



WOJEWÓDZKIE POGOTOWIE RATUNKOWE SP ZOZ W LUBLINIE

20-043 Lublin, ul. Spadochroniarzy 8 | tel. (81) 533-77-90 | fax. (81) 533-78-00

e-mail: sekretariat@pogotowie.lublin.pl | www.pogotowie.lublin.pl

Lublin, dn. 12.05.2015 r.

NOZ – 3311 / 26 / 2080 / 15

Sz. P. Wykonawcy uczestniczący w
postępowaniu o udzielenie zamówienia

Nr sprawy: NOZ – 05 / 15

Dotyczy: **Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla potrzeb Zespołów Ratownictwa Medycznego Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego SP ZOZ w Lublinie.**

Działając na podstawie art 38 ust 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2013 roku poz. 907 ze zm.) Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe SP ZOZ w Lublinie przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi SIWZ w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt nr:	Dotyczy	Treść pytania:
1	Część 6	Czy zamawiający dopuści zaferowanie opatrunków hydrożelowych w formie płatu hydrożelu wzmocnionego włókniną spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź:		Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
2	Część 6 poz 3	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku w rozmiarze 25cm x 25cm w miejsce wymaganego 20cm x 45cm?
Odpowiedź:		Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
3	Część 1 poz. 29	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu pakowanego po 20 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź:		Tak.
4	Część 1 poz. 39	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu pakowanego po 50 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź:		Tak.
5	Część 1 poz. 60	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniu fiolka?
Odpowiedź:		Tak.
6	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający dopuszcza w w/w pozycjach pakietu zaferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – tj. jako nieodpłatne użyczenie, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków) ?
Odpowiedź:		Zamawiający informuje, iż dopuszcza zastosowanie równoważne do wskazanego w zał 2 (paski do glukometrów), kompatybilne z glukometrami posiadanymi przez Zamawiającego, wskazanymi w SIWZ.
7	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zgodnie z instrukcją były przeznaczone do wykonywania pomiarów glikemii we krwi żyłnej i kapilarnej?
Odpowiedź:		Zamawiający wymaga aby zaproponowane paski testowe, kompatybilne z glukometrami które posiada Zamawiający, umożliwiały dokonywanie pomiarów we krwi kapilarnej z możliwością dokonania pomiaru we krwi żyłnej.

8	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający dopuści i wymaga paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?
Odpowiedź:		Tak
9	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami zaoferowanych pasków testowych do glukometrów, maksymalny błąd pomiarowy nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężenia glukozy $<100\text{mg/dl}$ oraz $\pm 15\%$ dla stężenia glukozy $>100\text{mg/dl}$?
Odpowiedź:		Zamawiający informuje, iż dopuszcza zastosowanie równoważne do wskazanego (paski do glukometrów), o parametrach nie niższych przedmiotu zamówienia opisanego w zał nr 2 cz 1.
10	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku?
Odpowiedź:		Zamawiający nie wymaga ale dopuści proponowane rozwiązanie.
11	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?
Odpowiedź:		Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym.
12	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?
Odpowiedź:		Nie.
13	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?
Odpowiedź:		Zamawiający nie wymaga ale dopuści proponowane rozwiązanie.
14	Część 1 poz 99 i 102	Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego odrzucania możliwości wykonania pomiaru w chwili, gdy próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała?
Odpowiedź:		Zamawiający nie wymaga ale dopuści proponowane rozwiązanie.
15	Część 12 poz. 1	Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat do dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni, zawierający etanol i propan-1-ol spełniający pozostałe zapisy SIWZ?.
Odpowiedź:		Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
16	Część 12 poz. 2	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierającego etanol i bifenylole, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, spełniający wymagania PN-EN 1500 i PN-EN 12791 Spektrum bakterio, prątko, grzybo i wirusobójcze w 30 sek. według obowiązujących w Polsce Norm Europejskich ?
Odpowiedź:		Tak.
17	Część 12 poz. 3	Czy Zamawiający dopuści preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz skóry przed iniekcjami, o składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenylole i nadtlenek wodoru bez barwników i innych substancji aktywnych biobójczych i bakteriostatycznych, przeznaczony do częstego stosowania, delikatny dla skóry, nie wysuszający skóry. Działanie natychmiastowe oraz przedłużone do 24 godz . potwierdzone badaniami ze statusem produktu leczniczego w opakowaniach 250ml.z atomizerem , 500ml. 1 L z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem ilości wymaganej?

Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
18	Część 12 poz 3	Czy Zamawiający dopuści preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o składzie : Etanol, Propan-2-ol o działaniu bakterio i wirusobójczym łącznie z TBC zarejestrowany jako produkt biobójczy w opakowaniach a 0,7 l?
Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
19	Część 12 poz. 4	Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji czystych powierzchni zmywalnych, zanieczyszczonych substancjami organicznymi oraz do dezynfekcji rozlanej krwi, wydzielin i wydaliny, oparty na bazie aktywnego chloru, z dodatkiem kwasu adypinowego, o pH lekko alkalicznym, przeznaczony do codziennej dezynfekcji, likwidacji zakażeń ogniskowych, z możliwością użycia także w przemyśle spożywczym, , konfekcjonowany w tabletkach (a 300 tabletek), o gramaturze tabletki 3,3g, o aktywności roztworu roboczego 24h (potwierdzone oświadczeniem), przebadany w obszarze medycznym, zgodnie z normami europejskimi: B (EN13727, EN1276), F (EN13624, EN1650), V(w tym Polio, Adeno – EN14476), Tbc (Mycobacterium terrae i avium w warunkach czystych – EN14348, Mycobacterium terrae w warunkach brudnych), S (Clostridium difficile – EN13704) w czasie do 15 minut. Łatwe dozowanie i wykonanie roztworu roboczego – 1 tab na 1,5 l wody w dezynfekcji powierzchni i przedmiotów czystych z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianej?
Odpowiedź:		<i>Tak.</i>
20	Część 12 poz 5	Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, na bazie 2-propanolu, 1 propanolu, 2- difenylolu oraz nadtlenu wodoru, nie może zawierać barwników i innych substancji aktywnych biobójczych i bakteriostatycznych, przeznaczony do stosowania również u noworodków i dzieci, delikatny dla skóry, nie wysuszający skóry. Działanie natychmiastowe oraz przedłużone do min 3 godz . Zgodny z klasyfikacją ACT do wskazań medycznych. Status produktu leczniczego. Opakowania a 250 ml z atomizerem?
Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
21	Część 12 poz 6	Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, na bazie 2-propanolu, 1 propanolu, 2- difenylolu oraz nadtlenu wodoru, nie może zawierać barwników i innych substancji aktywnych biobójczych i bakteriostatycznych, przeznaczony do stosowania również u noworodków i dzieci, delikatny dla skóry, nie wysuszający skóry. Działanie natychmiastowe oraz przedłużone do min 3 godz . Zgodny z klasyfikacją ACT do wskazań medycznych. Status produktu leczniczego?
Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
22	Część 12 poz 7	Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu myjąco-dezynfekującego, opartego na bazie kompleksu trójenzymatycznego, przeznaczonego do manualnego przygotowania narzędzi endoskopów, bez zawartości aldehydów, fenoli, formaldehydu, działający w niskich stężeniach do 1% i czasie 15 min., o spektrum działania B, F, V (HIV, HBV, HCV), w opakowaniach 2 litrowych z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianej?
Odpowiedź:		<i>Tak.</i>
23	Część 12 poz 8	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia bezalkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, nie zawierającego alkoholu i w związku z tym szczególnie bezpiecznego w stosowaniu przy dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, zawierający chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, chlorek didecyldimetyloamoniowy, czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo-C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo]dimetylowy, spektrum działania: B, MRSA, F i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1min, prątki gruźlicy w czasie do 15min. Przebadany również w warunkach brudnych, stabilność w opakowaniu otwartym – 5 lat.

