

Szpital Powiatowy w Kętrzynie  
ul. Marii Curie Skłodowskiej 2  
11-400 Kętrzyn

## Do wszystkich Wykonawców postępowania nr 17/PN/2015

Nasz znak: 17/PN/2015

dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego nr 17/PN/2015 w trybie przetargu nieograniczonego pt: „DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie”.

### Wyjaśnienia nr 3 do SIWZ

W nawiązaniu do prowadzonego przez Zamawiającego: Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego pt: „DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie”, znak postępowania 17/PN/2015, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

#### Pytanie/Wniosek 1:

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 1 pakiet 11 mleka dla wcześniaków i niemowląt o niskiej masie urodzeniowej uznaje za równoważne mleko PreNAN – pełnowartościowe, zawierające LCPUFA, podwyższoną zawartość wapnia i fosforu oraz wit. D? Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka PreNAN 70ml x 32 szt w ilości 6 pełnych opakowań?

#### Odpowiedź 1:

Zamawiający nie uznaje za równoważne mleko PreNAN, wymaga zaoferowania w poz. 1 pakiet Nr 11 produktu zgodnego z wymogami SIWZ.

#### Pytanie/Wniosek 2:

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 3 pakiet 11 mleka modyfikowanego początkowego dla niemowląt od urodzenia u których istnieje ryzyko wystąpienia alergii na białka mleka krowiego uznaje za równoważne mleko NAN HA1? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN HA 1 400g w ilości 2?

#### Odpowiedź 2:

Zamawiający nie uznaje za równoważne mleko NAN HA1, wymaga zaoferowania w poz.3 pakiet Nr 11 produktu zgodnego z wymogami SIWZ.

#### Pytanie/Wniosek 3:

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 4 pakiet 11 mleka modyfikowanego początkowego dla niemowląt od urodzenia u których istnieje ryzyko wystąpienia alergii na białka mleka krowiego uznaje za równoważne mleko NAN HA1- pełnowartościowe, zawierające LCPUFA, taurynę? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN HA 1 90ml x 32 szt. w ilości 7 pełnych opakowań?

#### Odpowiedź 3:

Zamawiający nie uznaje za równoważne mleko NAN HA1, wymaga zaoferowania w poz. 4 pakiet Nr 11 produktu zgodnego z wymogami SIWZ.

#### Pytanie/Wniosek 4:

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 5 pakiet 11 mleka modyfikowanego początkowego uznaje za równoważne mleko NAN Pro 1- pełnowartościowe, zawierające LCPUFA, taurynę? Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN Pro 1 90ml x 32 szt. w ilości 65 pełnych opakowań?

#### Odpowiedź 4:

Zamawiający nie uznaje za równoważne mleko NAN Pro 1, wymaga zaoferowania w poz. 5 pakiet Nr 11 produktu zgodnego z SIWZ.

#### Pytanie/Wniosek 5:

Czy Zamawiający dla wskazanego w poz. 6 pakiet 11 mleka w proszku przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia ze skłonnością do ulewania wyraża zgodę na wycenę mleka w opakowaniu 500 g w ilości 2 sztuki?

#### Odpowiedź 5:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w poz. 6 pakiet Nr 11 mleka w opakowaniu 500g w ilości 2 sztuki.

#### Pytanie/Wniosek 6:

Czy Zamawiający umożliwi aby protokołem przekazania produktów, o którym mowa w par. 2.5. była faktura VAT?

#### Odpowiedź 6:

Zamawiający dopuści proponowane rozwiązanie, uwzględni je przy podpisywaniu umowy z wybranym wykonawcą, z klauzulą „dostarczenia 2 egzemplarzy kopii faktur lub jednoczesowego dostarczenia faktury w formacie PDF”, która zostanie dopisana do §7 ust. 1 pkt 2 załącznika nr 6 do SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 7:**

Czy Zamawiający umożliwi w par. 3 aby odbiór produktów przez Zamawiającego odbywał się na podstawie wystawionej przez Wykonawcę faktury VAT, a nie odrębnie sporządzanego protokołu odbioru?

