



Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i nast. ustawy Pzp na sukcesywną dostawę leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu.
SR/XV-270-16-AG/26

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 19

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm., z 2025 poz. 620 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

ZESTAW PYTAŃ 1:

Pytanie nr 1:

1. Czy w Pakiecie 4, poz. 24 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (5×10^9 CFU) w kapsułce?

Produkt przeznaczony jest do stosowania w zaburzeniach mikroflory jelitowej u dzieci i dorosłych w przebiegu biegunek o różnej etiologii. Jednocześnie produkt nie zawiera laktozy, co umożliwia jego stosowanie u pacjentów z nietolerancją laktozy, niedoborem laktazy oraz zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy, rozszerzając grupę pacjentów, u których może być bezpiecznie stosowany.

Produkt konfekcjonowany jest w opakowaniach po 20 kapsułek – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przeliczenia wymaganej ilości na odpowiednią liczbę opakowań z zaokrągleniem w górę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4, poz. 213 i 214 zaoferowanie produktu ProbioDr., zawierającego bakterie z gatunków *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus*, przeznaczonego do stosowania w profilaktyce biegunki związanej z antybiotykoterapią?

Uzasadnienie:

Zgodnie z aktualnymi wytycznymi oraz wynikami metaanaliz skuteczność probiotyków w profilaktyce biegunki związanej z antybiotykoterapią zależy przede wszystkim od zastosowania szczepów o udokumentowanym działaniu oraz odpowiedniej liczby żywych bakterii.

Badania preparatu ProbioDr. przeprowadzone przez Narodowy Instytut Leków w dniach 07–11.05.2026 r. potwierdziły zawartość $1,1 \times 10^{10}$ CFU/kapsułkę, co ponad pięciokrotnie przekracza deklarowaną przez producenta zawartość $2,0 \times 10^9$ CFU/kapsułkę. Badania potwierdziły również obecność bakterii z gatunków *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus*.

W załączeniu przekazujemy raport z badań Narodowego Instytutu Leków potwierdzający wyniki przeprowadzonych analiz.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 3:

3. Czy w Pakiecie 5, poz. 23 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr., zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103, w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.? Produkt nie zawiera glutenu, laktozy i białek mleka, dzięki czemu jest bezpieczny dla osób z alergiami pokarmowymi. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4:

4. Zgodnie z pkt III.19–20 SWZ Zamawiający co do zasady dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązań równoważnych, natomiast w wybranych pozycjach formularza asortymentowego zamieszczono zapis „UWAGA: NIE ZAMIENIAĆ!!!”. Prosimy o wyjaśnienie, jakie przesłanki uzasadniają zastosowanie tego ograniczenia oraz czy Zamawiający dopuści usunięcie powyższego zapisu i zaoferowanie innych produktów spełniających wymagania dla danej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zapis „UWAGA: NIE ZAMIENIAĆ!!!” wynika z uzasadnionych potrzeb klinicznych oraz konieczności zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów i zgodności z obowiązującymi procedurami. Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie powyższego zapisu.

Pytanie nr 5:

5. Czy w Pakiecie 4, poz. 242 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego względem wskazanego preparatu (Sudocrem), tj. kremu barierowo-ochronnego zawierającego tlenek cynku oraz lanolinę, o działaniu ochronnym, regenerującym i łagodzącym, przeznaczonego do stosowania u dzieci od 1. dnia życia oraz dorosłych?
- Oferowany produkt, analogicznie do preparatu referencyjnego, tworzy warstwę ochronną zabezpieczającą skórę, wspomaga regenerację naskórka oraz przeznaczony jest do stosowania w odparzeniach (w tym odpieluszkowych), otarciach i odleżynach.
- Jednocześnie wskazujemy, iż oba produkty oparte są na tych samych kluczowych składnikach aktywnych (tlenek cynku i lanolina), natomiast różnice dotyczą jedynie substancji pomocniczych, które nie wpływają na podstawową funkcję produktu. Produkt w opakowaniu 125 g – prosimy o możliwość przeliczenia wymaganej ilości na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenie w górę.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 6:

6. Czy w Pakiecie 5, poz. 72 Zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobu medycznego o równoważnym przeznaczeniu i szerszym zakresie działania – maści hemostatycznej, która poza zapobieganiem i tamowaniem epizodów krwawienia ze skóry i błon śluzowych dodatkowo wykazuje właściwości nawilżające i regenerujące, wspomagając odbudowę nabłonka oraz ograniczając nawroty krwawień?
- Oferowany produkt zawiera m.in. pantenol, hialuronian sodu oraz witaminę E i nie tylko tworzy warstwę ochronną, ale również aktywnie wspiera proces gojenia, w przeciwieństwie do preparatów działających wyłącznie powierzchniowo (bariera lipidowa).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.



