



DZP/381/110A/2016

Katowice /01.02.2017

Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu

**Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu
nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych**

**Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych**

mgr Andrzej Rechowicz
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax: (32) 251 84 37

sekretariat@uck.katowice.pl

1. **Pytanie** - dotyczy umowy paragraf 2 ustęp 11 – prosimy o wykreślenie miejsca dostawy „Medyków 14” ponieważ w Rejestrze Wojewody (rejestrze aptek), apteka szpitalna Medyków 14” ma status nieaktywna (ID 1074205). W miejscu tym funkcjonuje tylko magazyn a zgodnie z przepisami prawa dostawa leków jest możliwa tylko do apteki szpitalnej lub działu farmacji szpitalnej. Pod adresem „Medyków 14” podmiot nie jest uprawniony do odbioru leków.
Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla z wzoru umowy zapisu § 2 ust.11 przewidującego dostawę produktów leczniczych do lokalizacji : ul. Medyków 14, Katowice. Dodatkowo Zamawiający wyjaśnia, że pomieszczenia apteki znajdujące się w wyżej wymienionej lokalizacji spełniają wszystkie wymagania wynikające z obowiązujących przepisów prawa na co Zamawiający posiada stosowne dokumenty wystawione przez uprawniony do tego organ .
2. **Pytanie** - Dotyczy § 2 ustęp 4 umowy - W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu oraz o uwzględnienie zmian w umowie?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian w umowie w zakresie objętym pytaniem.
3. **Pytanie** - Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych zapisów do umowy.
4. **Pytanie** - Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym DZP/381/110A/2016, w pakiecie (zadaniu) Część 117 - Przewód pokarmowy i metabolizm, w pozycjach 17 oraz 42 dotyczących „Trilac/Lakcid/Lactobacillus rhamnosus” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów opisanych w pytaniu.
5. **Pytanie** -Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie.



- Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.
6. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie.
7. **Pytanie** - Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem informacji w przypadku gdy została zakończona produkcja produktu leczniczego
8. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 1 w pozycjach 9,10,11,12 dopuszcza wycenę preparatów DOLTRARD , w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu ?
Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu leczniczego Doltard.
9. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 2 w pozycji 2 relanium 5 mg – dopuszcza wycenę Neorelium 5 mg x 20 tabl.powl.?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu leczniczego Neorelium 5mg x 20 tabl.powl.
10. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 29 w pozycji 30 dopuszcza wycenę Skin Protect Novoscabin, płyn, 120 ml który zawiera 10% benzoesan benzylu -20 op. ? (obecnie tylko dostępny)
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktu Skin Protect Novoscabin płyn 120 ml.
11. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 29 w pozycji 33 urostat kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu 0,4 mg dopuszcza wycenę w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.
12. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 29 w pozycji 37 miał na myśli wycenę alantan plus krem 35 g – 150 op. ? (brak na polskim rynku alantan krem 30 g)
Odpowiedź: Tak zamawiający miał na myśli produkt leczniczy alantan plus krem – 150 op.
13. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 29 w pozycji 53 exacyl miał na myśli wycenę w postaci ampułek 0,5 g/5 ml , czy należy wycenić Exacyl 500 mg tabletki powlekane ?
Odpowiedź: Należy wycenić Exacyl w postaci ampułek 0,5 g/5 ml .
14. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 29 w pozycji 67 NORCURON 4 MG , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na stałe wstrzymanie w obrocie ?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w/w produktu leczniczego.
15. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 29 w pozycji 83 wymaga wyceny : Natr. chloratum, 0,9%, 5ml, inj., 100 amp, pl lub należy wycenić : Natr. chloratum, 0,9%, 10ml, inj, 100 amp, pl ?
Odpowiedź: Zamawiający w części 29 poz. 83 wymaga wyceny Natrium chloratum 0,9% po 5ml.
16. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 29 w pozycji 84 wymaga wyceny Aqua Pro injectione 5 ml lub należy wycenić 10 ml ?
Odpowiedź: Zamawiający w części 29 poz. 84 wymaga wyceny Aqua Pro injectione po 5ml.
17. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 33 w pozycji 3 miał na myśli wycenę Piralgin, 0,5 g/ml; 5 ml, roztw. do wstrz., 5 amp ?
Odpowiedź: Zamawiający w części 33 w pozycji 3 wymaga zaoferowania Metamizolum natricum roztwór do wstrzyknięć w dawce 0,5g/ml 5ml.
18. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 42 w pozycji 1 miał na myśli wycenę Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw. do wstrz., ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji Ambroxoli hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań w dawce 7,5 mg/ml; 2 ml.



