

Do wszystkich uczestników postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn;
„sukcesywne dostawy produktów leczniczych i substancji farmaceutycznych dla
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Międzyrzeczu Podlaskim”
znak sprawy 16/2019/PN

O D P O W I E D Z I **na zapytania do treści SIWZ**

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986, ze zm.), Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Międzyrzeczu Podlaskim, udziela poniższych wyjaśnień, które nie modyfikują treści ogłoszenia o zamówieniu.

1. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego.

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

Kapsułek na kapsułki miękkie

Kapsułek na kapsułki twarde

Kapsułek na tabletki

Kapsułek na tabl powl

Tabletek na kapsułki

Tabletek na tabletki powlekane

Tabletek na tabletki drażowane

Drażetek na tabletki drażowane

Tabletek na tabletki dojelitowe

Tabletek zwykłych na tabletki

Ampułki na fiolki

Fiolki na ampułki

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków.

2. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego.

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odp. Tak, w przypadku braku dostępności produktu na rynku, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia.

3. Dotyczy SIWZ.

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ, załącznik nr1 pkt. 15.

4. Dotyczy SIWZ.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ, załącznik nr1 pkt. 12.

5. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 37

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza?

sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml. Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktu.

6. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 7,8,9,10,19,24,25 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktu.

7. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 15.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 1,3,4,8,9,10,11, preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktu.

8. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 15.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 w pozycji 14 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktu.

9. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 15.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15, pozycja 12 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml typu pour bottle, jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktu.

10. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 15.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 15 pozycji 2,5,6,7,13 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

11. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 176, 178.

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycje nr 176,178 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?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaferowanie w/w produktu.

12. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz 94, 95.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie nr 11 pozycje nr 95 i 94 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga zaferowanie w/w produktu.

13. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 55 i 56.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 11 pozycje nr 55 i 56 (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?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

14. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 86.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 11 pozycja nr 86 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

15. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 72.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 72 produkt Lacid forte, kapsułki twarde

Minimum 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus:

Szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %

Szczep Lactobacillus rhamnosus E/N - 40 %

Szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy - 20 %?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

16. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11.

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 11 pozycji nr 51,52,53 aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

17. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 4 poz. 1, 2.

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie nr 4 pozycje nr 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

18. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 47.

Czy Zamawiający w pozycji 47 pakiet 11 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 przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

19. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 46.

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ, załącznik nr 1 pkt 12.

20. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 72.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 72 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

21. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 4.

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 2 pozycji 4 ZinoDr. zasyпка w opakowaniach 100 g?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie w/w produktu.

22. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 25.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

23. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 82.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

24. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 92.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 93.

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ, załącznik nr 1 pkt 15.

26. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 129.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 129. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ, załącznik nr 1 pkt 15.

27. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 166.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowanie preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

28. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 79.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga z uwzględnieniem zapisów SIWZ, załącznik nr 1 pkt 12.

29. Dotyczy Umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dokumentem potwierdzającym dostawę była również faktura VAT (par 1 pkt 2)?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

30. Dotyczy Umowy.

Czy Zamawiający w par. 2.6 wpisze, że zmiana stawki VAT (przy niezmienności ceny netto) następuje automatycznie, bez konieczności uzyskiwania w tym zakresie zgody Zamawiającego? Zapisy uzależniające zmianę ceny brutto w związku z podwyższoną stawką VAT od zgody Zamawiającego grożą Wykonawcy rażącą stratą.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

31. Dotyczy Umowy.

Czy Zamawiający w par. 4.1 wykreśli frazę „jednak nie mniej, niż 10 zł”? Obecne zapisy w razie dostaw o małej wartości, grożą Wykonawcy zapłata kar w rażąco wygórowanej wysokości.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

32. Dotyczy Umowy.

Czy Zamawiający w par. 5.2 i par 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 24 godzin dla dostaw „na ratunek”? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

33. Dotyczy Umowy.

Czy Zamawiający w par. 7.4 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

34. Dotyczy Umowy.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

35. Dotyczy Umowy.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- 1) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- 2) w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia w dostawie ponad termin określony umową, jednak nie mniej niż 10 zł oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru
- 3) za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 5 ust. 2 - 4 w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 10 zł oraz nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

36. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 19.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 19 (Bupivacainum spinal 0,5% Heavy 5mg/ml x 4ml) wymaga zaoferowania 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)

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

37. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 11, poz. 17.

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOL.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie nr 11 poz. 17 (Bupivacainum -Adrenalin, 0,5%,20 ml, inj., 5 fiol) , podając ostatnią cenę

sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ załącznik nr 1 pkt. 15.

38. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 1, poz. 29.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate 25mg/2,5ml x 5 w Pakiecie nr 1, poz. 29 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

39. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 11.

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego z 450g na 400 g dla produktu: Bebilon Pepti 1 DHA poz. 11, proszę o wskazanie sposobu przeliczenia lub podanie ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 g.

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ załącznik nr 1 pkt.12.

40. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 71, 72.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

41. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 71, 72.

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

Odp. Zgodnie z zapisami SIWZ.

42. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 71, 72.

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

43. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 71, 72.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

44. Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego nr 2, poz. 71, 72.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom w liczbie 2 kapsulek co najmniej 3 razy na dobę? Tak częste dawkowanie prowadzi do bardzo szybkiego zużycia kolejnych opakowań produktu.

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Z-ca Dyrektora
ds. organizacji i rozwoju
dr hab. Maciej Płaszewski