



Sokółka dn. 15.02.2019r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 221000 euro na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ - CPV - 33600000-6.

Znak sprawy: SPZOZ LEKI 2 / 2019 Nr ogłoszenia – 2019/S 021-045366 z dnia 30.01.2019r

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Grupa 74 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwole po pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Grupa 74 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazika wyroby medyczne II a nasączone 70% alkoholem izopropylowym sterylizowane radiacyjnie 4-krotnie złożonej na 8 warstw dostępny w rozmiarze: 16cm x 10cm dzięki zastosowaniu alkoholu izopropylowego zmniejsza się ryzyko zakażenia alkohol izopropylowy w gazikach (płatkach) posiada bardzo dobre właściwości odkażające, ma szerokie działanie bakteriobójcze i grzybobójcze w opakowaniu 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Część 74 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczanie gazika w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy zamawiający, w pakiecie 35 pozycja 1 i 2, wymaga aby zaoferowany Cefuroximum w dawkach 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletowych (0,25g i 0,5g) pochodził od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

5. Czy zamawiający, w pakiecie 35 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

6. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 35 pozycja 1 i 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 35 pozycja 1 i 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 14 pozycja 4 oraz w pakiecie 63 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy w pakiecie 14 pozycja 5 i 6 oraz w pakiecie 26 pozycja 7 (tabletki) Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

10. Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycje 5 i 6 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga monowodzianu Ciprofloksacyny

11. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 57 pozycja 7 i 8 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 dopuszcza.

12. Czy zamawiający, w pakiecie 57 pozycja 7, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25⁰C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie, w pakiecie 15 pozycja 2 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 2 oraz w pakiecie 24 pozycja 38 wymaga aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 15 pozycja 2 oraz w pakiecie 24 pozycja 38 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 21 pozycja 4 oraz w pakiecie 24 pozycja 7 pozycja..., Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

17. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 24, pozycja 6 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 54 pozycja 6 i 7 oraz w pakiecie 59 pozycja 4 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 54 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

20. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 57 pozycji 5 aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórną, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

21. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 24 pozycji 25,26,27,28 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

22. Czy Zamawiający, w Zadaniu 7, poz.1. SEVOFLURAN - 250 ml, wymaga dostarczenia produktu w przezroczystej butelce? Przezroczysta butelka zapewnia możliwość wzrokowej oceny jakości i ilości płynu w opakowaniu, ponadto przezierność butelki umożliwia ocenę płynu w celu wyeliminowania jakichkolwiek wad jakościowych (zmętnień, wytrąceń) produktu wlewanego do parownika i następnie podawanego wziewnie pacjentowi, co przekłada się na bezpieczeństwo znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

23. Czy Zamawiający, w Zadaniu 7, poz.1. SEVOFLURAN - 250 ml , wymaga dostarczenia parowników kompatybilnych z aparatami do znieczulenia, będącymi na wyposażeniu szpitala, oraz w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym, wymaga dostarczenia w/w parowników do zaferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć zbyt długiego czasu oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaferowanym produktem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. Czy w związku z Dyrektywą unijną 2011/62/UE, która weszła w życie z dniem 09.02.2019, której celem jest zapobieganie przedostawaniu się sfałszowanych leków do pacjentów poprzez wprowadzenie odpowiednich środków bezpieczeństwa i kontroli, oraz nakłada na Zamawiającego obowiązek wprowadzenia procedury kontroli oraz prowadzenie dokumentacji dot obrotu lekiem.Zamawiający w Zadaniu 7, poz.1. SEVOFLURAN - 250 ml, wymaga Sewofluranu posiadającego na każdej butelce kodu EAN, unikalnego identyfikatora matriksowego (UI) i elementu uniemożliwiającego naruszenie opakowania (ATD) oraz czy wymaga możliwości zamówienia u Oferenta pojedynczych opakowań/sztuk tego leku? Takie rozwiązanie daje gwarancję zakupu niesfałszowanego produktu i możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi poprzez zmniejszenie zapasów w aptece szpitalnej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 24, poz. 7** (Bupivacaine hydrochloride roztwór do wstrz.podpajęczynówkowych 5 mg/ml a 4ml x 5 amp.) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21, poz. 4** (Bupivacaine hydrochloride roztwór do wstrz.podpajęczynówkowych 5 mg/ml a 4ml x 5, równoważny co do wskazań, czasu działania/wystąpienia efektu znieczulenia z np. Marcaine Spinal Heavy) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. Grupa 70, poz. 12-14 Prosimy o wydzielenie poz. 12-14 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. Grupa 70, poz. 12-14 Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Grupa 70, poz. 33-37,39 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 33-37,39 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. Grupa 70, poz. 39 Czy zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniuli, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wkłucia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku o wymiarze 2 cm x 2 cm, a zastosowany klej akrylowy nie powodował uczuleń na skórze pacjenta, o wymiarach 6 cm x 8 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Grupa 70, poz. 39 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Grupa 70, poz. 33-37 Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70 % - 80 % z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20 % - 30 % poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

33. Grupa 70, poz. 33-37 Czy w związku z komfortem użytkowania siatek oraz wysoką przepuszczalnością zamawiający wymaga poniższej wielkości oczek?

