

Zamość, dnia 10 marca 2020 r.



AG.ZP.3320.7.02464.20

dotyczy: wyjaśnienia treści SIWZ



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do **przetargu nieograniczonego na dostawę leków do Apteki Szpitalnej**.

Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w zadaniu 84 poz. 21 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?

**Wyjaśnienie: TAK**

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?

**Wyjaśnienie: TAK**

3. Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- Kapsulek na kapsułki miękkie
- Kapsulek na kapsułki twarde
- Kapsulek na tabletki
- Kapsulek na tabl powł
- Tabletek na kapsułki
- Tabletek na tabletki powlekane
- Tabletek na tabletki drażowane
- Drażetek na tabletki drażowane
- Tabletek na tabletki dojelitowe
- Ampułki na fiolki
- Fiolki na ampułki

**Wyjaśnienie: Punkty od a do i – zgodnie z SIWZ, punkty j, k - TAK**

4. Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

**Wyjaśnienie: TAK**



KOMITET  
UPOWSZECHNIANIA  
KARMIENIA  
PIERSIĄ



tel. centrala:  
84 677 33 33

tel. sekretariat:  
84 677 33 00

fax:  
84 638 66 69

www.szpital.zam.pl

e-mail:  
szpital@szpital.zam.pl

NIP: 922-22-92-491

REGON: 006050134

KRS: 0000021024

PEKAO S.A. | Oddział  
w Zamościu

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki  
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu  
Wyjaśnienia treści SIWZ – postępowanie AG.ZP.3320.7.20

5. Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku? -

**Wyjaśnienie: TAK**

6. 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 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)?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 44 pozycji numer 2 "Koncentrat czynników zespołu protrombiny prosz.i rozp.do sporz.rozt.do wstrz.500j.m"?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

8. Czy Zamawiający w par. 2.7 zapisze, że każda zmiana stawki VAT pociąga za sobą – automatycznie – zmianę ceny brutto, przy niezmienności ceny netto? Obecny zapis grozi Wykonawcy **rażącą stratą.**

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

9. Czy Zamawiający w par. 4.2 oraz 6.9 zamiast 6 miesięcy wpisze 3 miesiące?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

10. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.3 termin dostaw „na cito” w dni robocze z 8 godzin na 12 godzin?

**Wyjaśnienie: TAK**

11. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.10?\_Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4.11 i nast. i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 4.10 wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca **powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.**

**Wyjaśnienie:** Nie ma sprzeczności między tymi zapisami. § 4.10 dotyczy sytuacji, gdy towar jest w ogóle niezgodny z zamówieniem np. gdy zamiast danego leku będącego przedmiotem umowy zostanie dostarczony zupełnie inny lek. Natomiast § 4.11 dotyczy postępowania reklamacyjnego, gdy towar jest zgodny z umową (dostarczono właściwy lek), ale został dostarczony w mniejszej ilości niż został zamówiony; § 4.12. dotyczy postępowania reklamacyjnego, gdy dostarczony towar nie odpowiada jakości tego towaru przewidzianej umową.

12. Czy Zamawiający w par. 4.15 usunie obowiązek Wykonawcy dostarczenia zamienników? 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.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

13. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **zadaniu nr 43** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

14. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **zadaniu nr 43** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

15. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **zadaniu nr 43** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Wyjaśnienie: Zamawiający nie dopuszcza leku wymagającego dodatkowego monitorowania pod kątem bezpieczeństwa i skuteczności terapii.**

16. Czy zamawiający dopuści w zad. 80 poz. 5, 6 Nebbud 0,5mg/1ml, 0,125mg/1ml w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

17. Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 37 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

18. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

19. Zamawiający w zadaniu 69 wskazał, że - wymaga użyczenia 16 parowników kompatybilnych z zaoferowanym preparatem, ale nie określił jakie modele i ile poszczególnych aparatów do znieczuleń posiada.

Czy mając na uwadze art. 97 ust. 1 pkt 7 w zw. z art. 29 ust. 1 PZP zamawiający zechce wskazać modele aparatów do znieczulenia wraz z ich liczbą w celu przygotowania wyceny oferty oraz dostarczenia odpowiedniego sprzętu w odpowiedniej ilości.

**Wyjaśnienie: Aparat Conestation 650 – 6 szt., aparat Aespire 7900 – 3 szt., aparat Aestiva – 2 szt., aparat Bleasesirius (Spacelabs) – 2 szt., aparat Vapor 2000 – 3 szt.**

20. Do treści § 1 ust. 2 oraz § 6 ust. 10 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 1 ust. 2 oraz § 6 ust. 10 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

**Wyjaśnienie:** Zmiany w § 1 ust. 2 uwzględniamy w ten sposób, że określamy minimalną wartość dostaw jaką Szpital jest zobowiązany zamówić w ramach Zamówienia. W pozostałym zakresie tj. § 6 ust. 10 wzoru umowy – nie uwzględniamy.

