

Mława, dnia 09.10.2018r

Nasz Znak SP ZOZ ZP 350/2018

dot. SP ZOZ ZP 302/2018

UCZESTNICY POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pod nazwą
„Dostawy leków i materiałów opatrunkowych”

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mławie poniżej odpowiada na zadane pytania do SIWZ:

Dotyczy zadania nr 1

1. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 8 i 9 wymaga, aby Budesonid+Formoterol (160 mikrogramów + Formeterol 4,5 mikrograma i 320 mikrogramów+ Formeterol 9 mikrogramów/ dawkę/proszek do inhalacji) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP? – **Odp. Zamawiający nie wymaga.**
2. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 7, 8 i 9 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonid/Formoterol) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek? – **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Dotyczy zadania nr 13

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 8 do 13 i utworzy nowy pakiet 13A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**
2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 13 produkt pakowany po 5 fiolek w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
3. Bardzo prosimy o określenie jakie produkty i w jakiej ilości mają wchodzić w skład jednego kompletu do podawania leku.” – Odp. Komplet powinien zawierać ilość podaną w SIWZ oraz zawierać: przyrząd do jałowego pobierania leku oraz strzykawkę.

Dotyczy zadania nr 18

1. pozycja nr 1 - Czy Zamawiający opisując nazwę preparatu z zadania nr 18, pozycji nr 1 wymaga preparatu zawierającego pantoprazol, który można jednocześnie stosować wraz z kłopidogrelem? - Inhibitor pompy protonowej 40mg i.v. – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

Dotyczy zadania nr 21

1. poz. 49 - Czy Zamawiający wymaga aby oferowany preparat był przeznaczony do stosowania u noworodków? – **Odp. Zamawiający nie wymaga.**
2. Prosimy o podanie wymaganego stężenia bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG w oferowanym preparacie. - – **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
3. pozycja 49 - Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu? Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w jednej kropli 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych. Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
4. Czy Zamawiający dla wskazanego w poz.38 pakiet 21 mleka modyfikowanego w płynie, gotowego do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością galaktooligosacharydów/fruktooligosacharydów (GOS/FOS) o pojemności 90 ml uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością HMO- oligosacharydów mleka kobiecego o pojemności 90 ml ? Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO PLUS HMO 1 32szt x 90 ml w ilości 22 pełnych opakowań ? – **Odp. Zamawiający nie uznaje w/w mleka za równoważne a tym samym nie wyraża zgody na jego wycenę.**

Dotyczy zadania nr 22

1. Czy w pakiecie Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników ze wskazaniem do wirusowego zapalenia krtani) oraz w Nr 22 poz. 4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,5 mg/ml x 20 pojemników) Zamawiający

- wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia? – **Odp. Zamawiający wymaga do poz. 1,2,3**
2. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników ze wskazaniem do wirusowego zapalenia krtani) oraz w Nr 22 poz. 4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,5 mg/ml x 20 pojemników) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin? – **Odp. Zamawiający wymaga do poz. 1,2,3**
3. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników ze wskazaniem do wirusowego zapalenia krtani) oraz w Nr 22 poz. 4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,5 mg/ml x 20 pojemników) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną? – **Odp. Zamawiający dopuszcza dla pozycji 1,2,3**
4. Czy w pakiecie Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników ze wskazaniem do wirusowego zapalenia krtani) oraz w Nr 22 poz. 4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,5 mg/ml x 20 pojemników) Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, w postaci budezonidu zmikronizowanego? – **Odp. Zamawiający wymaga do poz. 1,2,3**
5. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 1, 2 i 3 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 pojemników ze wskazaniem do wirusowego zapalenia krtani) oraz w Nr 22 poz. 4 (Budesonid zawiesina do inhalacji 0,5 mg/ml x 20 pojemników) 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. Zamawiający wymaga do poz. 1,2,3**

Dotyczy zadania nr 24

1. pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (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 przeciwwakcyjne 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 refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu 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. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z Zadania nr 24 i stworzy osobny pakiet? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy zadania nr 25

1. pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: 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 refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
2. pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada

udokumentowane klinicznie działanie przeciwwązkrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylne 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 refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11- 12 z Zadania nr 25 i stworzy osobny pakiet? – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy zadania nr 37

1. Pozycje 1-2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu włókninowego o wadze bazowej 30g, pozostałe parametry spełnione. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
2. Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu niejałowego o wadze jednego kompresu min. 1,32g, pozostałe parametry spełnione. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
3. Pozycja 4- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu niejałowego o wadze jednego kompresu min. 0,73g, pozostałe parametry spełnione. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
4. Pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładow ginekologicznych dla kobiet stosowanych przy mimowolnym nietrzymaniu moczu po przebytej ciąży i porodzie, jako ochrona po zabiegach pochwy o wymiarach 34c x 14 cm pakowanych a'30 szt. Z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. – **Odp. Zamawiający dopuszcza**

