

**Ogłoszenie o modyfikacji SIWZ na dostawę produktów leczniczych,
wyrobów medycznych i odczynnika chemicznego
dla ZZOZ w Wadowicach**

W związku z prowadzonym postępowaniem w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i odczynnika chemicznego dla ZZOZ w Wadowicach, znak: ZP.26.1.42.2020, na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019r. poz. 1843 ze zm.) informuję, że w postępowaniu zostały złożone pytania oraz na podstawie art. 38 ust. 4 modyfikuję treść Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** za wyjątkiem:

- Pakietu nr 1 poz. 162 – wymagamy tabletek o przedłużonym uwalnianiu
- Pakietu nr 21 poz. 1 – wymagamy ampulko-strzykawek
- Pakietu nr 40 poz. 1 – wymagamy ampulko-strzykawek

Pytanie nr 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**. Przeliczając należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 3 - 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 umieszczone 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: Należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie leku. W przypadku wyceny za sztukę dopuszczamy podanie ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie nr 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 7 – dotyczy pakiet nr 4 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (6g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 Czy w **Pakiecie nr 21** Zamawiający wymaga produktu leczniczego o zawartości w 1 ml co najmniej 250 j.m. immunoglobuliny ludzkiej przeciwtężcowej zapewniającej właściwą i skuteczną terapię, a tym samym przestrzegania terapeutycznych reguł w podawaniu ilość dawek tj. j.m. ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem SIWZ ampulko-strzykawek o zawartości 250 j.m. (w 1 amp-strzyk.)

Pytanie nr 9 pakiet 3 pozycja 9 termin składania ofert: 22.02.2021 Czy Zamawiający w pozycji 9 pakiet 3 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiolki)x5ml 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?

Pytanie nr 10 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Załącznik do pytania nr 9 i 10

Citra-Lock™

Bezpieczny i skuteczny

Rozwiązanie zabezpieczające cewnik i port

Działanie przeciwbakteryjne

4% TSC (cytrynian sodu)

Dirinco
Always innovating

Citra-Lock™

Skuteczny sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu

Citra-Lock™ 4% skutecznie utrzymuje drożność cewnika.

Cytrynian trisodowy 4% (TSC) posiada działanie przeciwzakrzepowe, ogranicza występowanie infekcji i tworzenie się biofilmu¹.

Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4% (w porównaniu do heparyny)

- redukcja krzepnięcia i zastosowania tPA^{1,2}
- lepsze rezultaty w wymianie cewnika²
- redukcja biofilmu³
- zmniejszenie liczby przypadków hospitalizacji²
- korzystny cenowo^{1,2,4}

Wskaźniki wymiany cewników były wyższe dla cewników zabezpieczonych heparyną (2,98/1000 dni) z centralnym cewnikiem żylnym w porównaniu do cytrynianu sodu 4% (1,85/1000 dni z centralnym cewnikiem żylnym).

Czas do wymiany cewnika wśród cewników, w których doszło do zdarzenia²

Wzrost (cm)	Heparina	Citra-Lock 4%
14	0.8	0.8
15	0.7	0.7
16	0.6	0.6
17	0.5	0.5
18	0.4	0.4
19	0.3	0.3
20	0.2	0.2
21	0.1	0.1
22	0.1	0.1
23	0.1	0.1
24	0.1	0.1
25	0.1	0.1
26	0.1	0.1
27	0.1	0.1
28	0.1	0.1
29	0.1	0.1
30	0.1	0.1
31	0.1	0.1
32	0.1	0.1
33	0.1	0.1
34	0.1	0.1
35	0.1	0.1
36	0.1	0.1
37	0.1	0.1
38	0.1	0.1
39	0.1	0.1
40	0.1	0.1

Działanie przeciwbakteryjne

4% TSC (cytrynian sodu)

LITERATURA:

