Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Tel/fax 65525 0317/655120707

**ODPOWIEDŹ NA II ZESTAW PYTAŃ**

 **Do**

 **zainteresowanych przetargiem**

**znak sprawy SPZOZ.EPII.23.22.2018**

Dotyczy: **DOSTAWY LEKÓW**

**1 PYTANIE**

Pakiet17,pozycja7
Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4%
w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml)
stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o
wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie
udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże
się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia
i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki
CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed
uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika
wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara)
co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić
39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach
chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki - brak zachowanego
sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek
oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i
wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa
ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed
działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni )
zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi.
Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak
cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości
100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

**2 PYTANIE**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 17 i
stworzy osobny pakiet?

Odp.Zgodnie z SIWZ

**3 PYTANIE**

**Dotyczy pakietu nr 44:**

Czy w zakresie pakietu nr 44 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przez Wykonawcę produktu leczniczego RoActemra (Tocilizumabum), roztwór do wstrzykiwań, 162 mg/ml (RoActemra w postaci podskórnej)?

**Odp. Zamawiający modyfikuje pakiet 44 i obowiązująca modyfikacja w załączeniu.**

**4 PYTANIE**

 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13, w pozycji nr 50 preparatu Pangrol 25 000 j.Ph.Eur x 20 kapsułek, z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowań, którego skład to:

1 kapsułka Pangrol 25 000 j. (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1250 j. Ph. Eur

Odp. Zamawiający wyraża zgodę .

**5 PYTANIE**

 Czy Zamawiający w Pakiet 20, poz. 17 (Bupivacainum Bupivacainum
Spinal 0,5% 4 ml op x 5 fiolek) \*wymaga zaoferowania produktu pakowanego
w jałowe blistry?\*

Odp. Zamawiający wymaga.

**6 PYTANIE**

Czy w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum/PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml wkładów do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią **.**

**7 PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum/PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml wkładów do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią .

**8 PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum/PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml wkładów do nebulizacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią **.**

**9 PYTANIE**

Czy w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum/PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml wkładów do nebulizacji) Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią .

**10 PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum/PULMICORT 0,25; 0,125 i 0,5 mg/ml wkładów do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią .

**11 PYTANIE**

Pakiet 8 poz. 8

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu nazwy własnej suplementu diety konkretnego producenta, Zamawiający dopuści odpowiednik w postaci produktu Lacto30Dr. będącym dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w identycznym stężeniu, w takiej samej postaci i wielkości opakowania, którego wskazania do stosowania obejmują takie same grupy wiekowe pacjentów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

**12 PYTANIE**

Pakiet 8 poz. 9

Czy z uwagi na podanie w opisie przedmiotu nazwy własnej suplementu diety konkretnego producenta, Zamawiający dopuści odpowiednik w postaci produktu LactoDr. krople będącym dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w identycznym stężeniu, w takiej samej postaci i wielkości opakowania, którego wskazania do stosowania obejmują takie same grupy wiekowe pacjentów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

**13 PYTANIE**

Pakiet 13 poz. 51

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU i identycznym stosunku ilościowym jak w preparacie wymienionym w SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

**14 PYTANIE**

Pakiet 8 poz. 6

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

**15 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 15 pozycji 23, 25, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**16 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycji 23, 25 produktu leczniczego Metamizol w opakowaniu typu 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

**17 PYTANIE**

1. Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wymaga zaoferowania w pakiecie 15 pozycjach 23, 25 produktu Metamizol spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami Tramadolu?

 Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**18 PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 23, 25 wymaga aby produkt leczniczy - Metamizolum, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

 Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**19 PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 pozycji 14 produkt leczniczy Kalium chloraum 15% 10 ml w plastikowych, polietylenowych, nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock?

 Odp. Zamawiający dopuszcza,

**20 PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 17 pozycja 14 produktu leczniczego – Kalium chloridum, konfekcjonowanego w opakowaniach a’ 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

 Odp. Zamawiający dopuszcza,

**21 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 20 pozycji 2, 7, 8, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**22 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 pozycji 14 produktu leczniczego Ceftazidim w opakowaniu typu 10 fiolek?

 Odp. Zamawiający dopuszcza,

**23 PYTANIE**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 21 pozycja 21 i 82 produktu leczniczego – Ciprofloxacinum, konfekcjonowanego w bezpiecznym, stojącym opakowaniu z dwoma portami samouszczelniającymi się nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**24 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 pozycji 38 produktu leczniczego Cefepim w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

**25 PYTANIE**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 21 pozycja 39 produktu leczniczego – Metronidazol, konfekcjonowanego w bezpiecznym, stojącym opakowaniu z dwoma portami samouszczelniającymi się nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

**26 PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 21 pozycji 53 produkt leczniczy Linezolid 300ml w stojącym opakowaniu z dwoma portami samouszczelniającymi się nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem (x 10 sztuk)?

Odp. Zamawiający dopuszcza,

**27 PYTANIE**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 23 pozycja 20 preparatu Soluvit N, konfekcjonowanego po 10 fiolek a’ 10 ml? Tylko w takiej objętości fiolki preparat ten jest dostępny na rynku.

Odp. Zamawiający dopuszcza,

**28 PYTANIE**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pakiecie 25 pozycja 2 – Aqua pro irigatione 1000ml konfekcjonowanego w opakowaniu typu: butelka zakręcana.

