

E.ZP.261.25.2021

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę preparatów myjących i dezynfekcyjnych.**

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

Dot. pakietu 5

Czy w pakiecie 5 Zamawiający dopuści chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierwaźliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm (260 cm²), gramatura 23g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Chusteczki posiadają podwójną rejestrację: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum, dotyczy to również:

- okresu trwałości po otwarciu opakowania, tj. ze względu na różnorodność miejsc użycia, Zamawiający wymaga okresu trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania min. 3 miesiące;
- wielkości pojedynczej chusteczki – powierzchnia nie mniejsza niż 310 cm² i nie większa niż 630 cm².

W związku z powyższym Zamawiający nie dopuszcza chusteczek, których parametry nie mieszczą się w określonych w SWZ granicach.

Pytanie 2:

Dot. pakietu 8

Czy w pakiecie 8 Zamawiający dopuści koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni wodoodpornych, w tym mających kontakt z żywnością. Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obciążonych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 15 minut. Wirus polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Minimalne wymagania są opisane w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-8 do SWZ).

Pytanie 3:

do części nr 5:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nasączone mieszaniną alkoholi o łącznej zawartości 60g, skuteczne wobec B, F, Tbc (M. terrae), V (Adeno. Polio, Noro) do 1 minuty, konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk o rozmiarze min. 18x18cm, posiadające status wyrobu medycznego klasy IIA?

Odpowiedź:

Zamawiający szczegółowo określił wymagania stawiane chusteczkom w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ) i dopuści każdy preparat, który je spełni.

Pytanie 4:

do SWZ pkt 10.3:

uprzejmie proszę o wyjaśnienie co zamawiający uważa za pełen raport z badań. Proszę o wskazanie elementów jakie powinien mieć raport z badań, aby został uznany za pełen raport z badań

Odpowiedź:

Zamawiający, pod pojęciem „pełen raport z badań” rozumie dokument składający się z metodyki badań, etapów badań, wyników oraz wniosków, a nie tylko zestawienie norm i zestawienie wyników czy wyciąg z katalogów.

Pytanie 5:

do SWZ pkt 10.7:

uprzejmie proszę o dopuszczenie asortymentu posiadającego etykietę w języku polskim naklejoną na obcojęzyczną. W przypadku braku dopuszczenia proponowanego rozwiązania proszę o wskazanie podstawy prawnej.

Odpowiedź:

Zamawiający, zgodnie z pkt. 10.7 SWZ, wymaga oryginalnej etykiety lub ich kserokopii w języku polskim, zgodnie z rejestracją, potwierdzające wymagania określone w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia.

Pytanie 6:

Czy z uwagi na obszerność dokumentacji, Zamawiający dopuści możliwość złożenia badań na wezwanie Zamawiającego na etapie badania ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów wraz z ofertą, zgodnie z zapisami SWZ (m.in. pkt. 10 SWZ – Przedmiotowe środki dowodowe).

Pytanie 7:

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat w tabletkach, którego skład jest oparty o dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (750g/kg) do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność roztworu wynosi 24 h. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans), grzybów, V (BVDV, Adeno, Noro, Polio), S. (C. difficile) w 1.000ppm w 15min. oraz w warunkach niskiego obciążenia S (B. subtilis) w 1.000ppm w 15min. Opakowanie 300 tabl. Produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-2 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum, dotyczy to również wielkości opakowania, tj. max. 150 tabl.

W związku z powyższym Zamawiający nie dopuszcza preparatu konfekcjonowanego w większych opakowaniach.

Pytanie 8:

Pakiet 5, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje dla potwierdzenia kompatybilności materiałowej - raportów z badań.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje potwierdzenia spełnienia wszystkich wymagań oferowanego produktu zgodnie z zapisami pkt. 10.6, 10.7 i 10.8 SWZ. Może to być raport z badań ale nie jest to wymóg konieczny.

Pytanie 9:

Pakiet 9, poz. 1

Czy zamawiający dopuści preparat **Desam extra** konfekcjonowany w opakowaniach 5kg (płynny koncentrat) przy przeliczeniu 5L=5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania płynnego preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach 5 kg przy przeliczeniu 5l = 5kg.

Pytanie 10:

Pakiet 10

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści preparat spełniający opisy SWZ o spektrum działania wobec: B(w tym MRSA), F(candida albicans), Tbc (M.Avium i M.Terrae) oraz wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccina, Rota)?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-10 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum, dotyczy to również spektrum działania preparatu. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Pytanie 11:

Pakiet 9

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści preparat spełniający opisy SWZ o spektrum działania wobec: B(w tym MRSA), F(candida albicans), Tbc (M.Avium i M.Terrae) oraz wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccina, Rota)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu o spektrum działania określonym w pytaniu. Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-9 do SWZ).

