

Ostrowiec Świętokrzyski, dnia 21.04.2020r.

Sprawa ZP/08/2020

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**zakup i dostawy leków**” ogłoszonego w **Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej 2020/S 058-138305 z dnia 23.03.2020r** informujemy:

Pytania:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 110 poz. w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych w stężeniu podanym w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, podano minimalną wymaganą zawartość bakterii probiotycznych.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 111 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający określił w SIWZ wymaganie odnośnie rodzaju rejestracji produktu leczniczego.

3. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, wymagana rejestracja produktu leczniczego dla zamawianego preparatu.

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii?

Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający wyklucza suplementy diety i środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego w pozycji 111 pakietu 1.

5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź: Tak.

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 201 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce – szczep identyczny pod względem genotypowym ze szczepem o nazwie wymienionej w SIWZ? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Andrzej Kolkowski

DYREKTOR
mgr ANDRZEJ GRUZA