19. **Pytanie** Czy Zamawiający w części 43 w pozycji 1 miał na myśli wycenę amantix 200 mg/500 ml roztwór do infuzji?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji Amantadini sulfas roztwór do infuzji w dawce 200 mg/500 ml
20. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 56 w pozycji 23 dopuszcza wycenę preparatu Lakripos, żel, do oczu, 10 g ?
Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Lakripos, żel do oczu, 10g
21. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 56 w pozycji 34 miał na myśli wycenę pojemności 3,5 g
Odpowiedź: Tak zamawiający miał na myśli wycenę pojemności 3,5g.
22. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 62 mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?
Odpowiedź: Tak zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.
23. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 62 wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? Uzasadnienie: W praktyce oddziałów zabiegowych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.
Odpowiedź: Zamawiający w specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie określa wskazań leczniczych.
24. **Pytanie** -Czy Zamawiający w części nr 67 w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na wycenę Gltiramer acetate, 20 mg/ml, roztw.do wstrzyk., wraz z przeliczeniem ilości sztuk tj. 7 200 ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego w dawce wskazanej w siwz tj. 40mg/ml
25. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 67 wyraża zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 1 Gltiramer acetate, 20 mg/ml, roztw. do wstrzyk., - 3 360 sztuk ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na przystąpienie do pakietu szerszemu gronu Wykonawców.
Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji 1 do osobnej części.
26. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 82 wyrazi zgodę na wycenę preparatu CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz,inf, - 1250 sztuk ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę w/w produktu leczniczego, zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego opisanego w siwz tj. 0,1g żelaza/5ml
27. **Pytanie** - Czy wymogiem Zamawiającego w części 95 Atosiban jest dostawa produktów określonych w we wskazanych postaciach farmaceutycznych tj. w poz. 1 Tractocile roztwor do wstrzykiwań 0,00675 g/0,9 ml oraz w poz. 2 Tractocile koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 0,0375g/5ml od ściśle określonego wytwórcy w celu zapewnienia jednoznacznej identyfikacji podmiotu ponoszącego odpowiedzialność za wszelkie konsekwencje podania pacjentowi produktu w sytuacjach klinicznych, w których obowiązuje podanie obu postaci farmaceutycznych/dawek zgodnie z określonym w ChPL schematem dawkowania i w celu zapewnienia zgodności z wytycznymi „Guideline on good pharmacovigilance practices (GCP) Module V- Risk management systems” ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w ramach części 95 produktów leczniczych pochodzących od ściśle określonego wytwórcy, ale wymaga produktów leczniczych pochodzących od jednego wytwórcy.
28. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 100 wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania immunoglobuliny zgodnej z opisem w siwz stężenie IgA w preparacie: nie większe niż 0,2mg/ml.
29. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 100 wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP)?



Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowania immunoglobuliny posiadającej rejestrację min. w przewlekłej zapalnej polineuropatii demielinizacyjnej.

30. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 100 wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów, tylko te, które określić ściśle w specyfikacji istotnych warunków wymagania.

31. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 114 w poz. 12 witamina C 500 mg/5ml, wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w części 114 poz. 12 ze względu na obecność na rynku produktu leczniczego równoważnego.

32. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 114 w poz. 14 witamina B6 0,05g/2ml, wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w części 114 poz. 14 ze względu na obecność na rynku produktu leczniczego równoważnego.

33. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 114 w poz. 20 Konakion MM Pediatric 2 mg*0,2 ml, wyraża zgodę na Wycenę obecnie dostępnego Konakion Prima Infanzia, 2 mg/0,2 ml, ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu leczniczego Konakion Prima Infanzia 2mg/0,2ml

34. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 116 w poz. 24 polstigminum 0,5mg/1ml roztwór do wstrz., wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w części 116 poz. 24 ze względu na obecność na rynku produktu leczniczego równoważnego.

35. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 116 w poz. 35 hydroxyzynum 0,1g/2 ml roztwór do wstrz., wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w części 116 poz. 35 ze względu na obecność na rynku produktu leczniczego równoważnego.

36. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 116 w poz. 53 oraz 54 dopuści wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu ze względu na brak dostępności tabletek zwykłych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

37. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 117 w poz. 5 ranic 0,05g/5ml roztw.do wstrzyk. i infuzji, wyraża zgodę na wycenę Solvertyl, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz.,?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę produktu leczniczego w solvertyl 25mg/ml: 2ml.

38. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 117 w poz.13 dopuszcza wycenę Abasaglar, 100 j.m./ml; 3 ml, roztw.do wstrz.,10 wkładow szkl?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w insuliny.

39. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 117 w poz.39 nifuroxazyd miał na myśli wycenę tabletek 200 mg, czy należy wycenić zawiesinę 0,22 g/5 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli wycenę nifuroxazyd 0,22g/5ml w zawieszynie

40. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 126 w poz.3 dopuści wycenę Docetaxel, 20 mg/ml; 8ml, konc. d/sp.rozt.d/inf,1 fiol wraz z przeliczeniem ilości opakowań tj. 88 op.,?Pragniemy zaznaczyć ,iż wszystkie podane dawki będą pochodzić od jednego producenta.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę Docetaxel 20mg/ml: 8ml wraz z przeliczeniem ilości opakowań tzn. 88 op.

41. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 127 w poz. 5 carboplatin 1 g/100 ml – 50 op., wyrazi zgodę na wycenę dawki 450 mg/45 ml w ilości 112 op., lub dawkę 600 mg/60 ml – w ilości 84 op. ?Pragniemy zaznaczyć ,iż wszystkie podane dawki będą pochodzić od jednego producenta.



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę dawki 0,6g/60ml w ilości 84 op.

42. **Pytanie** - Czy zamawiający w części 135 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca? "
- Odpowiedź:** Zamawiający nie określa wskazań produktu leczniczego.
43. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 135 wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca "
- Odpowiedź:** Zamawiający nie określa wskazań produktu leczniczego.
44. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 135 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?"
- Odpowiedź:** Zamawiający nie określa wskazań produktu leczniczego.
45. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 135 wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby w/w produkt leczniczy po rozpuszczeniu był stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni .
46. **Pytanie** - Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić w pakiecie 135 oraz 158 preparaty tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?"
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga w pakiecie 135 oraz 158 preparatów pochodzących od tego samego producenta.
47. **Pytanie** - Czy zamawiający wymaga aby w części nr 149 był preparat 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?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74g x 48saszetek.
48. **Pytanie** - Czy zamawiający wymaga aby w części nr 149 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza preparat Makrogol 74g x 48saszetek .
49. **Pytanie** - Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §2 ust.13 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?
- Odpowiedź:** Zamawiający zmienia zapis w paragrafie 2 ustęp 14 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości , a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania z tym zastrzeżeniem , że zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości umowy ”.
50. **Pytanie**- Do treści §4 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.



51. **Pytanie** - Do §5 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
52. **Pytanie** - Do §5 ust.1 ppkt c) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §4 ust.6 projektu umowy zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
53. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §5 ust.1 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
54. **Pytanie** dot. części nr 98 - Immunoglobuliny I - Czy w ramach części nr 98, Zamawiający dopuści złożenie oferty na Immunoglobulinę o stężeniu IgA w preparacie max 140 µg/ml
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza Immunoglobuliny o stężeniu IgA max 140 µg/ml. Zgodnie z SIWZ IgA w preparacie max 25µg/ml.
55. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz nr 3 z części nr 144 (Fraxiparine 0,3 ml)?
Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji 3 do oddzielnej części.
56. **Pytanie** - W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w części nr 144 poz nr 3, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę 2000 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 125 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml + igła 25G x100 (w ilości 125 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 1250 szt)
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę 2000 opakowań Fraxiparine 0,3ml x 10 amp-strzyk. na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli Fraxiparine Multi inj. 9500jm/ml x 10fiolek w ilości 125 opakowań.
57. **Pytanie** - Część nr 67 - Czy Zamawiający wymaga produktów leczniczych tego samego producenta ze względu na ewentualność zmiany terapii lekiem o dawce 20mg/ml na lek o dawce 40mg/ml?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga produktów leczniczych pochodzących od tego samego producenta.
58. **Pytanie** - Część nr 37 - Czy Zamawiający wymaga leku, który zgodnie z kartą charakterystyki produktu leczniczego, posiada termin przydatności minimum 60 dni po otwarciu butelki? Ma to uzasadnienie ekonomiczne podczas podawania leku pacjentom z dysfunkcją nerek, gdzie dawkowanie odbywa się np. co dwa dni.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga produktu leczniczego, który posiada termin przydatności minimum 60 dni po otwarciu butelki.
59. **Pytanie** - Czy Zamawiający, w pakiecie 28 pozycja 11, wymaga aby, Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby produkt leczniczy Cefazolin 1g zgodnie z ChPL posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 ° C.
60. **Pytanie** - Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 28 pozycja 5, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Ceftazydym zgodnie z SIWZ był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.
61. **Pytanie** - Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 28 pozycja 5, aby Ceftazydym 1g zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?



- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby produkt leczniczy Ceftazydym 1g zachował po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godziny w temp. 2-8 ° C.
62. **Pytanie** - Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 7 pozycja 1, 2 i 3, posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby, Midazolam w pakiecie 7 pozycja 1,2,3, posiadał w swoim edetynian sodu.
63. **Pytanie** - Czy zamawiający, w pakiecie 7 pozycja 1 i 2, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby produkt leczniczy Midazolam w pakiecie 7, pozycja 1,2 zgodnie z ChPL miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilność przez 24h w temp. 25 ° C.
64. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części 83 dopuści preparat Sevoflurane Baxter w butelce aluminiowej 250 ml wyposażonej w system wlewowy Dreager Fill tj adapter wielokrotnego użytku. Adapter nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiając bezpieczne uzupełnianie parowników. Informujemy, że na rynku znajdują się obecnie co najmniej dwa produkty sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napełniania) parowników i obydwa gwarantują bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych.
Jednocześnie przypominamy, że regulacje ustawy prawo o zamówieniach publicznych tj. art 29 ust 2, i 3 z dnia 29.01.2004r zawierają wyraźne wskazanie jak powinien wyglądać opis przedmiotu zamówienia zapewniający uczciwą konkurencję wykonawców (producentów). Zawarty opis w SIWZ łamie tę zasadę wskazując wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie i jej produkt leczniczy Sevoflurane.
Ponadto pragniemy przypomnieć, że przedmiotem zamówienia jest produkt leczniczy a nie opakowanie produktu. Dodatkowo wskazanie jednoznacznie jednego producenta skazuje zamawiającego na brak konkurencji cenowej oferentów.
Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania jak produkt wskazany w opisie SIWZ.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.
65. **Pytanie** -Czy zamawiający w części 83 ,wymaga aby zaoferowany produkt Sevoflurane był w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne (innej niż szklana)?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie produktu w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne.
66. **Pytanie** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 10, Płyny infuzyjne II, pozycja 1 preparatu Mannitolum iniekcje 150mg/ml?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie Mannitolum w dawce opisanej w pytaniu. Zgodnie z siwz wymaga Mannitolu w dawce 200mg/ml
67. **Pytanie** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 10, Płyny infuzyjne II, pozycja 3;5-10 produktów w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worka z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcji infuzji; dodatkowo opakowania typu worka w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktów w worku, zgodnie z siwz wymaga płynów infuzyjnych w butelkach polipropylenowych lub polietylenowych
68. **Pytanie** -Prosimy o wydzielenie z Części 10 Płyny infuzyjne II, pozycji 2 do oddzielnego pakietu?
Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje podziału części nr 10 .
69. **Pytanie** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Część 11 – Chlorek sodu do irygacji, preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500ml typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcaniej, kwadratowej, z zabezpieczeniem, aby kropla wylanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Chlorku sodu 0,9% do irygacji 500ml typu pour bottle.