Pytanie 12:

Pakiet 9

Prosimy o wyjaśnienie czy ze względu na zastosowanie preparatu do powierzchni mających również kontakt z żywnością Zamawiający wymaga preparatu o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy zgodnie z obowiązującym prawem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu spełniającego wymagania określone w ustawie z dnia 9 listopada 2018 r. o produktach biobójczych (Dz. U. z 2021 r. poz. 24), zgodnie z pkt. 4.3.2. SWZ.

Pytanie 13:**Pakiet nr 2**

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający warunki SWZ konfekcjonowany w opakowaniach 200 tabletek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-2 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum, dotyczy to także wielkości opakowania, tj. max. 150 tabl.

Zamawiający nie dopuszcza preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach większych.

Pytanie 14:**Pakiet nr 2**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego w składzie substancje o właściwościach myjących?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-2 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat je spełniający.

Pytanie 15:**Pakiet nr 4**

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zmianę środka w postaci kapsuły na środek płynny, alkaliczny do mycia w myjniach dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew? Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych w stężeniu od 2 do ml/l w temp. do 60C. Spełnia wymagania Instytutu Roberta Kocha w zakresie minimalizowania ryzyka przeniesienia nowego wariantu choroby Creutzfeldta Jacoba. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe, w tym również VCJD >2log. Niewymagający neutralizacji, umożliwiający zastosowanie w myjniach ultradźwiękowych. pH 10,4-10,8. Posiadający w swoim składzie: niejonowe i anionowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, aloksylowane alkohole tłuszczowe. Nie zawierający glicerolu, oraz niesklasyfikowany jako środek niebezpieczny.

Odpowiedź:

Ze względu na posiadany przez Zamawiającego system dozowania SOLID (urządzenie dozujące Solid Safe), Zamawiający nie wyraża zgody na zastąpienie preparatu w postaci stałej na płynną.

Pytanie 16:**Pakiet nr 4**

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści płynny, słabo pieniący, neutralny środek dezynfekcyjny o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym i prątkobójczym? Zawierający 10,5g aldehydu glutarowego. Szczególnie dobrze dezynfekuje przedmioty z wrażliwych materiałów. Nie zawiera aldehydu mrówkowego oraz czwarto-rzędowych związków amoniowych

Odpowiedź:

Wymagania stawiane preparatom do mycia, neutralizacji i dezynfekcji maszynowej są ściśle określone w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ). Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełnia.

Pytanie 17:**Pakiet nr 4**

Poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści płynny, neutralizujący i myjący środek do stosowania w myjniach dezynfektorach na bazie kwasu cytrynowego bezwodnego? Nie posiadający w swoim składzie fosforanów, azotanów oraz tenzydów. Maksymalna zawartość P2O5 w koncentracji wynosi <10 ppm. Wartość PH produktu 1,2

Odpowiedź:

Wymagania stawiane preparatom do mycia, neutralizacji i dezynfekcji maszynowej są ściśle określone w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ). Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełnia.

Pytanie 18:**Pakiet nr 4**

Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści płynny środek do łącznego mycia i dezynfekcji pojemników sterylizacyjnych, wózków i butów operacyjnych z potwierdzonym bakteriobójczym, drożdżakobójczym oraz bójczym w kierunku wirusów osłonkowych w stężeniach 5-10ml/l, temp. do 60C oraz czasie do 5 minut. Nie zawierający związków aldehydowych i fenylsopropanolu. pH roztworu roboczego w wodzie demi 6,3 - 5,4.

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełnia, dotyczy to również bójczego działania preparatu. Zamawiający wymaga pełnego grzybobójczego i wirusobójczego działania preparatu.

Pytanie 19:**Pakiet nr 4**

Poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści płynny środek do mycia termostabilnych i termolabilnych instrumentów włącznie z instrumentami mikrochirurgicznymi, endoskopami elastycznymi instrumentarium stomatologicznym. Stosowany do mycia w kąpeli zanurzeniowej jak również w myjniach ultradźwiękowych. Środek posiadający możliwość usuwania biofilmu (zgodnie z 15883-4). Środek zachowujący właściwości myjące w każdej twardości wody. Zawierający w swoim składzie niejonowe i anionowe związki powierzchniowo czynne oraz enzymy (proteaza, lipaza i amylaza) oraz izotridekanol etoksylogowany, kwasy sulfonowe, charakteryzujący się pH roztworu roboczego na poziomie 8,4-8,6. Działający już w stężeniu od 1ml/l.

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia – preparat dozowany z urządzenia DG 3.

Pytanie 20:**Pakiet nr 4**

Poz. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Orange Solvent?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania każdego produktu spełniającego wymagania zawarte w SWZ.

Pytanie 21:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek spełniających opis przedmiotu zamówienia posiadających status produktu biobójczego, przebadanych zgodnie z obowiązującymi normami europejskimi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, zgodnie z pkt. 4.3.1. SWZ, produktu będącego wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) lub rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.).