Pytanie nr 7:

7. Czy Zamawiający w Pakiecie 5, poz. 74 dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Dodatkowo produkt objęty jest niższą stawką VAT, co przekłada się na realne oszczędności oraz obniżenie całkowitego kosztu zakupu dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 8:

8. Czy w Pakiecie 9, poz. 21 Zamawiający dopuści igły innego producenta o takich samych parametrach użytkowych i jakościowych jak wymagane w SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

1/ Platforma e-Zamówienia <https://ezamowienia.gov.pl/>
2/ <https://fraszka.poznan.pl/>
3/ a/a

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
ds. Ekonomiczno-Technicznych
SZPITAL MIEJSKI FRANCISZKA RASZEI
w Poznaniu
mgr Piotr Konieczka



NARODOWY INSTYTUT LEKÓW

Niniejszy raport zastępuje raport BR-0155-26 z dn. 12.05.2026*

RAPORT: BR – 0155– 26

28.05.2026

data wydania raportu

*Powód wydania raportu zastępującego: skrócenie nazwy próbki na wniosek Zleceniodawcy

Data przyjęcia próbki do Instytutu: 06.05.2026

Nazwa i adres zleceniodawcy:

Nr zlecenia/Nr umowy: BD/ZO/64/2026

Rodzaj badania: ekspertyza

DANE PRÓBKİ (na podstawie zlecenia i/lub opakowania)

Nazwa próbki: PROBIO DR

Data pobrania: 28.04.2026

Ilość otrzymanej próbki: 2 opakowania

Opis opakowania i zawartości: kapsułki wypełnione białym proszkiem.

WYNIKI BADAŃ

Dokument zawierający wymagania dotyczące próbki: zapytanie BD/ZO/64/2026

Lp.	Oznaczany parametr	Metoda badania	Wymaganie	Wynik
1.	Zawartość liofilizowanych kultur bakterii	Procedura badawcza MD/PB-12	$2,4 \times 10^9$ CFU/kaps.	$1,1 \times 10^{10}$ CFU/kaps.* [$1,0 - 1,2 \times 10^{10}$]**

Informacje niezbędne do interpretacji wyników:

- * sumaryczna zawartości *L. rhamnosus* i *L. helveticus* oszacowana na podstawie wyniku oznaczonego w 1 gramie dla średniej zawartości proszku w kapsułce 0,413 g.
- ** przedział ufności dla $n=3$ z prawdopodobieństwem $p=0,95$

Informacje dodatkowe: ---

UWAGI:

Data rozpoczęcia badań: 07.05.2026

Data zakończenia badań: 11.05.2026

Wyniki badań i stwierdzenie zgodności odnoszą się wyłącznie do otrzymanych i badanych próbek.

Wyniki autoryzował: Tomasz Zaręba – Zakład Mikrobiologii Farmaceutycznej i Diagnostyki Laboratoryjnej

OPRACOWAŁ

Kierownik
Laboratorium Mikrobiologii Ogólnej
i Badań Mikrobiologicznych Antybiotyków
dr Tomasz Zaręba

SPRAWDZIŁ I ZATWIERDZIŁ

Kierownik
Zakładu Mikrobiologii Farmaceutycznej
i Diagnostyki Laboratoryjnej
dr hab. n. med. Anna Baraniak
profesor NIL

KONIEC

Kopie otrzymują: -----

Bez pisemnej zgody Dyrektora Instytutu raport nie może być powielany inaczej niż w całości | Strona 1 z 1



22 851 44 96
22 851 43 88



3004 Chłodnia r
00-725 Warszawa



www.nil.gov.pl
sekretariat@nil.gov.pl

