



Gostyń, dnia 28 grudnia 2023 r.

**Dotyczy postępowania pn: Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu.**

**Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: SPZOZ.XII.231.1/4/2023**

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

#### Pytanie nr 1

##### Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 4 i 5

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycja 4 i 5 wyrazi zgodę na zaferowanie Mannitolu 20%?

**Odpowiedź: Ze względu na częstą krystalizację 20% roztworu mannitolu i związane z tym ryzyka Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu Mannitol 20%.**

#### Pytanie nr 2

##### Dotyczy Pakietu nr 19

Czy Zamawiający w pakiecie 19 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu fiolka x 10 sztuk w op?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktów w opakowaniu typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu.**

#### Pytanie nr 3

##### Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający w pakiecie 31 pozycja 2 i 3 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Fresubin original fibre, odpowiednio w opakowaniu 1000 i 500ml o osmolarności 285mOsm/l. Pozostałe parametry mieszają się w wymaganiach Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający w pozycjach nr 2 i nr 3 wymaga produktów o różnym składzie, przede wszystkim w zawartości błonnika. Produkt Fresubin original fibre 500 ml nie spełnia wymagań, jeśli chodzi o skład wymagany w pakiecie 31 pozycja nr 3. Stąd Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu Fresubin original fibre, odpowiednio w opakowaniu 1000 i 500ml o osmolarności 285mOsm/l w pakiecie 31 pozycja 2 i 3.**

#### Pytanie nr 4

##### Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 152

Czy w Pakiecie nr 7 poz. 152 Zamawiający dopuści zaferowanie 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.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie proponowanego produktu.**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Pytanie nr 5**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 152**

Czy w Pakiecie nr 7 poz. 152 Zamawiający dopuści zaferowanie 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 ułatwiający wykonanie testu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie proponowanego produktu.**

**Pytanie nr 6**

**Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1**

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 1 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie suplementów diety.**

**Pytanie nr 7**

**Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 2**

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 2 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie suplementów diety.**

**Pytanie nr 8**

**Dotyczy Pakietu nr 35**

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a każde stężenie glukozy spadające już poniżej 50 mg/dl stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta, Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 35 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego każdego istniejącego glukometru (obowiązująca norma EN ISO 15197:2015 dopuszcza błąd pomiarowy rzędu +/-15mg/dl).

**Odpowiedź: Zamawiający określił swoje wymagania w oparciu o aktualną wiedzę i doświadczenie kliniczne. Zamawiający podziela opinię, że „glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii posmortem”. Zamawiający wymaga, by stosowane wyroby medyczne były jak najbardziej dokładne, stąd nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie nr 9**

**Dotyczy Pakietu nr 35**

Czy Zamawiający dopuści glukometr pobierający próbkę krwi wielkości 0,5 mikrolitral? Próbkę krwi wymagana przez Zamawiającego jest niestandardowo duża – ponad 90% pasków testowych obecnych na rynku wymaga próbki o mniejszej objętości. Dla personelu i samych pacjentów im mniejsza próbka krwi, tym lepiej, gdyż zmniejsza to ból i dyskomfort pacjentów podczas pobierania krwi.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wielkości próbki krwi opisanej w SWZ. Uzasadnienie: Zamawiający nie zgadza się ze stwierdzeniem, że próbka krwi jest niestandardowo duża. Na rynku istnieje wiele glukometrów pracujących na większej objętości krwi. Zamawiający zgadza się, że mniejsza próbka krwi, zmniejsza to ból i dyskomfort pacjentów podczas pobierania**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

krwi, jednocześnie Zamawiający musi dokonać rozważnego wyboru próbki krwi, gdyż mała objętość krwi może wiązać się z małymi wymiarami kanału zasysającego, a co za tym idzie trudnościami z odpowiednim przyłożeniem paska do uzyskanej objętości krwi. W związku z powyższym, rozważając korzyści i niedogodności Zamawiający określa wielkość próbki krwi na 0,6µl.

**Pytanie nr 10**

**Dotyczy Pakietu nr 35**

Czy Zamawiający dopuści paski z pamięcią 450 wyników bez pamięci płynów kontrolnych? Duża pamięć glukometru obciąża baterię i jest zbędna w warunkach pracy szpitala – wyniki pomiarów nie są bowiem w żaden sposób przypisane do konkretnych pacjentów, zatem przeglądanie kilkudziesięciu lub więcej wyników wstecz nie ma sensu. Test kontrolny odnosi się do sprawdzenia działania glukometru w określonej chwili i również nie jest przypisany do pacjenta – zapisywanie takich wyników ma sens tylko w przypadku użytkownika indywidualnego, ale nie placówki szpitalnej, w której ten sam glukometr jest stosowany u wielu różnych pacjentów.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowane paski współpracowały z glukometrem o opisanej w SWZ wielkości zapamiętywanych wyników.**

