



Szp-241/ZP -077/ 696 /2023

Wrocław, dnia 12.10.2023 r.

INFORMACJA NR 3 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73 a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „ **DOSTAWA LEKÓW ZNIECZULAJACYCH I INNYCH, PŁYNÓW INFUZYJNYCH I ZYWIENIA DO- I POZAJELITOWEGO** „

Pytanie nr 1- dotyczy Pakietu nr 25

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku? Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 24

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 wymaga, na czas trwania umowy, bezpłatnego użyczenia 24 parowników kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego aparatami do znieczulenia i zaoferowaną butelką ze zintegrowanym systemem napełniania, z fabrycznie montowanym jednorazowym adapterem służącym do bezpośredniego napełniania parownika oraz by Wykonawca umowy był właścicielem użyczonych parowników gwarantującym autowyzowany serwis producenta zainstalowanych parowników?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, na czas trwania umowy, bezpłatnego użyczenia 24 parowników kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego aparatami do znieczulenia i zaoferowaną butelką ze zintegrowanym systemem napełniania, z fabrycznie montowanym jednorazowym adapterem służącym do bezpośredniego napełniania parownika oraz by Wykonawca umowy był właścicielem użyczonych parowników gwarantującym autowyzowany serwis producenta zainstalowanych parowników.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 63

Czy Zamawiający dopuści lek w 50 g/l 50 ml lub 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 1

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze CO₂ nie dopuszczone przez Farmakopeę brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy wymaga wapna



medycznego o zawartości NaOH nie przekraczającej 3%, regularnych granulkach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%. Wapno pakowane w kanister 4,5 kg / 5L?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH nie przekraczającej 3%, regularnych granulkach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%. Wapno pakowane w kanister 4,5 kg / 5L.

Pytanie nr 8- Dotyczy pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 1. (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 1 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej dla Pakietu nr 1.

Pytanie nr 9 - Dotyczy pakietu nr 46

W związku z tym, że produkt gotowy posiada całkowity okres przydatności do spożycia 12m-cy, a proces dystrybucji skraca powyższy okres nie jesteśmy w stanie zapewnić Zamawiającemu produktów z datą przydatności 12mcy od daty dostawy do szpitala. Prosimy zatem Zamawiającego o skrócenie okresu ważności, który dotyczy żywienia dojelitowego do 6 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza skrócenie okresu ważności, który dotyczy żywienia dojelitowego do 6 miesięcy.

Pytanie nr 10 - Dotyczy pakietu nr 69

W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o doprecyzowanie czy Zamawiający w Pakiecie 69 poz. 2, wymaga aby dostarczony preparat nie musiał być przechowywany w temperaturze 2-8C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący co najmniej 12 miesięcy (zgodnie z zapisami umowy) od daty dostawy przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 11 - Dotyczy pakietu 69

W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z pytaniem o doprecyzowanie czy Zamawiający w Pakiecie 69 poz. 2, wymaga preparatu witaminowego w dawce 0,75g nie wywierającego wpływu na działanie leków, pochodnych kumaryny (acenokumarol, warfaryna, fenpropakumon).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ



Pytanie nr 12 - Dotyczy pakietu 69

Czy Zamawiający w pak. 69 poz.1 wymaga zaoferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 13 - Dotyczy pakietu 41

Czy Zamawiający w pakiecie 41 oczekuje preparatu zawierającego w swoim składzie ornitynę – nie będąca aminokwasem budulcowym, stymuluje wydzielanie hormonu wzrostu oraz jest prekursorem poliamin, odgrywających kluczową rolę w syntezie DNA i procesach replikacji komórek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 14 - Dotyczy pakietu 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu etomidate w emulsji tłuszczowej będącej mieszaniną oleju sojowego i średniołańcuchowych trójglicerydów(LCT/MCT), która pozwala obniżyć częstość występowania miejscowych działań niepożądanych obserwowanych podczas stosowania wodnych preparatów etomidate?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 15 - Dotyczy pakietu 26

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 100 ml oraz Paracetamol w pojemności 50 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, biorąc pod uwagę m.in.:

- 1.Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,
- 2.Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
- 3.Koszty wygenerowanych odpadów: opakowanie szklane po preparacie Paracetamol o pojemności 100 ml oraz 50 ml jest znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiążą się wyższe koszty utylizacji.
W tzw. „cyklu życia produktu” należałoby doliczyć tę różnicę do szklanego opakowaniu leku.
- 4.Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007,
- 5.Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)
- 6.Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
- 7.Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji. Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.
- 8.Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 16- Dotyczy pakietu 34 pozycje 13 i 14

Czy Zamawiający wymaga płynu infuzyjnego zawierającego wszystkie kationy obecne w osoczu, w tym także kation wapnia Ca²⁺?

Podanie płynu niezawierającego wapnia może prowadzić do obniżenia stężenia zjonizowanego (niezwiązanego z białkiem) wapnia w osoczu, a tym samym stwarza zagrożenie wystąpienia zaburzeń krzepnięcia krwi u pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 17- Dotyczy pakietu 34 pozycje 13 i 14

Czy Zamawiający wymaga, aby płyn wieloelektrolitowy był wolny od antykoagulantów, tj. nie zawierał hamujących krzepnięcie cytrynianów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 18- Dotyczy pakietu 40 pozycja 3

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży aminokwasów pediatrycznych w workach o pojemności 250 ml Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie tego samego produktu w workach o pojemności 100 ml?

Czy w przypadku zgody ilość zamawianego produktu ulegnie zwiększeniu? W przypadku braku zgody bardzo proszę o określenie sposobu postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe z przeliczeniem ilości aby utrzymana została ogólna ilość ml.

