



WSSz -NZZP -32...../24

Łódź, dnia 29.01.2024 r.

**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp na dostawę leków, sprawa ZP 59/23

Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2023 poz. 1605 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

- Pytanie nr 1 - dotyczy Pakietu nr 106 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera:
 - Wodę destylowaną
 - Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
 - 2g chlorowodorku lidokainy
 - 0.250g glukonianu chloroheksydyny (stężenie 20%)
 - hydroksybenzoat metylu
 - hydroksybenzoat propyluProdukt w bezłatekсовых i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
- Pytanie nr 1 – Pakiet nr 182,185 Czy Zamawiający dopuści dostawę asortymentu z pakietu nr 182,185 do 48h?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
- Pytanie nr 2 – Pakiet nr 182,185 Czy Zamawiający odstąpi od konieczności posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej? Wykonawca posiada zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ. Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ.
- Pytanie nr 3 – Pakiet nr 182,185 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od odstawy „na cito” dla asortymentu z pakietu nr 182,185?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
- Z uwagi na fakt, że produkty lecznicze z zadań nr: 219, 220, 221, 222, 223 w/w postępowania przetargowego sprowadzane są do Polski w ramach importu docelowego, prosimy Zamawiającego o dopisanie poniższej informacji dotyczącej dopuszczenia produktu do obrotu do formularza ofertowego oraz projektu umowy: „Oferowany produkt leczniczy jest sprowadzany do Polski w ramach importu docelowego i jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium Państw z których jest sprowadzany oraz posiada aktualne świadectwo dopuszczenia wydane przez Instytucje odpowiedzialne za rejestrację tego leku w kraju z którego jest sprowadzany – dot. zadań nr 219, 220, 221, 222, 223 W przypadku dostaw produktów leczniczych sprowadzanych na import docelowy stosowane będą przepisy art. 4 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (z późn. zm.) oraz rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 21 marca 2012r. w sprawie sprowadzania z zagranicy produktów leczniczych niezbędnych dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta dopuszczonych do obrotu bez konieczności uzyskania zezwolenia (Dz.U. z 2012r. poz. 349).”
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
- Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 50 Czy w pakiecie nr 50 Methotrexat Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex w dawkach:
 - pozycja 1.1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 15 mg amp. strz. o poj. 0,400 ml x 4 sztuki?
 - pozycja 1.2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 20 mg amp. strz. o poj. 0,533 ml x 4 sztuki?
 - pozycja 1.3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 10 mg amp. strz. o poj. 0,267 ml x 4 sztuki?
 - pozycja 1.4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 25 mg amp. strz. o poj. 0,667 ml x 4 sztuki?**Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.**

7. Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 59 Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zglębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zglębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.
Wyjaśnienia: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.
8. Pytanie do Pakietu nr 215 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 3 – Acidum lacticum 100ml - 1op., 1 opakowania po 100g?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
9. Czy w pakiecie 180 w pozycji 1 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę szczepionki w postaci ampułkostrzykawki pakowanej po 1 szt.? Prosimy o wyrażenie zgody na przeliczenie zamawianej ilości na 80 szt. op x 1 AMP-STRZYK.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę
10. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:
1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy, Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:
 - 1) 0,2% wartości netto umownej towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto towaru niedostarczonego w terminie.**
 - 2) 0,2% wartości netto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy rozpoczęty dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości.**
 - 3) **5%** wartości netto niezrealizowanej części umowy, w przypadku każdej odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania niezgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru, za wyjątkiem sytuacji, gdy brak dostawy spowodowany będzie skreśleniem leku z listy leków, dla których określono urzędową cenę zbytu,
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
11. Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.
12. Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z informacją podaną w nagłówku załącznika nr 2 – Formularz cenowy, Zamawiający włączył funkcję zaokrąglenie góra, co oznacza, że w przypadku wypełniania Formularza cenowego bez zastosowania formuły należy ilość opakowań zbiorczych podawać w zaokrągleniu do pełnego opakowania. Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ, szczególnie w nagłówku załącznika nr 2.
13. Pytanie 3 - 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)?
Wyjaśnienia: Wyjaśnienia: Zgodnie z informacją podaną w nagłówku załącznika nr 2 – Formularz cenowy, Zamawiający włączył funkcję zaokrąglenie góra, co oznacza, że w przypadku wypełniania Formularza cenowego bez zastosowania formuły należy ilość opakowań zbiorczych podawać w zaokrągleniu do pełnego opakowania. Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ, szczególnie w nagłówku załącznika nr 2.
14. Pytanie 4 – 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?
Wyjaśnienia: Zgodnie z informacją podaną w nagłówku załącznika nr 2 – Formularz cenowy, W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga zaoferowania danych leków w ostatniej cenie sprzedaży Wykonawcy wraz z naniesieniem odpowiedniej uwagi. W przypadku wznowienia produkcji leki te będą nabywane od Wykonawcy w zaoferowanej cenie. Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ, szczególnie w nagłówku załącznika nr 2.
15. Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Wyjaśnienia: Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ, szczególnie w nagłówku załącznika nr 2.

16. Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Wyjaśnienia: Tak. Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ.

17. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 1 pozycja 11 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zgodnie z informacją podaną w nagłówku załącznika nr 2 – Formularz cenowy, W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga zaoferowania danych leków w ostatniej cenie sprzedaży Wykonawcy wraz z naniemieniem odpowiedniej uwagi. W przypadku wznowienia produkcji leki te będą nabywane od Wykonawcy w zaoferowanej cenie. Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ, szczególnie w nagłówku załącznika nr 2.

18. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 pozycja 11 do wyceny LactoDr krople ?

Wyjaśnienia: Tak.

19. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 79 pozycja 22 Esmolol 2,5g/10ml ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

20. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 88 pozycja 5 Ketoprofenum 50 mg/ml do wyceny Ketoprofen-SF 50mg/ml rozt.d/wst.*10amp ?

Wyjaśnienia: Nie.

21. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 88 pozycja 15 Acetylcysteine 0,2g tabletki ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

22. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 88 pozycja 15 Acetylcysteine 0,2g tabletki do wyceny w postaci tabletki musującej ?

Wyjaśnienia: Nie.

23. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 101 pozycja 9 Hydrocortisonum + Natamycinum + Neomycinum krem i maść ta ze względu na braki u producenta. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

24. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 101 pozycja 17 Dexpanthenol pianka 5% ze stawką 8% vat ?

Wyjaśnienia: Tak.

25. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 109 poz. 1 do wyceny Terlipressini acetat EVER Pharma 1mg*5 fiolek ?

Wyjaśnienia: Tak.

26. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 109 poz. 6 Methylpredisalone Hemisuccinate 1g do wyceny Meprelon 1000mg * 1fiol.+1amp.rozp. ?

Wyjaśnienia: Tak.

27. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 146 pozycja 1 Paracetamol sir 120mg/5ml 100 ml do wyceny Paracetamol Hasco zaw.120mg/5ml 150g z odpowiednim przeliczeniem ?

Wyjaśnienia: Tak.

28. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 156 pozycja 8 do wyceny krem jest to jedyna postać dostępna na rynku.

Wyjaśnienia: Tak.

29. W związku z wymogiem podania ceny jednostkowej za miligram i mililitr zwracamy się prośbą o możliwość podania ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Cena za opakowanie oraz wartość netto jak i brutto byłaby podana oczywiście z dokładnością do 2 miejsc. Tylko i wyłącznie wtedy cena jednostkowa za opakowanie handlowe (w złotych) i za sztukę (4 miejsca po przecinku) będzie zgodna i łatwa do wyliczenia. Odpowiedź odmowna jak łatwo to sobie obliczyć będzie prowadziła do znacznych zaokrągleń cen opakowań handlowych w górę, narażając tym samym Szpital na wyższe koszty.

Wyjaśnienia: Zwracamy uwagę na dokładne zapoznanie się ze wszystkimi informacjami podanymi w SWZ, szczególnie w nagłówku załącznika nr 2.

30. **Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 2** Zamawiający w § 3 ust. 2 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw na 'cito' do 8 godzin. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 8 godzin od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy

Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 8 godzin od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od momentu złożenia zamówienia dla leków w pakiecie nr 76 i 256?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu, z pakietu nr 181, szczepionek przeciw kleszczowemu zapaleniu mózgu, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ

32. Pakietu 224: Czy Zamawiający dopuści Immunoglobulinę ludzką przeciwko wściekliźnie o nazwie handlowej KamRAB, 150 j.m./ml, roztwór do wstrzykiwań, fiol. a 2 ml?

Wyjaśnienia: Tak.

33. Pytanie do pakietu nr 71: Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie równoważnego produktu leczniczego zawierającego zespół protrombiny - Beriplex P/N 500, który wg farmakopei jest produktem równoważnym, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

34. Dotyczy wzoru umowy Proszę o potwierdzenie, iż w razie utraty statusu refundacyjnego leku, skutkującego uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Wyjaśnienia: Brak produktu na rynku spowodowany obiektywnymi i niezależnymi od Wykonawcy okolicznościami, może być podstawą rozwiązania umowy, chyba że możliwy jest zakup produktu zamiennego.

35. Dotyczy § 3 ust. 1 wzoru umowy – termin dostawy Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin dla pakietów nr 239, 253, 259? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

36. Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie dostaw na cito Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 239, 253, 259 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” w ciągu 8 godzin (również w dni wolne od pracy) od momentu złożenia zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 2 wzoru umowy w zakresie dostaw na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietów nr 239, 253, 259. Zapis umowy w obecnym brzmieniu dla ww. leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie nadużywa możliwości korzystania z dostaw „na cito” i dopuszcza je tylko w wyjątkowych sytuacjach.

37. Dotyczy § 6 ust. 3 wzoru umowy – kary umowne Czy Zamawiający zgodzi się w § 7 ust. 1 pkt. 3 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy, w przypadku każdej odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania niezgodnionej podmiany asortymentu zamówionego towaru, na karę wynoszącą 10% wartość netto zamówienia, które nie zostało przyjęte lub którego dostawa została wstrzymana jak również w przypadku niezgodnionej podmiany asortymentu zamówionego towaru? Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

38. Dotyczy § 1 ust. 3 wzoru umowy oraz Rozdz. II pkt. 1.8 SWZ – termin ważności produktów Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych w pakietach nr 239, 253, 259 do 6 miesięcy? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego dla pakietów nr 239, 253, 259?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

39. Pakiet 120, Pozycja 1, LINEZOLID(2mg/1ml) -worek z polipropylenu z dwoma sterylnymi portami(na zatrzaski) umieszczony w worku zewnętrznym z polipropylenu lub opakowanie typu KabiPac z wieczkiem zawierającym gumową membranę umożliwiającą wkłucie igły Worki / KabiPack 300ml: Czy Zamawiający dopuści preparat Linezolid 2mg/ml 300ml pakowany w worek?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

40. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 101 poz. 16,1 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 101 poz. 16,1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
41. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 6 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
42. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 6 poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego w proporcjach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75%?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
44. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 poz. 12 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 6 poz. 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
45. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 6 poz. 14 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.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
46. Czy w Pakiecie 6 poz. 14 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.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
mgr Paweł Lipiński