



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

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 05.07.2017 r.

DZPZ-530-Zp/47/PN-42/17

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę środków dezynfekcyjnych – Zp/47/PN-42/17

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, dotyczy pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga żeby zastosowane w procesie obróbki maszynowej środki (myjący i dezynfekcyjny) posiadały potwierdzone badania według normy EN 13703 redukcji spor w procesie (bacillus spp. Oraz clostridium spp.)? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

poz. 9

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek dezynfekcyjny zawierał jako jedyną substancję aktywną aldehyd glutarowy o zawartości poniżej 20g na 100g preparatu? Pozostałe zapisy bez zmian. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w poz. 1.3 dopuści do oceny produkt biobójczy, spełniający warunki SIWZ, na bazie etanolu o zawartości alkoholu do 70g/100ml? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład ilościowy i jakościowy oraz klasyfikację produktu.**

Czy Zamawiający w poz. 1.4 dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, zawierający w swoim składzie substancje pielęgnującą kokosan makroglicerolu, wykazujący działanie wobec B – 15s, F (C.albicans) – 15s., Tbc – 30s., V (Noro, wirus grypy H1N1 – 15s, Adeno, Vaccinia, HCV, Rota – 30s., Polio – 1 min.)? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i czas działania.**

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający w poz. 4.2 dopuści do oceny preparat gotowy do użycia, spełniający wymagania SIWZ, z wbudowanym w kanister aktywatorem? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ponieważ preparat nie wymaga aktywatora.**

Czy Zamawiający w poz. 4.2 wyrazi zgodę na przeliczenie zapotrzebowania przy zaoferowaniu preparatu 14-dniowego (zmniejszenie o połowę tj. wycena 500 L) ? **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie zapotrzebowania 14 dniowego ponieważ częstotliwość wymiany preparatu uzależniona jest od stopnia zanieczyszczenia, aktywności i nie osiąga 14 dni.**

W przypadku zgody na powyższe pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zapotrzebowania (zmniejszenie o połowę) na testy kontrolne podczas zaoferowania produktu 14-dniowego? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie zapotrzebowania. Odpowiedź dotyczy poprzedniego pytania.**

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający w poz. 5.1 dopuści do oceny preparat na bazie aktywnego tlenu i TAED wykazujący wymagana skuteczność bójcą bez stosowania aktywatora w dużo krótszym czasie B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) – 30 min., S (tlenowe i beztlenowe) do 1 h zamiast wymaganych 6h, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający w poz. 5.2 dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ kompatybilny z wymaganymi urządzeniami dozującymi lecz nie posiadający potwierdzenia producenta tych urządzeń? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza preparatu nie posiadającego potwierdzenia kompatybilności przez producenta urządzenia.**

Czy Zamawiający w poz. 5.2 dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ i wyrazi zgodę na wyposażenie szpitala w kompatybilne urządzenia dozujące na czas trwania umowy? Prosimy o informację ile urządzeń dozujących wymaga Zamawiający? **Odp. Zamawiający dopuści do oceny preparaty spełniające wymagania SIWZ pod warunkiem, że stosowane preparaty dezynfekcyjne będą kompatybilne z urządzeniami dozującymi posiadającymi potwierdzenie producenta tych urządzeń. Urządzenie powinno być sterowane mikroprocesowo o zakresie regulacji stężenia środka dezynfekcyjnego od 0,25% - 3%, posiadać podwójnie napędzaną pompę, o wydajności 850l/h (bezcisnieniowo), wymiarach 425x495x200 mm. Poprawność stężenia regulowana powinna być przez czujnik kontroli stężenia powodujący wyłączenie urządzenia. Urządzenie ma zabezpieczyć w środki dezynfekcyjne 3 jednostki szpitalne. Szpital posiada 4 duże urządzenia dozujące do centralnej dystrybucji na środki dezynfekcyjne (do narzędzi i powierzchni).**

Czy Zamawiający w poz. 5.3 dopuści do oceny preparat na bazie aktywnego tlenu i TAED wykazujący wymagana skuteczność bójcą (warunki brudne) B – 5 min., F, Tbc – 15 min., V (Polio, Adeno, Noro) – 15 min., S (C. Difficile-15 min., C. perfringens – 10 min.), pH roztworu ok. 8,4 - 8,6, konfekcjonowany w op. 1 kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i czas działania.**

