

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:
DOSTAWA
LEKÓW ONKOLOGICZNYCH
Znak sprawy: **DAZ.26.035.2017**

L.dz. 1109/17

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm., dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w części nr 21 Acidum Zoledronicum w dawce 100ml, która nie wymaga rozpuszczania, a co za tym idzie nie generuje dodatkowych kosztów.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający w części nr 10 (pozycja nr 1, 2, 3) wymaga, aby stabilność po nakłuciu fiolki minimum 20 dni zaoferowanego produktu leczniczego była potwierdzona odpowiedni zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? Ponadto pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki ...”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 3: Czy Zamawiający w części nr 15 pozycja nr 3 wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt leczniczy o nazwie międzynarodowej Paclitaxelum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml a 50ml*, stabilność po nakłuciu fiolki minimum 20 dni, w ilości 600 opak.? Powyższa zgoda Zamawiającego pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców co za tym idzie na większą konkurencję cenową.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4: Czy Zamawiający w części nr 19 (pozycja nr 1, 2, 3) wymaga, aby stabilność po nakłuciu fiolki minimum 20 dni zaoferowanego produktu leczniczego była potwierdzona odpowiedni zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? Ponadto pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 5: Czy Zamawiający w części nr 20 (pozycja nr 1, 2, 3) wymaga aby zaoferowany produkt leczniczy posiadał wskazania do stosowania w leczeniu szeregu chorób nowotworowych, w tym: - raka piersi, - raka jajnika, - raka żołądka, - raka płuca, - raka głowy i szyi, - raka okrężnicy i odbytnicy, - szpiczaka mnogiego, - złośliwych chłoniaków nieziarniczych, - ostrych białaczek. Powyższe wskazania powinny być potwierdzone odpowiedni zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6: Czy Zamawiający w części nr 25 (pozycja nr 1, 2) wymaga aby stabilność po nakłuciu fiolki minimum 96 godz. zaoferowanego produktu leczniczego była potwierdzona odpowiedni zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? Ponadto pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie

Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 7: Czy Zamawiający w części nr 28 pozycja nr 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt leczniczy o nazwie handlowej Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg 1 fiol. po 5 ml oraz pozycja nr 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt leczniczy o nazwie handlowej Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg 1 fiol. po 25 ml? Powyższa zgoda Zamawiającego pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców co za tym idzie na większą konkurencję cenową.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8: Czy Zamawiający w części nr 28 (pozycja nr 1, 2) wymaga aby stabilność po nakłuciu fiolki minimum 5 dni zaoferowanego produktu leczniczego była potwierdzona odpowiedni zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? Ponadto pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 9: Czy Zamawiający w części nr 33 pozycja nr 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt leczniczy o nazwie międzynarodowej Cisplatinum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml a 50ml, stabilność po nakłuciu fiolki minimum 5 dni w ilości 50 opak.? Powyższa zgoda Zamawiającego pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców co za tym idzie na większą konkurencję cenową.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10: Czy Zamawiający w części nr 33 (pozycja nr 1, 2, 3, 4) wymaga aby stabilność po nakłuciu fiolki minimum 5 dni zaoferowanego produktu leczniczego była potwierdzona odpowiedni zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? Ponadto pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 11: Czy Zamawiający w części nr 37 (pozycja nr 1, 2) wymaga aby stabilność po nakłuciu fiolki minimum 20 dni zaoferowanego produktu leczniczego była potwierdzona odpowiedni zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? Ponadto pragniemy nadmienić, iż charakterystyka produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że: „Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo. Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12: do treści wzoru umowy: § 4 ust. 1. Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień częściowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w części nr 47 poz. 1? Wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13: do treści wzoru umowy: § 4 ust. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień w trybie pilnym do „24 godzin” od złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w części nr 47 poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14: do treści wzoru umowy: § 4 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień na ratunek do „24 godzin” od złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w części nr 47 poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15: do treści wzoru umowy: § 6 ust. 2.1). Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych do „5 dni roboczych” od daty zgłoszenia dla asortymentu zawartego w części nr 47 poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16: do treści wzoru umowy: § 7 ust. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 7 ust.5 umowy dodatkowego zapisu ust. 5b o treści: „Sprzedawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych zamówień/dostaw w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 60 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17: do treści wzoru umowy: § 7 ust. 8 i 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych? i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 7 ust. 8 i 9 nowego brzmienia: „8. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 6 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 2 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust. 4 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej. 9. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 7, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 2 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust. 4 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.” ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18: do treści wzoru umowy: § 7 ust. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ze wzoru umowy zapisów § 7 ust. 11 nakładającego na Wykonawcę obowiązek dołączania do każdego oryginału faktury VAT jednej dodatkowej kopii? Uzasadnienie: System księgowy Wykonawcy w swoim standardzie drukuje tylko 2 egzemplarze faktury: oryginał (dla Kupującego)/Zamawiającego i kopię (dla Sprzedawcy/Wykonawcy). Zamawiający mając oryginał faktury może wykonać sam dowolną ilość potrzebnych kopii bez konieczności angażowania w ten proces Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT - jak określono w § 7 ust. 11 wzoru umowy.

