



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Najświętszej Maryi Panny
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
Dział Zamówień Publicznych
tel., fax +48 34 367 36 74,
Regon: 001281053, NIP: 573-22-99-604

Częstochowa, dn. 19.03.2012 r.

Zamawiający:

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

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

**DOSTAWA
LEKÓW NARKOTYCZNYCH I INNYCH
ORAZ ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH**

W.Sz.S./DDZ/P-8/009/570/12

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zm., Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania Wykonawców wniesione w przedmiotowym postępowaniu do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1: dot. Części 8. Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści w równoważnej dawce terapeutycznej dożylną immunoglobulinę ludzką przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (o nazwie handlowej: Hepatect CP) w opakowaniu odpowiednio: - pozycja 3 – 2 ml (zawiera 100 j.m.), - pozycja 4 – 10 ml (zawiera 500 j.m.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2: dot. Części 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 – Albumin human 20% 10 ml do osobnego pakietu?

Odpowiedź: jak w SIWZ.

Pytanie 3: dot. Części 11. Z uwagi na okresowe braki Albumin human 20% 100 ml, zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 Albumin human 20% w opakowaniu 50 ml w ilości 1.400 flakonów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 6 następujące pozycje: - poz. 51. Mivacurium, chloradide 0,01 g; - poz. 52 Surfactant 120 mg 1,5 ml. Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie oferty w przypadku Mivacurium przez producenta leków, a w przypadku Surfactanu przez głównego dystrybutora leków i zaoferowanie korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5: Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 7 następujące pozycje: - poz. 22 Ceftazidime 1,0; - poz. 23 Ceftazidime 0,5; - poz. 37 Ceftazidime 0,25; - poz. 34 Amoxicillin+clavulanic acid 2,2. Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie oferty przez producenta ww. leków i zaoferowanie korzystniejszych warunków cenowych.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6: Czy w pakiecie 6 poz. 16 – Paracetamol iv. 10mg/ml a 100 ml – Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania również u pacjentów o masie ciała poniżej 33 kg?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7: Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań

leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z tabletek na tabletki powlekane, tabletki drażowane, kapsułki, drażetki i odwrotnie, oraz fiolek na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9: Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem tabletek Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w związku z zakończeniem produkcji i brakiem dostępnego odpowiednika: Część 2 poz. 20, Część 2 poz. 21, Część 4 poz. 91, Część 5 poz. 18, Część 5 poz. 53.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11: W przypadku braku zgody na powyższe czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie pod pakietem odpowiedniej adnotacji dla tych pozycji?

Odpowiedź: jak w pytaniu 10.

Pytanie 12: Czy Zamawiający w Części 2 poz. 30 wymaga dawki 12000j.m+ 70mg czy 30000j.m+70mg? Prosimy o sprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający w Części 2 poz. 30 wymaga dawki 12000j.m+ 70mg.

Pytanie 13: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Części 3 poz. 40 Entecavirum 1 mg tabl. powl. i utworzenie dla tej pozycji odrębnej części? Pozwoli to na zaoferowanie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14: Czy Zamawiający w Części 4 poz. 12 wymaga dawki 2mg/5ml czy 4mg/5ml? Prosimy o sprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawki - 4mg/5ml.

Pytanie 15: Czy Zamawiający w Części 4 poz. 21 wyraża zgodę na zaoferowanie zawiesiny o poj. 91 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 16: Czy Zamawiający w Części 4 poz. 30 wymaga dawki 45000j.m/ml czy 50000j.m/ml? Prosimy o sprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawki - 50000j.m/ml.

Pytanie 17: Czy Zamawiający w Części 4 poz. 99 wyraża zgodę na zaoferowanie płynu o poj. 120 ml ? Pojemność 150g - zakończona produkcja.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Części 6 poz. 26? Preparat był dopuszczony jedynie na jednorazowe pozwolenie przez Ministerstwo Zdrowia i nie jest już dostępny.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19: Czy Zamawiający w Części 6 poz. 42 miał na myśli dawkę 50mg/5ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Części 11 poz. 3 i utworzenie dla tej pozycji odrębnej Części, w celu zaoferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: jak w SIWZ.

