

**ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ**

ul. K. Szymanowskiego 11  
27-400 Ostrowiec Św., woj. świętokrzyskie  
tel. (041) 247-80-00, fax (041) 247-80-50  
NIP 661-19-59-864

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 26.01.2017r

**Sprawa ZP/01/2017**

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**zakup i dostawy leków** „ ogłoszonego w **Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej** pod nr 2017/S 004-004627 z dnia 06.01.2017r informujemy :

**Pytania:**

**1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 450**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 25 do odrębnego pakietu. Wydzielenie tej pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**2. Dot. Pakiecie nr 1 poz. 269 w przedmiotowym postępowaniu:**

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu zawierającego L-asparaginian L-ornityny (100 mg) oraz cholinę (35 mg), o stałej doustnej postaci, w opakowaniach o wielkości takiej jak podano w SIWZ, również będącego suplementem diety.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**3. Pakiecie nr 1 poz. 262 :**

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* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym) w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga składu: *Lactobacillus rhamnosus*, *Lactobacillus acidophilus*.

**4. Pakiecie nr 1 poz. 263:**

Czy w związku z opisaniem w poz. 263 składu suplementu diety będącego produktem konkretnego producenta, Zamawiający dopuści spełniający te same cele probiotyk będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierający najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę oraz inulinę w stężeniu 100 mg/kapsułkę, konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 60 szt. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**5. Pakiecie nr 1 poz. 264 :**

Prosimy o dopuszczenie jako zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie Lacto30Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 10 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości płynów i podawana w formie płynnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymagał zgodnie z siwz preparatów w postaci ampułek

**6. Pakiecie nr 1 poz. 441:**

**Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, również występującym w postaci kapsułek i z takim samym stężeniem probiotycznych drożdży innego szczepu *Saccharomyces boulardii* (250 mg) jak podano w SIWZ.**

**Odpowiedź:** Nie dopuszczamy.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Wymagane jest zachowanie tych samych cech farmakokinetycznych leku np. przedłużone uwalnianie.

**8. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Wymagane jest zachowanie tych samych cech farmakokinetycznych leku np. przedłużone uwalnianie.

**9. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.**

**Odpowiedź:** W przypadku całkowitego braku lub okresowej niedostępności w sprzedaży pozycji przetargowych zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem ale wymaga wyceny tych pozycji.

**10. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę plus informacja pod pakietem.

**11. 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:** W przypadku niepełnych opakowań ilość zaokrąglamy do jednego opakowania w górę.

**12. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w zadaniu 1 pozycji 281, preparatu leczniczego w butelce z portami, pakowanego po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem?**

**Odpowiedź:** Dopuszczamy ale nie wymagamy.

**13. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w zadaniu 1 pozycji 288, preparatu leczniczego występującego w butelce z portami?**

**Odpowiedź:** Dopuszczamy ale nie wymagamy.

**14. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji: 45, 70, 71, 72, 89, 90, 91, 92, 105, 106, 167, 168, 178, 219, 220, 281, 294, 295, 332, 333, 334, 335, 358, 386, 425, 426, 449, 462, 466, 467, 468, 469, 479, 480, 481 i utworzenie z tych pozycji nowego, odrębnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla szpitala ?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Wydzielenie tych pozycji spowoduje że różne dawki tego samego leku nie będą pochodziły od jednego producenta.

15. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 307 i 308 (Meropenem 1000mg i 500mg inj. doż. X 10 fiol.) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

**Odpowiedź:** Tak

16. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 307 i 308 (Meropenem 1000mg i 500mg inj. doż. X 10 fiol.) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

**Odpowiedź:** Tak

17. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 79, 80 i 81 (Budesonide 0,5; 0,125 i 0,25 mg/ml x 20 amp. a 2 ml zaw. d. neb.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

18. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 80 (Budesonide 0,125 mg/ml x 20 amp. a 2 ml zaw. d. neb.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku którego zawartość po otwarciu pojemnika nie można przechowywać do 12 godzin.

19. Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 79, 80 i 81 (Budesonide 0,5; 0,125 i 0,25 mg/ml x 20 amp. a 2 ml zaw. d. neb.) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?**

**Odpowiedź:** Tak, zgodnie z zapisem pod pakietem

20. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 300 (Marcaine Spinal 0,5% Heavy 4 ml inj. x 5 amp.) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

**Odpowiedź:** Tak

21. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 177 (Esomeprazole 40 mg inj. doż. X 10 fiol.) **wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat** do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich jak: choroba refluksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

22. 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:** W przypadku niepełnych opakowań ilość zaokrąglamy do jednego opakowania w górę.

23. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Wymagane natomiast jest zachowanie tych samych cech farmakokinetycznych leku np. przedłużone uwalnianie.

24. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź:** Dopuszcza ale nie wymaga.

25. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 25 dopuszcza wycenę preparatu o wielkości opakowania 100ml w ilości 20 op?

**Odpowiedź:** Dopuszcza ale nie wymaga.

26. Dotyczy: **pakiet nr 1 poz. 1** Atosiban 37mg/5ml **oraz poz. 2** Atosiban 6,76mg/0,9 ml „Czy wymogiem zamawiającego jest dostawa produktu określonego w SIWZ w części 24 (Atozyban) – we wskazanych postaciach farmaceutycznych tj. pkt 1.) koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji op.1 fiol. 5ml - 37,5 mg/5 ml oraz pkt 2.) roztworu do iniekcji op.1 fiol. 0,9ml. - 6,75 mg/0,9 ml - od ściśle określonego wytwórcy w celu zapewnienia jednoznacznej identyfikacji podmiotu ponoszącego odpowiedzialność za wszelkie konsekwencje podania pacjentowi produktu w sytuacjach klinicznych, w których obowiązuje podanie obu postaci farmaceutycznych/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:** Zamawiający wymaga obydwu dawek pochodzących od jednego producenta.

27. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 96 (Carbamazepine) wycenę innego producenta niż w poz. 97, 98? Nie ma możliwości wyceny tych pozycji od jednego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dla poz. nr 96 pakietu nr 1.

28. Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 pozycje:

123 Cocarboxylase

355 Nitroglicerini

387 Phytomenadione

390 Piperacillin 2g

391 Piperacillin 1g

454 Somatostatin

503 Vecuronium bromide

**Odpowiedź:** W przypadku całkowitego braku lub okresowej niedostępności w sprzedaży pozycji przetargowej zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem ale wymaga wyceny tych pozycji.

29. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 190 (Fenofibratum ) wycenę innego producenta niż w poz. 188,189 ? Nie ma możliwości wyceny tych pozycji od jednego producenta.

**Odpowiedź:** Dopuszcza ale nie wymaga.

30. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 196 (Ferrum sulfas II 320mg +60 mg kwasu askorbinowego x 50 tabl.) wycenę preparatu o nazwie Sorbifer Durules, tabl.o przedł.uwaln,50 szt, but?

**Odpowiedź:** Dopuszcza ale nie wymaga

31. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 209, 211( Fluticasone propionate , proszek do inhalacji) wycenę preparatu w DYSKU?

**Odpowiedź:** Dopuszcza ale nie wymaga

32. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 240 (Ibuprofenum 200 mg/5 ml-zawiesina dla dzieci 50ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 100 ml w ilości 25 op?

**Odpowiedź:** Dopuszcza ale nie wymaga

33. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 242 (Immunoglobulina ludzka p/tężcowa, 250 IU, fiolka 2ml) wycenę preparatu o nazwie handlowej Tetanus Gamma, 250IU/1ml, rozt.d/wst.dom, 1 amp-strz?

**Odpowiedź:** Dopuszcza ale nie wymaga

34. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 247 (Isosorbide mononitrate) wycenę innego producenta niż w poz. 248, 249 ? Nie ma możliwości wyceny tych pozycji od jednego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dla poz. 248 i 249 w pakiecie nr 1.

35. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 1 poz. 297 wycenę 3 opakowań preparatu Makrogol **74 g x 48 saszetek**, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz z przeznaczeniem dla grupy pacjentów, którzy słabo tolerują inne środki przygotowawcze do badania np. osoby starsze nie będące w stanie wypić zbyt dużych objętości płynów.

36. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz. 298 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. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak

37. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz. 298 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak

38. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 298 wycenę preparatu o wielkości opakowania 48 saszetek w ilości 53 opakowania?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

39. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 332, 333 (Montelukast) wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania i żucia, ponieważ takie są dostępne?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

40. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 418 wycenę 11 opakowań preparatu Makrogol **74 g x 48 saszetek**, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz dla grupy pacjentów z nietolerancją smaku i objętości płynu potrzebnej dla przygotowania dla badania.

41. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 528 wycenę preparatu w dawce Carbo Activ Aflofarm, 200mg, kaps.tw., 20szt, bl(2x10) w ilości 10 op? Preparat w dawce 300mg nie jest już dostępny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

42. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 531 (Zydowudyna) wycenę preparatu o nazwie międzynarodowej Lamivudyna w dawce 100 mg?

Preparat o tej nazwie międzynarodowej i tej dawce nie występuje na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

43. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §5 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy)?

**Odpowiedź:** Nie.

44. Do §5 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z obowiązku przesłania próbek darmowych odpowiednika z uwagi na fakt, że zostanie podana mu nazwa handlowa odpowiednika?

**Odpowiedź:** Brak przeszkód prawnych.

45. Do treści §6 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... w terminie 5 dni roboczych od daty dostawy."

**Odpowiedź:** Nie.

46. Do §7 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłankami wynikającymi z 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:** Nie.

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 9 ust. 4 projektu wzoru umowy stanowiącego, że *„Strony zgodnie wyłączają w ramach przedmiotowego stosunku umownego stosowanie ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, nie służą zatem przewidziane w ramach powołanej ustawy odsetki w wysokości wyższej niż odsetki ustawowe, jak również opłaty rekompensujące i inne w niej przewidziane.”* z uwagi na ich sprzeczność z obowiązującym prawem w związku z art. 83 i art. 87 Konstytucji RP a także nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj., art. 58 § 1 i 3 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (dalej: k.c.) oraz art. 353<sup>1</sup> k.c. a także przepisów wskazanych w art. 13 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (dalej: UoTZ)?

Zgodnie z art. 83 Konstytucji RP *„Każdy ma obowiązek przestrzegania prawa”*. Adresatem tego przepisu jest każdy podmiot, tzn. każda osoba fizyczna, osoba prawna oraz podmioty nie posiadające osobowości prawnej. Zgodnie zaś z art. 87 *„Źródłami powszechnie obowiązującego prawa Rzeczypospolitej Polskiej są: Konstytucja, ustawy, ratyfikowane umowy międzynarodowe oraz rozporządzenia.”* Dotyczy to również Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej. Art. 83 Konstytucji RP nakłada na każdego generalny obowiązek przestrzegania prawa Rzeczypospolitej Polskiej, natomiast sankcja za naruszenie tego obowiązku precyzowana jest w przepisach ustawowych. Ustawa o terminach zapłaty w transakcjach handlowych jako ustawa ma charakter powszechnie obowiązujący, a ponadto jej zapisy mają w przeważającej mierze charakter **bezwzględnie obowiązujący**, a zatem nie mogą być wyłączone na podstawie czynności prawnej. Stąd zapis z §9 ust 4 wzoru umowy będzie nieważny jako sprzeczny z art. 353<sup>1</sup> k.c. w zw. z art. 58 § 1 i 3 k.c. w zw. z art. 14 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Zwrócić wypada również uwagę na art. 13 UoTZ wskazujący wprost na nieważność postanowień umownych wyłączających uprawnienia wierzycieli wynikające z tej ustawy.

**Odpowiedź:** Nie.

48. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/01/2017, w pakiecie (zadaniu) PAKIET NR 1 - LEKI OGÓLNE, w pozycji 26.1 dotyczącej „Lactobacillus rhamn. min. 5 mld żywych kultur bakterii krople 5 ml” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy. Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

49. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/01/2017, w pakiecie (zadaniu) PAKIET NR 1 - LEKI OGÓLNE, w pozycjach 262, 263 oraz 264 dotyczących „Lactobacillus acidoph./Lactobacillus rhamn. x 60 kaps./Lactobacillus plantarum, kapsułka zawiera: 1 miliard bakterii kwasu mlekowego, 132 mg inuliny, opakowanie 300 kapsułek/Lactobacillus rhamnosus proszek x 50 ampułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Pozycja 264- zamawiający wymaga postaci ampułek. Poz. 262 – zamawiający wymagał składu Lactobacillus rhamnosus/ acidophilus. Poz. 263- zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

50. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/01/2017, w pakiecie (zadaniu) PAKIET NR 1 - LEKI OGÓLNE, w pozycji 441 dotyczącej „Saccharomyces boulardii CNCM I-745 250 mg x 20 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć - poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

**Odpowiedź:** Nie dopuszczamy.

Zlu

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ  
w Ostrowie Świętokrzyskim  
DYREKTOR NACZELNY

Rafał Lipiec