1. Haxbye J., et al., Cytrynian 4% w porównaniu do heparyny oraz obróbienie zakrzepicy Citri 2 Am Soc. Nephrol. 3:340-374, 2002.
2. Lee CE et al., Cytrynian trisodowy 4% – alternatywa dla postawienia cewnika do hemodializy heparyną Nephrol Dial Transplant 22: 477-483, 2009.
3. Shalita D.M., Roztwór zabezpieczający cewnik: nowa era w trypanie biopowłok z bakterii Staphylococcus na powierzchniach kateterów. Nephrol Dial Transplant 21: 2297-2355, 2006.
4. Haxbye J., et al., Porównanie interakcji między cewkami 4% do centralnych cewników żylnych przeznaczonych do dializy i krzepnięcia, badanie opłacalności alternatywy dla heparyny. Nephrol Dial Transplant 22: 471-478, 2007.
5. Neely G. et al., Porównanie skuteczności w badaniu krwawienia, powstawania infekcji i czasu pobytu w szpitalu w stosowaniu cytrynianu trisodowego zabezpieczającego cewnik o rozmiarze 19G, 19G, 16G i 14G, 2015.
6. Lankford et al., Efficacy of antiseptic lock therapy (ALOT) in preventing catheter-related bloodstream infections (CRBSI): a randomized controlled trial. JAMA 307: 1111-1118, 2012.
7. Neely G., and Am S.E., Surveys addressing the practice of heparin, heparin, and citric acid. Proceedings of ASHP. November 13-14, 2014, 21:1-5, 2014.

Bezpieczny sposób na zabezpieczenie każdego cewnika i portu

Citra-Lock™ 4% jest rekomendowany przez European Renal Best Practice Guidelines⁶ (ERBP) oraz przez the American Society of Diagnostic and Interventional Nephrology⁷ (ASDIN).

Produkt Citra-Lock™ został poddany wielu badaniom klinicznym. Cytrynian trisodowy 4% oferuje najlepszy stosunek korzyści do ryzyka⁷.

Zalety kliniczne Citra-Lock™ 4% (w porównaniu do heparyny)

- bezpieczeństwo^{1,2,3}
- unikanie krwawień związanych z heparyną¹
- poprawa niezawodności testów INR¹ (czas protrombinowy – czas/międzynarodowy współczynnik znormalizowany)
- bezpieczeństwo w przypadku trombocytopenii wywołanej heparyną (pacjenci z HIT)⁴
- brak działań niepożądanych^{1,2,4}



Bezpieczny
i skuteczny

Rozwiązanie
zabezpieczające
cewnik
i port

Działanie
przeciwbakteryjne
4% TSC
(cytrynian sodu)

Citra-Lock™
w bezigłowej fiolce

Zwiększenie
bezpieczeństwa
i
uproszczona obsługa



Nowa fiolka Citra-Lock™ z łączeniem typu
Luer-Slip/Luer-Lock zapobiegającym przeciekaniu:

- zapobieganie zakażeniu bakteryjnemu
- ochrona przed skażeniem igłą
- skrócony czas obsługi
- intuicyjna obsługa

Film instruktażowy Citra-Lock™ znajduje się na stronie
www.citra-lock.com



Nr artykułu Citra-Lock™ 4%: 24060201

Dostępne także:
Nr artykułu Citra-Lock™ 46,7%: 24060202
Nr artykułu Citra-Lock™ 30% : 24060203

Citra-Lock™ to produkt firmy Dirinco, zarejestrowany jako wyrob medyczny klasy IIb CE 1275

Dystrybutor: Citra-Lock™



Lock Pharma Sp. z o.o., Admirałk. ul. Piłsudskiego 152-Gosnow
www.lockpharma.pl

Dirinco
Always Innovating

Odpowiedź do pytania nr 9 i 10: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga produktu leczniczego Heparin sodium inj.25000j.m./5ml x 10fiol – 30 op. w związku z powyższym pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 11 Pakiet nr 39 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. W pozycji nr 1 czy można zaoferować RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 24 szt. W pozycji nr 2 czy można zaoferować RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 1 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 120 szt. 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. W pakiecie nr 39:

- poz. 1 – wymaga dawki 50 ug (mcg) w 1 amp.
- poz. 2 – wymaga 150 ug (mcg) w 1 amp.

Pytanie nr 12 Pakiet nr 40 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty równoważnej tj. RHESONATIV 625 IU/ml (125 mcg) 2 ml. x 1 amp. Roztwór do wstrzyk. Octapharma w ilości 240 szt.? 1 ml leku zawiera: Immunoglobulina ludzka anty-D 625 j.m. (125 µg).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. W pakiecie nr 40 poz. 1 – wymaga dawki 300 ug (mcg) w 1 amp.-strzyk.

