

<b>Data aktualizacji:</b> 15.02.2017 r. g. 10.00	<b>Numer postępowania:</b> ZP/PN/04/2/2017	<b>Art. 38 Ustawa PZP</b>
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 19419-2017 z dnia 03.02.2017 r. <i>Zakup i dostawa leków.</i> <b>Odpowiedzi na wniesione zapytania</b>		

## SIWZ

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, stosownie do Art. 96 Ustawy PZP oraz Par. 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu, tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

**Odpowiedź:** Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia: Kierownik zamawiającego – dr Przemysław Bury; Komisja Przetargowa: Krzysztof Woźniak, Iwona Nowakowska, Adela Totor

### Pakiet 1, poz. 309-311

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 309, 310 i 311 (PULMICORT 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 poj. zaw. do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia? **Odpowiedź:** Wymagamy

### Pakiet 1, poz. 309

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 309 (PULMICORT 0,125 mg/ml, 2ml x 20 poj. zaw. do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

### Pakiet 1, poz. 309-311

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 309, 310 i 311 (PULMICORT 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml, 2ml x 20 poj. zaw. do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta? **Odpowiedź:** Załącznik nr 2.4, Pakiet 1 Uwagi: Pkt. 4, cyt. „Wymagany asortyment pochodzący od jednego producenta w pozycjach: 45, 46, 47; 309, 310, 311”

### Pakiet 1, poz. 299

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 299 dopuści Paracetamol w opakowaniu typu fiołka? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

### Pakiet 2, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 1,2 produkt leczniczy w opakowaniu typu flakon z dwoma różnymi portami typu Kabi Pac/ Kabi Clear? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### Pakiet 1, poz. 248

Czy w pozycji nr 248 zamawiający dopuszcza wycenę produktu: Bebiko 1 od urodzenia, proszek 350 gr? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### Pakiet 1, poz. 249

Czy w pozycji nr 249 zamawiający dopuszcza wycenę produktu: Bebiko 2 powyżej 6.miesiąca życia, proszek 350 gr? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### Pakiet 1, poz. 250

Czy w pozycji nr 250 zamawiający dopuszcza wycenę produktu: Bebilon Profutura 1 płyn, 70 ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### Pakiet 1, poz. 251

Czy w pozycji nr 251 zamawiający dopuszcza wycenę produktu: Bebilon HA ProExpert płyn, 90 ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### Pakiet 1, poz. 207

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* (w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę. **Odpowiedź:** Rozdział XVIII, pkt. 3 SIWZ - zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 99**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie jako zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie Lacto30Dr., będącego – podobnie jak produkt wymieniony w SIWZ - dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci kapsułek (opakowanie x 10 lub x 30 kapsułek), zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym i rekomendowany przez ESPGHAN szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/ kapsułkę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i przygotowywana w ten sposób do sporządzania zawiesiny doustnej. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 100**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie jako zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr. krople, będącego – podobnie jak produkt wymieniony w SIWZ - dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci kropli, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym i rekomendowany przez ESPGHAN szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznym stężeniu i w identycznej wielkości opakowania. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 278, 294, 295**

Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej paski testowe do glukometrów (będącej zastrzeżonym znakiem towarowym) wskazują konkretnego producenta oferowanego sprzętu w każdej w/w pozycji pakietu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnym producentom monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nim powiązane. Oczywiście jest, że określając przedmiot zamówienia Zamawiający opiera się na własnym doświadczeniu i preferencjach, ale powinien także zrobić rozeznanie na rynku i szukać dostępnych rozwiązań konkurencyjnych. Art. 29 ust. 2 znowelizowanej ustawy Prawo zamówień publicznych zabrania wskazywania źródła i pochodzenia oferowanego przedmiotu zamówienia w sposób dyskryminujący niektórych wykonawców. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zakaz opisywania przedmiotu w sposób ograniczający uczciwą konkurencję (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów o zbliżonych parametrach (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej parametrami: a) *Funkcja Auto-coding (bez kodowania)*; b) *Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru*; c) *Enzym oksydaza glukozy* d) *zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl*; e) *Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra*; f) *zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków*; g) *stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki*; h) *temperatura działania w zakresie 5-45°C*; i) *paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem*? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 338**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/PN/04/2/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycji 338 dotyczącej „SUDOCREM krem 125 g” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 99, 207**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/PN/04/2/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycjach 99 oraz 207 dotyczących „DICOFLOR sasz. x 14 szt./LACIDOFIL kaps. x 60 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blisterów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 100**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/PN/04/2/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycji 100 dotyczącej „DICOFLOR krople 5 ml” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 1, poz. 190**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100ml> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g) lub 11ml (13g)? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 1, poz. 278 i 294**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków testowych kompatybilnych z glukometrami charakteryzujące się :