Czy Zamawiający w poz. 5.4 dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ bez stosowania aktywatora, konfekcjonowany w op. 1 L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga preparatu z aktywatorem..**

Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 2

pozycja 2.1 wiersz pierwszy

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezbarwnego preparatu o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk, zapobiegający grzybicom skóry. Oferowany preparat zawiera w 100g produktu substancje takie jak: 2-Propanolum (45g), 1-Propanolum (10g), 2-Biphenylol (0,2g) oraz nadtlenuk wodoru. Oferowany wyrób nie zawiera w składzie jodu i jego związków. Jest skuteczny wobec mikroorganizmów występujących na skórze, działa na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV, HIV, Rota, Adeno, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15s oraz przed punkcjami 60 s. Możliwość stosowania preparatu u noworodków potwierdzona pozytywnymi opiniami. Oferowany preparat w opakowaniu 250 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

pozycja 2.1 wiersz drugi

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezbarwnego preparatu o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk, zapobiegający grzybicom skóry. Oferowany preparat zawiera w 100g produktu substancje takie jak: 2-Propanolum (45g), 1-Propanolum (10g), 2-Biphenylol (0,2g) oraz nadtlenuk wodoru. Oferowany wyrób nie zawiera w składzie jodu i jego związków. Jest skuteczny wobec mikroorganizmów występujących na skórze,

działa na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV, HIV, Rota, Adeno, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15s oraz przed punkcjami 60 s. Możliwość stosowania preparatu u noworodków potwierdzona pozytywnymi opiniami. Lek, opakowanie 1L. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

pozycja 2.2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie barwionego preparatu o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk, zapobiegający grzybicom skóry. Oferowany preparat zawiera w 100g produktu substancje takie jak: 2-Propanolum (45g), 1-Propanolum (10g), 2-Biphenylol (0,2g) oraz nadtlenek wodoru. Oferowany wyrób nie zawiera w składzie jodu i jego związków. Jest skuteczny wobec mikroorganizmów występujących na skórze, działa na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV, HIV, Rota, Adeno, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15s oraz przed punkcjami 60 s. Możliwość stosowania preparatu u noworodków potwierdzona pozytywnymi opiniami. Lek, opakowanie 1L. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 3

pozycja 3.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie płynu do jednoczesnego mycia i higienicznej dezynfekcji skóry. Oferowany produkt posiada szerokie spektrum bójcze, jest dermatologicznie przebadany. Produkt zalecany do higienicznej pielęgnacji i dekontaminacji ciała pacjenta. 100 g płynu do stosowania na skórę zawiera substancje czynne: 1-propanol 10,00 g, 2-propanol 8,00 g, 2-bifenylole 2,00 g. Spektrum: B,F,V. produkt Leczniczy, opakowanie 500 ml **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

pozycja 3.3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie płynu do dekontaminacji i nawilżenia jamy ustnej i gardła wspomagającego leczenie zmian w jamie ustnej. Preparat na bazie octenidyny bez zawartości jodu i chlorcheksydy. Spektrum: B,F,V . Wyrób medyczny, opakowanie 250 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

Pytanie 6, dotyczy pakietu nr 8

pozycja 8.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu do maszynowej, chemicznotermicznej dezynfekcji narzędzi oraz wyrobów medycznych wszelkiego rodzaju, szczególnie do wrażliwych termicznie wyrobów np. endoskopy i oprzyrządowanie anestetyczne. Oferowany produkt posiada skuteczność mikrobiologiczną w temperaturze do 60°C. Preparat zawiera w składzie: aldehyd glutarowy, inhibitory korozji, alkohole. Spektrum: B,F,TBC(m. tyberculosis), V (Polio, HBV, HIV, HCV, Adeno, Papowa ,Vaccinia) jaja glisty – 5 minut . Preparat posiada dobrą tolerancję materiałową, koncentrat, wyrób medyczny, opakowanie 5L. **Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.**

pozycja 8.3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu spełniającego wymogi SIWZ w opakowaniu 5kg z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

