



Rybnik, dnia 9 stycznia 2020 r.

DZz.380.3.28.2019.LAp.410

Znak sprawy

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: zamówienia publicznego zorganizowanego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy leków dla potrzeb SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 1 ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ NR 1
Z DNIA 09.01.2020 R.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, Dyrektor SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.), zwanej dalej Ustawą PZP, wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie 1 (dotyczy Pakietu 13.2020, poz. 68)

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 z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę preparatu w odniesieniu do poz. 68 z Pakietu 13.2020 i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 2 (dotyczy Pakietu 13.2020, poz. 54)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg ++ + 60 mg ac. ascorbicum x 50 tabletek powlekanych?

niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę preparatu w odniesieniu do poz. 54 z Pakietu 13.2020 i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z zachowaniem tej samej drogi podania - tabletek na tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie z zachowaniem tej samej drogi podania.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania i prosi o przeliczenie ilości do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 6

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na możliwość zmiany wielkości opakowania w odniesieniu do gramatury i zaoferowanie leku w opakowaniu większym lub mniejszym max o 30% z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 7

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę po ostatniej cenie i podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie 8

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę po ostatniej cenie i podanie odpowiedniej informacji.

Pytanie 9 (dotyczy Pakietu 10.2020, poz. 10)

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji celem przystąpienia większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 10 z Pakietu 10.2020.

Pytanie 10 (dotyczy Pakietu 10.2020, poz. 16)

W związku z brakiem produkcji zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji celem przystąpienia większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 16 z Pakietu 10.2020.

Pytanie 11 (dotyczy Projektu umowy - § 1 ust. 3)

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 poszczególnych 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. 3 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 1 ust. 3 Projektu umowy. Ust. 3 w § 1 należy czytać łącznie z treścią ust. 2 w tymże paragrafie.

Pytanie 12 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 3)

prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 2 ust. 3 Projektu umowy.

Pytanie 13 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie godzin dostaw do godziny 13.00?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 2 ust. 4 Projektu umowy i wydłużenie terminu dostawy do godz. 13.00.

Pytanie 14 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 10)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ.

Pytanie 15 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 12)

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapisy §2 ust. 12 wzoru umowy dostawy dotknięte są nieważnością.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru.

Pytanie 16 [dotyczy Projektu umowy - § 4 ust. 1 pkt 1)]

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie/odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 4 ust. 1 pkt 1) Projektu umowy.

Pytanie 17 [dotyczy Projektu umowy - § 4 ust. 1 pkt 2)]

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zaprzestanie wykonywania obowiązków w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto? Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 4 ust. 1 pkt 2) Projektu umowy.

Pytanie 18 (dotyczy Projektu umowy - § 6 ust. 7)

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 12-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 §6 ust. 7 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."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 6 ust. 7 Projektu umowy i prosi o ofertę zgodną z SIWZ, tj. o ofertę produktów z 12-miesięcznym terminem ważności.

Pytanie 19 [dotyczy Projektu umowy - § 11 ust. 2 pkt 8)]

prosimy o dodanie słów : "...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 11 ust. 2 pkt 8) Projektu umowy i dodanie słów „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy”.

Pytanie 20 (dotyczy Projektu umowy - § 1 ust. 6 oraz § 3 ust. 6 i 7)

Czy Zamawiający w par. 1.6 oraz 3.6; 3.7 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 1 ust. 6 oraz § 3 ust. 6 i 7 Projektu umowy odnośnie obowiązku dostarczenia zamiennika leku, ponieważ przedmiot zamówienia został opisany nazwami międzynarodowymi a nie handlowymi leków.

Pytanie 21 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 1)

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy PZP, zmienia treść SIWZ w Projekcie umowy w § 2 ust. 1.

Pytanie 22 [dotyczy Projektu umowy - § 4 ust. 1 pkt 3)]

Czy Zamawiający w par. 4.1.3 wykreśli frazę „/godzinę”? Wskazana w umowie kara umowna 0,2% za godzinę opóźnienia jest **rażąco wygórowana**

Odpowiedź:

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy PZP, zmienia treść SIWZ w Projekcie umowy w § 4 ust. 1 pkt 3).

Pytanie 23 (dotyczy Projektu umowy - § 7)

Czy Zamawiający wykreśli par 7? wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 6. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru’ oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie § 7 z Projektu umowy.

Pytanie 24 [dotyczy Projektu umowy - § 4 ust. 1 pkt.: 1) i 2)]

Czy Zamawiający zgodzi się w § 4 ust. 1 pkt. 1 i 2 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% wartości umowy brutto, określonej w § 1 ust. 1 umowy na karę wynoszącą **10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy**?

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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 4 ust. 1 pkt 1) i 2) Projektu umowy.

Pytanie 25 (dotyczy Projektu umowy - § 6 ust. 7 i pkt. 5. Formularza oferty)

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne 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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 6 ust. 7 Projektu umowy i skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy.

Pytanie 26 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 4 i Rozdziału XVI. pkt. 3. SIWZ)

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 15 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 4 wzoru umowy oraz Rozdz. XVI Pkt. 3 SIWZ nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 15.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 2 ust. 4 Projektu umowy w stosunku do Pakietu 15.2020, ponieważ tryb „na cito” ma zastosowanie w wyjątkowych sytuacjach.

Pytanie 27 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 12)

Czy Zamawiający może w pakiecie nr 15 odstąpić od zapisu umowy dotyczącego wystawiania faktury zbiorczej, co umożliwi nam - importerowi i zarazem dystrybutorowi leku spełniającego wszystkie pozostałe kryteria złożyć korzystną ofertę cenową?