Pytanie 19: do treści wzoru umowy: § 10 ust. 1 a, b, c, d. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę ? i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 10 ust.1 a, b, c i d nowego brzmienia: „1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości: a) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 2 i 3, karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia, b) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w §6 ust. 2 – karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia, c) za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 5% kwoty brutto od niezrealizowanej części umowy, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedawcę do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu, d) za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego – 5% od niezrealizowanej części umowy.”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20: do treści wzoru umowy: § 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 11 umowy dodatkowego zapisu ust. 4 o treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21: 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: Tak.

Pytanie 22: dot. Części Nr 21. Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23: Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycji 2 dopuści produkt leczniczy Paclitaxel Kabi 100 mg / 16,7 ml?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24: dotyczy 7 § ustęp 8 i 9 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25: do treści § 5 ust. 1 pkt 2) projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do § 5 ust. 1 pkt 2) projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26: do § 7 ust. 5 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów § 7 ust. 8, ust. 9 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będącym nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 8 ust. 1 pkt 5) i 7) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29: do treści § 8 ust. 1 pkt 8 projektu umowy. Prosimy o podanie maksymalnego okresu przedłużenia umowy.

Odpowiedź: Maksymalny okres przedłużenia umowy to 3 lata od zawarcia umowy.

Pytanie 30: do treści § 8 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31: do § 10 ust. 1 ppkt a) projektu umowy. Prosimy o rozszerzenie zapisu §10 ust. 1 ppkt a) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki...". Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32: do § 10 ust. 1 pkt c) projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 5% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego. Zamawiający zachowuje wyznaczony na dzień **24.05.2017** r. termin składania i otwarcia ofert.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
Im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
.....
podpis *Marek Mikołajczyk*
kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej

Data

Wypełniony formularz proszę przesłać do:

FAX:

E-MAIL:

ZAMÓWIENIE

Dane/pieczętka Szpitala (nazwa, adres dostawy,
NIP)

.....

.....

.....

.....

Produkt	Liczba opakowań	Unikalny Numer Pacjenta [UNP - 5 ostatnich cyfr Nr. PESEL Pacjenta]				
nazwa produktu (dawka)						

* Informacja wymagana w celu należytej realizacji i rozliczenia dostaw zgodnie z decyzją o objęciu refundacją produktu

Wyrażam zgodę na przetwarzanie przez z siedzibą w (administrator danych) podanych niżej moich danych osobowych w celu realizacji niniejszego Zakupu Interwencyjnego. Podanie niniejszych danych jest dobrowolne i jestem świadomy, że przysługuje mi prawo do wglądu, ich poprawiania i żądania ich usunięcia.

Imię i nazwisko

Stanowisko

Podpis i pieczętka

W imieniu świadczeniodawcy oświadczam, że produkt leczniczy mg, szt., EAN został wydany do stosowania pacjentkom spełniającym kryteria programu lekowego B.80, zgodnie z następującym zestawieniem:

Dane świadczeniodawcy

Informacje na temat liczby opakowań leku Lynparza wydanych poszczególnym pacjentkom

Unikalny Numer Pacjenta (UNP)		Data rozpoczęcia terapii		Data zaprzestania terapii lekiem Lynparza (jeśli dotyczy)		Powód zaprzestania terapii lekiem Lynparza (jeśli dotyczy)		Suma wydanych opakowań w trakcie leczenia		Liczba wydanych opakowań leku Lynparza w poszczególnych miesiącach (M - kolejny miesiąc terapii)																							
Nazwa	Adres	NIP	stanowiący 5 ostatnich cyfr numeru PESEL	pacjentki	rozpoczęcia terapii	zaprzestania terapii lekiem Lynparza (jeśli dotyczy)	zaprzestania terapii lekiem Lynparza (jeśli dotyczy)	opakowań w trakcie leczenia		M 1	M 2	M 3	M 4	M 5	M 6	M 7	M 8	M 9	M 10	M 11	M 12	M 13	M 14	M 15	M 16	M 17	M 18	M 19	M 20	M 21	M 22	M 23	M 24
			****11111					1																									
			****22222		xx.09.2016			1																									
			****33333					1																									

Imię i Nazwisko osoby upoważnionej do reprezentacji świadczeniodawcy:

Stanowisko:

Podpis:

Pieczętka:

Wypełniony formularz prosimy przelać na adres:@..... w formie elektronicznej (plik Excel) oraz w formie podpisanego wydruku (np. skan pdf).