Nr sprawy: DFP.271.106.2019.KK Kraków, dnia 9.01.2020 r.

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego, suplementów diety, smoczków i artykułów dla niemowląt do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie.*

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i modyfikuje specyfikację.

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w par. 3.3. zniesie wymóg potwierdzania otrzymania zamówień? Prawo farmaceutyczne nakazuje informowanie o odmowie wykonania zamówienia, lecz nie o przyjęciu go do realizacji. Jest to dodatkowy, niewynikający z przepisów obowiązek Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.6.? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu towaru po jego przyjęciu powoduje w istocie, że towar sprzedawany jest na próbę, zaś w przypadku ich zwrotu - produkty lecznicze nie będą się nadawać do dalszego obrotu, co naraża Wykonawcę na stratę. Nadto Wykonawca zauważa, że (a) towar został dobrowolnie przyjęty przez Zamawiającego, (b) własność towaru przeszła na Zamawiającego i (c) „zwrot” towaru oznacza wobec uprzedniego przejścia własności w istocie sprzedaż hurtową przez Zamawiającego Wykonawcy, do czego potrzeba koncesji na handel hurtowy lekami.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający w par. 4.2 wprowadzi automatyczną zmianę ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Obecne zapisy, w razie braku zgody Zamawiającego, grożą Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wykreśli par. 8.2. i 8.3? Zobowiązaniem Wykonawcy jest dostawa leków i niewykonanie tego obowiązku jest sankcjonowane par. 8.4. Stąd nie ma uzasadnienia dla kar umownych przewidzianych w par. 8.2 i 8.3 gdyż nie wiadomo w jaki inny sposób Wykonawca miałby nie wykonać lub nienależycie wykonać umowę. Z reguły kary w takiej wysokości zastrzega się za odstąpienie od umowy, co jest oczywiście inną podstawą naliczenia kar, niepokrywającą się z podstawą określoną w par. 8.4.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 5**

W przypadku pozostawienia par. 8.2. - Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w tym paragrafie. z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 6**

W przypadku pozostawienia par. 8.3. - Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w tym paragrafie. z 5% do wartości max. 1%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający w par. 8.4 usunie zapis o minimalnej kwocie kary umownej 50zł? Wskutek tego zapisu kary umowne mogą być naliczone w kwocie rażąco wygórowanej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 8**

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?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 10**

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: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 11**

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 podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 14**

Do części nr 62, pozycja 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do postępowania proszku hemostatycznego o niewielkich różnicach technicznych lecz o takiej samej funkcjonalności:

Proszek pochodzenia roślinnego do użycia jako wchłanialny środek hemostatyczny, pomagający w tamowaniu krwawień podczas zabiegów chirurgicznych. Rozpylany, wchłanialny proszek hemostatyczny z utlenionej celulozy, 2g w zestawie z aplikatorem 12 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 15**

Do części nr 62, pozycja 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do postępowania proszku hemostatycznego o niewielkich różnicach technicznych lecz o takiej samej funkcjonalności:

Proszek pochodzenia roślinnego do użycia jako wchłanialny środek hemostatyczny, pomagający w tamowaniu krwawień podczas zabiegów chirurgicznych. Rozpylany, wchłanialny proszek hemostatyczny z utlenionej celulozy, 4g(2x2g) w zestawie z aplikatorem 12 cm.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 16**

Do części nr 62, pozycja 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do postępowania proszku hemostatycznego o niewielkich różnicach technicznych lecz o takiej samej funkcjonalności:

Proszek pochodzenia roślinnego do użycia jako wchłanialny środek hemostatyczny, pomagający w tamowaniu krwawień podczas zabiegów chirurgicznych. Rozpylany, wchłanialny proszek hemostatyczny z utlenionej celulozy, 4g(2x2g) w zestawie z aplikatorem 40 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 17**

Do części nr 62, pozycja 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do postępowania proszku hemostatycznego o niewielkich różnicach technicznych lecz o takiej samej funkcjonalności:

Proszek pochodzenia roślinnego do użycia jako wchłanialny środek hemostatyczny, pomagający w tamowaniu krwawień podczas zabiegów chirurgicznych. Rozpylany, wchłanialny proszek hemostatyczny z utlenionej celulozy, 6g(3x2g) w zestawie z aplikatorem 12 cm.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 18**

Cześć 62

W przypadku negatywnej odpowiedzi , rosimy o uzasadnienie , czym Zamawiający uzasadnia decyzję ??

