



ZPZ – 2353- 2862/24

Olsztyn, dnia 18.06.2024 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

ZPZ-21/05/24: Przetarg nieograniczony pn. „Dostawa produktów leczniczych”

W związku z zapytaniem uczestników postępowania na dostawę produktów leczniczych, Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia (w tym wzoru umowy) w następujący sposób:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz. 46 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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 Zamawiającego: Zamawiający w pakiecie 6 poz. 46 wymaga produktu zgodnie z SWZ. Zamawiający nie dopuszcza ww. produktu.

Pytanie nr 2:

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ; nie dopuszcza ww. produktu.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 6 poz. 46 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga oferty zgodnie z SWZ; nie wydzieli z pakietu nr 6 poz.46.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.7 oraz 3.8? Minimalna wartość zamówienia, określona w umowie, musi zostać zrealizowana w podstawowym czasie obowiązywania umowy; inaczej jej zastrzeżenie nie ma sensu, skoro i tak umowa zakłada, że minimalny wolumen zamówień nie będzie zrealizowany, a Zamawiający zarządzi w tym celu przedłużenie umowy. Zapis ten jest zatem sprzeczny z przepisami. Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający mając na uwadze treść par. 4.3 umowy oczekuje, że zamówienia „cito” mogą składane być całodobowo? Wykonawca oferuje dostawę w terminie 12 godzin od daty złożenia zamówienia, natomiast nie ma możliwości całodobowego zamawiania produktów. Dział zamówień czynny jest w standardowych godzinach pracy biurowej w dni robocze. Wykonawca nie jest w stanie utrzymywać całodobowo personelu w celu przyjmowania zamówień na leki, nie ma takiego obowiązku na podstawie przepisów dotyczących obrotu lekami, zaś ewentualne zamówienia całodobowe wymagałyby zmiany regulaminu pracy u Wykonawcy. W świetle powyższego Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje dostępności całodobowego emaila w celu złożenia zamówienia, a jeśli tak – Wykonawca wnosi o zmianę zapisu na taki, gdzie zamówienia przyjmowane są w dni robocze w typowych godzinach pracy (np. w godzinach pracy Szpitala).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamówienia będą składane w godzinach pracy Apteki szpitalnej (7.00 – 14.00) od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem zamówień „na cito”, które będą składane do godz.16.00 we wszystkie dni tygodnia. W przypadku, gdy termin dostawy wypada w sobotę lub dzień wolny od pracy, dostawę uważa się za zrealizowaną zgodnie z umową, jeżeli nastąpi w pierwszym dniu roboczym po dniach wolnych. Nie dotyczy zamówień „na cito”.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający w par. 5.11 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.4? Jest on rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Umowa dostawy jest umową odpłatną.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.6? Własność towaru i wszelkie ryzyka z nim związane przechodzą na Zamawiającego z chwilą dostawy. Niniejsze postępowanie nie dotyczy sprzedaży na próbę ani użyczenia lub najmu leków, stąd zapis jest sprzeczny z istotą stosunku prawnego łączącego strony. Nie mogą bowiem zaistnieć żadne powody dla zwrotu zakupionego leku.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 17 poz. 7,8 insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający, zgodnie z pkt. 3.4. SWZ „wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.”

Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa
Szpitala Klinicznego
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
Z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie
dr hab. n. med. Grzegorz Kade, EMBA

Sporządziła:
Agnieszka Furtak

Pytanie nr 1

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyrób medyczny o ww. parametrach. Patrz modyfikacja zał. nr 2 do SWZ

Pytanie nr 2

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty dopuszczone do obrotu zgodnie z art. 4 pkt 1 z zastrzeżeniem ust. 3 i 4 Ustawy Prawo Farmaceutyczne.

Pytanie nr 3

Dotyczy zał. Nr 5 wzór umowy § 4 punkt 2:

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (ca. 400 km), koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres pakietu nr 14 specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o rezygnację z trybu dostawy pilnych „na cito” dla tego pakietu – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Nadmieniamy, że wszystkie spływające do naszego Działu Obsługi Klienta zamówienia są bezpośrednio po wpłynięciu kierowane do realizacji, jednakże dostawa jest uzależniona od cyklu logistycznego związanego z dystrybucją na tak duże odległości i dostawa do godziny 10:00 następnego dnia po złożeniu zamówienia nie jest możliwa do wykonania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na rezygnację z wymogu dostaw „na cito” w stosunku do produktów z pakietu nr 14. **Patrz: zmodyfikowany wzór umowy.**

Pytanie nr 4

Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie dostaw na cito

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 37 i 80 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw „na cito”, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 2 wzoru umowy w zakresie dostaw „na cito” nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietów nr 37 i 80.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na rezygnację z wymogu dostaw „na cito” w stosunku do produktów z pakietu nr 37 i 80. **Patrz: zmodyfikowany wzór umowy.**

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 dla pakietów nr 37 i 80? Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Czy zamawiający wymaga, aby lek zawierający substancję czynną rituksymabum posiadał zarejestrowaną możliwość podania leku metodą szybkiego wlewu*.

Uzasadnienie:

Lek RIXIMYO otrzymał zgodę EMA, wpisaną do ChPL RIXIMYO, na schemat 90-cio minutowego wlewu dla 2. i kolejnych podań rytuksymabu stosowanego w skojarzeniu z CHT zawierającą glikokortykosteroid w leczeniu pacjentów z NHL i CLL, u których przy 1. podaniu według standardowego schematu CHT nie obserwowano zależnych od wlewu zdarzeń niepożądanych 3. i 4. stopnia¹.

Z aktualnych doniesień klinicznych wynika, że pacjenci z chorobą nowotworową preferują krótszy czas wlewu, gdyż leczenie w mniejszym stopniu zaburza wtedy ich aktywność życiową.^{2,3} Krótszy czas trwania wlewu może również wpłynąć na obniżenie poziomu wykorzystania zasobów opieki zdrowotnej i skrócenie czasu oczekiwania dla pacjentów.^{2,4,5}

W związku z powyższym szybki wlew leku RIXIMYO może wpłynąć na zmniejszenie obciążenia dla pacjentów oraz dla służby zdrowia. ^{2,4,5}

*szybki wlew- w rozumieniu skróconego czasu kolejnego podania leku, jeżeli u pacjenta w czasie trwania pierwszego cyklu nie obserwowano zależnych od wlewu zdarzeń niepożądanych stopnia 3. i 4. W ramach drugiego cyklu można podać 90-minutowy wlew w skojarzeniu z chemioterapią zawierającą glikokortykosteroid. Początkową prędkość wlewu dostosować tak, aby przez pierwsze 30 minut pacjent otrzymał 20% całkowitej dawki. Pozostałe 80% całkowitej dawki podać w ciągu kolejnych 60 minut.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.7 oraz 3.8? Minimalna wartość zamówienia, określona w umowie, musi zostać zrealizowana w podstawowym czasie obowiązywania umowy; inaczej jej zastrzeżenie nie ma sensu, skoro i tak umowa zakłada, że minimalny wolumen zamówień nie będzie zrealizowany, a Zamawiający zarządzi w tym celu przedłużenie umowy. Zapis ten jest zatem sprzeczny z przepisami. Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający mając na uwadze treść par. 4.3 umowy oczekuje, że zamówienia „cito” mogą składane być całodobowo? Wykonawca oferuje dostawę w terminie 12 godzin od daty złożenia zamówienia, natomiast nie ma możliwości całodobowego zamawiania produktów. Dział

