

znak sprawy: SPZZOZ-ZP-40/2024

Udzielenie wyjaśnień treści SWZ

udostępniono zgodnie z art.284 ust.6 ustawy PZP, tj. na stronie prowadzonego postępowania dotyczy: postępowania nr SPZZOZ-ZP-40/2024 pn.: **Dostawy leków**

IV.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 33 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części 1 poz. 33 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 liczbę opakowań wraz z zaokrągleniem uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy. 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 5×10^9 CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5×10^9 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

znak sprawy: SPZZOZ-ZP-40/2024

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający oczekuje zaoferowania produktu leczniczego, posiadającego badania kliniczne i wpisanego do RPL dopuszczonych do obrotu na terenie RP i unijnego RPL.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 37 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Części 1 poz. 37 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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,? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacodofil	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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zamawiający oczekuje zaoferowania produktu leczniczego, posiadającego badania kliniczne i wpisanego do RPL dopuszczonych do obrotu na terenie RP i unijnego RPL.

znak sprawy: SPZZOZ-ZP-40/2024

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

3. Czy w Części 1 poz. 111 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

4. Czy w Części 1 poz. 111 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

Udzielone przez zamawiającego odpowiedzi należy traktować jako integralną część SWZ, co oznacza, że obowiązują one wykonawcę w tym samym zakresie co postanowienia SWZ.

Osoba sporządzająca – 18.11.2024r.:

Główny Specjalista ds. Zamówień Publicznych Emilia Lenartowicz-Gębka

Kierownik zamawiającego: Bernarda Dudek - Dyrektor