

Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 535241-N-2018 z dnia 22.03.2018 r.. *Zakup i dostawa leków.*  
**Odpowiedzi na wniesione zapytania**

**Pakiet 3, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynymi, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 3, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 do osobnego pakietu? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 3, poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z pakietu zbiorczego i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 4, poz. 1-2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4, pozycja: 1,2 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 104**

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w takim samym stężeniu jednostkowym 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 105**

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w takim samym stężeniu jednostkowym 1 mld CFU/kroplę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach o takiej samej objętości. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 179**

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik HepaDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (tj.

asparaginian ornityny 100mg i cholina 35mg), występujący w takiej samej postaci? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1, poz. 211**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1, poz. 211**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1, poz. 339**

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1, poz. 279, 295 i 296**

- a) Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne glukometrów będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
- b) Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność 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 dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
- c) Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów u osób

dorostych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu opakowania; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

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

Czy Zamawiający w pak 1 poz 309,310,311 (Budesonid ) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani? **Odpowiedź:** Wymagamy

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

Czy zamawiający w pak 1 poz 309,310,311 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

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

Czy zamawiający pozwoli na wydzielenie z pak 1 poz 309,310,311 co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

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

Czy zamawiający w pak 1 poz. 309,310,311 aby Budezonid do nebulizacji był wytwarzany w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie ( system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 1, poz. 194**

Jaką pojemność żelu do cewnikowania Zamawiający ma na myśli – 6ml czy 11ml? **Odpowiedź:** 5 ml

**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. 309-311**

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 wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin? **Odpowiedź:** 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 dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**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, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego? **Odpowiedź:** 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 (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 133**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, pozycji nr 133 leku simethiconum (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, o takich samych właściwościach i wskazaniach co dimethiconum (Esputicon)? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 210**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1, pozycji nr 210 preparatu Pangrol 25 000 j. x 20 kapsulek, z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowania, którego skład to: 1 kapsułka Pangrol 25 000 j. (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej: lipazy 25 000 j. Ph. Eur., amylazy 22 500 j. Ph. Eur., proteaz 1250 j. Ph. Eur. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Załącznik nr 2.4**

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsulek na kapsułki twarde **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- b) Kapsulek na kapsułki miękkie Kapsulek na tabletki **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- c) Kapsulek na tabl powl **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- d) Tabletek na kapsułki **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- e) Tabletek na tabletki powlekane **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- f) Tabletek na tabletki drażowane **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- g) Drażetek na tabletki drażowane **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- h) Tabletek na tabletki dojelitowe **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- i) Tabletek zwykłych na tabletki **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- j) Ampułki na fiołki **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- k) Fiołki na ampułki **Odpowiedź:** Dopuszczamy
- l) Worki na butelki **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1 poz. 3**

Preparat zarejestrowany x 5 amp. czy należy wycenić 4 op. **Odpowiedź:** Wycenić 5 opakowań po 5 amp

#### **Pakiet 1, poz. 84**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu x 5 amp. w il. 6 op **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **Pakiet 1, poz. 104**

Preparat zarejestrowany x 12 saszetek, czy Zamawiający dopuści wycenę 12 op. **Odpowiedź:** Wycenić 10 opakowań po 14 szt.

#### **Pakiet 1, poz. 114**

Brak produkcji, czy Zamawiający dopuści wycenę Dobutaminy x 1 fioł. firmy Sandoz w il 25op. **Odpowiedź:** Dopuszczamy. Prosimy o załączenie do oferty dokumentu potwierdzającego brak leku

#### **Pakiet 1, poz. 141**

Brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji lub niewycenianie **Odpowiedź:** Dopuszczamy brak wyceny

#### **Pakiet 1, poz. 159, 160, 161**

Czy Zamawiający dopuści wycenę x 10 wkładów w il. 5 op **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 171**

Brak rejestracji w opakowaniach x 100 tabl. czy Zamawiający dopuści wycenę x 30 w ilości 34 op. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 187**

Brak produkcji, brak zamiennika na terenie RP, prosimy o wykreślenie pozycji lub niewycenianie **Odpowiedź:** Dopuszczamy brak wyceny

#### **Pakiet 1, poz. 191, 193**

Preparat zarejestrowany x 5 wkładów czy Zamawiający dopuści wycenę x 5 w ilości 20 op. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 194**

Prosimy o doprecyzowanie objętości żelu, dostępne gramatury to: 5gr, 6gr, 8,5gr 12gr **Odpowiedź:** 5g

#### **Pakiet 1, poz. 205**

Brak produkcji, czy Zamawiający dopuści wycenę Ketalar 10 10mg/ml 20ml\*5fioł w il. 2 op. (zamiennik) **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 232**

Brak produkcji Nasivin Soft 0,05% sprayy do nosa, dostępny na rynku preparat to Nasivin Classic 0,05% aer.d/nosa 10ml, czy Zamawiający dopuści wycenę Nasivin Classic 0,05aer 10ml w il. 5 op **Odpowiedź:** Dopuszczamy

#### **Pakiet 1, poz. 254**

Brak produkcji, Zamawiający dopuści wycenę Nasivin Baby 0,01% kr.d/nosa 5ml w il. 254 op. **Odpowiedź:** Dopuszczamy w ilości 10 op

**Pakiet 1, poz. 271**

Brak produkcji x 425g, czy Zamawiający dopuści wycenę x 400gr w il. 27op **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 272**

Brak produkcji x 425g, czy Zamawiający dopuści wycenę x 400gr w il. 11op **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 274**

Brak produkcji x 24ml, czy Zamawiający dopuści wycenę x 28ml w il. 220op **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 313**

Brak produkcji, czy Zamawiający dopuści wycenę zamiennika Enema x 50 szt w il. 4op. **Odpowiedź:** Dopuszczamy zamiennik w ilości 1 szt. = 1 op. Nie dopuszczamy opakowania zbiorczego

**Pakiet 1, poz. 326**

Brak produkcji brak zamiennika, prosimy o wykreślenie pozycji lub niewycenianie **Odpowiedź:** Dopuszczamy brak wyceny

**Pakiet 1, poz. 337**

Czy Zamawiający dopuści wycenę UNISPONGE Regular-gąb.żel.7\*5cm\*1cm\*10szt w il. 10op **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1 poz. 346**

Brak rejestracji x 50 tabl. dostępny preparat x 30 szt. czy Zamawiający dopuści wycenę x 30 tabl. w il. 4op. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 350**

Brak produkcji x 25fiol., czy Zamawiający dopuści wycenę x 10 fiol. w il. 10 op. pragniemy zaznaczyć iż preparat dopuszczony na MZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**Pakiet 1, poz. 372**

Prosimy o doprecyzowanie dawek vit. A i E **Odpowiedź:** 2500 j.m. (A) + 200mg E

**Pakiet 1, poz. 373**

Prosimy o doprecyzowanie dawki **Odpowiedź:** Dopuszczamy brak wyceny

**Pakiet 1, poz. 373**

Brak produkcji, brak zamiennika prosimy o wykreślenie pozycji lub niewycenianie **Odpowiedź:** Dopuszczamy brak wyceny

**Pakiet 1, poz. 381**

Brak produkcji, czy Zamawiający dopuści wycenę Selovita C 100mg/ml \* 5amp.po 5ml MZ na zgodę MZ. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

**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 zamieszczona 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. Patrz – Rozdział XVIII (wytyczne do Załącznika nr 2.4)

**Pakiet 1, poz. 27**

W związku z brakiem dostępności oraz brakiem możliwości zakupu zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 27 w pakiecie nr 1 ? **Odpowiedź:** Wydzielono do osobnego pakietu

**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.