



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 14.10.2024 r.

Do wszystkich
Uczestników postępowania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest **dostawa wyrobów leczniczych (tabletki) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o., nr publikacji ogłoszenia 181/2024 558674-2024 z dnia 17.09.2024 r.**

Znak sprawy – PN-55/2024

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024 r. poz. 1320) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Proszę o przeliczanie do pełnego opakowani w górę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie konkretnego przykładu.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie konkretnego przykładu.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

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: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8- Pakiet 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 14 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. Taka sytuacja nie może być podstawą do rozwiązania umowy bez zakupu minimalnego wolumenu produktów.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

Pytanie 10

Czy w par. 9.1.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii. Należy podkreślić, że zmiana stawki VAT nie wpływa na koszty wykonania dostaw. Jest to jednak stawka podatku, która musi być doliczana do niezmiennej kwoty netto. Jeśli Wykonawca może utrzymać tylko niezmienną cenę brutto, to grozi mu to oczywistą stratą i dostarczaniem towarów po rażąco niskiej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ. W ocenie Zamawiającego, zaproponowany w projekcie umowy mechanizm gwarantuje, że Wykonawca nie poniesie straty.

Pytanie 11- Pakiet 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koncentrat czynników zespołu protrombiny zawierający: Substancje czynne: Ludzki II czynnik krzepnięcia krwi 280–760; Ludzki VII czynnik krzepnięcia krwi 180–480; Ludzki IX czynnik krzepnięcia krwi 500; Ludzki X czynnik krzepnięcia krwi 360–600; Dodatkowe substancje czynne: Białko C 260–620; Białko S 240–640?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12- Pakiet 25

Czy Zamawiający uwzględniając wagę bezpieczeństwa stosowania oraz zapewnienia przewidywalności efektów terapeutycznych, wymaga, aby preparat koncentratu czynników zespołu protrombiny miał stałą zawartość czynnika IX, czyli był standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13- Pakiet 25

Czy Zamawiający w trosce o jak najwyższą efektywność używanego preparatu wymaga, aby oferowany koncentrat czynników zespołu protrombiny wykazywał się skutecznością działania wyrażoną zawartością białka całkowitego, zawierającego substancje czynne (czynniki krzepnięcia oraz białka C i S) i zawierał średnio, co najmniej 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiołce?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14- Pakiet 25

Czy Zamawiający zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i albuminy przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 wymaga dostarczenia preparatu Suprane w nieszkłanej butelce, ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy?

Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczone (a dla Zamawiającego pozwalające na weryfikację) przez oferenta poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17

Czy w Pakiecie nr 8 Zamawiający wydzieli poz. 7 do osobnego pakietu aby zapewnić udział w postępowaniu wielu konkurentom?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

do pakietu nr 8 poz. 7: prosimy o podanie nazw wszystkich aparatów do znieczulenia i liczby wymaganych do użyczenia parowników

Odpowiedź: Szpital w Konstancinie-Jeziornie posiada TEKek7 z adapterami do znieczulenia General Electric parowników.

Pytanie 19

Czy w Pakiecie nr 8 poz. 7 Zamawiający dopuści butelkę preparatu z adapterem wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

do pakietu nr 8 poz. 7: Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

Do §3 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy treści §3 ust. 8, gdyż powyższy zapis w sposób rażący narusza równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023 poz. 1605). Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w sytuacji, gdy Wykonawca nie obniży cen, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

Pytanie 22

Do §9 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ, ponieważ maksymalny poziom wartości zmiany wynagrodzenia nie może przekraczać przyjętego w projekcie umowy poziomu zmiany cen materiałów lub kosztów.

Pytanie 23

Do §9 ust. 2 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ, oczekując od Wykonawców rzetelnego skalkulowania oferty.

Pytanie 24

Do §9 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust. 2 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje SWZ.

Pytanie 25

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego, nie aktualizują się przesłanki niewypłacalności oraz zagrożenia niewypłacalnością.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na stosowanie proponowanych zabezpieczeń prawidłowego wykonania umowy.