Pytanie 21: dot.. §8 ust.1 pkt 3) projektu umowy. Ze względu na możliwość ustawowej zmiany stawki podatku VAT w trakcie obowiązywania umowy przetargowej, prosimy o wprowadzenie do przyszłej umowy przetargowej zapisu umożliwiającego zmiany cen brutto produktów będących przedmiotem umowy, od dnia wejście w życie aktu prawnego zmieniającego wysokość stawki VAT . Zaznaczamy jednocześnie, że w takim przypadku cena netto produktów będących przedmiotem umowy nie uległaby zmianie.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §8 ust.1 pkt 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 23: dot. o treści §10 ust. 1 ppkt c) projektu umowy. Prosimy o dodanie słów "...z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 24: dot. pakietu nr 7 poz. 31. Czy zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian sodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 25: dot. pakietu nr 7 poz.31. Czy zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25°C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26: Czy w części 5 poz. 4 (Sevofluranum 250 ml – 140 butelek) Zamawiający wymaga Sevofluranum do którego każda butelka jest fabrycznie wyposażona we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające bezpieczne i bezpośrednie napełnianie parownika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 27: dot. cz. 5, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści preparat Sevofluranum 250ml płyn wziewny o zawartości wody poniżej 0,03%? Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania zarówno w profilaktyce, jak i w leczeniu. Mniejsza zawartość wody w naszym preparacie wynika z innego rodzaju opakowania tj. butelka aluminiowa, która jest pozbawiona cech kwasu Lewisa, który mógłby powodować rozpad sevofluranu. Jednocześnie chcemy się powołać na zapis w Farmakopei Stanów Zjednoczonych: „Wymagania dotyczące zawartości wody zostały zmienione, ponieważ sevofluran powinien zawierać śladowe ilości wody w celu zapobiegania rozkładowi produktu podczas przechowywania w pojemnikach szklanych. Jeżeli produkt pakowany jest do pojemników nie zawierających szkła lub pojemników nie posiadających miejsc kwasowych Lewisa, nie ma potrzeby obecności wody”¹. „Sevoflurane Baxter posiada specyfikację zawartości wody nie większej, niż 130 ppm i wykazano, że jest stabilny. Nie obserwowano tworzenia fluorowodoru ani innych produktów rozpadu sevofluranu w warunkach normalnego lub przyspieszonego badania stabilności”². 1.Pharmacopeial Forum Volume 26 ,Number3, page 739 May-June 2000. 2.Data on file at Baxter Healthcare. UZASADNIENIE: Obecne określenie przedmiotu zamówienia nie daje możliwości zastosowania leków równoważnych, posiadających identyczne wskazania zarówno w profilaktyce, jak i w leczeniu, co stanowi o naruszeniu generalnych zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, określonych w art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku, który obliguje Zamawiającego do przeprowadzenia postępowania o udzieleniu zamówienia w oparciu o te właśnie zasady. Opis przedmiotu zamówienia dokonany przez Zamawiającego w przywołanym wyżej pakiecie narusza także art. 29 ust. 2, który nakazuje by nie opisywać go w taki sposób, który ograniczałby uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: dot. cz. 5, poz. 4. Prosimy o wskazanie, ile sztuk parowników wymaga Zamawiający do zrealizowania zamówienia na dostawę 140 szt. Sevofluranu.

Odpowiedź: 4 szt.

Pytanie 29: dot. cz. 5, poz. 4. Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem /kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: W ramach realizacji zamówienia na 140 szt. Sevofluranu Zamawiający wymaga 4 szt. parowników.

Pytanie 30: dot. cz. 5, poz. 4, 5. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wydzieli z cz. 5 pozycje nr 4 i 5 do oddzielnej części? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 31: dot. cz. 11, pozycja 1 i 2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 11 pozycji nr 1 i 2 do oddzielnej części? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32: dot. cz. 11, pozycja 1 i 2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie nr 11, pozycja nr 1 i 2 na dostarczanie preparatu w opakowaniu typu worek? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 33: dot. cz.11, pozycja 1 i 2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę w cz. 11, pozycja nr 1 i 2 na równoważne dostarczanie preparatu w opakowaniu: butelka szklana lub worek? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 34: dot. Pakiet nr 11, pozycja 1 i 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w cz. 11 pozycja nr 2 na dostarczanie w miejsce opakowania 100ml dwóch równoważnych opakowań 50 ml w cenie jednego opakowania 100ml w sytuacji braków produktowych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 35: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z Pakietu nr 8 poz. 5 oraz z Pakietu nr 11 poz. 3, co przyczyni się do możliwości przystąpienia naszej firmie na asortyment pozostały w Pakiecie 8 i Pakiecie 11 i złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty przetargowej.

Odpowiedź: Pakiet (Część) nr 8, poz. 5 - Zamawiający wyraża zgodę. Pakiet (Część) nr 11, poz. 3 – jak w SIWZ.

