

Szp.12/14/2/2020

**Informacja dla uczestników postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:**

Dostawa produktów leczniczych

Szpital w Puszczykowie im. Prof. S.T. Dąbrowskiego S.A. – zwana dalej Zamawiającym, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) – zwanej dalej Ustawą, udziela odpowiedzi na zapytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – zwanej dalej SIWZ, skierowane do Zamawiającego w dniu 27 lipca 2020 r.

Dotyczy Części 2 poz. 91

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu TribioDr o takiej samej łącznej zawartości żywych kultur probiotycznych bakterii (1,6 mld CFU/kaps) w kapsułce, jak produkt opisany w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza produktu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu.

Dotyczy Części 2 poz. 121

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza produktu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu.

Dotyczy Części 15 poz. 18

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?



Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytania od 3 do 5:

Zamawiający nie dopuszcza produktów o parametrach opisanych w powyższych pytaniach.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia określił w SIWZ.