- Duży ekran z podświetlanymi cyframi
- Podświetlana szczelina paska testowego
- 4 tryby pomiarów GEN (o każdej porze dnia niezależnie od czasu ostatniego posiłku), AC (przed posiłkiem), PC (po posiłku) i QC (pomiar kontrolny)
- Brak kodowania,
- Funkcja automatycznego wyrzutu paska, brak kontaktu z materiałem zakaźny co wzmacnia bezpieczeństwo personelu
- Możliwość badania krwi pobranej z innego miejsca w organizmie niż opuszka palca (AST- alternatywne miejsca nakłucia),
- Czas pomiaru: 5 sekund,
- Obszerna pamięć 1000 pomiarów wraz z datą i godziną
- 4 alarmy - informuje o konieczności wykonania pomiaru stężenia glukozy
- Zakres pomiaru stężenia glukozy: 20 - 600 mg/dl (1,1 – 33,3 mmol/l)
- Skalibrowany do osocza krwi: wyświetlane wyniki odpowiadają stężeniu glukozy w osoczu krwi
- Automatyczne wykrywanie elektrod wkładanego paska,
- Próbkę krwi 0,5 µl;
- Zabezpieczona powierzchnia paska,
- Enzym wykorzystywany do monitorowania glikemii to dehydrogenaza glukozy zależna od FAD (E.coli) – GDH-FAD,
- Na szczycie paska zawiera układ samoczynnie zasysający krew do komory reakcyjnej,
- Okienko potwierdzenia,
- posiadanie normy ISO 15197:2015 z niezależnej jednostki notyfikującej
- Ostrzeżenie ketonowe  $\geq 240$ mg/dl (13,3 mmol/l),
- Rodzaj próbki krwi do badania: świeża, pełna krew kapilarna uzyskana z opuszki palca lub krew żylna
- masa glukometry 67,2 g

Proponowany przez nas produkt spełnia wszystkie zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz serwis.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 1, poz. 207**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy: Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

- a) Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
- b) Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
  - Lactobacillus helveticus
  - Lactococcus lactis
  - Bifidobacterium longum
  - Bifidobacterium breve
  - Lactobacillus rhamnosus
  - Streptococcus thermophilus
  - Bifidobacterium bifidum
  - Lactobacillus casei
  - Lactobacillus plantarum
- c) Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
- d) Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
- e) Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.
- f) Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
- g) Nie wymaga przechowywania w lodówce.
- h) Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuszcza wycenę op x 5 amp, gdyż tylko takie op. jest dostępne na rynku?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 78, 79**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 1 w poz 78 i 79 op x 56 szt? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuszcza wycenę op x 12 saszetek gdyż tylko takie op. jest dostępne na rynku?

**Odpowiedź:** Pytanie wykluczające się wzajemnie, cyt: *Czy Zamawiający w poz. 3 dopuszcza wycenę op x 5 amp, gdyż tylko takie op. jest dostępne na rynku?* - Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 167**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 1 w poz 167 op x 60 szt? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 225**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 225 dopuszcza wycenę op x 100 kaps. gdyż tylko takie op. jest dostępne na rynku? **Odpowiedź:** Wymagamy x 100 kaps (omyłka pisarska w zapisie)

**Pakiet 1, poz. 250, 251**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 250 i 251 dopuszcza wycenę 3 op x 32 butelki. gdyż tylko takie op. jest dostępne na rynku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 313**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 313 dopuści wycenę produktu Enema, gdyż Rectanal jest nie dostępny na rynku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 38,39,40,41,99,100,125,126,248, 249,250,251,270,271,272, 306,382**

Czy Zamawiający w pak. 1 poz 38,39,40,41,99,100,125,126,248, 249,250,251,270,271,272, 306,382 dopuszcza wycenę środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 3,86,101,166,186,190,191,277,278,294,295,326,336**

Czy Zamawiający w pak. 1 poz 3,86,101,166,186,190,191,277,278,294,295,326,336 dopuszcza wycenę wyrobów medycznych? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 59,175**

Czy Zamawiający w pak. 1 poz 59,175 dopuszcza wycenę suplementów diety? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 16,37,327,338**

Czy Zamawiający w pak. 1 poz 16,37,327,338 dopuszcza wycenę produktów zarejestrowanych jako kosmetyki? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 356, 357**