Rozmiar 1 - 9mm x 10mm

Rozmiar 2 – 13mm x 15mm

Rozmiar 3 - 13mm x 15mm

Rozmiar 4 - 13mm x 15mm

Rozmiar 6 - 13mm x 15mm

Rozmiar 8 - 13mm x 15mm

Rozmiar 10 - 13mm x 15mm

Rozmiar 14 - 13mm x 15mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Grupa 70, poz. 33-37 Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała,rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię,stopa,łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo,głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Grupa 70, poz. 33-37 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające 10 mb siatki opatrunkowej w stanie swobodnym ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Grupa 72, poz. 1 Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

37. Grupa 72, poz. 1 Czy zamawiający wymaga gazę w roli 13 nitkową, niejadalą, szer. 90 cm x 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38. Grupa 72, poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Grupa 72, poz. 2-3 Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

40. Grupa 67, pozycja 1-2 Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Grupa 67, pozycja 1-2 W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

42. Grupa 67, pozycja 1-2 Czy Zamawiający wymaga żelu w aplikatorze w formie ampułkostrzykawki umożliwiającej pełne wykorzystanie żelu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. Grupa 72, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100mb z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Grupa 72, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5kg z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Grupa 76, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Grupa 76, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'30szt z przeliczeniem podanych ilości? Opatrunek zgodnie z wymogiem SIWZ jest pojedynczo pakowany w zbiorczym opakowaniu a'30szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

47. Grupa 76, pozycja 3, 5 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Grupa 76, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

49. Grupa 79, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'2szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Grupa 79, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'3szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Grupa 67 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze o pojemności 8,5g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Grupa 67 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze o pojemności 12,5g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Grupa 67 poz. 1,2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

54. Grupa 67 poz. 1,2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

55. Grupa 67 poz. 1,2 Prosimy o doprecyzowanie, czy w związku z faktem, iż oczekiwany żel do cewnikowania pęcherza moczowego ma zawierać lidokainę, (czyli substancję, która, jeżeli jest używana oddzielnie jest produktem leczniczym w rozumieniu art.2 pkt 32 ustawy z dnia 6 września 2001r-Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008r Nr 45, poz.271, z późn.zm. i która oddziałuje na organizm ludzki) zaoferowany w zakresie zadania 68 poz 1 i 2 żel do cewnikowania ma być zakwalifikowany do klasy III wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

56. Grupa 76 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie naturalnego podkładu pod gips w rozmiarze 10 cm x 2.7m. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

57. Grupa 76 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie naturalnego podkładu pod gips w rozmiarze 15 cm x 2.7m. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 po. 40 produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

59. Czy Zamawiający w pakiecie 46 poz. 40 ma na myśli witaminy rozpuszczalne w wodzie o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 poz. 41 produkt leczniczy w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 46 poz. 43 produkt leczniczy w opakowaniu typu ampułka, konfekcjonowany po 20 szt w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w pakiecie 77 pozycji 1 oraz 2 produkt Paracetamol był dostarczany w opakowaniu x 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

63. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 77 aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

64. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 77 pozycji 3 opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

65. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 54 pozycji 6 oraz 7 produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w pakiecie 54 pozycji 6 oraz 7 produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu x 10 ampułek ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

67. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 15 pozycji 2 , aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

68. Dotyczy zapisów SIWZ Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu upoważniającego Wykonawcę do obrotu i sprzedaży przedmiotu zamówienia, w tym dokumentów równoważnych obowiązujących na terenie Państw Członkowskich UE, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiającej potwierdza.

