

Bychawa, 20.04.2020 r.

### Wszyscy Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

W związku ze skierowanymi pytaniami dotyczącymi postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę leków, antybiotyków, płynów infuzyjnych, preparatów i sprzętu do żywienia pozajelitowego do SPZOZ w Bychawie.**

Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania:

1. Pytanie Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający 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.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

2. Pytanie Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

3. Pytanie

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 8 w pozycji 30 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w preparatu ale nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji.

4. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 8 w pozycji 3,6,8,10,15,16,21,23,25 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu

opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 5. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 8 w pozycji 20 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 250 ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
  - Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
  - Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
  - Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
  - Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?
- W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 6. Pytanie

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części 8 pozycji 5,14,26,29 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 7. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 172 wycenę Trilacu produktu leczniczego 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 odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

8. Pytanie

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę.

9. Pytanie

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych tj. wycenę: zamiast tabletek - tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę.

10. Pytanie

Czy Zamawiający wyraża zgodę, w przypadku gdy nie jest produkowany ani dostępny lek, na zaoferowanie suplementu diety?

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

11. Pytanie

Czy Zamawiający wyraża zgodę, w przypadku braku leku oryginalnego, na wycenę preparatów na zezwolenie Ministra Zdrowia?

W odpowiedzi

Tak.

12. Pytanie

Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

W odpowiedzi

Należy wycenić zgodnie z SIWZ.

13. Pytanie

Część nr 1 LEKI poz. 10 Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300 mg, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200 mg.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

14. Pytanie

Część nr 1 LEKI poz. 36 Brak dostępności opakowań a' 120 ml - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniach a' 100 g w ilości 5 op.?

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

15. Pytanie

Część nr 1 LEKI poz. 91 Dobutamine - Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

16. Pytanie

Część nr 1 LEKI poz. 172 Lactobacilus acidophilus, Lactobacillus rhamnosus - Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

17. Pytanie

Część nr 1 LEKI poz. 172 Lactobacilus acidophilus, Lactobacillus rhamnosus - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr ? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

18. Pytanie

Część nr 1 LEKI poz. 224 W związku z zakończeniem produkcji i zmianą przez producenta, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Nutramigen 1 LGG 400 g w ilości 2 op.

W odpowiedzi

Zamawiający dopuszcza.

19. Pytanie

Część nr 1 LEKI poz. 234 Czy Zamawiający wymaga Spasticol (15 mg + 40 mg) 1,5 g czopki a' 10 szt.?

W odpowiedzi

Zamawiający nie wymaga.

20. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 174 wycenę Trilacu produktu leczniczego 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 odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

21. Pytanie

Części nr 1 poz. 172, 173 i 174

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ w poz. 172? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

22. Pytanie

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).

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

23. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

24. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

25. Pytanie Część nr 1 poz. 243 i 244

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

#### 26. Pytanie

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

#### 27. Pytanie

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

#### 28. Pytanie Część nr 1 poz. 267

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

#### 29. Pytanie

Do rozdziału XIX kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostawy. Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu wykonania dostawy częściowej poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia.

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

### 30. Pytanie

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.7 projektu umowy)?

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

### 31. Pytanie

Do treści §3 ust.8 projektu umowy 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."

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

### 32. Pytanie

Do §4 ust.4 projektu umowy. Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia „na cito” do 16 godz. godzin od chwili złożenia zamówienia.

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę i wydłuża termin realizacji zamówienia „na cito” do 16 godz. od chwili złożenia zamówienia i dokonuje zmiany §4 ust.4 na : 4. Dostawy częściowe odbywać się będą w terminie ..... roboczych od daty złożenia zamówienia. Leki ratujące życie - dostawa na cito - max. w ciągu do 16 godzin od złożenia zamówienia.

### 33. Pytanie

Do §6 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, do §6 prosimy o dodanie kolejnego pkt 3 wraz z ppkt a, ppkt b oraz ppkt c w brzmieniu:

Pkt 3. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

- ppkt a) - z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- ppkt b) - wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- ppkt c) - wystąpienia siły wyższej, przez którą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.

W odpowiedzi

Zamawiający informuje, iż dokonuje zmiany §6 i dodaje do ust. 1 pkt h) i i) o następującym brzmieniu:

h) wystąpienia dekoniunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

i) wystąpienia siły wyższej, przez którą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności.

#### 34. Pytanie

Do treści §4 ust.5 projektu umowy. 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 zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do projektu 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."

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje uzupełnienia §4 ust.5 poprzez dodanie następującego zapisu:

5. Wymagany minimalny termin ważności oferowanych preparatów wynosi co najmniej 12 miesięcy od dnia ich dostawy, z zastrzeżeniem, iż dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego mogą być z krótszym terminem ważności.

#### 35. Pytanie

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §7 ust.2,3 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

#### 36. Pytanie

Do treści §12 ust.4 projektu umowy. Prosimy o usunięcie zapisu niezgodnego art. 552 k.c. uprawniającego wierzyciela do wstrzymywania dostaw w wyniku opóźnień w płatnościach.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

#### 37. Pytanie

Czy w związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie w specyfikacji tych produktów pod kątem terminu przydatności



oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

W odpowiedzi

Patrz odpowiedź na pytanie nr 34.

38. Pytanie Pakiet nr 9 Pozycja nr 1,2

Czy w świetle oczekiwań Zamawiającego diety bogatoresztkowej w pakiecie 9 pozycja 1-2 Zamawiający wymaga diety z minimum 5 rodzajami błonnika (frakcji rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych)? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

W naturalnej diecie człowieka występuje wiele rodzajów błonnika i w świetle zaleceń WHO preferowane są diety z wieloma rodzajami błonnika. Pochodzącymi z różnych źródeł.

W odpowiedzi

Tak, Zamawiający wymaga.

39. Pytanie

Pakiet nr 9 Pozycja nr 4

Prosimy o doprecyzowanie Zamawiającego w pozycji 4 pakiet 9 jaką wartość Zamawiający miał na myśli pisząc o zawartości argininy? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi

Zawartość argininy 0,85 g/100 ml/.

40. Pytanie Pakiet nr 9 Pozycja nr 5

Czy Zamawiający oczekuje w zestawie do żywienia dojelitowego (worki) do grawitacji oznakowania OPEN HERE na opakowaniu? OPEN HERE dokładnie wskazuje miejsce otwarcie zestawu, co ułatwia pracę personelu medycznego oraz zmniejsza ryzyko kontaminacji drobnoustrojów na zestawie do podaży diety.

W odpowiedzi

Tak, Zamawiający oczekuje.

41. Pytanie

Pakiet nr 9 Pozycja nr 1,2,3,4

Czy Zamawiający zgodzi się na sukcesywną wymianę, podczas trwania umowy, opakowań diet z pozycji 1,2,3,4 z typu miękkich na opakowania typu butelka? Jest to związane ze stopniowym wycofywaniem diet w dotychczasowych opakowaniach (miękkich - pack) i zastępowaniem ich dietami w butelkach o takich samych objętościach, wartościach odżywczych oraz kompatybilnych z takimi samymi systemami żywienia dojelitowego.

W odpowiedzi

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

p.o. Dyrektora  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej w E...

Piotr Der...

Specjalista  
ds. Zamówień Publicznych

mgr Monika...