pozycja 8.3

Czy do wyliczeń przyjąć 1 kg =1L czy wyliczyć ilość z gęstości ? **Odp. Do wymagań należy przyjąć 1kg.=1l.**

pozycja 8.4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu do maszynowej, chemicznotermicznej dezynfekcji narzędzi oraz wyrobów medycznych wszelkiego rodzaju, szczególnie do wrażliwych termicznie wyrobów np. endoskopy i oprzyrządowanie anestetyczne. Oferowany produkt posiada skuteczność mikrobiologiczną w temperaturze do 60°C. Preparat zawiera w składzie: aldehyd glutarowy, inhibitory korozji, alkohole. Spektrum: B,F,TBC(m. tyberculosis), V (Polio, HBV, HIV, HCV, Adeno, Papowa ,Vaccinia) jaja glisty – 5 minut . Preparat posiada dobrą tolerancję materiałową, koncentrat, wyrób medyczny, opakowanie 5L. **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 7, dotyczy pakietu nr 11

pozycja 11.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu spełniającego wymogi SIWZ w opakowaniu 5L z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp. Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu na ilości.**

pozycja 11.1

Czy do wyliczeń przyjąć 1 kg =1L czy wyliczyć ilość z gęstości? **Odp. Do wymagań należy przyjąć 1kg.=1l.**

Pytanie 8, dotyczy pakietu nr 21

pozycja 21. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku stosowanego w przedzabiegowej dezynfekcji skóry przed: zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi, płynów ustrojowych, punkcjami, biopsjami, iniekcjami, zdejmowaniem szwów, opatrywaniem ran. 100 g płynu zawiera substancje czynne: oktenidyny dichlorowodorek 0.10 g, 1-propanol 30.00 g, 2-propanol 45.00 g, substancje pomocnicze: woda oczyszczona. Oferowany produkt nie posiada w CHPL przeciwwskazań co do stosowania u noworodków, wcześniaków i niemowląt. Spektrum: B,F,V, TBC. Czas działania: przed iniekcjami i pobieraniem krwi -15 sekund, przed punkcjami -60 sekund. Lek, opakowanie 250 ml. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

pozycja 21.1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania opinii IMID w zakresie w.w pozycji? **Odp. Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymogu posiadania w/w opinii.**

Pytanie 9, dotyczy projektu umowy

W nawiązaniu do przedmiotowego postępowania poniżej pytania:

1. Wzór umowy par. 8 ust. 1 pkt. 1). Prosimy o zmianę zapisu: "1 % wartości (...)" na zapis: "0,5 % wartości (...)". **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

2. Wzór umowy par. 8 ust. 1 pkt 2). Prosimy o zmianę zapisu: "10 % wartości umowy - (...)" na zapis: "10 % wartości niezrealizowanej części umowy - (...)". **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Pytanie 10, dotyczy pakietu nr 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, dwuwarstwowa struktura czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ponieważ produkt nie spełnienia wymagań SIWZ.**

Pytanie 11, dotyczy pakietu nr 17

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepki do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splukiwania. Zawierające w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowane pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 650W). Zapachowy. Opakowanie typu "Flow wrap". Wyrób nie zawiera latexu. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ponieważ produkt nie spełnienia wymagań SIWZ.**

Pytanie 12, dotyczy pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści oczyszczającą, nie zawierającą mydła piankę oczyszczającą do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału, posiadająca właściwości antybakteryjne, oczyszczające oraz ochronne dla skóry. Pojemność 400ml z polem do opisu danych pacjenta. Na opakowaniu wskazówki dotyczące stosowania w języku polskim. Posiadająca udowodnione i opublikowane badania potwierdzające skuteczność antybakteryjną. Zawierająca w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon. Pojemność 400ml z przeliczeniem podanych ilości? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