Pytanie nr 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 6 tygodni dla poz. 29 z Pakietu 7 w związku z faktem, iż lek ten sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę.**

Pytanie nr 14 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostaw na CITO dla produktu leczniczego w Pakiecie 7 poz. 29 w związku z faktem, iż lek sprawdzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 15 Czy Zamawiający już w Umowie, w par. 1.4.1 może wskazać osobę, która z upoważnienia Kierownika Apteki ZZOZ w Wadowicach będzie realizowała Umowę? Chodzi o pewność, że osoba składająca zamówienie jest do tego uprawniona, a nadto o uniknięcie poszukiwania takich osób w trakcie danej dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami umowy osobą odpowiedzialną za zamówienia jest Kierownik Apteki Szpitalnej w przypadku jego nieobecności zamówienia składa zastępca.

Pytanie nr 16 Czy Zamawiający w par. 6.1 dopisze, że przedłużenie umowy następuje na max 3 miesiące/ Wykonawca nie może być bezterminowo związany zapisami umowy i obowiązkiem dostaw.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 6 ust. 1 nadając mu nowe brzmienie „Umowa zostaje zawarta na czas określony, tj. od dniado dnia.....lub do wyczerpania kwoty, o której mowa w § 4 ust 1 umowy. Jeżeli w terminie do dnia..... nie zostanie wyczerpana kwota, o której mowa w § 4 ust 1 umowy, może ulec przedłużeniu max. na okres 3 miesiące”.

Pytanie nr 17 Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 7.1.1. (w umowie omyłkowo wpisano 7.1.2) z 15 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 18 W związku z dopuszczeniem przez Zamawiającego możliwości przeliczenia dawek danego leku jaki i przeliczenie ilości, prosimy o określenie jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 19 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 20 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 21 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- **5 do 25 °C czy też**
- **2-8°C oraz 25°C?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 22 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp.0,005/2,5ml x 5szt. w pakiecie nr 14, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 23 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate inj. 50mg x 5 amp. w pakiecie nr 14 poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 24 Czy w pakiecie 41 (poz. 1 Sevoflurane 250 ml 100 but.) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym wymaga sevofluranu z zamkniętym, szczelnym, fabrycznie zamontowanym systemem napełniania bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem (bez złączek, adapterów itp.), który pasuje do parowników będących aktualnie na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego? Prosimy o wskazanie systemu wlewowego, który mają Państwa parowniki(np. quik fill, STS, itp.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 25 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 1. Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego ogranicza w §3 ust. 5 wzoru umowy okres ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zamawiane produkty do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 5 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego".

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian w kwestii terminu ważności leków. Zamawiający **modyfikuje** Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 3 ust. 5 nadając mu nowe brzmienie *„Termin przydatności dostarczonego asortymentu będzie nie krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”*.

Pytanie nr 26 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 2. Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 27 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 3. Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 2 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych tygodniowo i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §5 ust. 2 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” § 5 poprzez usunięcie ust 2.

Pytanie nr 28 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 4. Do §6 ust. 1 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, nie dłużej jednak niż o 6 miesięcy.”.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiedział na zadane pytanie udzielając odpowiedzi do Pytania nr 16.

Pytanie nr 29 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 5. Do §6 ust. 2 pkt 2.1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzależnienie możliwości realizacji przez Zamawiającego uprawnienia do rozwiązania umowy od uprzedniego wezwania Wykonawcy do jej prawidłowego wykonania z wyznaczeniem 24-godzinnego terminu dodatkowego? Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 30 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 6. Do §7 ust. 1 pkt 1.2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 1.2 do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 31 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 7. Do §7 ust. 1 pkt 1.3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 1.3 wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** i modyfikuje Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: § 7 ust 1 nadając mu nowe brzmienie: „1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy: 1.1. Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 15% niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu zamówienia, w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca, a także w przypadku określonym w § 6 ust.2. pkt 2.1, 2.2, 2.3.

1.2. Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionego, a niezrealizowanego w terminie asortymentu, za każdy dzień opóźnienia w realizacji zamówienia.

