



LAS-323/1-PN/101-2018

Rybnik, dnia 08.11.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

### WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

**dostawy produktów farmaceutycznych – część I**

(zamówienie nr **LAS-323-PN/101-2018**)

ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

z dnia 12.10.2018 r., nr 2018/S 197-445052

W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

**Pytanie 1:** „**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 4 i 5 wymaga, aby Budesonide, Formoterol (160 mikrogramów, 4,5 mikrograma i 320 mikrogramów, 9 mikrogramów/dawkę proszek do inhalacji 60 dawek) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?**”

**Odpowiedź 1:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 2:** „**Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 3, 4 i 5 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonide/Formoterol) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**”

**Odpowiedź 2:** Zgodnie z SIWZ w przypadku produktów leczniczych zawierających tę samą substancję leczniczą (ten sam skład) i tę samą postać leku, lecz inną dawkę – zamawiający wymaga w ramach danego pakietu przetargowego zaoferowania preparatów pochodzących od jednego wytwórcy.

**Wykonawca zadający pytania od nr 3 do nr 8 dołączył do pytań ulotki o produktach.**

**Pytania nr 3 i 4 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 23 poz. 1, 2 i 3**

**Pytanie 3:** „**Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 20 kapsułek) – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny doustnej.**”

**Telefony:**

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

**Fax:** 032 42-28-272

BGŻ BNP Paribas SA 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

**Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu wyłącznie w poz. nr 1 pakietu nr 23, ponieważ spełnia on wymagania opisu przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 4:** „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 wysoce 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.”

**Odpowiedź 4: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania w pakiecie 23 poz. 1, 2 i 3 preparatu opisanego w pytaniu.**

#### **Pytania od nr 5 do nr 8 dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 23 poz. 4**

**Pytanie 5:** „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 łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 60 kaps. - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.”

**Odpowiedź 5: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.**

**Pytanie 6:** „Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego TribioDr. zawierający kombinację trzech szczepów bakterii w następujących stężeniach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *Bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* – 43,75%; szczepy występują w łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kapsułkę; produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 20 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?”

**Odpowiedź 6: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.**

**Pytanie 7:** „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 wysoce 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.”

**Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.**

**Pytanie 8:** „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.”

**Odpowiedź 8: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.**

**Pytanie 9:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z zachowaniem tej samej drogi podania – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki (miękkie, twarde) lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

**Odpowiedź 9:** Zamawiający wyjaśnia, iż użyte w formularzu cenowym określenie „s.p.d” oznacza „stałą postać doustną” i dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach dowolnej doustnej postaci leku. Ponadto Zamawiający dopuszcza dowolną postać leku – fiołkę lub ampułkę – tylko w tych pozycjach formularza cenowego gdzie jako jednostkę miary wskazano „fiol/amp”.

**Pytanie 10:** „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)?”

**Odpowiedź 10:** Zamawiający informuje, że w przypadku innej ilości sztuk w opakowaniu, aniżeli ilość zaznaczona przez zamawiającego w formularzu cenowym ilość zaoferowanych opakowań należy przeliczyć według ilości jednostkowej zamawianej przez zamawiającego z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

**Pytanie 11:** „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?”

**Odpowiedź 11:** Brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, iż lek nie jest obecnie dostępny, a podana cena jest ostatnią ceną sprzedaży lub że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

#### **Wykonawca zadający pytanie nr 12 dołączył do pytań ulotkę o produkcie.**

**Pytanie 12:** „Czy zamawiający dopuści w pakiecie 23 poz. 4 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 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?”

*W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu i badania.”*

**Odpowiedź 12:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.

**Pytanie 13:** „Dot. Pakiet nr 4: Produkty lecznicze

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 15 do 18 i utworzy nowy pakiet 4A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?”*

**Odpowiedź 13:** Zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 14:** „Czy Zamawiający w par. 1.4.2 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 rażąco stratą po stronie Wykonawcy.”

**Odpowiedź 14:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 15:** „Czy Zamawiający w par. 2.2 usunie zdanie drugie? Skoro termin liczony jest w dniach roboczych, to nigdy koniec terminu nie przypadnie w dzień wolny – dni te nie są po prostu

*liczone w ogóle do biegu terminu. Zapis taki może rodzić wątpliwości co do terminu dostawy i sposoby jego liczenia, podczas gdy prawidłowym jest określenie „2 dni robocze”.*

**Odpowiedź 15: Zamawiający modyfikuje w powyższym zakresie wzór umowy jak niżej:**

*„2. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji dostaw określonych w ust. 1 w dniach od poniedziałku do piątku wyłącznie w godzinach **od 7.00 do 12.00**. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dla Apteki Szpitalnej (tj. święta przypadającego w dniach od poniedziałku do piątku) to nastąpi ona w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Do każdej dostawy Wykonawca dołączy dokumenty potwierdzające rodzaj, ilość i cenę towaru będącego przedmiotem dostawy”.*