70. **Pytanie** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 159, Płyny infuzyjne III, pozycja 1-3 produktów w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worka z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trójlinijnej infuzji; dodatkowo opakowania typu worka w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktów w worku Viaflo, zgodnie z siwz wymaga 0,9 - roztworu chlorku sodu w butelkach polipropylenowych lub polietylenowych.
71. **Pytanie** - Dotyczy zadania nr 79 (Methylprednisolonum)- Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór leku można było przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby roztwór leku można było przechowywać w temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku.
72. **Pytanie** - Dotyczy zadania nr 79 (Methylprednisolonum)- Czy Zamawiający wymaga, aby lek był zarejestrowany w poniżej wymienionych wskazaniach:
A. choroby układu nerwowego w tym:
- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.
B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK
C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa wskazań zastosowania produktu leczniczego.
73. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 91-Czy Zamawiający planuje stosować produkt leczniczy Ribavirinum do terapii bezinterferonowej, w ramach programu lekowego „Leczenie przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C terapią bezinterferonową”- (załącznik B.71)?
Odpowiedź: Tak zamawiający planuje stosować w/w produkt leczniczy do terapii bezinterferonowej, w ramach programu lekowego wymienionego powyżej.
74. **Pytanie** - Zwracamy się z pytaniem czy w części 83 Zamawiający dopuści preparat sevofluranu Sojourn firmy Bioton w butelce szklanej 250 ml wyposażonej w system wlewowy tj. konektor wielokrotnego użytku (konektor nakręcony na butelkę, stanowiący szczelny, bezpośredni system napełniania parownika, umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników) wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia firmy Dräger w ilości wymaganej przez Zamawiającego? Gwarantujemy również bezpłatny serwis i przegląd parowników przynajmniej raz w roku w ramach umowy.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w preparat w butelce szklanej 250ml wyposażonej w system wlewowy .
75. **Pytanie** – Dotyczy części 129 – Czy Zamawiający w części 129 wymagając Stabilność przygotowanego roztworu Epirubicyny min.3 dni miał na myśli zaoferowanie takiego produktu, który spełnia wymagania obowiązujące i określone w Polskim Prawie Farmaceutycznym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 Nr 45 poz. 271 z póź. zm.) , oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
76. **Pytanie** - Dotyczy części 123 – Czy Zamawiający w części 123 wymagając Stabilność przygotowanego roztworu Cisplatyny min. 3 dni miał na myśli zaoferowanie takiego produktu, który spełnia wymagania obowiązujące i określone w Polskim Prawie Farmaceutycznym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 Nr 45 poz. 271 z póź. zm.) , oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
77. **Pytanie** – Dotyczy części 128 – Czy Zamawiający w części 128 wymagając Stabilność przygotowanego roztworu Doxorubicyny min.3 dni miał na myśli zaoferowanie takiego produktu, który spełnia wymagania obowiązujące i określone w Polskim Prawie Farmaceutycznym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 Nr 45 poz. 271 z póź. zm.) , oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.



78. **Pytanie** –Dotyczy części 130 – Czy Zamawiający w części 120 wymagając Stabilność przygotowanego roztworu Etoposidu min. 3 dni miał na myśli zoferowanie takiego produkt, który spełnia wymagania obowiązujące i określone w Polskim Prawie Farmaceutycznym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 Nr 45 poz. 271 z póź. zm.) , oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
79. **Pytanie** – Dotyczy części 132 – Czy Zamawiający w części 132 wymagając Stabilność przygotowanego roztworu Gemcytabiny min. 3 dni miał na myśli zoferowanie takiego produkt, który spełnia wymagania obowiązujące i określone w Polskim Prawie Farmaceutycznym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 Nr 45 poz. 271 z póź. zm.) , oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
80. **Pytanie** – Dotyczy części 135 – Czy Zamawiający w części 135 – wymagając Stabilność przygotowanego roztworu Vinorelbiny min. 48h miał na myśli zoferowanie takiego produkt, który spełnia wymagania obowiązujące i określone w Polskim Prawie Farmaceutycznym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 Nr 45 poz. 271 z póź. zm.) , oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
81. **Pytanie** –Dotyczy części 138 - Czy Zamawiający w części 138 – wymagając Stabilność przygotowanego roztworu Paklitakselu min. 48h miał na myśli zoferowanie takiego produkt, który spełnia wymagania obowiązujące i określone w Polskim Prawie Farmaceutycznym.
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 Nr 45 poz. 271 z póź. zm.) , oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
82. **Pytanie** – Dotyczy zadania 118 – Czy Zamawiający w części 118 wymaga produktu leczniczego Pemetrexed, którego trwałość chemiczna i fizyczna po rozcieńczeniu ,zgodnie z obowiązującym polskim prawem jest potwierdzona wpisem w CHLP, i wynosi co najmniej 48h? Umożliwi to Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem ,unikając tym samym wylewania nie wykorzystanego leku, co przetoży się na oszczędności w rozliczeniu rocznym.
Odpowiedź: Zamawiający nie określa w SIWZ terminu trwałości chemicznej i fizycznej po rozcieńczeniu produktu leczniczego Pemetreksed. Nie wymaga ale dopuszcza trwałość po rozcieńczeniu co najmniej 48 h.
83. **Pytanie** - Część 45- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy żel do cewnikowania ma być pozbawiony parabenów m.in. Methyl Hydroxybenzoate i Propyl Hydroxybenzoate które są substancjami alergennymi?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa dodatkowych składników.
84. **Pytanie** - dotyczy Pakietu nr 62 - „Czy Zamawiający w Pakiecie 62 dopuści również gąbkę kolagenową, hemostatyczną, z gentamycyną 130mg (1 cm² = 1,3 mg gentamycyny), jałową, pakowaną po 5 sztuk (pojedyncze sztuki osobno sterylne), w rozmiarze 10x10x0,5 cm; produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny?”
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.
85. **Pytanie** - W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
86. **Pytanie** - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1
1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
- a) w wysokości 0,5% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych produktów;