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 19**

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w Pakiecie 43 – Calcii glubionas, wyrazi zgodę na zaoferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego. Nasze pytanie podyktowane jest decyzją Ministerstwa Zdrowia o zaprzestaniu wydawania zgód na czasowe dopuszczenie do obrotu leku Calcio gluconato dla hurtowni. Oferowany przez nas w procedurze importu docelowego lek pochodzi z Unii Europejskiej, posiada CHPL w języku polskim oraz dokument dopuszczający do obrotu w kraju, z którego jest sprowadzany.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dopuszcza** **zaoferowanie leku sprowadzanego w ramach importu docelowego, pozostałe wymagania zgodnie ze specyfikacją. Zamawiający modyfikuje postanowienia wzoru umowy, tj. przypisowi nr 6 do § 3 ust. 3 nadaje treść: „Dotyczy cz. 28, 43 i 60”**

**Pytanie 20**

Czy zamawiający dopuszcza w Części 9 pozycja 1 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 21**

Dotyczy § 7 ust. 1 umowy - Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że rozwiązane umowy ze skutkiem natychmiastowym ma miejsce tylko i wyłączenie w przypadku wystąpienia sytuacji opisanej w § 8 ust. 4 umowy? W przeciwnym razie prosimy o dokładne podanie sytuacji, których podwójne naruszenie spowoduje rozwiązane umowy ze skutkiem natychmiastowym. Obecny zapis jest nieprecyzyjny i może być podstawą do nadużyć ze strony Zamawiającego na niekorzyść Wykonawcy.

**Odpowiedź:** **Uprawnienie Zamawiającego do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym nie jest ograniczone tylko do sytuacji opisanej w § 8 ust. 4. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie jest w stanie podać zamkniętego katalogu naruszeń warunków umowy.**

**Pytanie 22**

Dotyczy § 8 ust. 3 umowy – prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej do 2%. Zmiana korzystnie wpłynie na postępowanie i pozwoli zaoferować Wykonawcom bardziej konkurencyjną cenę.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 23**

Dotyczy § 8 ust. 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5%. Kara umowna w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy jest nieproporcjonalnie wysoka.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 24**

Dotyczy § 8 ust. 4 umowy – prosimy o podwyższenie limitu wysokości kary umownej po której Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym do 10 %. Zmiana korzystnie wpłynie na postępowanie i pozwoli zaoferować Wykonawcom bardziej konkurencyjną cenę.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 25**

Prosimy W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 26**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 36 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w SIWZ charakterystyki suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym 1 mld żywych kultur najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG/ kroplę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml (dawka jednostkowa) – po potraktowaniu objętości dawek jednostkowych jako równoważnych?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 27**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 36 poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w SIWZ charakterystyki suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym 1 mld żywych kultur szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG/ kroplę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml, po przeliczeniu całkowitej objętości zaoferowanego probiotyku na odpowiednią ilość opakowań?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 28**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 58 w przedmiotowym postępowaniu:

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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 29**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 58 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości żywych kultur bakterii Lactobacillus rhamonosus GG wynoszącej 10 mld. CFU/kaps. - najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zwiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt, w odróżnieniu od produktu opisanego w SIWZ.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 30**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 58 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu)?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 31**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 58 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 32**

Do treści §1 ust. 4 oraz §4 ust. 12 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 4 i §4 ust. 12 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 33**

Do treści §3 ust. 3 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy leków z importu docelowego do minimum 21 dni od potwierdzenia otrzymania zamówienia?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 34**

Do treści §3 ust. 5 i 6 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 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 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 nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 35**

Do treści §3 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "W przypadku dostarczenia towaru z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy Szpital Uniwersytecki zastrzega sobie prawo jego zwrotu w terminie 7 dni od dnia dostawy".

