Iława, 29.11.2018r.

**dotyczy: dostawa produktów farmaceutycznych z podziałem na 3 zadania dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie (nr sprawy 37/2018)**

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 nr 1**

**Pytanie nr 1**

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: Zamawiający wyraża zgodę, zmiana zostanie wprowadzona przy sporządzaniu umowy.**

**Pytanie nr 2**

Do treści §18 ust.2 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: Zamawiający wyraża zgodę, zmiana zostanie wprowadzona przy sporządzaniu umowy.**

**Zapytanie nr 2**

**Pytanie nr 1**

Czy w części Nr 2 Produkty farmaceutyczne II poz. 1 (Budesonide 125 mg/ml 20 amp., poj. 2 ml) Zamawiający wymaga produktu,  po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w części Nr 2 Produkty farmaceutyczne II poz. 1 (Budesonide 125 mg/ml 20 amp., poj. 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w części Nr 2 Produkty farmaceutyczne II poz. 1 (Budesonide 125 mg/ml 20 amp., poj. 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Czy w części Nr 2 Produkty farmaceutyczne II poz. 1 (Budesonide 125 mg/ml 20 amp., poj. 2 ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**