Odp. Zamawiający dopuszcza,

**29 PYTANIE**

Czy w związku z wycofaniem z produkcji płynu pediatrycznego Zamawiający w pakiecie 25 pozycji 24 będzie wymagał płynu o nazwie Benelyte (250 ml –pakowany po 20 sztuk) - jest to obecnie jedyny płyn z przeznaczeniem dla dzieci od 1 dnia życia?
Charakterystyka płynu:
1. Glukoza stężenie 1-2,5% - zapobiega hipoglikemii i hiperglikemii, pomaga utrzymać prawidłowy poziom glikemii u dzieci.
2. Wszystkie jony osoczowe - ze szczególnym uwzględnieniem prawidłowego, osoczowego poziomu jonów Na, aby zapobiegać powikłaniom neurologicznym spowodowanym zbyt niskim poziomem sodu w osoczu, co prowadzi do obrzęków mózgu i ryzyka śmierci.
3. Fizjologiczna osmolarność – infuzja roztworów hipotonicznych powoduje znaczącą hiperglikemię, a także może powodować hiponatremię, dlatego ważne jest, aby roztwór miał osmolarność fizjologiczną lub delikatnie wyższą.
Nadmieniamy, iż płyn spełnia Rekomendacje Konsensusu Płynoterapii Okołooperacyjnej u dzieci.

Odp. Zamawiający wymaga.

**30 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 27 pozycjach 5, 6, 7 produktów w opakowaniach typu KabiPac z dwoma portami samouszczelniającymi się nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem pakowanych po 10 sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

**31 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 37 pozycjach 8 produktów w opakowaniu typu KabiPac z dwoma portami samouszczelniającymi się nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem pakowanych po 10 sztuk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

**32 PYTANIE**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w pakiecie 38 produktu leczniczego – Paracetamolum, konfekcjonowanego w fiolkach (x 10 sztuk), przy zachowaniu pozostałych wymagań.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

**33 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 49 pozycjach 2-6 worków (SmofKabiven Peripheral, SmofKabiven extra Nitrogen) pakowanych po 4 sztuki?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

**34 PYTANIE**

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

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią.

**35 PYTANIE**

 Pakiet 25 poz.1

Z uwagi na różną zawartość aminokwasów w preparatach Aminokwasów typu HEPA (10% i 8% preparaty ) prosimy o dopuszczenie preparatu Aminoplasmal HEPA 10 % 500 ml co jest korzystniejsze ze względu na podaż większej ilości aminokwasów w tej samej objętości płynu ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

**36 PYTANIE**

 Pakiet 25 poz. 19

Prosimy o doprecyzowanie zapisu Płyn Fizjol.Wieloelektrol. Izot.pl, czy Zamawiający wymaga w ww pozycji Płynu wieloelektrolitowy: izotonicznego i izojonowego roztworu elektrolitów na wzór osocza ( zawartość Ca+2 2,5 mmol ), bilansowany octanami i jabłczanami, bez zawartości mleczanów i cytrynianów o osmolalności 285- 295 mOsm/kg H2O do wlewu dożylnego 500 ml w opakowaniu stojącym ?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**37 PYTANIE**

Pakiet 26 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w ww pozycji preparatu 10 % roztworu aminokwasów do żywienia pozajelitowego w ciężkich przypadkach niewydolności wątroby **BEZ GLUKOZY** ? ( preparaty aminokwasów przeznaczone dla pacjentów z niewydolnością wątroby nie występują na rynku polskim z glukozą )

Odp. Zamawiający wymaga.

**38 PYTANIE**

Pakiet 26 poz.5

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania Glukozy 40 % w opakowaniu Ecoflac, preparaty w opakowaniach szklanych nie występują już na rynku polskim.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

**39 PYTANIE**

Pakiet 26 poz. 36

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości opakowań zamawianego leku ? Ze względu na wchodzący zintegrowany system monitorowania obrotu produktami leczniczymi nie będzie możliwości raportowania niepełnych opakowań na sztuki i zamówienie powinno obejmować ilości pełnych opakowań ? Czy zatem należy wycenić 3 opakowania po 10 szt ?

Odp. Należy wycenić zgodnie z SIWZ.

**40 PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 13 poz.103 płynu infuzyjnego Theophylline 300 mg/ 250 ml i utworzenie osobnego pakietu ? Wydzielenie tej pozycji zwiększy konkurencyjność ofert. W przypadku wydzielenia proszę o określenie kwoty wadium.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**41 PYTANIE**

Pakiet 13 poz. 1, 16, 79 i 156

Czy z uwagi na możliwość ujednolicenia oferty Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych GlucoDr również we wszystkich w/w pozycjach innych niż poz. 79?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

**42 PYTANIE**

W związku z obszernością przetargu oraz skumulowaniem zbyt dużej ilości przetargów, zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**43 PYTANIE**

Do Rozdziału XIV SIWZ - Kryteria oceny ofert, w zakresie terminu wymiany reklamowanego towaru. Prosimy o zmianę terminu wymiany reklamowanego towaru na nie krótszy niż 48 godziny, a nie dłuższy niż 72 godziny.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**44 PYTANIE**

Do treści §2 ust.12 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**45 PYTANIE**

Do treści §2 ust.13 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę do obniżenia wymiaru kary do 5% wartości brutto niezrealizowanej zgodnie z umową dostawy?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**46 PYTANIE**

Do §6 ust.1, ustęp drugi i trzeci projektu umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru, towaru podlegającemu reklamacji, czy dostarczenie produktów niezgodnych z ilością zamówienia  poprzez pozostawienie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia dziennie, ale bez górnego limitu w wysokości 30 zł dziennie?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**47 PYTANIE**

 Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §9 ust.2 ppkt h) projektu umowy)?

Odp. Zgodnie z udzieloną odpowiedzią ,zgodnie z SIWZ.

**48 PYTANIE**

Pakiet 8 poz.8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

**49 PYTANIE**

Pakiet 28 poz. 26

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odp. Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

 **Zamawiający**

 **……………………………………………..**