Nr postępowania: 4/PZP/2023/PN Trzebnica, dnia 13.04.2023 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (4)**

Dotyczy postępowania pn. **„Sukcesywne dostawy produktów leczniczych”.**

Szpital im. św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy (Zamawiający) działając zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t.j. ze zm.) w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

1. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 7.

 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g (Mupina, 20 mg/g, maść do nosa, 5 g) w ilości 1 op. ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

1. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1.
2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź:** **Nie.**

 (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1.

 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Dotyczy pak. 31 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 15 op. ( po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 33 poz. 5

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez Producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny ( stawka Vat 8%)?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 33 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,250 g ( kosmetyk) ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 33 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Help4Skin Gojenie Ran, żel, hydrokoloidowy, 20 g, tuba w ilości 1 op. ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 43 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oxytocin Grindex, 8,3 mcg/ml; 1 ml,roztw.d/wstrz,infuz,10amp ?

*( Przechowywać w lodówce (2˚C – 8˚C).*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 43 poz. 32-36

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Zadaniu nr 43  poz. 32-36  był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

-  zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,

-  ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym:  RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu  w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki

D. choroby hematologiczne w tym:

              - nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna

              - idiopatyczna plamica małopłytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylne; przeciwwskazane jest podawanie domięśniowe)

              − wtórna małopłytkowość u dorosłych − niedobór erytroblastów w szpiku

              − wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna

E. choroby nowotworowe w tym

               -Leczenie paliatywne: − białaczki i chłoniaki u dorosłych

               − ostra białaczka u dzieci

               − poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym

F. Zaburzenia endokrynologiczne w tym

− pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach, w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)

− ostra niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)

− leczenie wstrząsu wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nieodpowiadającego na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy  (w przypadkach, kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów)

− przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy

− wrodzony przerost nadnerczy

− nieropne zapalenie tarczycy

− hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej

I w/w wskazania zostały potwierdzone   w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Dotyczy pak. 43 poz. 32-36

Czy Zamawiający w zadaniu nr 43  poz. 32-36 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi

**Odpowiedź: Nie.**

.

1. Dotyczy pak. 45

Bardzo proszę o wykreślenie z opisu przedmiotu zamówienia określenia „ maleate”; gdyż taka substancja nie występuje w postaci roztworu. :

Midazolam ~~maleate~~

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 46

Czy Zamawiający dopuści preparat immunoglobulina ludzka dostępny w opakowaniach 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml?

W przypadku zgody bardzo proszę o określenie ilości opakowań dla poszczególnych dawek bądź ogólna ilość gram.

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 46 oraz 49

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Dotyczy pak. 48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gamma anty-HBs 200, 200j.m.;1 ml, roztw.do wstrz.,1 amp w ilości zgodnej z SWZ -1 op. ?

**Odpowiedź: Nie (tego produktu Zamawiający oczekuje w pak. 71, poz. 17).**

1. Dotyczy pak. 53 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o pojemności 200 **ml** ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 53 poz. 88

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Toinex, 250 mg/5 ml, roztw.do wstrz.,5 amp- preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 54 poz. 13

Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Diclac Lipogel, 10 mg/g, żel, 50 g lub

Dicloziaja, 11,6 mg/g, żel, 100 g ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczę oba preparaty.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 67

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki ( brak dawki 60 mg)

Czy Zamawiający maił na myśli : Alprostadil 60 **mcg** \* 10 amp**.** ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 77

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Ivabradine 5 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 8 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Bardzo proszę o doprecyzowanie ilości sztuk jaką należy przyjąć do wyceny w pozycjach, gdzie określono zakres wielkości opakowania.

Wykonawca zastosuje się do zasad przeliczenia określonych w SWZ punkt 9.

Pak. 55 poz. 25,28,29 oraz 77





**Odpowiedź: Proszę przyjąć do wyceny ilość 30 sztuk.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 126

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Enema, roztw.doodbytn, 150 ml?

*1 ml roztworu zawiera disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus),*

*w przeliczeniu na substancję bezwodną 32,2 mg i sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii*

*dihydrogenophosphas monohydricus, w przeliczeniu na substancję bezwodną 139 mg.*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 131.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 23 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 136

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gastrotuss Baby, syrop, p/refluksowy,dla dzieci, 180 ml ?

*Syrop dla dzieci i niemowląt:*

*Niemowlęta do 5 kg mc.: 2,5-3 ml*

*Niemowlęta i dzieci do 3 lat: 5 ml*

*Dzieci do 12 lat: 10-20 ml*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 153

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Acidolac Baby, krople doustne, 10ml ( suplement diety) ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 155

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

FFbaby, kaps.otwierane, 28 szt ?