		Wydajność –25m2 z 1 l. preparatu ?
Odpowiedź:		Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
24	Część 12 poz 10	Czy Zamawiający dopuści skoncentrowany preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin o niskim stężeniu roztworu roboczego nie zawierający aldehydów o przyjemnym, delikatny zapach roztworu roboczego. Posiada szeroką tolerancja materiałowa, także pleksi. • aktywny wobec bakterii, grzybów, prątków oraz wirusów (HBV/HIV, Rota – wirus) • możliwość stosowania w obecności pacjentów Skład (substancje czynne): Chlorek didecylodimetyloamoniowy, poly(hexametylenbiguanid), hydrochloryd, bis (3–aminopropyl) dodecylamina Spektrum działania: Bakterie, grzyby 0,25% - 15 min, 0,5% - 5 min • Rota 0,5% - 15 min, BVDV, Vaccina (HIV.HBV, HCV) 0,25% - 5 min, M.avium, M. terrae 0,25% - 15 min W opakowaniach a 1 l a dozownikiem przelewowym zarejestrowany jako wyrób medyczny?
Odpowiedź:		Tak
25	Część 12 poz 11	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych, również na oddziałach noworodkowych oraz w pionie żywieniowym, na bazie etanolu, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynnych o spektrum działania: B-1min., Tbc (M.tuberculossis, M.terrae)-1min., MRSA-1min., F-1min., V (HIV-1min., HBV-1min., HCV-30sek., HSV-30sek., Noro-1min., Vaccinia-30sek., Rota-30sek., Papova SV40-15min., Polio-30min., Opakowania 1L ze spryskiwaczem zarejestrowany jako wyrób medyczny?
Odpowiedź:		Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
26	Część 12 poz 12	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni metodą przecierania nasączonych preparatem opartym o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych o spektrum działania: B, MRSA, F i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1min, prątki gruźlicy w czasie do 15min, chusteczki o wymiarach 20cm x 20cm, Opakowanie twarde typu dozownik, które można uzupełnić po opróżnieniu, zawierające po 200 szt. nasączonych chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania?
Odpowiedź:		Tak.
27	Część 12 poz 13	Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu do mycia oraz dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania anestetycznego, sprzętu medycznego i inkubatorów. Bae konieczności stosowania aktywatora. Skład: nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji, O spektrum działania: B, drożdże (Candida albicans) F (Aspergillus niger), V (Polio, Adeno, Noro, Rota, HIV, HBV, HCV), Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Mycobacterium Tuberculosis, Spory (Bacillus subtilis, Clostridium difficile) w stężeniu 2% i czasie działania do 10 minut, w stężeniu 1% i czasie działania do 60 minut. w opakowaniach a 0,5 kg. Z odpowiednim przeliczeniem wymaganych opakowań?
Odpowiedź:		Tak.
28	Część 5 poz 1	Czy Zamawiający oczekuje chusty trójkątnej włókninowej czy bawełnianej?
Odpowiedź:		Zamawiający wymaga chusty trójkątnej bawełnianej.
29	Część 5 poz 11,12	Czy Zamawiający dopuści przylepce o dł. 9,14m, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź:		Tak.