zamówień czynny jest w standardowych godzinach pracy biurowej w dni robocze. Wykonawca nie jest w stanie utrzymywać całodobowo personelu w celu przyjmowania zamówień na leki, nie ma takiego obowiązku na podstawie przepisów dotyczących obrotu lekami, zaś ewentualne zamówienia całodobowe wymagałyby zmiany regulaminu pracy u Wykonawcy. W świetle powyższego Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje dostępności całodobowego emaila w celu złożenia zamówienia, a jeśli tak – Wykonawca wnosi o zmianę zapisu na taki, gdzie zamówienia przyjmowane są w dni robocze w typowych godzinach pracy (np. w godzinach pracy Szpitala).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamówienia będą składane w godzinach pracy Apteki szpitalnej (7.00 – 14.00) od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem **zamówień „na cito”, które będą składane do godz. 16.00** we wszystkie dni tygodnia. W przypadku, gdy termin dostawy wypada w sobotę lub dzień wolny od pracy, dostawę uważa się za zrealizowaną zgodnie z umową, jeżeli nastąpi w pierwszym dniu roboczym po dniach wolnych. Nie dotyczy zamówień „na cito”.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.4? Jest on rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Umowa dostawy jest umową odpłatną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.6? Własność towaru i wszelkie ryzyka z nim związane przechodzą na Zamawiającego z chwilą dostawy. Niniejsze postępowanie nie dotyczy sprzedaży na próbę ani użyczenia lub najmu leków, stąd zapis jest sprzeczny z istotą stosunku prawnego łączącego strony. Nie mogą bowiem zaistnieć żadne powody dla zwrotu zakupionego leku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11

Czy zamawiający zgodzi się na realizację zamówień z pakietu nr 13 od 1.07.2024 ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Umowa obowiązuje przez okres **12 miesięcy** od dnia zawarcia umowy. Realizacja zamówień nastąpi z chwilą zawarcia umowy przetargowej.

Pytanie nr 12

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2 4:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca pozostanie w zwłoce z dostarczeniem produktów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości:

1) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy**

2) **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki - przy dostawach „na cito”, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy**. W tym przypadku dzień zwłoki liczy się od godziny 10.00 po terminie określonym w § 4 ust. 2.

2. (...) W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu produktu objętego zakupem interwencyjnym natomiast będzie zobowiązany do:

a) zapłaty kary umownej w wysokości **2,5 %** wartości niewykonanej sukcesywnej dostawy

brutto (zamówienia częściowego) lub (...).

4. W przypadku rozwiązania przez którąkolwiek ze stron umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej **części** umowy brutto.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy umowy w § 7 ust. 1 i 4. Patrz: zmodyfikowany wzór umowy.

§ 7

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca pozostanie w zwłóce z dostarczeniem produktów do Zamawiającego ponad termin określony w § 4 ust. 2, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości:
 - 1) 0,5 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy.**
 - 2) 1 % wartość brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki – przy dostawach „na cito”, **jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy.** W tym przypadku dzień zwłoki liczy się od godziny 10.00 po terminie określonym w § 4 ust. 2.
2. W razie zwłoki w dostawie zamówionego produktu lub niemożności wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tego produktu i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość tego samego produktu lub produktu równoważnego (produkt o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci, drodze podania oraz wskazaniach), jak wskazana w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny). W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu produktu objętego zakupem interwencyjnym natomiast będzie zobowiązany do:
 - 1) zapłaty kary umownej w wysokości 5 % wartości niewykonanej sukcesywnej dostawy brutto (zamówienia częściowego) lub
 - 2) zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną produktu wynikającą z umowy, jeżeli szkoda przekroczy wartość kary umownej.
3. Zrealizowanie przez Zamawiającego zakupów interwencyjnych, o których mowa w ust. 2 zmniejsza wielkość zamówienia określoną w Formularzu cenowym (załączniku nr 2) w danym Pakiecie o ilość produktu dostarczonego w trybie zakupów interwencyjnych.
4. W przypadku rozwiązania przez którąkolwiek ze stron umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej **części (pakietu)** umowy brutto.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do potrącania kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.

Łączna wysokość kar umownych nie przekroczy wysokości 15 % wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust. 2.