Procedura i system rozliczeniowy Wykonawcy nie pozwalają na wystawianie faktur zbiorczych. Faktura generowana jest i księgowana automatycznie podczas realizacji każdego zamówienia i w przypadku dwóch lub więcej zamówień w miesiącu do każdego wystawiana powstaje oddzielna faktura.

Ponadto z uwagi na dbałość o poprawność dostaw, jak również bezpieczeństwo produktu (np. monitorowanie temperatury podczas dostawy), do każdego zamówienia wystawiana jest faktura, która jest dokumentem wiążącym identyfikującym odbiorcę.

W przypadku braku zgody na powyższe czy Zamawiający zaakceptuje dostarczanie leków z dokumentami WZ i wystawianie faktur na koniec miesiąca? Faktura nie jest jednak zbiorczą, zawierającą zamówienia z całego miesiąca a są to poszczególne f-ry wystawiane z datą ostatniego dnia miesiąca.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od zapisu dotyczącego wystawiania faktury zbiorczej w § 2 ust. 12 Projektu umowy.

Pytanie 28 (dotyczy Projektu umowy - § 2 ust. 4 oraz Rozdziału XVI, pkt. 3. SIWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu dostawy do godz. 14-tej.

Pytanie 29 (dotyczy Pakietu 17.2020)

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat był kosmetykiem czy produktem leczniczym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w Pakiecie 17.2020 preparat był produktem leczniczym.

Pytanie 30 (dotyczy Pakietu 2.2020 poz. 65)

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w Pakiecie 2.2020 poz. 65 wymienionego produktu i prosi o ofertę produktu mającego rejestrację leku a nie dietetycznego środka spożywczego.

Pytanie 31 (dotyczy Pakietu 2.2020 poz. 65)

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii Lactobacillus rhamonosus GG 10 mld CFU, 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w Pakiecie 2.2020 poz. 65 wymienionego produktu i prosi o ofertę produktu mającego rejestrację leku a nie dietetycznego środka spożywczego.

Pytanie 32 (dotyczy Pakietu 2.2020 poz. 65)

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 33 (dotyczy Pakietu 2.2020 poz. 65)

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 34 (dotyczy Pakietu 2.2020 poz. 65)

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 20 kapsulek wystarczy na 3,3 dni stosowania produktu)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Zamawiający dołącza do pisma Projekt umowy (Załącznik nr 8 do SIWZ) po zmianie z dnia 09.01.2020 r.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

(podpis i pieczęć Dyrektora/osoby upoważnionej)

Pełnomocnik Dyrektora
ds. zamówień


Ilona Chwastek



LactoDr. bakterie kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), kapsułki twarde
LactoDr. to probiotyk w postaci kapsułek zawierający szczepki żywych kultur bakterii probiotycznych. Jedna kapsułka zawiera 6×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową)

CFU (- Jednostka formowania kolonii (ang. Colony Forming Unit)
składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w ilości 6×10^9 CFU, substancje dodatkowe

wskazania: LactoDr. w kapsułkach jest przeznaczony do stosowania u noworodków (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową), niemowląt, dzieci i osób dorosłych w celu:

-zmniejszenia ryzyka wystąpienia powikłań występujących podczas antybiotykoterapii oraz po jej zakończeniu

- odbudowania fizjologicznej flory jelitowej przy zaburzeniach ze strony układu pokarmowego w trakcie i po antybiotykoterapii

-wspomagająco przy leczeniu biegunki wirusowych oraz biegunek bakteryjnych

-skrócenia czasu trwania biegunki

-przywrócenia i zachowania równowagi mikroflory jelitowej

-wspomagania odporności

-zmniejszenia ryzyka wystąpienia alergii

działanie: LactoDr. to preparat probiotyczny zawierający liofilizowane, żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103), które posiadają udowodnione działanie kliniczne;

zastosowanie: preparatu zawierającego *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103: **wspomagająco w leczeniu, zapobieganiu ostrych i przewlekłych biegunk o różnej etiologii, skrócenie czasu trwania biegunek, skrócenie czasu trwania hospitalizacji, zmniejszenie występowania objawów ubocznych antybiotykoterapii, zmniejszenie nasilenia AZS, zmniejszenie ryzyka kolonizacji przewodu pokarmowego przez grzyby z rodzaju *Candida***

LactoDr. zawierający szczep *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103, może być stosowany od pierwszych dni życia, także przez wcześniaki oraz noworodki o niskiej masie urodzeniowej

postać: LactoDr. 30 kapsułek

przeznaczenie: dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych, również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową

zalecane dawkowanie: noworodki, niemowlęta i dzieci: 1 kapsułka dziennie; dorośli: 1 kapsułka dziennie; wcześniaki i noworodki z niską masą urodzeniową – indywidualnie według wskazań lekarza

sposób przyjmowania: kapsułkę należy połknąć i popić szklanką zimnego lub letniego płynu; kapsułkę można otworzyć, zawartość wysypać na łyżeczkę i wymieszać w niewielkiej ilości letniego płynu (woda, mleko lub preparat hipoalergiczny polecany przez lekarza)

ważne informacje: należy przyjmować pod nadzorem lekarza; produkt nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego

produkt nie zawiera białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozy oraz glutenu; może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników

sposób przechowywania: LactoDr. należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C w sposób niedostępny dla małych dzieci; nie wystawiać na bezpośrednie działanie źródeł ciepła i promieni słonecznych; chronić przed światłem

przeciwwskazania: nadwrażliwość na którykolwiek ze składników preparatu

producent: DIATHER Sp. z o.o. Sp. K, 00-114 Warszawa ul. Twarda 1/14