Czy Zamawiający w pakiecie 1, poz 356 i 357 wymaga aby preparaty pochodziły od jednego producenta w celu zapewnienia jednoznacznej identyfikacji podmiotu ponoszącego odpowiedzialność za wszelkie konsekwencje podania pacjentowi produktu w sytuacjach klinicznych, w których obowiązuje podanie obu dawek zgodnie z określonym w ChPL schematem dawkowania, i w celu zapewnienia zgodności z wytycznymi „Guideline on good pharmacovigilance practices (GCP) Module V- Risk management systems? **Odpowiedź:** Wymagamy

**Pakiet 1, poz. 309, 310, 311**

Czy Zamawiający w poz. 309, 310, 311 dopuszcza wycenę leki pakowanego w 20 amp? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 150**

Dotyczy pakietu 1 Poz, 150 Czy zamawiający wymaga aby był preparat 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 oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)? **Odpowiedź:** Wymagamy

**SIWZ. Załącznik nr 2.4**

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:** SIWZ. Rozdział XVIII, pkt. 8

#### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub dojelitowe lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:** SIWZ. Rozdział XVIII, pkt. 10

#### **SIWZ. Załącznik nr 2.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakietach leków równoważnych do wskazanych, przy czym za lek równoważny rozumie się preparat mający taką samą substancję czynną, dawkę oraz drogę podania leku? **Odpowiedź:** SIWZ. Rozdział XVIII, pkt. 10

#### **Pakiet 1, poz. 31**

Czy Zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 31 dopuszcza wycenę leku pakowanego po 8 lub po 20 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości opakowań? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1, poz. 59**

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 59 dopuszcza wycenę suplementu diety gdyż produkt ten nie występuje w postaci leku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 100**

Czy zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 100 dopuszcza wycenę Floractin krople, które również są suplementem diety jak wymagany w SIWZ Dicoflor? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1, poz. 109**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 109 dopuszcza wycenę leku pakowanego razy 1 fiołka oraz zmianę ilości zamawianego leku na 50? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 167**

Czy Zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 167 dopuszcza wycenę leku pakowanego po 60 sztuk oraz zmianę ilości zamawianych opakowań na 10? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 176**

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 176 miał na myśli Humulin M3 (30/70] gdyż tylko taki jest dostępny na rynku? **Odpowiedź:** Tak. Humulin M3

#### **Pakiet 1, poz. 190**

Prosimy o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 1 pozycja 190 zamawiający wymaga leku w dawce 5 ml czy 10 ml na ampułko strzykawkę? **Odpowiedź:** 5 ml

#### **Pakiet 1, poz. 250**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 250 dopuszcza Nan optipro plus 1 - mleko **90 ml**, gdyż tylko taki jest na rynku oraz jaka jest ostateczna ilość zamawianego produktu gdyż występuje on tylko w opakowaniu po 32 sztuki? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. 70 ml x 3 op x 32 szt. Wg Naszej wiedzy wymieniony produkt istnieje w ciągłej sprzedaży (EAN7613035791602)

#### **Pakiet 1, poz. 251**

Czy zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 251 dopuszcza wycenę Nan optipro HA-1 90 ml płyn w opakowaniu po 32 sztuki i zgadza się na zmianę liczby zamawianych opakowań na liczbę 3? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 349**

Czy zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 349 dopuszcza wycenę leku pakowanego po 10 fiołek oraz zmianę zamawianej liczby opakowań na 13? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 349**

Czy zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 349 dopuszcza wycenę leku tymczasowo dopuszczonego do obrotu? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 3, 86, 101, 166, 186, 190, 191, 277, 278, 294, 295, 326, 336**

Czy zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 3, 86, 101, 166, 186, 190, 191, 277, 278, 294, 295, 326, 336, dopuszcza wycenę wyrobu medycznego gdyż wymienione produkty nie występują w postaci leku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 16, 37, 327, 338**

Czy zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 16, 37, 327, 338, dopuszcza wycenę kosmetyku gdyż wymienione produkty nie występują w postaci leku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 38, 40, 41, 59, 99, 100, 125, 175, 248, 249, 250, 251, 270, 271, 306, 371, 382**

Czy zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 38, 40, 41, 59, 99, 100, 125, 175, 248, 249, 250, 251, 270, 271, 306, 371, 382, dopuszcza wycenę suplementu diety gdyż wymienione produkty nie występują w postaci leku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, za wyjątkiem poz. 371 – produkt zarejestrowany jako lek

**Pakiet 1, poz. 39, 126, 272**

Czy zamawiający w pakiecie numer 1 pozycja 39, 126, 272, dopuszcza wycenę środka spożywczego gdyż wymienione produkty nie występują w postaci leku? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ:** W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.