

Kraków, 30 czerwca 2026 r.

**DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE
PODSTAWOWYM - DOSTARCZANIE LEKÓW.**

numer sprawy: 2/2026

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Pytanie do SWZ

1. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 123

Czy w Pakiecie 1 poz. 123 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, który jest z powodzeniem stosowany w wielu ośrodkach leczniczych, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kaps., identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek.

Uzasadnienie:

Zgodnie z aktualnymi wytycznymi oraz wynikami metaanaliz skuteczność probiotyków w zapobieganiu biegunce związanej z antybiotykoterapią zależy przede wszystkim od obecności szczepów o udokumentowanym działaniu klinicznym oraz odpowiedniej liczby żywych kultur bakterii. Szczep *Lactobacillus rhamnosus* należy do najlepiej przebadanych szczepów probiotycznych rekomendowanych w profilaktyce biegunki poantybiotykowej. Preparat ProbioDr. zawiera szczepy *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus*. Badanie przeprowadzone przez Narodowy Instytut Leków w dniu 28.05.2026 r. (w załączniku), potwierdziło zawartość żywych kultur bakterii na poziomie $1,1 \times 10^{10}$ CFU/kapsułkę, co ponad pięciokrotnie przewyższa deklarowaną przez producenta zawartość $2,0 \times 10^9$ CFU/kapsułkę. Ponadto badanie NIL potwierdziło obecność szczepów *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w łącznej liczbie $1,1 \times 10^{10}$ CFU/kapsułkę. Mając na uwadze powyższe oraz zgodność produktu z wymaganiami dotyczącymi składu i wielkości opakowania określonymi w SWZ, prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania preparatu ProbioDr. w Pakiecie 1 poz. 123.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