



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
ul. A. Sokołowskiego 4  
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 941 fax 74/ 64 89 700

[www.zdrowie.walbrzych.pl](http://www.zdrowie.walbrzych.pl)

[szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl)

Wałbrzych, 27.04.2018 r.

DZPZ-530-Zp/39/PN-32/18

**Wykonawcy – wszyscy**

*Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka – Zp/39/PN-32/18*

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

#### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 198 pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 i 13 co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej? **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 198 w/w pozycji.**

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie? **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:**

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki,  
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do połykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej. Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie. Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki? **Odp. Nie. Zmiana fiolki na ampułkę wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę? **Odp. Nie. Zmiana fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, 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)? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu

25g, czy można zaferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

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? **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

### **Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 55**

Czy Zwracamy w Pakiecie 55 wymaga zaferowania preparatu Imipenem 500mg + Cilastatin 500mg? **Odp. Tak, zamawiający wymaga produktu zawierającego 500mg Imipenemu z dodatkiem 500mg Cilastatyny, która występuje we wszystkich dopuszczonych do obrotu produktach zawierających Imipenem.**

### **Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 80**

W związku z zakończeniem produkcji (dot. Pakietu 80 poz. 49) prosimy o wykreślenie lub możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji. Preparat nie posiada odpowiedników. **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

### **Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 82**

W związku z zakończeniem produkcji (dot. Pakietu 82 poz. 3) prosimy o wyrażenie zgody na wycenę preparatu posiadającego jednorazowe dopuszczenie do obrotu Ministerstwa Zdrowia. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

Z uwagi na stałe braki produkcyjne oraz brak informacji o wznowieniu produkcji (dot. Pakietu 82 poz. 24) prosimy o wykreślenie lub możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji. Preparat nie posiada odpowiedników. **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

W związku z zakończeniem produkcji (dot. Pakietu 82 poz. 25) prosimy o wyrażenie zgody na wycenę preparatu posiadającego jednorazowe dopuszczenie do obrotu Ministerstwa Zdrowia. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

W związku z zakończeniem rejestracji leku w opakowaniu handlowym 24ml (dot. Pakietu 82 poz. 27) prosimy o wyrażenie zgody na wycenę preparatu w opakowaniu handlowym a 28ml. **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktu o pojemności 28 ml z zachowaniem ilości 280 opakowań ze względu na ograniczony okres trwałości produktu po rekonstytucji.**

W związku z zakończeniem produkcji (dot. Pakietu 82 poz. 29) prosimy o wykreślenie lub możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji. Preparat nie posiada odpowiedników. **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

W związku z zakończeniem produkcji (dot. Pakietu 82 poz. 31) prosimy o wyrażenie zgody na wycenę preparatu posiadającego jednorazowe dopuszczenie do obrotu Ministerstwa Zdrowia w dawce 50mg/ml x 10amp. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić zamiennie 5 opak. x 10 amp. w dawce 50mg.**

W związku z zakończeniem produkcji (dot. Pakietu 82 poz. 36) prosimy o wyrażenie zgody na wycenę preparatu posiadającego jednorazowe dopuszczenie do obrotu Ministerstwa Zdrowia w dawce 50mg/2ml x 10amp. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić zamiennie 380 opak. x 10 amp. w dawce 50mg.**

### **Pytanie 6, dotyczy pakietu nr 104**

**poz. 16**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie zaferowanie korzystniejszej cenowo oferty. **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**poz. 112**

Z uwagi na zakończenie produkcji preparatu w dawce 300mg - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg x 20 szt. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Należy wycenić zamiennie 170 opak. x 20 szt. w dawce 200mg.**

**poz. 148-149.**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty. **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**poz. 384-385.**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty. **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**poz. 390.**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty. **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**poz. 639.**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty. **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.**

**poz. 683.**

W związku z zakończeniem produkcji prosimy o wykreślenie lub możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o zakończonej produkcji. Preparat nie posiada odpowiedników. **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

**poz. 682.**

W związku ze wstrzymaniem produkcji prosimy o wykreślenie lub możliwość podania ostatniej ceny z adnotacją o brakach. Preparat nie posiada odpowiedników. **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

**Pytanie 7, dotyczy pakietu nr 165**

Czy w pakiecie nr 165 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Octaplex 500 j.m.? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8, dotyczy pakietu nr 5**

**poz. 4-6**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 9, dotyczy projektu umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 30% ilości określonych w niniejszej Umowie” **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Uprzejmie prosimy o skrócenie terminu płatności do 30 dni? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ? **Odp. Nie, zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z

Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru Umowy zapisu iż w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę – cena netto pozostanie niezmienną. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy. W § 4 ust. 1 umowy Zamawiający podaje wartość netto umowy + podatek VAT w obowiązującej wysokości.**