69. Dotyczy grupy 67: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, 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? Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

70. Dotyczy §3 pkt.1 Umowy: Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że nie precyzując w zapisach SIWZ oraz wzoru umowy, formatu pliku – Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktury w formie elektronicznej w formacie .PDF ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71. Do Grupy 67 Prosimy o potwierdzenie, że nazwa producenta, data ważności, nr serii oraz skład żelu ma być nadrukowany na każdym opakowaniu typu twardy blister.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

72. Do Grupy 73 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zamawianej ilości opatrunków na opakowania a`5 szt. – dotyczy pozycji nr 9,14,15?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

73. Do Grupy 73 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zamawianej ilości opatrunków na opakowania a`10 szt. – dotyczy pozycji nr 1,2,3,4,5,6,7,8,11,12,16,17,20,25,26

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

74. Do Grupy 73 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zamawianej ilości opatrunków na opakowania a`25 szt. – dotyczy pozycji nr 27?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

75. Do Grupy 73 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zamawianej ilości opatrunków na opakowania a`50 szt. – dotyczy pozycji nr 19,21,22,23?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

76. Do Grupy 73 Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie zamawianej ilości opatrunków na opakowania a`100 szt. – dotyczy pozycji nr 10,13,18?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

77. Do Grupy 73 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zamawianej ilości opatrunków na opakowania a`12 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zaokrąglonym do pełnych opakowań: 3 op. a`12szt tj. 36 sztuk – dotyczy pozycji nr 24?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

78. Do Załącznika nr 1 Czy Zamawiający dopuści usunięcie z formularza tych pakietów, na które wykonawca nie

składa oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza informację zawiera formularz oferty (*).

79. Do umowy W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

80. Do SIWZ paragraf 16 pkt. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wysłanie na adres Wykonawcy i na koszt Wykonawcy 2 egzemplarzy podpisanej umowy? Wykonawca niezwłocznie po podpisaniu umowy odeśle na swój koszt Zamawiającemu podpisany egzemplarz umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

81. Dotyczy grupy nr 11, pozycja nr 1 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 10 fiolek preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 280 opakowań ? - Pantoprazolum liof. do przyg. roztw. do wlewu doż. 40mg x 1 fiol. (pozycja nr 1)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

82. Dotyczy grupy nr 11, pozycja nr 2 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 56 tabletek preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 125 opakowań ? - Pantoprazolum 40 mg x 28 tabl. Dojelotowych. (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

83. Dotyczy grupy nr 11, pozycja nr 3 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 56 tabletek preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 325 opakowań ? - Pantoprazolum 20 mg x 28 tabl. Dojelotowych. (pozycja nr 3)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

84. Dotyczy grupy nr 17, pozycja nr 1 oraz 2 Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze zawierające 1 fiolkę preparatu z odpowiednim przeliczeniem tj. w liczbie 1250 opakowań preparatu w dawce 1,0g oraz 300 opakowań preparatu w dawce 0,5g? - Vancomycin hydrochloride 1g (pozycja nr 1) - Vancomycin hydrochloride 0,5g (pozycja nr 2)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

85. Grupa 69 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści piankę nie posiadającą w swym składzie kreatyny, a posiadającą biokompleks lniany, pantenol, olej z oliwek, kwas mlekowy oraz sinodor? Reszta parametrów w zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

86. Grupa 69 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści olejek w opakowaniu a 150ml z odpowiednim przeliczeniem ilości? Reszta parametrów w zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

87. Grupa 72 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkowa w rozmiarze 90 cm x 200mb? Reszta parametrów w zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

88. Grupa 76 poz. 2 Czy Zamawiający wyłączy wyżej wymienioną pozycję i utworzy z niej odrębny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

89. Pytania dotyczące treści umowy: Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

90. Pytania dotyczące treści umowy: Zważywszy na treść § 7 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalona na podstawie zużycia z lat poprzednich.

91. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „z opóźnieniem” zostało zastąpione wyrażeniem „ze zwłoką”? Uzasadnione jest aby odstąpienie od umowy mogło nastąpić w przypadku co najmniej dwukrotnego dostarczenia towaru ze zwłoką (czyli opóźnieniem zawinionym przez Wykonawcę), nie zaś w przypadku jakichkolwiek opóźnień, czyli także niezawinionych przez Wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzenia odpowiedzialności Wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

92. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

93. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 ust. 5 pkt 1) wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*W pozostałych przypadkach dostarczenie asortymentu innego niż opisany w niniejszej umowie, ale o porównywalnych parametrach i standardach jakościowych, wymaga każdorazowo zgody Zamawiającego.*”? Dodanie powyższego zdania może usprawnić dostawy; nie zagraża natomiast interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował asortymentu zastępczego, będzie mógł przecież odmówić zgody na dostarczenie takiego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

94. Pytania dotyczące treści umowy: Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 11 ust. 5 pkt 2) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych? Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

95. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki do oczyszczania skóry zgodną z opisem Zamawiającego, ale z dodatkiem kreatyny (zamiast keratyny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

96. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki w opakowaniach o pojemności 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

97. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania olejku w opakowaniach a' 500 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

98. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 1 i 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego małego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z:

- a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 10cm x 7,5cm x 3,3cm
- b. samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu
- c. 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 15cmx20 cm?

Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

99. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 2 i 5 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego dużego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z:

- a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25cm x 15cm x 3,3cm +/- 1cm
- b. samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu
- c. 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm?

Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

100. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego średniego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z:

- a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 18cm x 12,5cm x 3,3cm
- b. samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu
- c. 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm?

Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

101. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 6 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego okrągłego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z:

- a. 2 x okrągły opatrunek piankowy z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach średnica 12,5 cm x grubość 1,6 cm. Opatrunek piankowy z nacięciami.
- b. samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8 x 8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu
- c. 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm?

Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

102. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 7 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania złącza (rozgałęźnika) typu Y kompatybilnego ze wszystkimi proponowanymi przez nas zestawami opatrunkowymi i zbiornikami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

103. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego zbiornika na wydzielinę 300 ml z filtrami powietrznym i węglowym, środkiem żelującym wbudowanymi w zbiornik, wewnętrznym systemem komór oraz okienkiem rewizyjnym połączony z dwuświatłowym drenem o długości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

104. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 9 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowego zbiornika na wydzielinę 800 ml z filtrami powietrznym i węglowym, środkiem żelującym wbudowanymi w zbiornik, wewnętrznym systemem komór oraz okienkiem rewizyjnym połączony z dwuświatłowym drenem o długości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

105. Pakiet 69 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie pianki czyszcząco-pielęgnującej bez użycia wody, eliminującej nieprzyjemne zapachy, nie powodującej wysuszenia skóry, nie powodującej podrażnienia skóry i błon śluzowych, stosowanej do oczyszczania przy dolegliwościach związanych z nie trzymaniem moczu/stolca? Oferowana przez nas pianka zawiera ciekłą białą parafinę, alkohol benzylový i fenyloetylový, delikatne substancje myjące w postaci przyjaznych dla skóry tenzydów, dodatki natłuszczające, którymi są dermatologicznie przebadane olejki pielęgnujące oraz gaz propan butan wytwarzający idealną konsystencję piany. Kosmetyk. Opakowanie a 500ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

106. Pakiet 69 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie oktenidyny, hypoalergiczny, w postaci żelu do tkanek martwiczo zmienionych, stosowany do zmiękczenia i nawilżania zmian/ran. Efektywnie nawilża i dekontaminuje ranę oraz idealnie utrzymuje bilans wilgoci w ranie, zalecany w ranach ziarninujących i pokrywających się nabłonkiem, rekomendowany do stosowania w ranach oparzeniowych, stosowany do wilgotnej terapii ran chronicznych? Opakowanie 20 ml. Wyrób medyczny. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o dookreślenie czy do obliczeń przyjmując 1g=1ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

107. Pakiet 69 poz. 1 i 2 W przypadku udzielenia pozytywnych odpowiedzi na powyższe pytania prosimy o wydzielenie tych pozycji do oddzielnego pakietu? Wdzielenie tych pozycji umożliwi wykonawcom złożenie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

108. Grupa 16 (roztwór do wstrz.i wlew. dożylnych 100mgFe³⁺/5mlx5amp.) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Cosmofer roztwór do wstrz.i wlew. dożylnych 100mgFe³⁺/2ml x 5amp.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

109. Grupa 57 Czy Zamawiający wymaga, aby 2% roztwór Morfiny do wstrzykiwań i infuzji (20mg/ml), z zadania 57, pozycja 9, mógł być wg CHPL podawany zewnątrzoponowo (nadtwardówkowo) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

110. Grupa 57 Czy Zamawiający wymaga, aby 2 % roztwór Morfiny do wstrzykiwań i infuzji (20mg/1ml) z zadania 57, pozycja 9, nie zawierał - w przeciwieństwie do *Morphini sulfas* - konserwantu E 223, który wg CHPL może być przyczyną reakcji alergicznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

111. Grupa 57 Czy Zamawiający wymaga, aby 2 % roztwór Morfiny (20mg/1ml) z zadania 57, pozycja 9, mógł być podawany we wstrzyknięciu oraz w infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

112. Grupa 57 Czy Zamawiający wymaga, aby 1 % roztwór Morfiny do wstrzykiwań (10mg/1ml), z zadania 57, pozycja 10, nie zawierał - w przeciwieństwie do *Morphini sulfas* - konserwantu E 223, który wg CHPL może być przyczyną reakcji alergicznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sporządził:
St. inspektor d/s zamówień publicznych
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:
Dyrektor SPZOZ w Sokółce
Jerzy Kułakowski