**Modyfikacja będzie uwzględniona w umowie zawieranej z wykonawcą, po rozstrzygniętych postępowaniu.**

**Pytanie 16:** *„Czy Zamawiający wydłuży termin wskazany w par. 3.3 tiret 1 z 48 godzin do 3 dni roboczych? Rozpatrzenie reklamacji wymaga weryfikacji całego procesu dostawy i kontaktu z poszczególnymi podmiotami uczestniczącymi w tym procesie, a następnie dostarczenia towaru Zamawiającemu. Wykonanie tego w terminie krótszym jest niemożliwe.”*

**Odpowiedź 16: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 17:** *„Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1 z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”*

**Odpowiedź 17: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 18:** *„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostki miary netto do 4 miejsc po przecinku ?”*

**Odpowiedź 18: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych za jednostkę miary do 4 miejsc po przecinku (w tych pozycjach, dla których cena jednostkowa po zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku, byłaby odbiegająca od rzeczywistości) albo podanie ceny za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na ilość asortymentu wymaganą przez zamawiającego z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.**

**Wykonawca zadający pytania od nr 19 do nr 22 dołączył do pytań ulotki o produktach.**

**Pytanie 19:** *„Pakiet 23 poz. 1*

*Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce z możliwością jej otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej?”*

**Odpowiedź 19: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu, ponieważ spełnia on wymagania opisu przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 20:** *„Pakiet 23 poz. 2 oraz 3*

*Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce z możliwością jej otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej?”*

**Odpowiedź 20: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania preparatu opisanego w pytaniu .**

**Pytanie 21:** *„Pakiet 23 poz. 4*

*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)? Technika mikroenkapsulacji*

zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.”

**Odpowiedź 21: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.**

**Pytanie 22:** „Pakiet 23 poz.4

*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/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych)? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.”*

**Odpowiedź 22: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.**

**Pytanie 23:** „Czy Zamawiający zgodnie z wytycznymi Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 roku w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej wymaga w zadaniu 21 poz 1 Kalium Chloratum 15%, 150 mg/ml o objętości 10 ml w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, które posiadają możliwość bezigłowego połączenia ze strzykawką bez konieczności użycia igły? Zastosowanie opakowań bezigłowych pozwoli zwiększyć bezpieczeństwo pracy personelu oraz pacjentów poprzez zmniejszenie ryzyka zakażeń i zranień wśród personelu pielęgniarskiego przygotowującego leki na oddziale oraz pozwoli na uzyskanie oszczędności finansowych oddziału (mniej igieł, jednorazowych jałowych gazików do dezynfekcji).”

**Odpowiedź 23: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytanie 24:** „Czy zamawiający, wymaga aby w pakiecie 2 pozycja 7 i 8 Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25<sup>0</sup>C?”

**Odpowiedź 24: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytanie 25:** „Czy zamawiający wymaga ,aby w pakiecie 2 pozycja 6 zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?”

**Odpowiedź 25: Zamawiający potwierdza, iż w pakiecie nr 2 w poz. nr 6 wymaga zaoferowania preparatu fentanylu, który zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego może być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.**

**Pytanie 26:** „Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 2 pozycja 13 produkt (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?”

**Odpowiedź 26: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytania od nr 27 do nr 28 dotyczą pakietu nr 25**

**Pytanie 27:** „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź 27: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytanie 28:** „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

*Uzasadnienie:* W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź 28:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 29:** „Czy Zamawiający zgodzi się na podanie ceny jednostkowej miary netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku a ceny netto za zaoferowane opakowanie, wartości netto oraz wartości brutto z dokładnością do 2 miejsc po przecinku? Pozwoli to na znacznie precyzyjniejsze przeliczenie cen oferowanych preparatów a co za tym idzie przedstawienie Zamawiającemu znacznie korzystniejszej oferty niż w przypadku wyliczenia cen jednostkowych netto za sztukę zaokrąglonych do 2 miejsc po przecinku.”

**Odpowiedź 29:** Zamawiający udzielił odpowiedzi w ww. kwestii odpowiadając na pytanie nr 18.

**Pytanie 30:** „Dotyczy: pakiet 23, poz 4

*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 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.”*

**Odpowiedź 30:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu jednostki miary i ilości jednostek miary.

Ponadto zamawiający w zakresie załącznika nr 2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia „Wzór umowy” wprowadza modyfikację w zakresie § 4 pkt 1.

**W związku z wprowadzoną modyfikacją § 4 pkt. 1 otrzymuje brzmienie:**

**„Wykonawca za dostarczony niewadliwy przedmiot umowy wystawi fakturę VAT w dwóch egzemplarzach (oryginał i kopia) na podstawie cen jednostkowych wyszczególnionych w załączniku nr 1.1 do niniejszej umowy. Faktura VAT zostanie wystawiona zgodnie z zamówieniem, o którym mowa w § 2 ust. 1. Zamawiający wymaga, aby do całości każdorazowego zamówienia wystawiana była jedna faktura VAT.”**

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert oraz wnoszenia wadium ustalony do dnia 21.11.2018 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.