**§ 8 ust. 1, pkt. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,1%? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**§ 8 ust. 1, pkt. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 1%? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**§ 8 ust. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 5%? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

**Pytanie 10, dotyczy pakietu nr 267**

Czy Zamawiający dopuści Cefuroksym pakowany po 10 szt fiolek w opakowaniu? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 11, dotyczy pakietu nr 38**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 12, dotyczy SIWZ**

Ogłoszenie o postępowaniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 18-04-2018r. Dla postępowań wszczętych od dnia 18-04-2018r. wchodzi elektronizacja JEDZ (<https://www.uzp.gov.pl/strona-glowna/slider-strona-glowna/elektroniczny-jedz>). Prosimy o doprecyzowanie SIWZ w zakresie elektronizacji JEDZ m.in. adres na który należy przesłać elektroniczny JEDZ. **Odp. W/w postępowanie przetargowe zostało wszczęte 14.04.2018r. ponadto zgodnie z art. 40 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający zamieścił w dniu 17.04.2018r. ogłoszenie w swojej siedzibie i na stronie internetowej. W związku z powyższym w w/w postępowaniu przetargowym obowiązują przepisy dotychczasowe, tj. JEDZ w formie papierowej.**

**Pytanie 13, dotyczy pakietu nr 60**

**poz.1, 2, 6**

Przedmiotem zamówienia w pakiecie 60 pozycji 1, 2, 6 jest dostawa produktów leczniczych Pegintron alfa 2-A, roztwór do wstrzykiwań dawki: 135 mcg i 180mcg oraz Ribawirin, tabletki 200mg. Zgodnie z pkt III. SIWZ, termin wykonania zamówienia w zakresie pakietu nr 60 obejmuje okres 12 miesięcy.

Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Copegus (Ribawirin) oraz Pegasys (Pegintron alfa 2-A) 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leków zostaje ograniczona i wymienione produkty lecznicze przestaną być dostępne na polskim rynku z końcem 2018 r.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu leczniczego Copegus, Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca 2018 roku.

Jeśli Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu leczniczego Copegus oraz Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz i 180 mcg wstrzykiwacz w ww. okresie, to prosimy o uwzględnienie powyższego w treści SIWZ.

Jednocześnie informujemy, iż produkt leczniczy Peginterferon alfa 2-A 135 mcg oraz 180 mcg w opakowaniu typu ampułko-strzykawka będzie dostępny Zamawiającemu przez okres obowiązywania umowy.

**Odp. Zamawiający w pakiecie 60 pozycji 1, 2 w opisie przedmiotu zamówienia dopuścił zaoferowanie produktu w formie wstrzykiwacza lub ampułkostrzykawki do wyboru przez oferenta. Treść pytania nie dotyczy pozycji 6 z pakietu 60.**

**poz. 3-5**

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 60 poz. 3, 4, 5 jest dostawa produktu leczniczego interferon alfa 2-a (Roferon-A), dawki 3, 6 i 9 mln. Zgodnie z pkt III. SIWZ, termin wykonania zamówienia w zakresie pakietu nr 60 obejmuje okres 12 miesięcy.

Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Roferon-A (zawierającego substancję czynną interferon alfa 2-a) – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku zostaje ograniczona i produkt leczniczy Roferon-A przestanie być dostępny na polskim rynku w kwietniu 2019 roku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 60 z zastrzeżeniem, iż produkty lecznicze z pozycji 3, 4, 5 (interferon alfa 2-a) będą dostępne jedynie do kwietnia 2019 roku?

**Odp. Prosimy wycenić lek oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

**Pytanie 14, dotyczy pakietu nr 80**

**poz.44**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego produktu ze względu na odmienny skład, wskazania i klasyfikację.**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań SIWZ tj. produkt leczniczy zawierający Heparin sodium 25000jm/5ml w postaci fiołki.**

**Pytanie 15, dotyczy pakietu nr 216**

**poz.2**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i stężenie.**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml pakowany w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań SIWZ tj. wyrób medyczny apirogeny zawierający taurolidynę, cytrynian 4% i heparynę 2500 j.m.**

**Pytanie 16, dotyczy pakietu nr 101**

**poz.9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17, dotyczy pakietu nr 104**

**poz.614**

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)? **Odp. Zamawiający dopuszcza zamiennik posiadający wyżej opisane cechy jeżeli jest to hipoalergiczny krem barierowo-ochronny.**

**Pytanie 18, dotyczy pakietu nr 90**

Czy w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin? **Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 90 poz. 1, 2 i 3 (Budesonide 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 19, dotyczy pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 19- poz. Nr 1 (Fraxiparine 0,3 ml)? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 19 poz. nr 1.**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 19, poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 400 opakowań Nadroparin calcium 2850 j.m. Axa x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 25 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 25 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 250 szt) **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Postać wielodawkową należy zaferować w pakiecie nr 19 w pozycji 5.**