1.3. Kary umowne, o których mowa w ust. 1.2, będą potrącane po ich zsumowaniu za okres 6 miesięcy.”

Pytanie nr 32 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 8. Do §7 ust. 3 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 33 Pytania do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ): 9. Do §7 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 34 Pytania do wzoru umowy użyczenia (Załącznik nr 8 do SIWZ): 1. Do §1 ust. 1 wzoru umowy użyczenia: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na nadanie brzmienia zdaniu pierwszemu §1 ust. 1 wzoru umowy użyczenia na następujące: „Użyczający oświadcza, że jest posiadaczem:”?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** i modyfikuje Załącznik nr 8 do SIWZ „Projekt umowy użyczenia” § 1 ust. 1 nadając mu nowe brzmienie „1. Użyczający oświadcza, że jest posiadaczem:

- 4 szt. Parowników – do preparatu Sevoflurane 100% kompatybilnych z aparatem do znieczulenia PRIMUS zwanych dalej „sprzętem”.

Pytanie nr 35 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga obu preparatów poz. 24 i 25.

Pytanie nr 36 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga produktu leczniczego, a oferowany produkt ProbioDr nie jest produktem leczniczym.

Pytanie nr 37 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 45. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 88. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiającym wymaga dawki 200j.m./1amp.

Pytanie nr 40 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 41 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 42 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 49. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 43 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 118. (1.) Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 44 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 126 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu jako krem p/hemoroidom 30 g o nazwie chemicznej LIDOCAINUM+TRIBENOSIDUM R W-D 0,02+0,05 G/1 G obecnie dostępny w sprzedaży ?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

Pytanie nr 45 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 50. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki z poz.51.51 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: (1) Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 poprzez dodanie zapisu pod Pakietem o następującej treści: „Zamawiający wymaga aby asortyment z poz 50 i 51 pochodził od jednego producenta.” **(2)** Zamawiający **wyraża zgodę** i dopuszcza wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,37,5mg/5ml,konc.d/sp.r.inf,1fiol.

Pytanie nr 46 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 51. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.50, 51 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: (1) Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 poprzez dodanie zapisu pod Pakietem o następującej treści: „Zamawiający wymaga aby asortyment z poz 50 i 51 pochodził od jednego producenta.” **(2)** Zamawiający **wyraża zgodę** i dopuszcza wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma,6,75mg/0,9ml,rozt.d/wst,1fiol.

Pytanie nr 47 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 52. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 48 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 53. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 49 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 80 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 50 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę**.

Pytanie nr 51 Dotyczy pakietu nr 4 poz. 3. Zakończona produkcja Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml, emuls. do wstrz.,10amp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0,5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnnej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na wycenę w/w preparatu.

Pytanie nr 53 Dotyczy pakietu nr 12 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowań po 40g- poz.2 jak i 400g- poz.1.

Pytanie nr 54 Dotyczy pakietu nr 18 poz. 29. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 55 Dotyczy pakietu nr 18 poz. 33. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 56 Dotyczy pakietu nr 18 poz. 34. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 57 Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1. 2. Czy Zamawiający zamierza stosować preparat w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 58 Dotyczy pakietu nr 37 poz. 1. 2. Czy Zamawiający zamierza stosować preparat w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 59 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 15,43.48, Leki w tych pozycjach są zarejestrowane jako suplementy diety, brak rejestracji jako lek . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę suplementów diety ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów jako suplement diety, kiedy nie istnieją w/w produkty zarejestrowane jako leki.

Pytanie nr 60 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2 Środek spożywczy

Dotyczy pakietu nr 2 poz.33 Wyrób medyczny

Dotyczy pakietu nr 2 poz.92 Suplement diety

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w/w pozycjach jako środek spożywczy, wyrób medyczny. Suplement diety. Brak rejestracji jako lek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów jako suplement diety, kiedy nie istnieją w/w produkty zarejestrowane jako leki.

Pytanie nr 61 Dotyczy pakietu nr 4 poz. 11 Lek w tej pozycji jest zarejestrowany jako wyrób medyczny , brak rejestracji jako lek . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wyrobu medycznego/?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów jako suplement diety, kiedy nie istnieją w/w produkty zarejestrowane jako leki.