Proponowany zapis:

*„Stopień realizacji umowy w ramach poszczególnych asortymentów uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Kupującego. Kupujący zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w załączniku do umowy, przy czym suma wartości zrealizowanych dostaw nie może przekroczyć ceny brutto określonej w § 2 ust.1. Realizacja umowy w mniejszym zakresie nie może stanowić podstawy do jakichkolwiek roszczeń ze strony Sprzedającego wobec Kupującego. Zmniejszenie nie może przekroczyć 20% całkowitej wartości umowy.”*

21. Do treści § 1 ust. 3 lit. b) wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 3 lit. b) wzoru umowy następującej treści: "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Wyjaśnienie:** Nie uwzględniamy proponowanych zmian § 1 ust.2 lit. b). Nie jest tak, że Zamawiający jest w stanie zużyć towar od razu, może być on zużyty w późniejszym terminie, zatem termin 6 miesięcy nie wydaje się ani za długim ani za krótkim terminem – jest optymalny dla potrzeb Zamawiającego.

22. Do treści §4 ust. 7 wzoru umowy. W literach a) oraz b), po słowach „w wyznaczonym przez niego terminie” prosimy o dodanie słów: „jednak nie krótszym niż 3 dni robocze”.

**Wyjaśnienie:** Nie uwzględniamy proponowanych zmian § 4 ust.7. Wiąże termin wyznaczony przez Zamawiającego.

23. Do treści §4 ust. 18 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

**Wyjaśnienie:** Nie uwzględniamy proponowanych zmian § 4 ust.18. Nie ma potrzeby odwoływania się do art.552 k.c., gdyż na mocy § 6 ust. 11 w sprawach nieuregulowanych w umowie mają m.in. zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego.

24. Czy Zamawiający w Pakiecie 114, poz. 1 (Bupivacaine hydrochloride 5fiol.a 4ml 5mg/1ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

25. Zapytania do zadania 9

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

26. „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 27 – **dotyczy Pakietu nr 53:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 23 zamiennie leku Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml?

**Wyjaśnienie: TAK**

Pytanie nr 28 **dot. Zad 110**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostaw „na cito”, (dot. zadania nr 110) ?

**Wyjaśnienie: TAK**

29. Dotyczy § 4 ustęp 3 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił dla dostaw „CITO” 1 dzień roboczy. Jednocześnie, prosimy o wydłużenie terminu dostaw „zwykłych” do 2 dni roboczych.

**Wyjaśnienie: Wyrażamy zgodę na wydłużenie terminu dostaw „CITO” do 12 godzin, dostawy „zwykłe” zgodnie z SIWZ.**

30. Dotyczy § 4 ustęp 13 umowy - Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

**Wyjaśnienie: TAK**

31. Czy Zamawiający w Pakiecie 11 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego (ceftazidime) w opakowaniu butelka szklana?

**Wyjaśnienie: TAK**

32. Czy Zamawiający w Pakiecie 19 poz. 1 i 2 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzina w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Wyjaśnienie: Dopuszcza, nie wymaga**

33. Czy Zamawiający w Pakiecie 59 poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego (paracetamol) w fiolkach?

**Wyjaśnienie: TAK**

34. Czy Zamawiający w Pakiecie 67 wymaga produktu leczniczego propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

35. Czy Zamawiający w Pakiecie 99 wymaga zaoferowania opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

**Wyjaśnienie: Dopuszcza, nie wymaga**

36. Czy Zamawiający w Pakiecie 100 ma na myśli zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295 mosm/l?

**Wyjaśnienie: TAK**

37. Czy Zamawiający w Pakiecie 100 wymaga zaoferowania opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

38. Czy Zamawiający w Pakiecie 105 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Purisole SM - roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

39. Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w zadaniu nr 48, pozycja nr 1 koloidowy osoczozastępczy preparat zmodyfikowanej płynnej żelatyny, zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów ( Na, Cl, K, Mg, Ca), który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego powodującego powikłanie skutkujące powstaniem kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami, powoduje braku wykorzystania mleczanów jako markera hipoksji tkankowej?.

**Wyjaśnienie: Należy zaoferować koloidowy osoczozastępczy preparat nie**

**zawierający w swoim składzie mleczanu sodowego.**

40. Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania w zadaniu nr 48, pozycja nr 2, 3, preparat hydroksyetyloskrobi, który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza norma 290 – 300 mOsm/l , oraz aby zapobiec kwasicy z rozcieńczenia (np. stosując roztwory na bazie tylko 0,9% NaCl), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, w pełni zbilansowany- czyli dostosowany do składu elektrolitowego osocza, zawierający w odpowiednim stężeniu jony: Na, Cl ,K, Ca ,Mg?.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

41. Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w zadaniu nr 59, pozycja nr 1, 2, (Paracetamol) , Zamawiający oczekuje zaofiarowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzania zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów)?.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

42. Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w zadaniu nr 113, pozycja nr 1, 2, 3, 4, należy zaofiarować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu?.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

43. Czy Zamawiający oczekuje w zadaniu nr 113, pozycja nr 3, 4, (0,15% KCL gotowy roztwór w 5% glukozie 500ml , 0,3% KCL gotowy roztwór w 5% glukozie 500ml), zastosowania w/w preparatach, glukozy jednowodnej jako rozpuszczalnika (udokumentowane w CHPL), która posiada lepszy stopień uwodnienia, a tym samym powodują lepszą dostępność farmakologiczną substancji aktywnej?.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 51 poz. 27 w przedmiotowym postępowaniu:

44. Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie 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?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

45. Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/

kaps?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

46. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* 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.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

47. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

48. 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.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 51 poz. 54 w przedmiotowym postępowaniu:

49. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, zawierającego żywe komórki probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w takim stężeniu jak podano w SIWZ?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 108 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

50. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku LactoDr. krople, zawierającego żywe kultury najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 1 mld CFU/kroplę?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ**