WYKONAWCY /wszyscy/

Eap-2412/12/20/D

Dotyczy postępowania znak jw. z dnia 09.06.2020r.

**ZAWIADOMIENIE /1/**

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kolbuszowej,36-100 Kolbuszowa,

Ul. Grunwaldzka 4, zawiadamia Wykonawców o wypłynięciu zapytań dotyczących zapisów

SIWZ w postępowaniu:

**„Dot. Dostawa produktów farmaceutycznych w 51 pakietach”**

Zgodnie z art.38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. Poz. 1843 z późn. zm). Wykonawca zwraca się z następującymi zapytaniami do specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź Zamawiającego: Odp. zawarta w zał. nr 12- dodatkowe wymagania zamawiającego**

**Pytanie 2 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów 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)?

**Odpowiedź Zamawiającego: Odp. zawarta w zał. nr 12- dodatkowe wymagania zamawiającego**

**Pytanie 3 -** 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)?

**Odpowiedź Zamawiającego: Odp. zawarta w zał. nr 12- dodatkowe wymagania zamawiającego**

**Pytanie 4** – 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?

**Odpowiedź Zamawiającego: Odp. zawarta w zał. nr 12- dodatkowe wymagania zamawiającego**

**Pytanie 5** – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza . Nie wymaga.**

**Pytanie 6** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza. Nie wymaga.**

**Pytanie 7- pakiet 8 pozycje 1,2**

Czy Zamawiający w pozycji 1, 2 pakiet 8 dopuści postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi? 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości? Link do filmu instruktażowego poniżej: https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4 Prezentacja: https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pytanie 8 pakiet 31 pozycja 72**

Czy Zamawiający w pozycji 72 pakiet 32 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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? 2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 9 pakiet 51 pozycja 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 51 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 30% lub 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym? 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający w Pakiet 15 – Leki różne III poz. 17 (BUPIVACAINUM HYDROCHLOR.5 MG/ML 4 ML X 5 ) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, 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 Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza nie wymaga**

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 – BCG TUBERCULIC VACCINE zaw 200 mln fiol 50 ml wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

**Odpowiedź Zamawiającego: TAK. Zamawiający wymaga w pakiecie 49 szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu.**

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. **Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.**

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 13** Czy Zamawiający w par. 2.7 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? 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.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 14** Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.8 wartość kary umownej 5% i zastąpi ją wartością 0,2% za każdy dzień opóźnienia? Obecny zapis naraża Wykonawcę na **rażące straty.**

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zastępuje wartość kary umownej na 2%.**

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 7.1.d wartość kwotową 50zł i zastąpi ją wartością procentową, np. 0,2% za każdy dzień opóźnienia? Obecny zapis naraża Wykonawcę na **rażące straty.**

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 16**

Czy zamawiający w par. 9.3.a dopisze, że zmiana ceny nie jest wymagana, jeśli towar dostarczany jest po cenie niższej? Obecne zapisy sugerują, ze każda zmiana ceny urzędowej prowadzić winna do obniżenia ceny dostawy, a przecież cena ofertowa Wykonawcy może być niższa od urzędowej (która jest ceną maksymalną). Konieczność automatycznego obniżenia ceny grozi w takim wypadku Wykonawcy **rażącą stratą.**

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający w par. 9.5 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 8-14 posiadał własne, udokumentowane  badania kliniczne  potwierdzające skuteczność i  bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia)  oraz zabiegowych ( chirurgia )?

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.**

**Pytanie 19**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 8-14 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.**

**Pytanie 20** Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 12 poz. 8-14 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza. NIE wymaga.**

**Pytanie 21:**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu Nr 26 poz. 153 („Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego zadania obejmującego tylko ww. produkt leczniczy.

