Iława, 06.05.2019 r.

**dotyczy: dostawę produktów farmaceutycznych z podziałem na 80 części dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie (nr sprawy 9/2019)**

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**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.2  termin dostaw „na cito” z 10 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tyko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź: Tak, zapis zostanie poprawiony w chwili sporządzania umowy.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający rozważy zmianę wartości procentowej kary umownej określonej w par. 9.1. do wartości max. 0,2% brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie jednak nie więcej niż 5% wartości brutto niedostarczonego towaru  ? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana.**

**Odpowiedź: Tak, zapis zostanie poprawiony w chwili sporządzania umowy.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający doda w par. 12.1. frazę „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy  towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź: Bez zmian.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany w pakiecie nr 65 lek był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 2**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Zapytanie nr 3**

**Pytanie nr 1**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 61 poz. 181 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzą 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?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zapytanie nr 4**

**Pytanie nr 1**

Zamawiający w Zadaniu nr 72 wymaga produktu leczniczego (leku) o nazwie międzynarodowej RISPERIDONE w trzech różnych dawkach.

Standardowo, Wykonawca w takim przypadku oferuje lek o nazwie własnej: Rispolept Consta, który w zależności od dawki, zawiera odpowiednią ilość rysperydonu (Risperidonum).

Obecnie wykonawca posiada również w swoim portfolio lek o nazwie własnej Xeplion, którego substancją czynną jest paliperydon palmitate, który to z kolei jest głównym aktywnym metabolitem rysperydonu.

Produkt leczniczy Xeplion jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperydonem lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperydon lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy Xeplion bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychotyczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Zarówno lek Xeplion (paliperydon palmitate ) jak i Rispolept Consta są refundowane i należą do jednej grupy limitowej (178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon i paliperydon palmitate do stosowania pozajelitowego - postacie o przedłużonym uwalnianiu). Podkreślić należy również, że oba leki spełniają wymagania stawiane przez Zamawiającego w Specyfikacji co do dopuszczalności stosowania leku na rynku oraz obrotu.

Mając na uwadze możliwość zaoferowania dwóch produktów leczniczych i tym samym rozszerzając możliwości wyboru leku przez Zamawiającego, proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający rozszerzy pozycje ww. Zadania nr 72 o pozycje dopuszczające możliwość zaoferowania paliperidone palmitate, w trzech różnych dawkach: 75 mg, 100 mg, 150 mg, w postaci zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 2**

**Dotyczy § 2 ust. 1 i 2 wzoru umowy – termin dostawy**

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 72 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o przedłużenie terminu realizacji zamówienia dla zadania nr 72 do 48 godzin a zamówienia w trybie pilnym do 24 godzin lub potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 wzoru umowy dotyczące zamówień na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 72.

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, zapis zostanie poprawiony w chwili sporządzania umowy.**

**Pytanie nr 3**

**Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy – monitoring temperatury podczas transportu**

W związku z obowiązkiem wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami prawidłowego transportu produktu leczniczego również w zakresie zachowania odpowiedniej temperatury w trakcie transportu, czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu w stosunku do produktów określonych w zadaniu nr 72 poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy?

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017, poz. 509) nie nakłada na wykonawcę obowiązku dostarczenia dokumentacji potwierdzającej warunki transportu razem z dostawą. Zgodnie z zapisem pkt 9.4 w/w Rozporządzenia, dokumentacja potwierdzająca zachowanie prawidłowej temperatury przechowywania produktów leczniczych podczas transportu udostępniana jest na żądanie odbiorcy.

Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 4**

**Dotyczy § 2 ust. 5 oraz § 7 ust. 2 wzoru umowy – termin ważności**

Proszę o wyjaśnienie, dlaczego w przypadku umowy, która zostanie zawarta na okres 12 miesięcy, Zamawiający przewidując sukcesywne dostawy, czyli nie przewidując przechowywania produktów w aptece szpitalnej/magazynie, jednocześnie wymaga od Zamawiającego dostarczenia produktów o terminie ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy? W związku z nadmiernym wymogiem w stosunku do zapisów SIWZ, czy Zamawiający skróci termin ważności dostarczanych produktów do minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia towaru? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego istnieje możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy, jednak tylko w przypadku uzyskania zgody od Zamawiającego.**

**Pytanie nr 5**

**Dotyczy** **§ 1 ust. 4 wzoru umowy**

W związku z niejednoznacznymi zapisami umowy (§ 1 ust. 4), proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 6**

**Dotyczy § 4 ust. 1 wzoru umowy – godzina dostawy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, zapis zostanie poprawiony w chwili sporządzania umowy.**

**Zapytanie nr 5**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce z możliwością otwarcia i sporządzenie zawiesiny doustnej; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Zapytanie nr 6**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań tabletek i ampulek. Wielkości opakować w kilogramach pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 3**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Proszę o podanie pełnych ilości opakowań z zaokrągleniem w górę.**