**Odpowiedź 7:**

Zamawiający dopuści proponowane rozwiązanie, uwzględni je przy podpisywaniu umowy z wybranym wykonawcą, z klauzulą „dostarczenia 2 egzemplarzy kopii faktur lub jednoczesowego dostarczenia faktury w formacie PDF”, która zostanie dopisana do §7 ust. 1 pkt 2 załącznika nr 6 do SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 8:**

Czy Zamawiający w par. 3.5.1. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji dotyczącej braków ilościowych na 7 dni?

**Odpowiedź 8:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.

**Pytanie/Wniosek 9:**

Czy Zamawiający w par. 3.5. doda frazę: „W przypadku reklamacji zamówień „Cito” przed jej rozpatrzeniem Wykonawca niezwłocznie dostarcza zastępczo zamówiony lek.”?

**Odpowiedź 9:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.

**Pytanie/Wniosek 10:**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.2. lub określi termin wymiany wadliwych produktów na „5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji”?

**Odpowiedź 10:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.

**Pytanie/Wniosek 11:**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4. gdyż jest to powtórzenie zapisu par. 3.5.? W przypadku pozostawienia tego paragrafu - czy Zamawiający w par. 5.4.1. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji dotyczącej braków ilościowych na 7 dni?

**Odpowiedź 11:**

Zamawiający wykreśli § 5 ust. 4 będący powtórzeniem zapisów uprzednio już występujących w umowie.

**Pytanie/Wniosek 12:**

Czy Zamawiający (w związku z pytaniami 1 i 2 powyżej) umożliwi w par. 7.1.2., aby faktura była dostarczana tylko do apteki wraz z wykonanym zamówieniem i bez podpisywania odrębnego protokołu odbioru? Konieczność sporządzenia odrębnego protokołu odbioru, a następnie jeszcze poszukiwania miejsca złożenia faktury (innego niż miejsce dostawy) opóźni wszystkie dostawy zaplanowane na dany dzień.

**Odpowiedź 12:**

Zamawiający dopuści proponowane rozwiązanie, uwzględni je przy podpisywaniu umowy z wybranym wykonawcą.

**Pytanie/Wniosek 13:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.1. z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź 13:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.

**Pytanie/Wniosek 14:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.2. z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź 14:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.

**Pytanie/Wniosek 15:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.2. z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź 15:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.

**Pytanie/Wniosek 16:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.3. z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź 16:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację.

**Pytanie/Wniosek 17:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 7 poz. 33 leku mononit 20 w opakowaniu zawierającym 60 tabl. wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania?

**Odpowiedź 17:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie Nr 7 poz.33 leku Mononit 20 w opakowaniu zawierającym 60 tabl. w ilości 3 opakowań.

**Pytanie/Wniosek 18:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 pozycji 4,11,15,25 do oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź 18:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu Nr 14 wymienionych w pytaniu pozycji.

**Pytanie/Wniosek 19:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 - 2: Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

**Odpowiedź 19:**

Zamawiający nie wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego.

**Pytanie/Wniosek 20:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 - 2: Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

**Odpowiedź 20:**

Zamawiający wymaga automatycznego wyrzutu z glukometru paska testowego po pomiarze (wymóg SIWZ)

**Pytanie/Wniosek 21:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 - 2: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, w których objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania wynosi do 0,7 mikrolitra ?

**Odpowiedź 21:**

Zamawiający wymaga, aby objętość próbki krwi do badania była zgodna z wymaganiami SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 22:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 - 2: Czy Zamawiający wymaga paski testowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. w fiolce, pokryte na całej powierzchni paska specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami ?