Pytanie nr 13

Pytanie do pakietu 100

Czy Zamawiający dopuści dietę doustną normalizującą glikemię, kompletną, normokaloryczną (1,02 g/ml), zawierającą błonnik (inulinę) w ilości 2g/100 ml zawartość białka 5g/100ml w trzech smakach waniliowy, czekoladowy, orzechowy, opakowanie 200 ml x 12 szt. Jest to kompletna dieta dla chorych na cukrzycę oraz z zaburzeniami glikemii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: Zamiast: tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl. lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 17

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Perazine 0,025 g w opakowaniu po 50 szt. w ilości 4 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Perazine 0,025 g w opakowaniu po 50 szt. w ilości 4 opakowań

Pytanie nr 18

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Czy produkt leczniczy immunoglobulina będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź: Produkt leczniczy immunoglobulina będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B62, B67.

Pytanie nr 19

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Ascorbic 0,5/5ml w opakowaniu po 5 szt. w ilości 400 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Ascorbic 0,5/5ml w opakowaniu po 5 szt. w ilości 400 opakowań. **Pytanie dotyczy pakietu nr 17 poz. 3.**

Pytanie nr 20

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Bisoprolol 5 mg w opakowaniu po 28 szt. w ilości 215 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Bisoprolol 5 mg w opakowaniu po 28 szt. w ilości 215 opakowań

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Colchicine 0,5 w opakowaniu po 30 szt. w ilości 4 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Colchicine 0,5 w opakowaniu po 30 szt. w ilości 4 opakowań.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Etamsylate 0,25 w opakowaniu po 60 szt. w ilości 50 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Etamsylate 0,25 w opakowaniu po 60 szt. w ilości 50 opakowań.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Etomidate w opakowaniu po 10 szt. w ilości 25 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Etomidate w opakowaniu po 10 szt. w ilości 25 opakowań

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 26. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Glucose 20 % w opakowaniu po 50 szt. w ilości 4 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Glucose 20 % w opakowaniu po 50 szt. w ilości 4 opakowań

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Glucose 40 % w opakowaniu po 50 szt. w ilości 6 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Glucose 40 % w opakowaniu po 50 szt. w ilości 6 opakowań

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Magnesium hydroaspartate, kalium hydroaspartate w opakowaniu po 75 szt. w ilości 14 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Magnesium hydroaspartate, kalium hydroaspartate w opakowaniu po 75 szt. w ilości 14 opakowań.

Pytanie nr 27

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 39. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Codein 15mg + 300 mg w opakowaniu po 10 szt. w ilości 240 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Codein 15mg + 300 mg w opakowaniu po 10 szt. w ilości 240 opakowań

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Selegilinum 5 mg w opakowaniu po 50 szt. w ilości 4 opakowań – koniec produkcji opakowania x 60 .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Selegilinum 5 mg w opakowaniu po 50 szt. w ilości 4 opakowań

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Dextromethorphan 15 mg w opakowaniu po 10 szt. w ilości 4 opakowań w celu zaoferowania oferty korzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza leku Dextromethorphan 15 mg w opakowaniu po 10 szt. w ilości 4 opakowań.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakietu nr 95 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Alpelisibum 200 mg w opakowaniu po 28 szt. w ilości 10 opakowań – tylko taka wielkość opakowania jest dostępna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę leku Alpelisibum 200 mg w opakowaniu po 28 szt. w ilości 10 opakowań.

Pytanie nr 31

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Metylprednisolone hemisuccinate 500 mg z przeliczeniem ilości tj. 125 opakowań – problem z dostępnością dawki 250 mg.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Zamawiający modyfikuje wzór umowy stanowiący załącznik nr 5 do SWZ w następującym zakresie:

§ 5 ust. 5	
było	po modyfikacjach
Ceny jednostkowe brutto określone w Załączniku nr 2 wiążą strony w okresie obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem ust. 6 i 7, 8.	Ceny jednostkowe brutto określone w Załączniku nr 2 wiążą strony w okresie obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem ust. 6 i 7, 8, 11.

.....
(podpis na oryginalne)