Pytanie nr 62 Pakiet 1 poz. 85,172,

Pakiet 2 poz. 34,38,

Pakiet 3 poz. 1,56,

Pakiet 26 poz. 11,15,

Brak produkcji . Bardzo proszę o wykreślenie leków z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji.

Pytanie nr 63 Pakiet 1 poz. 163.

Pakiet 3 poz. 11,25,32,

Zakończona produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leków z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 64 Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

Proszę o informację, czy jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, czy Zamawiający dopuszcza wycenę ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Przeliczając należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 65 Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem np: tabletki , kapsułka, Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek/kapsułek?

Odpowiedź: Tak za wyjątkiem Pakietu nr 1 poz. 162 – wymagamy tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 66 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** za wyjątkiem:

- Pakietu nr 21 poz. 1 – wymagamy ampułko-strzykawk

- Pakietu nr 40 poz. 1 – wymagamy ampułko-strzykawk

Pytanie nr 67 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsułek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź: Tak za wyjątkiem Pakietu nr 1 poz. 162 – wymagamy tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 68 pak 3 poz. 10 Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki

zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

-są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe

-eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta

-eliminują ryzyko zranienia i skałeczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku uderzenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną

przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek - posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69 pak 3 poz. 19,20 Czy Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu 3 poz 19 lek Paracetamol 0,01g/ml flak.50ml oraz poz 20 lek Paracetamol 0,01g/ml flak.100ml ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 70 pak 3 poz. 27 Czy Zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, jako bezpieczniejszego i bardziej wygodnego, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 pak 6 poz. 5 Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72 pak 10 poz. 9 Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 73 pak 18 poz. 23,24 Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 74 pak 18 poz. 33,34 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 75 pak 18 poz. 36,37,38 Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 18 poz. 36, 37 i 38 nadając im nowe brzmienie:

36	Ciprofloxacin roztw.do inf. 100mg/50ml opakowanie wyposażone w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	szt.	200
37	Ciprofloxacin roztw.do inf. 200mg/100ml opakowanie wyposażone w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	szt.	2500
38	Ciprofloxacin roztw.do inf. 400mg/200ml opakowanie wyposażone w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem	szt.	4200

Pytanie nr 76 Pak. 3 poz. 19,20 Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77 Pytanie o przeliczenia Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych, w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Przeliczając należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie nr 78 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8,9 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga opakowania typu butelka, wyposażona w dwa niezależne zabezpieczone identyczne porty. Oferowane worki typu Viaflo wymagają dezynfekcji portu do podawania produktu leczniczego, co wymaga dodatkowych czynności i zwiększa koszty. Wymagają również usunięcie przed użyciem opakowania ochronnego – dodatkowe czynności. Magazynowanie pojedynczych worków (oddziały pobierają z Apteki również pojedyncze opakowania, nie tylko opakowania zbiorcze) jest także kłopotliwe.

Pytanie nr 79 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 w pozycji 10 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na+ 140 mmol/l, K+ 5 mmol/l, Mg+ 1,5 mmol/l, Chloroki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga produktu z dodatkiem jonów wapnia (Ca) w opakowaniu typu butelka.

Pytanie nr 80 Czy w Pakiecie 1 poz. 44 i w Pakiecie 3 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

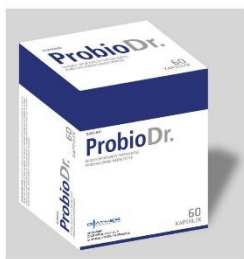


ProbioDr bakterie kwasu mlekowego, kapsułki twarde
Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103), *Lactobacillus helveticus*
ProbioDr, to probiotyk w postaci kapsulek zawierający wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 2×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) 95%, *Lactobacillus helveticus* 5%; produkt przeznaczony jest dla niemowląt, dzieci i dorosłych
CFU - jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Units)
wskazania: ProbioDr, w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:
- zmniejszenia ryzyka powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
- skrócenia czasu trwania biegunki
- zachowania równowagi mikroflory jelitowej
- wspomagania odporności
- zmniejszenia ryzyka alergii
- wspomagającą przy leczeniu ostrej i przewlekłej biegunki infekcyjnych
- przy wystąpieniu biegunki podróżnych lub profilaktycznie
działanie: ProbioDr, to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (LGG) i *Lactobacillus helveticus*, które posiadają udowodnione działanie kliniczne; preparat jest bezpieczny nawet dla najmłodszych niemowląt, dzieci i dorosłych
Lactobacillus rhamnosus GG, **Lactobacillus helveticus:** leczenie, zapobieganie ostrej i przewlekłej biegunki o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunki, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*
wykaz randomizowanych badań klinicznych prowadzonych metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną przyjmującą placebo:

- 1) zmniejszenie ryzyka i zahamowanie wzrostu *Clostridium difficile*, *Clostridium perfringens*, *Enterococcus faecium* i rodzaju *Corynebacter*
badania prowadzone: osoby dorosłe
Rampelli S., Candelli M., Severgnini M. i wsp. A probiotics-containing biscuit modulates the intestinal microbiota in the elderly. *J. Nutr. Health Aging* 2013; 17 (2): 1203-1203.
- 2) zmniejszenie objawów alergii u dzieci w wieku od 2 miesięcy do 4 lat z atopowym zapaleniem skóry (stosowane obniżenie zasięgu atopowego zapalenia skóry wg skali SCORAD)
badania prowadzone: dzieci w wieku od 2 miesięcy życia do 4. roku życia
Chernyshov P. I. Randomized, placebo-controlled trial and immunologic effects of probiotic containing *Lactobacillus rhamnosus* and *L. helveticus* R0052 in infants with atopic dermatitis. *Microbial Ecol. Health Dis.* 2009; 21: 228-232/randomized clinical trial of five different preparations. *BMJ* 2007; 335: 340.
- 3) skrócenie czasu trwania ostrej biegunki infekcyjnej i zmniejszenie liczby oddawanych stolców biegunkowych, jednocześnie wpływając na zwiększenie gęstości konsystencji stolca.
badania prowadzone: dzieci w wieku od 3. miesiąca życia do 3. roku życia
Canani RB., Cirillo P., Terrin G. i wsp. Probiotics for treatment of acute diarrhoea in children: randomized clinical trial of five different preparations. *BMJ* 2007; 335: 340.
- 4) zmniejszenie częstotliwości występowania biegunki i rotawirusowego nieżytu żołądka i jelit, zmniejszając ryzyko wystąpienia biegunki i spowodowanej pobytom w szpitalu
badania prowadzone: dzieci w wieku 1.-36. miesięcy, hospitalizowane z innych powodów niż biegunki
Stajewska H., Kotowska M., Mrukowicz J.Z. i wsp. Efficacy of *Lactobacillus* GG in prevention of nosocomial diarrhea in infants. *J. Pediatr.* 2001; 138 (3): 363-365.
- 5) skrócenie czasu trwania biegunki i średni okres hospitalizacji
badania prowadzone: dzieci z przewlekłą biegunką wywołaną przez patogenne szczepy *Escherichia coli*, *Shigella* spp. i *Clostridium difficile*
Basu S., Chatterjee M., Ganguly S. i wsp. Effect of *Lactobacillus Rhamnosus* GG in persistent diarrhea in Indian children: a randomized controlled trial. *J. Clin. Gastroenterol.* 2007; 41 (8): 756-760.