Pytanie 13, dotyczy pakietu nr 9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 wymaga, aby zaoferowany płyn spełniał wymóg deklaracji zgodności uzyskanej w wyniku przeprowadzenia badań z użyciem urządzenia myjącego, przynajmniej dla jednej z posiadanych myjni endoskopowej tj. ETD 3 firmy Olympus i oferowanych środków chemicznych w celu udokumentowania poziomu bezpieczeństwa i skuteczności mycia i dezynfekcji całego zestawu, na który składa się zarówno urządzenie, jak i środki myjąco - dezynfekujące w nim zastosowane, zgodnie z europejską normą zharmonizowaną EN ISO 15883-4 (podstawa prawna: Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych DZ. U. nr. 16 poz. 74)? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

pkt 9.1

Ze względu na niepodzielne opakowanie handlowe zawierające 3 pojemniki o pojemności 5 litrów, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaokrąglenie zamawianej ilości do 315 litrów **Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowane ilości środka wymagającej z zaokrąglenia do pełnych opakowań handlowych w górę.**

pkt 9.2

Ze względu na niepodzielne opakowanie handlowe zawierające 3 pojemniki o pojemności 5 litrów, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaokrąglenie zamawianej ilości do 495 litrów. **Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowane ilości środka wymagającej z zaokrąglenia do pełnych opakowań handlowych w górę.**

Pytanie 14, dotyczy pakietu nr 2

poz. 2.1 - 2.3

Czy w celu zachowania autosterylności preparatu Zamawiający wymaga aby zaoferowane w w/w pozycjach preparaty posiadały w składzie zawartość nadtlenku wodoru? **Odp. Zamawiający nie wymaga preparatu posiadającego w składzie zawartość nadtlenku wodoru, ale dopuszcza.**

Pytanie 15, dotyczy pakietu nr 6

poz. 6.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu niezawierającego w swoim składzie APG, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ? Wg wiedzy Oferenta wymagany przez Zamawiającego preparat nie zawiera w swoim składzie APG. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na preparat niezawierający w swoim składzie APG.**

poz. 6.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu działającego na V (Adeno, Polio) w stężeniu 2000ppm, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na preparat w stężeniu 2000 ppm.**

poz. 6.10

Prosimy o informacje czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje w w/w pozycji dozownika kompatybilnego z pozycją 6.9 nie 7.9? **Odp. W pakiecie zaszła pomyłka pisarska w wymienionych pozycjach, powinno być 6.9.**

poz. 6.11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji uniwersalnego preparatu w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia małych powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu. Preparat na bazie H₂O₂, bez zawartości alkoholu, chloru, czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, nie podrażniający dróg oddechowych, bez zawartości lotnych związków organicznych, substancji zapachowych, barwników. Podczas pracy nie są wymagane środki ochrony indywidualnej (takie jak maseczka, rękawice czy gogle). Spektrum działania (w tym także w warunkach brudnych): zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, Tbc, F, – 15min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Rota, Polyoma SV40) – 30s, V (Adeno, Noro) zgodnie z EN 14476 – 15 min.. Opakowanie a 750ml z atomizerem pianowym. **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 16, dotyczy pakietu nr 7

poz. 7.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu na bazie propanolu (60g/100g produktu) z zawartością związków powierzchniowo-czynnych o działaniu mikrobójczym. Skuteczny na B (w tym Tbc), F,

V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotavirus, Adenowirus) w czasie do 1 min. Wyrób medyczny. Butelka 1 l ze spryskiwaczem. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

poz. 7.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu opartego o 2 – propanol oraz etanol z zawartością dodatkowej substancji czynnej glukoprotaminy. Z możliwością stosowania do dezynfekcji inkubatorów (Potwierdzone opinią producenta inkubatorów TSE). Działający na B, F, V(HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova)- do 1 min, Tbc do 3 min. Wyrób medyczny. Butelka 750 ml z atomizerem pianowym. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, ze względu na odmienny skład.**

Pytanie 17, dotyczy pakietu nr 12

poz. 12.4

Prosimy o informacje czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje w w/w pozycji pompek do preparatów z poz. 12.1 i 12.3 a nie 13.1 i 13.3 ? **Odp. W pakiecie zaszła pomyłka pisarska w wymienionych pozycjach, powinno być 12.1 i 12.3.**

Pytanie 18, dotyczy pakietu nr 3

poz. 3.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany w w/w pozycji preparat posiadał 6 m-cy okres ważności od daty dostawy. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę aby preparat posiadał 6 m-cy okres ważności od daty dostawy.**