prednison 10mg		tabl	6000					
17	Prednison 20mg		tabl	6000					
18	Triamcinolone 4 mg		tabl	60					
Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.									
Razem									
									-

.....
miejsce i data

.....
podpis osoby/-ób
uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika

Formularz asortymentowo-cenowy

CZEŚĆ NR 55

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 6x7)	% VAT	Wartość brutto (kol. 8x9)
	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Aluminium acetotrate tabl. 1,0g		tabl	60					
2	Ethacridini lactase 100 mg		tabl	50					
3	Silver sulfathiazole 2% krem 400 g		op	6					
4	Xylmethazoline krople do nosa 1mg/g a 10 ml		op	20					
Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.						Razem		-	

.....
miejsce i data

.....
podpis osoby/-ób
uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika

Formularz asortymentowo-cenowy

CZĘŚĆ NR 64

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 6x7)	% VAT	Wartość brutto (kol. 8x9)
	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Koncentrat zespołu protrombiny PCC przywracający działanie układu krzepnięcia do stosowanych doustnych antykoagulantów lub niedoborów zależnych od vit. K. Gotowy do natychmiastowego użycia drogą dożylną.		j.m.	63000					
Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.						Razem			
								-	

.....
miejsce i data

.....
podpis osoby/-ów
uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika

Formularz asortymentowo-cenowy

CZĘŚĆ NR 74

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 6x7)	% VAT	Wartość brutto (kol. 8x9)
	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Formaldehyde płyn 10% 1000ml		kg	2400					
Razem								-	

Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.

.....
 miejsce i data

.....
 podpis osoby/-ów
 uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
 lub pełnomocnika