- 6) zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii: bólu brzucha i biegunki oraz liczby dziennych defekacji, wywołując pozytywny wpływ na konsystencję stolca
badania prowadzone: dzieci między 6. i 10. rokiem życia leczone antybiotykami z powodu ostrej infekcji, przebywające w szpitalu
Vanderhoop J.A., Whitney D.B., Antonson D. L. i wsp. *Lactobacillus* GG in the prevention of antibiotic-associated diarrhea in children. *J. Pediatr.* 1999; 135 (5): 564-568.
- 7) zmniejszenie częstotliwości nudności, biegunki i zaburzeń smaku
badania prowadzone: osoby poddane standardowej, 7-dniowej terapii eradykacyjnej *Helicobacter pylori*
Arnuzzi A., Crenonni F., Bartolozzi F. i wsp. The effect of oral administration of *Lactobacillus* GG on antibiotic-associated gastrointestinal side-effects during *Helicobacter pylori* eradication therapy. *Aliment. Pharmacol. Ther.* 2001; 15 (2): 163-169.
- 8) zmniejszenie częstotliwości występowania biegunki, działanie prewencyjne
badania prowadzone: osoby z biegunką podróżnych przyjmujące probiory
Oksanen P.J., Salminen S., Savellin M. Prevention of travellers' diarrhoea by *Lactobacillus* GG. *Ann. Med.* 1990; 22 (1): 53-56.
- 9) zmniejszenie nasilenia atopowego zapalenia skóry i obniżenie stężenia β -antytymosyny oraz cytokin TNF- α , co świadczy o łagodzeniu stanów zapalnych jelit u dzieci z atopowym zapaleniem skóry
badania prowadzone: niemowlęta w wieku 0,6-15,7 miesięcy z wypryskami atopowymi i innymi objawami alergii pokarmowej (brganki, wymioty)
Majama H., Ishiura E. Probiotic: a novel approach in the management of food allergy. *J. Allergy Clin. Immunol.* 1997; 99 (2): 179-85.
- 10) zapobieganie kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*
badania prowadzone: niemowlęta wcześniaki z niską masą urodzeniową oraz niemowlęta
Manzoni P., Mostart M., Leonessa M.L. i wsp. Oral supplementation with *Lactobacillus casei* subspecies *rhamnosus* prevents enteric colonization by *Candida* species in preterm neonates: a randomized study. 2006; 42(12): 1735-42.

bezpieczeństwo: ProbioDr, to preparat probiotyczny zawierający *Lactobacillus rhamnosus* GG i *Lactobacillus helveticus*, które na podstawie badań klinicznych uznano za bezpieczne; nie stwierdzono występowania działań niepożądanych zarówno u osób zdrowych jak i chorych we wszystkich grupach wiekowych
postać: 60 kapsulek
przeznaczenie: dla niemowląt, dzieci i dorosłych
zalecane dawkowanie: niemowlęta i dzieci: 3 kapsułki dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie
sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoałergiczny polecany przez lekarza)
ważne informacje: produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozę oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników



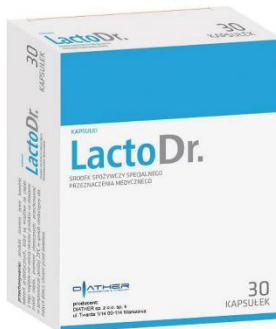
Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, a dopiero w razie braku rejestracji jako produkt leczniczy dopuszcza zaoferowanie innych produktów (suplementów diety, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia dietetycznego, medycznego itp.). Zaoferowane produkty nie są zarejestrowane jako produkty lecznicze, a istnieją na rynku preparaty zarejestrowane jako produkty lecznicze.

Pytanie nr 81 Czy w Pakiecie 1 poz. 44 i w Pakiecie 3 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).



LactoDr bakterie kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), kapsułki twarde
LactoDr, to probiotyk w postaci kapsulek zawierający szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 6×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową)
CFU - jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Units)
składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w ilości 6×10^9 CFU, substancje dodatkowe
wskazania: LactoDr, w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u noworodków (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową), niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:
- zmniejszenia ryzyka wystąpienia powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu
- odbudowania fizjologicznej flory jelitowej przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii
- wspomagającą przy leczeniu biegunki wirusowych oraz biegunki bakteryjnych
- skrócenia czasu trwania biegunki
- przywrócenia i zachowania równowagi mikroflory jelitowej
- wspomagania odporności
- zmniejszenia ryzyka wystąpienia alergii
działanie: LactoDr, to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), które posiadają udowodnione działanie kliniczne;
zastosowanie preparatu zawierającego *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103: wspomagającą w leczeniu, zapobieganiu ostrej i przewlekłej biegunki o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunki, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida*
LactoDr zawierający szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103, może być stosowany od pierwszych dni życia, także przez wcześniaki oraz noworodki o niskiej masie urodzeniowej
postać: LactoDr. 30 kapsulek
przeznaczenie: dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową
zalecane dawkowanie: noworodki, niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie; wcześniaki i noworodki z niską masą urodzeniową – indywidualnie według wskazań lekarza

sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoałergiczny polecany przez lekarza)
ważne informacje: należy przyjmować pod nadzorem lekarza; produkt nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego
produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozę oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników
sposób przechowywania: LactoDr, należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem
przechlewkazania: nadzwyczajność na łątkowykielek ze składników preparatu
producent: DIATHER Sp. z o.o. Sp. K. 00-114 Warszawa ul. Twarda 1/14