**Odpowiedź 22:**

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 spełnienia warunków SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 23:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 - 2: Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywane były paski testowe, zawierające enzym Oksydazę Glukozową (GOD)? Zapewnia ona maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych, czyli enzym w paskach testowych nie interferuje z 70 substancjami egzo i endogennymi (nieinterferują min. z metforminą, galaktozą, ksylozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną ) substancje te nie mają wpływu na wyniki pomiarów.

**Odpowiedź 23:**

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 paski testowe zawierające enzym GOD.

**Pytanie/Wniosek 24:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 - 2: Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe, miały tylko maksymalny dostępny na rynku polskim (potwierdzone w instrukcji obsługi pasków)/zakres temperatury przechowywania pasków wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C (latem ma to duże znaczenia zwłaszcza w bardzo upalne lata gdzie temp. w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C) oraz posiadały powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania)?

**Odpowiedź 24:**

Zamawiający nie wymaga, aby instrukcje obsługi pasków testowych w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 zawierały wymienione w pytaniu warunki przechowywania, nie stawia wymogów co do powłoki zabezpieczającej.

**Pytanie/Wniosek 25:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 - 2: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które interferują z galaktozą i laktozą ?

**Odpowiedź 25:**

Zamawiający dopuści w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 paski testowe o wymienionej w pytaniu interferencji.

**Pytanie/Wniosek 26:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Szpital dopuści do postępowania glukometr do którego nie można wielokrotnie wsuwać tego samego paska testowego do portu paska w glukometrze, gdyż może to spowodować nieprawidłowe działanie glukometru?

**Odpowiedź 26:**

Zamawiający dopuści w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 glukometry zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 27:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Szpital dopuści glukometr z autokodem na którym należy upewnić się ze numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na folce aktualnie używanych pasków kodowych?

**Odpowiedź 27:**

Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 1-2 glukometry zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 28:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający wymaga glukometr, posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze ?

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie stawia zawartych w pytaniu wymagań dla glukometrów.

**Pytanie/Wniosek 29:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które interferują z ksylozą i mannozą?

**Odpowiedź 29:**

Zamawiający dopuści w pakiecie Nr 13 poz.1-2 paski testowe o wymienionej w pytaniu interferencji.

**Pytanie/Wniosek 30:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający wymaga dołączony do zestawu z glukometrem płyn kontrolny o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta?

**Odpowiedź 30:**

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 13 poz.1-2, aby dokładność oznaczeń glikemii spełniała normy ISO 15197.

**Pytanie/Wniosek 31:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków do użycia po otwarciu fiolki z paskami miał 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków ?

**Odpowiedź 31:**

Zamawiający nie wymaga w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 wymienionego w pytaniu terminu przydatności pasków.

**Pytanie/Wniosek 32:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności płynów kontrolnych do użycia po otwarciu opakowania miał 6 miesięcy ?

**Odpowiedź 32:**

Zamawiający nie wymaga w pakiecie 13 poz. 1-2 wymienionego w pytaniu terminu przydatności płynów kontrolnych po otwarciu.

**Pytanie/Wniosek 33:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem posiadającym ostrzeżenie ketonowe ? Ostrzeżenie ketonowe pojawia się w przypadku , gdy wynik stężenia glukozy jest większy lub równy 240mg/dl (13,3 mmol/l ).

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie wymaga w pakiecie Nr 13 poz.1-2 aby glukometry posiadały ostrzeżenia ketonowe.

**Pytanie/Wniosek 34:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający dopuści glukometry, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego?

**Odpowiedź 34:**

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 spełnienia opisu SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 35:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający wymaga aby zestaw z glukometrem zawierał nakłuwacz i lancety ?

**Odpowiedź 35:**

Zamawiający nie wymaga w pakiecie Nr 13 poz. 1-2, aby zestaw zawierał nakłuwacz i lancety.