30	Część 5 poz 14	Czy Zamawiający dopuści plaster z opatrunkiem o dł. 1mx6cm z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
Odpowiedź:		Tak.
31	Część 5 poz 17	Czy Zamawiający dopuści rękawy opatrunkowe siatkowe o szerokości 2,5cm?
Odpowiedź:		Tak.
32	Część 5 poz 18	Czy Zamawiający dopuści rękawy opatrunkowe siatkowe o szerokości 3,5cm?
Odpowiedź:		Tak.
33	Część 3 poz 69	Czy Zamawiający dopuści Torbę na wymiociny wyskalowaną co 100 ml o pojemności 1500 ml- 2000 ml, wykonaną z transparentnej folii pozwalającej weryfikować treść wymiocin co pozwala na łatwe rozpoznanie najmniejszej ilości krwi oraz posiadającą ergonomiczny trójkątny sztywny usznik dopasowany do kształtu twarzy pozwalający wygodnie trzymać wyrób podczas użycia oraz posiadający wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie ?
Odpowiedź:		Tak, Zamawiający dopuści proponowaną torbę na wymiociny o ile będzie zawierała wkładkę chłonną.
34	Część 5 poz 10	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca w rozmiarze 6 mm x 38 mm?
Odpowiedź:		Tak.
35	Część 5 poz 14	Czy można zaoferować plaster z opatrunkiem o długości 1 m x 6 cm z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?
Odpowiedź:		Tak.
36	Część 10.	Czy Zamawiający w części X dopuści igły doszpikowe równoważnego systemu EZ-IO?
Odpowiedź:		Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
37		Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,5% wartości opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia?
Odpowiedź:		Nie.
38		Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu uzupełnienia braków do 3 dni?
Odpowiedź:		Nie.
39	Część 5 poz 6	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny bielonej?
Odpowiedź:		Zamawiający dopuści, lecz nie wymaga zaproponowanego rozwiązania.
40	Część 5 poz 6	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania arkuszy 40x60cm czy arkuszy mniejszych, pociętych, gotowych do użycia w rozm.20x30cm?
Odpowiedź:		Zamawiający wymaga zaoferowania arkuszy 40x60cm.
41	Część 5 poz 10	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca zastępującego nici chir. w rozmiarze 6mm x 38mm a 50 x 6szt.?
Odpowiedź:		Tak.
42	Część 5 poz 11,12	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca o dł. 9,14m z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź:		Tak.
43	Część 5 poz 14,15	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra z opatrunkiem o dł. 1m z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:		Tak.
44	Część 5 poz 17-21	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawów opatrunkowych o dł. 25m w stanie w stanie użytkowym?
Odpowiedź:		Tak.
45	Część 5 poz 17	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa opatrunkowego o szer. 1,5-2,5cm?
Odpowiedź:		Tak.
46	Część 5 poz 18	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa opatrunkowego o szer. 2,5-3,5cm?
Odpowiedź:		Tak.
47	Część 5 poz 19,20	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa opatrunkowego o szer. 5,0-6,5cm?
Odpowiedź:		Tak.
48	Część 5 poz 21	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa opatrunkowego o szer. 7,0-9,5cm?
Odpowiedź:		Tak.
49		Czy Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze czy kalendarzowe? Jeżeli robocze, to czy przez termin dni robocze rozumie pod tym pojęciem dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
Odpowiedź:		Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
50		Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w §3 ust. 4 pkt 1 słowa „opóźnienia” słowem „zwłoki”?
Odpowiedź:		Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
51		Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy Zamawiający dopuszcza możliwości dostarczenia zamiennika w cenie przetargowej lub wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?
Odpowiedź:		Nie, Wykonawca musi zabezpieczyć minimalne ilości asortymentu określone w umowie dostawy (min 75 % asortymentu zgodnie z § 2 pkt 3 projektu umowy).
52		Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?
Odpowiedź:		Nie.
53		Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna w sytuacji, gdy Wykonawca odstąpi od wykonania umowy była naliczana nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?
Odpowiedź:		Nie.
54	Część 3 poz. 2	Czy Zamawiający w części 3 w pozycji 2 dopuści zaoferowanie cewników do odsysania rozmiar CH 1f i CH 14 o długości 600mm?
Odpowiedź:		Tak.
55	Część 10	Czy Zamawiający wymaga aby dostarczane wkłucie doszpikowe posiadało nadrukowaną przez producenta etykietę w języku polskim wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski.
Odpowiedź:		Tak.

56	Część 10	Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski lub czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca zgodnie z warunkami udziału w postępowaniu przedłożył pisemne oświadczenie autoryzowanego dystrybutora igieł na terenie Polski o oddaniu Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.
Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
57	Część 1	Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz od 81-90?
Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
58	Część 3 poz 56	Czy zamawiający dopuści do zaoferowania koc medyczny o wymiarach 160 x 210 cm?
Odpowiedź:		<i>Tak.</i>
59	Część 3 poz 69	Wnosimy o wydzielenie z Części 3 poz 69.
Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
60	Część 7 poz 10,13	Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z Części 7 pozycji 10 i 13.
Odpowiedź:		<i>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</i>
61	Część 7 poz 13	Czy Zamawiający wymaga aby zestaw zawierał igłę Veressa?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaproponowanego rozwiązania.</i>
62	Część 1 poz 91,92	Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 91, 92 (Budesonide zawiesina do nebulizacji) wymaga, aby budesonid do nebulizacji posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupy – ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli – niezależnie od etiologii?
Odpowiedź:		<i>Zamawiający nie wymaga ale dopuści proponowane rozwiązanie.</i>

ZATWIERDZIŁ
 Dyrektor
 Zdzisław Kulesza