Pytanie 27

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym PN 55/2024, Pakiet Nr 14 Tabletki 2, poz. 87 dotycząca „Lactobacillus kaps. x 60 (Lek znajdujący się w Rejestrze Produktów Leczniczych)” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dot. Pak. 1 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabl. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dot. Pak. 2 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Amikacin Kabi, 5 mg/ml; 50 ml, roztw.do infuz., 10 but. x12 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30

Dot. Pak. 2 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Amikacin Kabi, 5 mg/ml; 100 ml, roztw.do infuz., 10 but. x111 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31

Dot. Pak. 2 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Amikacin Kabi, 5 mg/ml; 200 ml, roztw.do infuz., 10 but.x 111 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32

Dot. Pak. 2 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Amikacin Kabi,5mg/ml; 200ml,roztw.do infuz.,10 but?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33

Dot. Pak. 9 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp. z przeliczeniem ilości x30 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dot. Pak. 14 poz. 19.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Septolete Plus, 5mg+1mg, pastyl.twarde, 18 szt. x 56 opak. (brak produktu Benzokaina 3 mg + chlorku cetylpirydyny 1 mg x 16 pastylek do ssania)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dot. Pak. 14 poz. 26.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Laboratoria PolfaŁódź Calcium w folii,tabl.musuj.,12szt. z przeliczeniem ilości x 154 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że produkt ten posiada ściśle określoną zawartość jonów wapnia w tabletkce.

Pytanie 36

Dot. Pak. 14 poz. 36.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Dot. Pak. 14 poz. 76.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Finlepsin 400 retard, 400 mg, tabl.o przedł.uwaln., 30 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Dot. Pak. 14 poz. 84, 119, 136, 137.

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabl. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Dot. Pak. 14 poz. 86.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Kwas alfa-liponowy, kaps., 90 szt. z przelicz. il. x 4 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dot. Pak. 14 poz. 136.

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabl. powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Dot. Pak. 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów w postaci kaps. twardej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 103.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 43

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 103.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 44

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ:

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

Odpowiedź: Należy podawać pełnie ilości zaokrąglone w górę.

Pytanie 45

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku farmaceutycznym zarejestrowane są różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.

- tabletek na tabletki powlekane;
- tabletek na kapsułki lub drażetki;
- tabletek powlekanych na tabletki, kapsułki lub drażetki;
- kapsulek na tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki;
- drażetek na kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane;
- tabletek/kapsulek o przedłużonym uwalnianiu na tabletki /kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ;
- tabletek na tabletki dojelitowe ;
- tabletek dojelitowych na kapsułki dojelitowe i odwrotnie?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie przykładów.

Pytanie 46

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku tymczasowego braku dostępności lub zakończonej produkcji danego preparatu.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zawarcie stosownej informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 47

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 5 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Amikacyna RTU 1000 mg/ 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 49

Czy w Pakiecie 14 poz 87 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej

przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.,? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem w górę). Poniżej tabela porównująca oba produkty:

| produkt | Lacidofil | ProbioDr |
|---------------------------------------|---|---|
| postać | kapsułki twarde | kapsułki twarde |
| zawartość bakterii probiotycznych | kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps | kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps |
| stosunek ilościowy szczepów bakterii | <i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5% | <i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5% |
| główne wskazanie do stosowania | zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych | zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych |
| możliwość przechowywania poza lodówką | tak | tak |

Dodatkowo ProbioDr w swoim składzie nie zawiera substancji alergizujących - glutenu, laktozy i białek mleka krowiego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

Pytanie 50

Czy w Pakiecie 14 poz 146 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem w górę). Poniżej tabela porównująca oba produkty:

| produkt | Enterol | EnteroDr |
|---------------------------------------|---|--|
| postać | kapsułki | kapsułki |
| zawartość bakterii probiotycznych | Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745, | Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych) |
| stężenie/pojedyncza dawka | stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps) | stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps) |
| główne wskazanie do stosowania | zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii | zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii |
| możliwość przechowywania poza lodówką | tak | tak |

Preparat ten w swoim składzie nie zawiera substancji alergizujących.- typu glutenu, laktozy i białek mleka krowiego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zamawiający oczekuje produktu leczniczego.