Pytanie nr 19- Dotyczy pakietu 41

Czy Zamawiający wymaga produktu konfekcjonowanego w workach typu monobag? Jest to jedyny pediatryczny roztwór aminokwasów w opakowaniu typu worek monobag (wolny od lateksu, PVC oraz toksycznego aluminium) z dwoma jałowymi portami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 20- Dotyczy pakietu 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety specjalistycznej o kaloryczności 1,4 kcal/ml, o wysokiej zawartości białek (6,7 g/100 ml), bogatej w glutaminę (2g/100 ml), zawierającej kwasy omega -3 z oleju rybiego (EPA i DHA: 0,08 g/100 ml), o niskiej zawartości tłuszczu (42% tłuszczu stanowią MCT co ułatwia wchłanianie i minimalizuje działanie immunosupresyjne kwasu linolenowego oraz jego pochodnych omega-6), zawierającą błonnik oraz beta-karoten, nie zawierającą cholesterolu, wolną od laktozy i puryn, o niskiej, fizjologicznej osmolarności 380 mOsm/l?

Przykładowe wskazania do stosowania:

- upośledzona czynność układu odpornościowego,
- stres metaboliczny,
- wyniszczające choroby,
- rozległe urazy, oparzenia, odleżyny,
- choroby zapalne.



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 21- Dotyczy pakietu 69

W zawiązku z tym, że, aby pokryć podstawowe dobowe zapotrzebowanie na witaminy, obowiązujące wymagania ESPEN/ASPEN/FDA rekomendują dzienną podaż 13 witamin (w tym witaminy K) w ilościach przedstawionych w poniższej tabeli:

Tabela : Rekomendowana przez ESPEN/ASPEN/FDA dzienna podaż witamin

Aktywne formy witamin FDA	rekomendacje ESPEN/ASPEN/FDA o ASPEN /
Rekomendacje	
Tiamina (B1)	6 mg
Ryboflawina (B2)	3.6 mg
Nikotynamid (B3)	40 mg
Kwas foliowy (B9)	600 µg
Kwas pantotenowy (B5)	15 mg
Pirydoksyna (B6)	6 mg
Cyjanokobalamina (B12)	5 µg
Biotyna (B7)	60 µg
Kwas askorbowy (C)	200 mg
Witamina A (retinol)	3300 IU
Witamina D (cholecalciferol or ergocalciferol)	200 IU
Witamina E (RRR-alpha-tocopherol)	10 IU
Witamina K 1 (Fitomenadion)	150 µg

* as 9.11 mg all-rac-alpha-tocopherol = 10 IU Vitamin E (RRR-alpha-tocopherol), ** as 10.20 mg all-rac-alpha-tocopherol = 11.20 IU Vitamin E (RRR-alpha-tocopherol),

Czy Zamawiający wymaga preparatu do wlewu dożylnego zawierającego 13 witamin (w tym witaminę K) w pełni spełniającego wymagania ESPEN/ASPEN/FDA?

Podanie preparatu witaminowego nie zawierającego witaminy K i zawierającego zbyt niskie ilości innych witamin (np. wit. C, B1) wiąże się z koniecznością podania tych witamin dodatkowo, co znacząco zwiększa koszt takiej terapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 22- Dotyczy pakietu 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Lidocaine 1% 20 ml w opakowaniu typu ampulka twist-off?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 23- Dotyczy pakietu 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści produkt Lidocaine 2% 20 ml w opakowaniu typu ampulka twist-off?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 24- Dotyczy pakietu 34 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 25 – Dotyczy pakietu 34 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 26 – Dotyczy pakietu 34 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 40 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 27 – Dotyczy Pakietu 34 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 28 – Dotyczy Pakietu 34 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 29 – Dotyczy Pakietu 34 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 30 – Dotyczy Pakietu 34 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ



Pytanie nr 31 – Dotyczy Pakietu 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek typu KabiPac z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 32 – Dotyczy Pakietu 43 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu zbiorczym x 20 worków z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 33 – Dotyczy Pakietu 44 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Glycophos w opakowaniu typu ampulka, pakowany x 20 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 34 – Dotyczy Pakietu 44 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Peditrace w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 35 – Dotyczy Pakietu 55 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowań zbiorczych x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 36 – Dotyczy Pakietu 57 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowań zbiorczych x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 37 – Dotyczy Pakietu 58 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Soluvit w opakowaniu typu fiolka, pakowanego x 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Pytanie nr 38 – Dotyczy Pakietu 73 poz. 1

Czy Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy Sugammadex w dawce 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

Pytanie nr 39 – Dotyczy formularza cenowego

Prosimy o informację w jaki sposób zaokrąglać ilości opakowań w przypadku gdy wymagana przez Zamawiającego ilość produktu po podzieleniu przez ilość opakowań Wykonawcy nie daje liczby całkowitej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie opakowań : jeśli $<0,5$ op. - zaokrąglenie w dół, jeśli $\geq 0,5$ op. - zaokrąglenie w górę.

Pytanie nr 40 – Dotyczy Projektu Umowy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w § 3 Umowy: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę, bądź poza godzinami pracy Apteki Szpitala dostawa nastąpi w kolejnym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 41 – Dotyczy Projektu Umowy § 3 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktur w formacie PDF?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie nr 42 – Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 4

Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

KIEROWNIK DZIAŁU
Zapewnienia i Zamówień Publicznych
R. Komora
Romana Komora

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
Mgr Anna Lis

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
ul. H. M. Kamińskiego 73a, 51-124 Wrocław
Infolinia 45 95 95 454
Sekretariat tel. +48 71 32 70 101; e-mail: sekretariat@wssk.wroc.pl
NIP 8951645574, REGON 000977893
www.wssk.wroc.pl