UZASADNIENIE:

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. 153 pakietu nr 26 jest „Brilique- tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej”. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników. Pakiet nr 26 obejmuje aktualnie 181 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest  zainteresowany tylko  wspomnianym „Ticagrelorum”, gdyż pozostałych leków nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania nr 26 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique-tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym,  realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałaby dostawy Brilique-tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do ,,Brilique tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej” w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny  wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie ww. leku do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem  taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne  rozpatrzenie wniosku.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 22:**

do formalności, jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza przesłanie umowy na adres e-mailowy Wykonawcy po uprzednim przesłaniu wniosku wraz z podaniem niezbędnych informacji**

**Pytanie 23**

Czy zamawiający dopuści w pak. 24 poz. 21, 22 Nebbud 0,125 mg/ml, 0,5 mg/ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza. Nie wymaga.**

**Pytanie 24 Pakiet nr 8**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne  posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza. Nie wymaga.**

**Pytanie 25 Pakiet nr 8**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza. Nie wymaga.**

**Pytanie 26 Pakiet nr 8**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający  oczekuje, aby gąbki hemostatyczne  osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza. Nie wymaga.**

**Pytanie 27 Dotyczy umowy**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wpisywania na fakturze nr EAN. Wykonawca ma ograniczoną ilość znaków w posiadanym programie fakturującym. Jednocześnie informujemy, że na fakturze zawsze jest podana nazwa i nr katalogowy wyrobu, co pozwala na zidentyfikowanie produktu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 28**

Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest produktem leczniczym ani medycznym (Pakiet 19) i nie wymaga posiadania zezwoleń na prowadzenie działalności, wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 29**

Dotyczy zapisów § 2 ust. 3A wzoru umowy:

Prosimy o odstąpienie, dla Pakietu 19, od wymogu dostarczenia faktury w formie elektronicznej w formacie „Malicki”.

**Odpowiedź Zamawiającego**: Dla pakietu 19 – Materiałówka – Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia faktury w formie elektronicznej w formacie „Malicki”.

**Pytanie 30**

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 39 pozycji nr 1 (FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml,), co umożliwi firmie Aspen Pharma Ireland Limited (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji.

Prośbę powyższą motywujemy faktem, iż firma Aspen Pharma Ireland Limted przewiduje w niedalekiej perspektywie braki w dostępności FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml, a co za tym idzie, nie może podejmować długoterminowych zobowiązań przetargowych dla tej dawki.

Jednoczenie informujemy, że w związku z presją kosztową spowodowaną malejącą dostępnością i wiążącym się z tym znacznym wzrostem cen substancji aktywnej, wchodzącej w skład wszystkich heparyn drobnocząsteczkowych, koszty produkcji Fraxiparine i Fraxodi we wszystkich postaciach znacząco wzrosły.

W najbliższym czasie firma nie mogąc podnieść cen ww. produktów dla kanału szpitalnego, w związku koniecznością stosowania maksymalnych cen ustalonych na poziomie limitu dla grupy refundacyjnej 22.0 (Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych), nie będzie w stanie przystępować do przetargów, w których znajdować się będą Fraxiparine lub Fraxodi w formie ampułkostrzykawek.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 31**

**Dot. Pakietu 41**

1.W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 41 w pozycji nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy, elektrolity, glukozę, azot 10,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20)– Olimel N7E 1500 ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 32**

**Dot pakietu 41**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 41 w pozycji nr 3 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce, w opakowaniu po 10sztuk? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 33**

**Dot pakietu 41**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 41 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierający aminokwasy, elektrolity, glukozę, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20)– Olimel Peri N4 2000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 34**

**Dot pakietu 41**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 41 w pozycji nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy, elektrolity, glukozę, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20)– Olimel N7E 2000 ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 35**

**Dot pakietu 41**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 41 w pozycji nr 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierający aminokwasy, elektrolity, glukozę, azot 4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20) energii całkowitej 700 kcal– Olimel Peri N4 1000ml ? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź Zamawiającego: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Kolbuszowa 24.06.2020r,

DYREKTOR SP ZOZ KOLBUSZOWA

ZBIGNIEW STRZELCZYK

…………………………………………..

/Podpis osoby uprawnionej/