**Pytanie nr 11**

**Dotyczy Pakietu nr 35**

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych konfekcjonowanych w opakowaniach x 50 szt. – po przeliczeniu pasków na odpowiednią liczbę opakowań. Jest to standardowa wielkość opakowania dla wyrobów tego rodzaju, ułatwiająca dystrybucję pasków na różnych oddziałach szpitalnych i wykorzystanie wszystkich pasków z opakowania przed upływem daty ważności.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wielkości opakowania opisanej w SWZ.**

**Pytanie nr 12**

**Dotyczy Pakietu nr 35**

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia tak szczegółowych wymagań, określenie temperatury przechowywania, jeśli obowiązuje dla danego wyrobu medycznego, nie musi znajdować się na opakowaniu, ale musi spełniać powszechnie obowiązujące przepisy prawa.**

**Pytanie nr 13**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §1 ust. 2 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 10%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia minimalny zakres realizacji przedmiotu umowy do wartości minimum 50%.**

**Pytanie nr 14**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §1 ust. 8 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie czasu doręczenia dokumentów do 3 dni od wezwania.



---

CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 15**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §3 ust.3 projektu umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw „na ratunek” do 12 godzin od złożenia zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 16**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §3 ust.11 projektu umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu na zwrot do 7 dni od otrzymania dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż ustęp 11 w § 3 nie traktuje o kwestii zwrotów.**

**Pytanie nr 17**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z postanowienia zamieszczonego w §4 ust. 6 wzoru umowy, zgodnie z którym: „strony zgodnie postanawiają a Wykonawca oświadcza, że w związku z zawarciem i realizowaniem niniejszej umowy oraz mogącym powstać po stronie Zamawiającego niedochowaniem terminów zapłaty wystawianych przez Wykonawcę faktur (faktur VAT), nie będzie żądał dobrowolnie lub dochodził przymusowo od Zamawiającego zwrotu kosztów odzyskiwania należności (również zwrotu poniesionych kosztów odzyskiwania należności) na podstawie przepisu art. 10 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 08 marca 2013 roku o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (tj. Dz.U. 2022 r. poz. 893 ze zm.) - strony wyłączają stosowanie wskazanych przepisów we wzajemnych relacjach wynikających z niniejszej umowy; powyższe Wykonawca i Zamawiający przyjmuje i akceptuje.”.

Wykonawca wskazuje, że ww. postanowienie wzoru umowy jest obarczone bezpośrednio sankcją nieważności, co literalnie wynika z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, zgodnie z którym "Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, art. 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1, 4 i 4a, art. 10, art. 11 i art. 12, lub mające na celu obejście tych przepisów, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy." Przepis ten jasno stanowi, że strony umowy nie są upoważnione do ważnego w świetle prawa wyłączenia uprawnienia wierzyciela przewidzianego w art. 10 ust. 1 i 2 ustawy, co nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter *Irres cogentis* (bezwzględnie obowiązujący).

Nieważność postanowień sprzecznych z ww. ustawą wielokrotnie potwierdzały również sądy powszechne, m.in. wyrok Sądu Rejonowego dla Łodzi-Widzewa w Łodzi z 26.04.2016 r. (sygn. II C 561/15), Sądu Okręgowego w Radomiu z 16.06.2016 r. (sygn. I C 435/16), Sądu Okręgowego w Łodzi z 20.10.2017 r. (sygn. III Ca 984/17).

W doktrynie także powszechnie podnosi się, że „Za niedopuszczalne należy uznać postanowienia umowne abstrakcyjnie wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, tzn. przyjęte przez strony jeszcze przed powstaniem określonego uprawnienia lub obowiązku” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, red. Osajda 2021, wyd. 4/B. Ostrzechowski/K. Riedl). Ponadto, wprost uznaje się, że: „Celem normy wyrażonej w art. 13 TransHandlZapU jest zapobieżenie sytuacji, w której jedna ze stron (dłużnik) transakcji handlowej wykorzystując przewagę negocjacyjną, wymusza na drugiej stronie (wierzycielu) odpowiednie postanowienia umowne, które uszczuplają bądź nawet wyłączają uprawnienia wierzyciela bądź obowiązki dłużnika przewidziane w art. 5, 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1 i 4, 10, 11 i 12 TransHandlZapU” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych red. Osajda 2017, wyd. 1/Cudny)

Podkreślić należy natomiast, za wyrokiem KIO z 12.06.2015 r. (KIO 1127/15, LEX nr 1805929), że: „SIWZ jest oświadczeniem zamawiającego o charakterze cywilnoprawnym, zatem postanowienie SIWZ sprzeczne z przepisem o charakterze bezwzględnie obowiązującym nie może być prawnie skuteczne, gdyż jest dotknięte sankcją nieważności”. W konsekwencji, postanowienie



**CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10**

takie, finalnie, zostanie uznane za nieważne w ewentualnym postępowaniu sądowym, stosownie do art. 58 § 1 Kodeksu cywilnego. Stąd, Wykonawca wzywa Zamawiającego do nadania wzorowi umowy treści zgodnej z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa już na etapie postępowania przetargowego.

**Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje (usuwa) z zapisu § 4 ust. 6 wzoru umowy, zgodnie z wnioskiem Wykonawcy zawartym w pytaniu.**

**Pytanie nr 18**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §5 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 750% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia na 1% wartości netto towaru, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki.**

**Pytanie nr 19**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §5 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy od wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 20**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 3 zdania drugiego Umowy o treści: „...na koszt i ryzyko Wykonawcy” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąża Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziłyby do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie zasady compensatio lucri cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa postanowienia), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



---

CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Pytanie nr 21**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §8 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w umowie? Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 48 ust. 1 zdanie wspólne in fine ustawy z dnia 7 października 2022 r. o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców (Dz. U. z 2022 r. poz. 2185).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 22**

**Dotyczy wzoru umowy**

Do §8 ust.5 i 6 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 ust.5 i 6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 23**

**Dotyczy Pakietu nr 35**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku Wykonawców, którzy złożą ofertę jedynie na wyroby medyczne (Pakiet nr 35), Zamawiający nie wymaga posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w przypadku Wykonawców, którzy złożą ofertę jedynie na wyroby medyczne (Pakiet nr 35), Zamawiający nie wymaga posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.**

**Pytanie nr 24**

**Dotyczy Pakietu nr 35**

Prosimy o informację ilu szt roztworów kontrolnych w Pakiecie 35 będzie wymagał zamawiający.

**Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał roztworów kontrolnych w liczbie zależnej od zużycia pasków do glukometru. Jednocześnie Zamawiający określa, że nie będzie wymagał roztworów kontrolnych w liczbie większej niż 20 sztuk.**

**Pytanie nr 25**

**Dotyczy wzoru umowy**

dot. zapisu w projekcie umowy – TOM II (§ 3 pkt 5)

W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10 - 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki tych produktów ujętych w pakiecie 31 poz. 1-3 oraz w pakiecie 32, poz. 1-13 oraz 19-20 pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w projekcie umowy (załącznik do SWZ) TOM II § 3 punkt 5 – akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, by w wymienionych pozycjach dostawy obejmowały produkty z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.**





**Pytanie nr 26**

**Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 2**

W związku z przeanalizowaniem rocznego zapotrzebowania Zamawiającego na produkt opisany w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o zwiększenie asortymentu do 280 sztuk. Zwiększenie ilości diety pozwoli na zabezpieczenie 12-miesięcznego okresu umowy, zagwarantuje stałość ceny, dostępność produktu oraz płynność dostaw.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia wymagań zawartych w SWZ i wymaga w pozycji nr 2 pakiet 32 - 192 sztuki.**

**Pytanie nr 27**

**Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści w/w dietę w opakowaniach po 500 ml i zgodzi się na przeliczenie ilości opakowań z 32 na 64? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniach a 500ml z odpowiednim przeliczeniem, tj. 64 sztuki.**

**Pytanie nr 28**

**Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie w/w pozycji z pakietu? Produkt nie jest już dostępny na rynku i w związku z tym nie będzie mógł być poddany wycenie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreślił pozycji nr 1 z pakietu nr 32.**

**Pytanie nr 29**

**Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 12**

Czy Zamawiający ma na myśli dietę opartą na 4 źródłach białka (kazeina, serwatka, soja, groch), zawierającą 24% energii z białka i kwasy tłuszczowe MCT? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający zezwala na zaoferowanie diety opartej na 4 źródłach białka (kazeina, serwatka, soja, groch), zawierającej 24% energii z białka i kwasy tłuszczowe MCT, pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

**Pytanie nr 30**

**Dotyczy wzoru umowy - § 3 pkt 5**

W związku z tym, iż na rynku polskim mleka modyfikowane dla dzieci mają 6 - 9 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów ujętych w pakiecie 25 poz. 1, 9 pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu we wzorze umowy w § 3 pkt 5 – akceptując dostawy mleka modyfikowanych z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu. Ponadto, zgodnie z punktem § 3 pkt 3 Zamawiający przewiduje iż dostawy winny następować najpóźniej w następnym dniu roboczym po dniu złożenia zamówienia. W związku z powyższym wymóg posiadania terminu ważności 12 miesięcy od momentu dostawy, w przypadku produktów ujętych w pakiecie 25 poz. 1, 9 wydaje się być niezasadne.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby w wymienionych pozycjach dostawy obejmowały produkty z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.**



---

CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Pytanie nr 31**

**Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1**

Czy ze względu na to, iż produkt nie jest już dostępny na rynku i w związku z tym nie będzie mógł być poddany wycenieniu, Zamawiający zgodzi się na zamianę w/w pozycji na produkt o poniższej specyfikacji: dieta kompletna w płynie dla pacjentów z chorobą nowotworową, polimeryczna, hiperkaloryczna (min. 2,4 kcal/ml), zawartość białka min. 14,4 g/ 100 ml, źródłem białka są kazeina i serwatka, do podaży doustnej, bezresztkowa, bezglutenowa, w opakowaniu 4 x 125 ml, o osmolarności 570 mOsmol/l, w ośmiu smakach (owoce leśne, mokka, truskawka, wanilia, brzoskwnia-mango, neutralny, rześki i rozgrzewający)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 pakiet nr 32 produktu o podanej specyfikacji.**