Pytanie 22:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający oczekuje chusteczek o dodatkowym pełnym działaniu grzybobójczym (*C. albicans*, *A. brasiliensis*) ?

Odpowiedź:

Wymagany czas i bójcze działanie preparatu zostało opisane w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ) i należy je traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający wymaga minimum działania drożdżobójczego i działania min. wobec wirusów osłonionych, zatem Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania preparatu posiadającego szersze niż wymagane spektrum.

Pytanie 23:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający oczekuje dodatkowo pełnego działania wirusobójczego w czasie działania do 1 minuty?

Odpowiedź:

Wymagany czas i bójcze działanie preparatu zostało opisane w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ) i należy je traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający wymaga minimum działania drożdżobójczego i działania min. wobec wirusów osłonionych, zatem Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania preparatu posiadającego szersze niż wymagane spektrum.

Pytanie 24:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek o wymiarach 13x19 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zamówienia przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o powierzchni nie mniejszej niż 310 cm².

Pytanie 25:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki na bazie etanolu, działające na B, F (*C.albicans*), Tbc w czasie 1 min, V (HBV, HIV, HCV, Adeno, Noro, Vaccinia, Rota)- 30 sek, Polio – 5 min, o wymiarach chusteczki 13x19 cm, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia, dotyczy to również składu, spektrum i czasu działania preparatu, wielkości pojedynczej chusteczki oraz konfekcjonowania.

Pytanie 26:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki na bazie etanolu, działające na B, F (C.albicans), Tbc w czasie 1 min, V (HBV, HIV, HCV, Adeno, Noro, Vaccinia, Rota)- 30 sek, Polio – 5 min, o wymiarach chusteczki 18x20 cm, konfekcjonowane w opakowania typu flow-pack, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia, dotyczy to również składu, spektrum i czasu działania preparatu, wielkości pojedynczej chusteczki oraz konfekcjonowania. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia w opakowaniu typu Flow-Pack.

Pytanie 27:**Pakiet nr 6**

Czy Zamawiający dopuści chusteczki spełniające warunki SWZ o wymiarach 20x30 cm, konfekcjonowane w opakowaniach po 80 sztuk, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-6 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie ze względu na małe zużycie stanowiskowe.

Pytanie 28:**Pakiet nr 8**

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający warunki SWZ o spektrum działania: bakterie, drożdżaki, prątki oraz wirusy (HIV, HBV, HCV, VACCINIA, ROTA) w czasie 15 min.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o spektrum działania opisanym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-8 do SWZ).

Pytanie 29:**Pakiet nr 9**

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający warunki SWZ o spektrum działania: bakterie, drożdżaki, prątki oraz wirusy (HIV, HBV, HCV, VACCINIA, ROTA) w czasie 15 min.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o spektrum działania opisanym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-9 do SWZ).

Pytanie 30:**Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający warunki SWZ o spektrum działania: bakterie, drożdżaki, prątki oraz wirusy (HIV, HBV, HCV, VACCINIA, ROTA) w czasie 15 min.?

Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-10 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum, dotyczy to także spektrum działania preparatu. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Pytanie 31:

Prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przeliczenia zaoferowanego przedmiotu zamówienia, zgodnie z pkt. 4.4. SWZ, tj.:

„4.4. Zamawiający dla Pakietu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, Pakietu 8 poz. 1, Pakietu 9 poz. 1 oraz Pakietu 10 poz. 1, określa następujący, dopuszczalny sposób zaoferowania przedmiotu zamówienia:

4.4.1. w Formularzach cenowych/Przedmiot zamówienia, w kolumnie: „Zaoferowana ilość opakowań”, należy podać wymagane w SWZ ilości przedmiotu zamówienia tzn. ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania. Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną).

4.4.2. Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczania towaru w pełnych opakowaniach. Jeżeli ilość wymagana przez Zamawiającego jest mniejsza niż ilość znajdująca się w opakowaniu, Wykonawca powinien uwzględnić tę różnicę w kalkulacji ceny.”

Zasada arytmetyczna: jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest równa 5 lub więcej to zaokrąglenie „w górę”, jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5 to zaokrąglenie „w dół”.

Pytanie 32:

Pakiet nr 1

Czy Zamawiający z uwagi na konfekcjonowanie płynów w niepodzielnych opakowaniach handlowych wyrazi zgodę na zaoferowanie:

w poz. 1: opakowania 15L tj. 3 kanistry x 5 L

w poz. 2: opakowania 8,4L tj. 3 kanistry x 2,8 L

w poz. 3: opakowania 15L tj. 3 kanistry x 5 L

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny przedmiotu zamówienia za opakowanie określone w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-1 do SWZ).

Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczania preparatów konfekcjonowanych na etapie składania zamówień (realizacji umowy).

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.