*FFbaby w kapsułkach otwieranych to suplement diety zawierający w swoim składzie szczepy bakterii Bifidobacterium breve PB04 i Lactobacillus rhamnosus KL53A, a także witaminę C.*

*Preparat przeznaczony do stosowania u dzieci i niemowląt.*

 *Składniki*

*maltodekstryna, kapsułka: celuloza, szczepy bakteryjne Bifidobacterium breve PB04 i Lactobacillus rhamnosus KL53A, witamina C (kwas L-askorbinowy).*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 56 poz. 11 oraz 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 1 op. ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 56 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Salmeterol xinafoate 0,025mg/dawkę, aerozol x 120 dawek w ilości 1 op. ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu **2x325g**  w ilości 4 op. ( po przeliczeniu gramatury, bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 59 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu **2x325g**  w ilości 2 op. ( po przeliczeniu gramatury, bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 15

Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

( Hemorectal – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 17.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. w ilości 8 op ( zgodnej z SWZ) bądź innej ilości op. wskazanej przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Nie (patrz odpowiedź do pyt. 15)**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Wapno sodowane,absorbent CO2,7600064-5, **5 kg** w ilości 46 op. ( po przeliczeniu gramatury)?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Test H.p.Swift-Test,ureaz.do wykr.Hel.Pyl,suchy,50szt,GP103 w ilości 11 op. ?

**Odpowiedź: Nie; chodzi o mokry test.**

1. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 46 oraz 47

 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pochodziły od jednego Producenta?

**Odpowiedź: Nie**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 73

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki dla wymaganego produktu. ( brak dawki: „4 IU/2ml (133 mcg”)

Czy Zamawiający miał na myśli preparat o składzie :

*Jedna ampułka zawierająca 2 ml koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji zawiera octan*

*argininowazopresyny odpowiadający* ***40 j.m****. argininowazopresyny (co odpowiada 133 mikrogramom).*

*1 ml koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji zawiera octan argininowazopresyny odpowiadający 20*

*j.m. argininowazopresyny (co odpowiada 66,5 mikrogramom).*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 85

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nasivin Baby (soft 0.01%), 0,1 mg/ml, krople do nosa, 5 ml?

*Niemowlęta powyżej 3. miesiąca życia do ukończenia 1. roku życia.*

*Preparat z wymogami określonymi w formularzu – wstrzymanie dystrybucji.*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 86

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nosox Classic, 0,05%, aer.do nosa, 10 ml, butel.?

**Odpowiedź: Nie**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 95

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Loratan, 5 mg/5 ml, syrop, 125 ml w ilości 1 op. ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz.97

Bardzo proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga:

DIMETINDENUM 1 mg/ml, **krople doustne ; 20 ml** np. Fenistil czy

DIMETINDENUM 1 mg/g, **żel, 30 g** np. Foxill ?

**Odpowiedź: Chodzi o krople; żelu oczekujemy w pozycji 96.**

1. Dotyczy pakietu nr 73 poz. 1.
2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź: Nie.**

1. Dotyczy pak. 74 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp w ilości 1 op. ( preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) ?

Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp – zakończona produkcja

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 81 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk. FlexTouch?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 84 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

SkinScabin, płyn, 120 ml ?

*Zawiera 10% benzoesan benzylu o działaniu ochronnym na skórę*

*Paraffinum liquidum, benzyl benzoate.*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 94

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk.?

*SKŁAD*

*100 g żelu zawiera:*

*• Woda oczyszczona*

*• Glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza (środek smarny)*

*• Chlorowodorek lidokainy (środek znieczulający miejscowo)*

*• Glukonian chlorheksydyny - stężenie 20% (Antyseptyczny),*

*• Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)*

*• Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)*

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 26 poz. 1,2

Pak.31 poz. 22

Pak. 53 poz. 38,39

Pak. 55 poz. 95,96,109; 111; 122; 114 (Omeprazol); 115(Omeprazol) ; 122

Pak. 71 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci : dojelitowej(EN) ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 43 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kaps.o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 102

Pak. 70 poz. 1 ; 2

Pak. 71 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabl.o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 117

Pak. 56 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 43 poz. 7,44,45,46

Pak. 53 poz. 36,37,86,87,103

Pak. 54 poz. 12

Pak. 55 poz. 52,53,55,57,60,61,81,82,102

Pak. 56 poz. 12

Pak. 60 poz. 2

Pak. 65 poz.9,10,11

Pak. 70 poz. 1,2

Pak. 71 poz. 8 ,39

Pak. 84 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 20 poz. 2

Pak. 90 poz. 1

Pak, 93 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu : pojemnik KabiPack ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 52 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : worków np.

Ropimol, 2 mg/ml; 100 ml, roztw.do infuz., 5 work.

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 53 poz. 22 oraz 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci: tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułko-strzykawki ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 71 poz. 110

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : amp-strz+igła ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy

Pak. 18 poz. 8

pak. 69

Pak. 71 poz. 4 ; 24

Pak. 76

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 33 poz. 17

Pak. 84 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: kosmetyk?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 103,147,148,150,151,152,153,154

Pak. 71 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: suplement diety ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 55 poz. 106,149,155

Pak. 59 poz. 1-16

Pak. 71 poz. 20,21,72

Pak. 74 poz. 1,19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: środek spoż. specj. przezn. żyw.?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy pak. 33 poz. 5,12,15,16

Pak. 55 poz.129,130,136

Pak. 56 poz. 10,22

Pak. 63 poz. 1,2,3

Pak. 71 poz. 25,29,63,64,65,74

Pak. 82 pzo.1

Pak. 94 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: wyrób medyczny ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odpowiedź: Tak.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

 Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: Tak.**

*W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w lub pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.*

*Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień.*

 *Z poważaniem,*

 *Dyrektor*

 *Jarosław Maroszek*