- b) w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego – za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanych w terminie ww. obowiązków;
- c) w wysokości 0,5 % wartości brutto danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup produktów leczniczych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 6 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zakupionych produktów leczniczych od podmiotu trzeciego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

87. **Pytanie** - Czy w części 83 (Sevoflurane 250 ml – 350 butelek) Zamawiający poprzez zapis "system uzupełniania parowników szczelny, bez dodatkowych elementów łączących" rozumie i wymaga butelki sevofluranu z systemem napełniania, który nie wymaga od personelu bloku operacyjnego nakręcania na butelkę dodatkowego elementu (klucza) w celu napełnienia parownika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga łącznika przymocowanego do butelki, ale łącznik powinien być dołączony do opakowania.

88. **Pytanie** - Czy w załączniku nr 4.147, pozycji nr 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety normokalorycznej, bezresztkowej o zawartości białka 4,0g/100ml, wzbogaconej w kwasy DHA/EPA o takim samym zastosowaniu klinicznym, Nutrison o objętości 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie diety opisanej w pytaniu.

89. **Pytanie** - Czy w załączniku nr 4.147, pozycji nr 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety normokalorycznej, bezresztkowej o zawartości białka 4,0g/100ml, wzbogaconej w kwasy DHA/EPA o takim samym zastosowaniu klinicznym, Nutrison o objętości 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie diety opisanej w pytaniu.

90. **Pytanie** – Czy w części 139 – Temozolamid, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu pakowanego w saszetki, tj. każda kapsułka pakowana w osobną saszetkę, opakowanie zbiorcze 5 saszetek? Uzasadnienie: opakowanie tego typu pozwala na bezpieczniejsze (niż w przypadku opakowania – butelka) dystrybuowanie leku, zwłaszcza w przypadku przyjmowania leku przez pacjenta w warunkach domowych.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania w/w produktu leczniczego pakowanego w saszetki, ale dopuszcza.

91. **Pytanie** – Czy w części 127 – Karboplatyna: Zamawiający dopuści stosowne przeliczenie wymaganej ilości sztuk dawki 1g/100ml na 0,6g/60ml z uwagi na braki rynkowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie w pozycji dawki 1g/100ml na dawkę 0,6g/60ml z przeliczeniem ilości w tej pozycji tj. 84 sztuk.

92. **Pytanie** – Prosimy o potwierdzenie, że w części 67 poz. 1 Glatirameri acetat 20mg/ml, wykonawca ma zaoferować produkt, który zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego nie jest przeciwwskazany do stosowania przez kobiety w ciąży?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby produkt leczniczy Glatirameri acetat 20mg/ml stosowany był przez kobiety w ciąży.

93. **Pytanie** - Czy w załączniku nr 4.147, pozycji nr 4 Zamawiający wymaga diety o zawartości białka nie mniejszej niż 5,5 g w 100ml, zawartości błonnika nie mniejszej niż 2g w 100ml oraz kaloryczności 100kcal/100ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie diety opisanej w pytaniu.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Andrzej Rechner
Kierownik Zdziału Zamówień Publicznych