Dotyczy zadania nr 38

1. Pozycje 1-11 – Czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia pozycji 1-11 z całości pakietu i utworzenia z niej odrębnego przedmiotu zamówienia? Pozwoli to na złożenie oferty większej liczbie oferentów. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tamponów z gazy w kształcie. Fasolki z nitką RTG o rozmiarze 12cm x 12cm x 10 szt. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
3. Pozycje 4-6- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu jałowego o wadze jednego kompresu min. 1,04g, pozostałe parametry spełnione. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
4. Pozycje 7-9- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu jałowego o wadze jednego kompresu min. 1,85g, pozostałe parametry spełnione. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**
5. Pozycje 10-11- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresu jałowego o wadze jednego kompresu min. 2,70g, pozostałe parametry spełnione. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza**

Dotyczy zadania nr 42

1. Pozycje 1-2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastrów na tkaninie o długości 9,2mb, cena zostanie podana za 1mb. – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
2. Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra hypoalergicznego na włókninie bez obustronnych ząbków o rozmiarze 2,5cm szer x 9,2 mb, cena zostanie podana za 1mb. – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
3. Pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca jedwabnego o rozmiarze 2,5 cm szer. x 9,2mb, cena zostanie podana za 1mb. – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
4. Pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków do zamykania ran o wymiarach 6mm x 76mm x 3 szt. – **Odp. Zamawiający dopuszcza**

Dotyczy zadania nr 43

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 43 w pozycji 1,2,3,4,7,10,11,13,15 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. – **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 43, pozycji 5,8,9,14,16 do odrębnego Zadania. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej – **Odp. Zamawiający nie wyraża gody.**

3. Czy Zamawiający w pakiecie 43 pozycji 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do przygotowywania i pobierania leków z połączeniem bezigłowym. Produkt do użycia maksymalnie 100 razy lub przez okres 96 godzin? W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie ww pozycji do oddzielnego pakietu. – **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w przyrządu do przygotowania i pobierania leków lecz nie wyraża zgody na wydzielenie tej pozycji.**

Dotyczy zadania nr 47

1. Z uwagi na niewłaściwe praktyki niektórych wykonawców (tj. oferowanie asortymentu bez ważnego CE) czy Zamawiający wymaga w zadaniu nr 47 przedłożenia z ofertą ważnych i aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu tj. znak CE ? - – **Odp. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą ważnych i aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu tj. znak CE.**
2. Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga**
3. Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego? – **Odp. Zamawiający wymaga.**

Dotyczy zadania nr 49

1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego zadania produkt z Zadania 49 poz. 13 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej, miękkiej włókniny, o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izporopylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, 6 warstw, każdy gazik pakowany pojedynczo w saszetkę, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej, miękkiej włókniny, o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izporopylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, 9 warstw, każdy gazik pakowany pojedynczo w saszetkę, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

– **Odp. Zamawiający nie dopuszcza i nie wydziela**

Dotyczy zadania nr 51

1. poz. 8 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz

zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego. –

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Poz. 8 - Czy zamawiający wymaga wosku składającego się z wosku pszczelego 70% parafiny stałej 18% i palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczącą. – **Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

Dotyczy zadania nr 52

1. Prosimy o wydzielenie z zadania nr 52 pakietu dla niejonowych monomerycznych środków cieniujących, które nie posiadają rejestracji do podania doustnego. – **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy zadania nr 54

1. Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.
 - w pozycji 1 i 8 w opakowaniach x 108 tabl. zamiast 90 tabl.
 - w pozycji 2 w opakowaniach x 90 tabl. zamiast 60 tabl.– **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
2. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku? – **Odp. Należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

Dotyczy zadania nr 55

1. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 55 poz. 146 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**
2. poz. 146 - Czy Zamawiający dopuści preparat konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps., po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań? – **Odp. Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**
3. pozycja 146 - Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu? Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii

LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsulek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

– **Odp. Zamawiający dopuszcza**

4. poz. 146 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr., będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU w kapsułce – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych). Kapsułkę można otworzyć celem sporządzenia zawiesiny doustnej. Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu. – **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

Dotyczy zadania nr 59

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuszcza wycenę preparatu zawierającego 1,3kcal/1ml, spełniającego pozostałe kryteria wskazane przez zamawiającego? – **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
2. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuszcza produkt w opakowaniu typu SmartFlex? – **Odp. Zamawiający dopuszcza**

Jacek Białobłocki

Dyrektor SP ZOZ w Mławie