**Pytanie/Wniosek 36:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które nie są dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, zatem nie ma gwarancji że będą one transportowane do szpitala w kontrolowanych warunkach w odpowiedniej temperaturze i wilgotności, co może się negatywnie przełożyć na dokładność pomiarów przy późniejszym zastosowaniu tych pasków?

**Odpowiedź 36:**

Zamawiający nie wymaga w pakiecie Nr 13 poz. 1-2, aby paski testowe były dostarczane wyłącznie przez hurtownie farmaceutyczne.

**Pytanie/Wniosek 37:**

Pytania do pakiet nr 13 pozycja 1 – 2: Czy Zamawiający wymaga aby glukometr spełniał wymagania odnośnie kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) ?

**Odpowiedź 37:**

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 13 poz. 1-2 , aby glukometry posiadały oznakowanie CE.

**Pytanie/Wniosek 38:**

Pytania do pakiet nr 11 pozycja 70 - 71: Czy Zamawiający wymaga aby preparat zawierał szczepy bakterii probiotyczne które:

- łagodzi dolegliwości w przebiegu zespołu jelita drażliwego
- zapobiegają nawrotom nieswoistego zapalenia jelit ?

**Odpowiedź 38:**

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 11 poz. 70-71 oferowania preparatów zgodnych z SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 39:**

Pytania do pakiet nr 11 pozycja 70 - 71: Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ?

**Odpowiedź 39:**

Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie Nr 11 poz. 70- 71 preparatu Multilac.

**Pytanie/Wniosek 40:**

Dotyczy pakietu 2 poz. 32 i 33. Czy Zamawiający wymaga wyceny leków od tego samego producenta?

**Odpowiedź 40:**

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 2 poz. 32 i 33 wyceny leków od tego samego producenta.

**Pytanie/Wniosek 41:**

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 11 poz.28.... był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek w ilości 19 op.(PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź 41:**

Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 11 poz. 28 zaoferowania preparatu Fortrans pulv. 74g w ilości 900 saszetek w dowolnych opakowaniach handlowych .

**Pytanie/Wniosek 42:**

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 11 poz.28.... był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, w ilości 19 op. PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź 42:**

Zamawiający j/w.

**Pytanie/Wniosek 43:**

Proszę o dopuszczenie wyceny w pakiecie 16 poz. 44 preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź 43:**

Zamawiający dopuszcza w pakiecie Nr 16 poz. 44 wycenę paratu Uman Big 180jm/ml.

**Pytanie/Wniosek 44:**

Proszę o wydzielenie z pakietu 16 poz. 36 - Eprex 3000j.m./0,3ml x 6 amp.strzyk. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź 44:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu Nr 16 poz. 36.

**Pytanie/Wniosek 45:**

Dotyczy Pakietu nr 10 poz.39 – zakończona produkcja dawki 0,3 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 200 mg x20 kaps.

**Odpowiedź 45:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny w pakiecie Nr 10 poz. 39 preparatu w dawce 200mg x 20 kaps.

**Pytanie/Wniosek 46:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl.powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabl.powl. na kaps., drażetkę., tabl. i odwrotnie, amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie? Tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu na: tabl.powl.o zmodyfikowanym uwalnianiu, kaps o zmodyfik. uwal. lub na tabl..tabl.powl.kaps. o pow.uwaln.

**Odpowiedź 46:**

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę form leków doustnych, nie wyraża zgody na zamianę form leków do wstrzyknięć.

**Pytanie/Wniosek 47:**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Prosimy o podanie czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź 47:**

Zamawiający informuje, że odpowiedzi udzielił w Wyjaśnieniach nr 1 – odpowiedź 2.

**Pytanie/Wniosek 48:**

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź 48:**

Zamawiający informuje, że odpowiedzi udzielił w Wyjaśnieniach nr 1 – odpowiedź 2.

**Pytanie/Wniosek 49:**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź 49:**

Zamawiający wymaga wyceny według ostatniej ceny sprzedaży.

  
**DYREKTOR**  
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie  
Jerzy Godlewski