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, a dopiero w razie braku rejestracji jako produkt leczniczy dopuszcza zaoferowanie innych produktów (suplementów diety, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia dietetycznego, medycznego itp.). Zaoferowane produkty nie są zarejestrowane jako produkty lecznicze, a istnieją na rynku preparaty zarejestrowane jako produkty lecznicze.

Pytanie nr 82 Czy w Pakiecie 1 poz. 44 i w Pakiecie 3 poz. 11 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, a dopiero w razie braku rejestracji jako produkt leczniczy dopuszcza zaoferowanie innych produktów (suplementów diety, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia dietetycznego, medycznego itp.). Zaoferowane produkty nie są zarejestrowane jako produkty lecznicze, a istnieją na rynku preparaty zarejestrowane jako produkty lecznicze.

Pytanie nr 83 Czy w postępowaniu ZP.26.1.42.2020 w pakiecie 12 poz.4 (Dexamethasone sodium phosph. 4mg amp) i poz.5 (Dexamethasone sodium phosph. 8mg amp) Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii? Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077): „Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Ponadto Zamawiający **modyfikuje:**

1) Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1, wiersz 162, kolumna „Nazwa asortymentu” nadając mu nowe brzmienie:

162	Trazodon h/chl.tbl.o przedl.uwaln. 150mg x 28szt.	op.	30
-----	--	-----	----

2) Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” wymagania dla Pakietu nr 1 nadając mu nowe brzmienie: „Zamawiający wymaga, aby tabletki z Pakietu nr 1 pakowane były po max. 125 szt. w 1 opakowaniu.”

3) Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” §2 ust. 1 pkt 1.2 nadając mu nowe brzmienie „1.2. dołączenia do każdej dostawy specyfikacji - faktury VAT z wyszczególnieniem ilości, asortymentu, daty ważności oraz numeru serii. (W przypadku leku lub zamiennika sprowadzonego w trybie importu docelowego lub z czasowym zezwoleniem Ministra Zdrowia –wraz z dostawą nr dopuszczenia.)”

4) Załącznik nr 7 do SIWZ „Projekt umowy” §2 ust. 1 pkt 1.1 nadając mu nowe brzmienie „1.1. dostarczenia asortymentu wraz z jego rozładunkiem w terminie i ilości uzgodnionej z osobą określoną w § 1 ust. 4 pkt. 4.1. w ciągu 72 godzin, na cito 24 godziny od daty złożenia zamówienia na własny koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego - loco magazyn apteki (ul. Karmelicka 5 w Wadowicach-Pawilon C), w godz. od 7:30 do 14:00. Przez rozładunek, o którym mowa w zdaniu poprzednim, należy rozumieć wniesienie i ułożenie asortymentu w miejscu wskazanym przez pracownika apteki.”

5) Rozdział V. SIWZ „Termin wykonania zamówienia” pkt. 1 nadając mu nowe brzmienie: „1. Okres obowiązywania umowy:

1.1. Pakiet nr 15, 26 - od dnia zawarcia do 31.05.2022r.

1.2. Pakiet nr 1-14, 16-25, 27-41 od 01.06.2021r. na okres 12 miesięcy.

6) Rozdział VII. SIWZ „Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz spełnienia przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego” pkt. 7.7.8 nadając mu nowy numer 7.2.7.

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SIWZ a pozostałe jej zapisy zostają bez zmian. Termin składania i otwarcia ofert **nie ulega zmianie**. Ofertę należy złożyć do dnia **17.03.2021r.** do **godz.10:00**. Otwarcie odbędzie się w tym samym dniu o **godz. 10:30**.

*Dyrektor
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Wadowicach*

Barbara Bulanowska

Otrzymują:

<https://platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice>

1 x Wykonawcy (e-mail):

1 x a/a.