Iława, 29.07.2020 r.

**dotyczy: dostawę produktów farmaceutycznych z podziałem na 8 części dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie (nr sprawy 19/2020)**

Do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści zawartych w SIWZ. Zamawiający, na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2018 r. poz. 1986) odpowiada:

**Zapytanie 1**

**Pytanie nr 1**

Do treści §2 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminów dostaw: zwykłej do 48 godzin i „na cito” do 12 godzin.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 2**

Do treści §2 ust.5 oraz §7 ust.2 wzoru 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 terminu ważności minimum 12 miesięcy? 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 treści §2 ust.5 oraz §7 ust.2 wzoru 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.".

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 3**

Do treści §9 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie w wysokości 1,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie, max. 15% tego towaru?

**Odpowiedź: Tak, stosowny zapis zostanie zmieniony w momencie sporządzania umowy.**

**Zapytanie nr 2**

**Pytanie nr 1**

Wskazane przez Zamawiającego w pakiecie 6 pozycja 1 « Modyfikowane mleko początkowe hipoalergiczne, wzbogacone w żelazo dla noworodków i niemowląt z grup ryzyka wystąpienia alergii na białko mleka krowiego; płyn 90ml « , dostępne jest w opakowaniach 90ml x 32 szt. Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę 38 pełnych opakowań ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Czy zamawiający dla wskazanego pakietu 6 pozycja 1 « Modyfikowane mleko początkowe hipoalergiczne, wzbogacone w żelazo dla noworodków i niemowląt z grup ryzyka wystąpienia alergii na białko mleka krowiego; płyn 90ml » wyraża zgodę aby zawartość maxymalna białka wynosiła 1,2g/100ml gotowego do spożycia produktu i stosunkiem serwatki do kazeiny 70:30 wzbogacone w kwasy LCPUFA (długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe) w ilości 18 mg/100ml oraz w HMO – 2FL w ilości 0,1 g/100ml. Nie zawierającego oleju palmowego.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 3**

Czy zamawiający dla wskazanego pakietu 6 pozycja 2 « Modyfikowane mleko początkowe wzbogacone w żelazo dla noworodków i niemowląt; proszek 350g » wymaga aby mleko modyfikowane początkowe do stosowania od urodzenia dla zdrowych niemowląt, wzbogacone było w aktywne kultury bakterii Bifidobacterium lactis, DHA w ilości 17,4 mg/100ml, białko Optipro w ilości 1,24 g/100 ml o stosunku serwatki do kazeiny 70 do 30. Nie zawierającego oleju palmowego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Wskazane przez Zamawiającego w pakiecie pozycja 3 « Modyfikowane mleko dla niemowląt powyżej 5 miesiąca życia, proszek 350g « , dostępne jest w opakowaniach 350g x 12 szt. Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę 48 pełnych opakowań ?

**Odpowiedź:Tak.**

**Pytanie nr 5**

Czy zamawiający dopuszcza aby w pakiecie 6 w pozycji 3 modyfikowanego mleka dla niemowląt powyżej 5 miesiąca życia, proszek 350g uznaje za równoważne mleko modyfikowane dla niemowląt powyżej 6 miesiąca życia, proszek 350g wzbogacone w aktywne kultury bakterii Bifidobacterium lactis, kwas DHA w ilości 16,8g/100ml, białko Optipro w ilości 1,29 g/100 ml. Nie zawiera oleju palmowego ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Zapytanie nr 3**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy pakiet 4 pozycja 1 i 2:

Czy zamawiający dopuści Immunoglobulina ludzka normalna, roztwór dożylny, IG VENA, maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml. Opakowania 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml?

**Odpowiedź: Zamawiający poprawił formularz cenowy, immunoglobulina nie jest juz przedmiotem wskazanego postępowania.**