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 36**

Do treści §4 ust. 1a) wzoru umowy. Czy w przypadku gdy Wykonawca, który otrzyma zamówienie, będzie znanym Zamawiającemu kontrahentem, a także ze względu na fakultatywność stosowania w rozliczeniach mechanizmu split payment, istniała będzie możliwość wyłączenia niniejszego zapisu z umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 37**

Do treści §4 ust. 7 wzoru umowy. Ponieważ Wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy SU DOP wskazanej w §4 ust.7 projektu umowy to prosimy o wyjaśnienie dlaczego ma podawać numer tej umowy w specyfikacji do faktury.

**Odpowiedź: Każdej umowie, którą Szpital Uniwersytecki zawiera z Wykonawcą nadawany jest numer ewidencyjny oznaczony jako nr rej SU DOP. Obowiązek wyrażony w §4 ust. 7 wzoru umowy dotyczy podawania przez Wykonawcę numeru umowy (oznaczonego jako nr rej SU DOP) zawartej pomiędzy Szpitalem Uniwersyteckim a Wykonawcą.**

**Pytanie 38**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 39**

Do treści §7 ust. 4 wzoru 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.". Jednocześnie prosimy o wykreślenie z niniejszego przepisu ostatniego zdania mówiącego o możliwości naliczania kary umownej, gdyż wcześniejsze zapisy zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy cen wynikającej z dokonania zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 40**

Do treści §8 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o rozszerzenie zapisu §8 ust. 3 wzoru umowy, poprzez wskazanie jakiego rodzaju przypadki będzie Zamawiający kwalifikował jako nienależyte wykonanie umowy? Jednocześnie prosimy o obniżenie wymiaru kary umownej wskazanej w §8 ust. 3 wzoru umowy do wysokości 2% wartości brutto dostawy która została nienależycie zrealizowana.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wymiaru kary umownej. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie jest w stanie podać zamkniętego katalogu przypadków kwalifikowanych jako nienależyte wykonanie umowy.**

**Pytanie 41**

Do treści §8 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §8 ust. 4 wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50 zł - i wynosiła 0,2% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia?

Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 3531 Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego.

Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 42**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 4:

4. W przypadku zwłoki w realizacji dostawy, o której mowa w § 3 ust. 3 umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości 0,2 % wartości brutto opóźnionej w realizacji części dostawy (jednak nie mniej niż 50 zł) za każdy dzień zwłoki. Kara umowna nie może przekraczać 10 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1 umowy (w zakresie części której dotyczy naruszenie).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 43**

Czy zamawiający w zadaniu 62 poz. 1,2 i 4 wyrazi zgodę na proszek + aplikator 14 cm?

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Poniżej przedstawiam zmienioną, obowiązującą treść §6 ust. 1 i 2 wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 3 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia:**

**„§6**

**1.Szpital Uniwersytecki wyraża zgodę na powierzenie przez Wykonawcę podwykonawcom realizacji przedmiotu niniejszej umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1, w części ……………………….**

**2.Wykonawca oświadcza, że zamierza/ nie zamierza powierzyć podwykonawcom realizacji przedmiotu niniejszej umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1, w części ……………………..”**

**W załączeniu przekazuję zmodyfikowany opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 1a do specyfikacji.**

**Informuję, że w związku z konieczności dokonania odpowiedzi na pytania oraz modyfikacji termin składania ofert uległ przedłużeniu do dnia 27.01.2020 r. do godz. 11:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 27.01.2020 r. o godz. 11:00. Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.**