Pytanie 36: Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w Pakiecie nr 8 poz. 3 na immunoglobulinę antyHBS 180 j.m.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37: Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w Pakiecie nr 8 poz. 4 na immunoglobulinę antyHBS 540 j.m. – 40 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38: Czy Zamawiający, w pakiecie 7 pozycja 22 i 23 wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 39: Czy Zamawiający, w pakiecie 7 pozycja 22 i 23 wymaga, aby zaofertowany Cefazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 40: Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 20 i 21 wymaga, aby Cefuroksym był stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 dnia życia)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 41: Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 20 i 21 wymaga, aby Cefuroksym był pakowany w fiolki do 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42: Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 20 i 21 wymaga, aby Cefuroksym miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 43: Czy Zamawiający, w pakiecie 7 pozycja 13 wymaga Ceftriaxonu stosowanego dożylnie i domięśniowo oraz by zgodnie z CHPL miał możliwość rozpuszczenia w innych rozpuszczalnikach niż woda do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 44: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie w pakiecie 7 pozycja 27 preparatu równoważnego o takim samym zastosowaniu klinicznym, o nazwie Cipronex 200mg/100ml x 1 w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) w ilości 20000 wlewów?

Odpowiedź: jak w SIWZ.

Pytanie 45: dot. § 4 ust. 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowienia umowy o następujący zwrot: „Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub sobotę lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 46: dot. § 6 ust. 2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ograniczenie biegu terminów, o których mowa w niniejszym ustępie tylko do dni roboczych, tj. od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 47: dot. § 7 ust. 5 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie w miejsce postanowienia mówiącego o konieczności uzyskania zgody na cesję, następującego sformułowania: „Zamawiający dopuszcza możliwość cesji wierzytelności jeżeli zostanie o niej poinformowany przez Wykonawcę w terminie 14 dni przed dokonaniem cesji”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 48: dot. § 7 ust. 8 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skreślenie obowiązku umieszczania na fakturze numeru umowy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 49: dot. § 8 ust. 1 pkt 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy modyfikacji, zgodnie z którą w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę – cena netto pozostanie niezmienną? Zwracamy uwagę, że z założenia, jedną z cech podatku VAT jest jego neutralność. Obciążanie Wykonawcy kosztami i ryzykiem podwyższenia stawki należy uznać za nieuzasadnione obciążanie ryzykiem jednej ze stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50: dot. § 8 ust. 1 pkt 9 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie minimalnego poziomu realizacji umowy np. na poziomie 80%?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51: dot. § 9 ust. 1 i 3 w związku z § 13 ust. 2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie wyjątku dotyczącego zmiany stawki VAT lub zmiany cen urzędowych, tak aby w przypadku zmiany stawki podatku VAT lub w przypadku zmiany cen urzędowych uwzględnienie nowej ceny (i związana z tym zmiana ceny brutto) następowało automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki podatku VAT lub zmianę cen urzędowych bez konieczności podpisywania odrębnego aneksu?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52: dot. § 10 ust. 1 punkt c) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartości niezrealizowanej dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 3 pozycji nr 52,53,54,55,56,57,58,59,60,61,63,66 oraz z Części nr 6 pozycji nr 44,46,53,54,55,56 do oddzielnej Części co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Do Rozdziału XIV (AUKCJA ELEKTRONICZNA) p. 2 SIWZ Zamawiający dodaje następujący zapis: W terminie do 3 dni po przeprowadzonej aukcji Wykonawca przesyła Zamawiającemu „poprawioną” w wyniku udziału w aukcji ofertę/formularz asortymentowo-cenowy.

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

Ze względu na wprowadzone w wyniku zapytań zmiany do SIWZ, ulega zmianie wysokość wadium w Części nr 3, 5, 6, 7, 8. Wykonawca zobowiązany jest złożyć wadium w wysokości odpowiednio:

Część nr 3 – 900,- zł; Część nr 3.1 – 1000,- zł; Część nr 3.2 – 100,- zł;

Część nr 5 – 14000,- zł; Część nr 5.1 – 1000,- zł;

Część nr 6 – 8600,- zł; Część nr 6.1 – 1000,- zł; Część nr 6.2 – 400,- zł;

Część nr 7 – 8800,- zł; Część nr 7.1 – 1200,- zł;

Część nr 8 – 1700,- zł; Część nr 8.1 – 300,- zł.

Zmienione w wyniku udzielonych wyjaśnień Części – w załączeniu. Zmiany do umowy Zamawiający uwzględni w zawieranych z Wykonawcami umowach. Pozostałe zmiany należy bezwzględnie ująć w składanych ofertach.

W związku z art. 12a ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert, umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie udzielonych wyjaśnień i zmian treści SIWZ. Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **11.04.2012 g. 10.00**. Termin otwarcia ofert Zamawiający wyznacza na: **11.04.2012 r., g. 10.15**.

ZATWIERDZIŁ

**DYREKTOR
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA
SPECJALISTYCZNEGO
IM. NMP
W CZĘSTOCHOWIE
LEK. MED. KAZIMIERZ PANKIEWICZ**