**Pytanie nr 4**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny wraz z informajcą pod pakietem.**

**Zapytanie nr 7**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy zadania 8: Czy w związku z procesem serializacji, Zamawiający wymaga, aby kod serializacyjny produktu dotyczył opakowania zbiorczego a nie pozycji jednostkowych, ze względu na ograniczenie czasu i zaangażowania pracy personelu szpitalnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Dotyczy zadania 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Imipenem + Cilastatin w opakowaniu 20 ml x 10 fiolek?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 3**

Dotyczy Zadania 15. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 pozycja 1 oraz 2 produktu leczniczego Levofloxacyna w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 29 pozycja 1-4 płynów infuzyjnych w opakowaniu butelka polipropylenowa z dwoma portami KabiClear?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 29 pozycja 5 płynu wieloelektrolitowego pediatrycznego Benelyte 250 ml, który posiada skład zbliżony do fizjologicznego składu osocza oraz zawiera glukozę o stężeniu 1 %?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 34 pozycji 5 produktu leczniczego Vitalipid w opakowaniu typu ampułka?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 47 produktu leczniczego Kalium chloratum 15% 10 ml w opakowaniu 20 ampułek?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 9**

Dotyczy Zadania 50: Czy w związku z procesem serializacji, Zamawiający wymaga, aby kod serializacyjny produktu dotyczył opakowania zbiorczego a nie pozycji jednostkowych, ze względu na ograniczenie czasu i zaangażowania pracy personelu szpitalnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 51 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% 10 ml w opakowaniu po 50 ampułek?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 51 ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skaleczenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 56 pozycji 7, 8 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu fiolka?

**Odpowiedź: Tak.**

**Zapytanie nr 8**

**Pytanie nr 1**

Pakiet 47 poz. 1 czy Zamawiający dopuści postać ampułka?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Pakiet 49 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga leku , który można podawać już po 3 miesiącu życia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Pakiet 60 poz. Czy Zamawiający dopuści postać tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 4**

Pakiet 59 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie nr 10 but po 100ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny za litr, produkt musi być dostępny w opakowaniach 50 ml, 100 ml, 150 ml, 200 ml, 500 ml.**

**Pytanie nr 5**

Pakiet 61 poz 35 w związku z brakami na rynku czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji bądź podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 6**

Pakiet 61 poz 36 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 7**

Pakiet 61 poz 69 Czy Zamawiający dopuści dawkę 200 mg oraz postać kapsułki? Obecnie jest brak na rynku dawki 300mg

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 8**

Pakiet 61 poz 68 Czy Zamawiający dopuści postać fiolka>?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 9**

Pakiet 61 poz 95 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 10**

Pakiet 61 poz 103 w związku z brakami na rynku czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji bądź podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 11**

Pakiet 61 poz 139 Czy ze względu na brak na rynku dawki 12,5mcg Zamawiający dopuści dawke 12 mcg?

**Odpowiedź: Dla poz. 138 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dawki 12 mcg.**

**Pytanie nr 12**

Pakiet 61 poz 162 Czy zamawiający dopuści opakowania po 100g?

**Odpowiedź: Tak, przeliczając ilości.**

**Pytanie nr 13**

Pakiet 61 poz 232 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki rozpuszczalne w jamie ustnej?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 14**

Pakiet 61 poz 253, 254 Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie bądź wykreślenie pozycji ze względu na braki?

**Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 15**

Pakiet 61 poz 234 Czy Zamawiający dopuści Nasivin Kids 0,25mg/ml aer.d/nosa 10ml w ilości 5 opakowań?

**Odpowiedź:Tak.**

**Pytanie nr 16**

Pakiet 61 poz 313 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 17**

Pakiet 61 poz 430 Czy Zamawiający dopuści opakowanie 150ml co w przeliczeniu daje 4 opakowania?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 18**

Pakiet 61 poz 439 Czy Zamawiający dopuści jedyny dostępny na rynku Calciosel 10% rozt.d/wst.\*5amp.po10ml MZ dopuszczony z Ministerstwa Zdrowia?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 19**

Pakiet 61 poz 448 w związku z brakami na rynku czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji bądź podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 20**

Pakiet 61 poz 452 W związku ze zmiana opakowania przez producenta czy Zamawiający dopuści Nystatyna TEVA zaw2.784.000jm/5,8g 28ml!?

**Odpowiedź:Tak.**

**Pytanie nr 21**

Pakiet 61 poz 458 w związku z brakami na rynku czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji bądź podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 22**

Pakiet 61 poz 465 w związku z brakami na rynku czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji bądź podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 23**

Pakiet 61 poz 483 W związku z brakiem wymaganej dawki Czy Zamawiający dopuści dawkę 750mg o przedłużonym uwalnianiu czy dawkę 850mg tabletka powlekana?

**Odpowiedź: 750 mg o przedłużonym działaniu.**

**Zapytanie nr 9**

**Pytanie nr 1**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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 §1 ust.4) projektu umowy)?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 2**

Do treści §2 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 §2 ust.5 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."  
**Odpowiedź: Zamawiający doda zapis w momencie sporządzania umowy.**

**Pytanie nr 3**

Do treści §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."

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 4**

Do §9 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 1095% w skali roku (3% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź: Nie**