



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Łódź, dnia 03.01.2024 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego 157/PN/ZP/D/2023 – dostawy produktów leczniczych z programów lekowych

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 135 ust. 2, ust. 5 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. *Dotyczy zapisów umowy Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron lub wyłączenie w/w produktu z umowy (bez naliczenia kar umownych) 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: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

2. *Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy oraz Pkt. 4 Formularz ofertowego – dostawy „na cito” lub „na ratunek” Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 9 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito”, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 5 wzoru umowy oraz Pkt. 4 Formularz ofertowego w zakresie dostaw „na cito” lub „na ratunek” nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 9. Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego*

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść zapisu § 4 ust. 2 nadając mu brzmienie: „Wykonawca zapewnia dostawę towaru wymienionego w §1 w ciągu 2 dni roboczych (pn-pt, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w godzinach 7:30-14:00, a w przypadku dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” - w ciągu maksymalnie 24 godzin w dni robocze (pn-pt, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) od momentu złożenia zamówienia.

Zamówienia mogą być składane w formie elektronicznej, faxem oraz w formie pisemnej. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym (pn-pt z wyłączeniem dni wolnych od pracy) w godzinach 7:30-14:00, po wyznaczonym terminie (nie dotyczy dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek”).”

3. *Dotyczy § 5 ust. 4 wzoru umowy – reklamacje Treść § 5 ust. 4 wzoru umowy stanowi, że Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić brakującą ilość przedmiotu dostawy w terminie 24h od dnia zgłoszenia braków ilościowych. Zgodnie z prawem cywilnym przed usunięciem wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji i wysłanie brakującego towaru w terminie 24 godzin jest trudne do wykonania. W związku z powyższym czy Zamawiający zmieni zapisy wzoru umowy na możliwe do zrealizowania, zgodnie z zasadami dobrej praktyki gospodarczej oraz prawa cywilnego wyznaczając termin rozpatrzenia reklamacji i odesłanie brakującej ilości towaru na min. 2 dni robocze w przypadku braków ilościowych?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

4. *Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli ostatnie zdanie? Skoro termin dostawy liczony jest w dniach roboczych, co zapisano w umowie w par. 4.2 zdanie pierwsze, to nigdy ostatni dzień terminu nie przypadnie w dzień wolny ani w sobotę. Zapis ten myli liczenie terminu w dniach roboczych z liczeniem terminu w dniach – w tym ostatnim wypadku zgodnie z KC, jeśli ostatni dzień terminu przypada w dzień wolny od pracy, termin kończy się najbliższego dnia roboczego – i wobec tego niejasne jest, czy przyjęto liczenie terminów dostawy w dniach roboczych, czy kalendarzowych. Dla zamówienia złożonego np. w piątek termin 2 dni roboczych upływa we wtorek, a termin 2 dni kalendarzowych – w poniedziałek. Obecnie nie wiadomo, czy Zamawiający ostatecznie ma na myśli dni kalendarzowe czy robocze.*

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść zapisu § 4 ust. 2 nadając mu brzmienie: „Wykonawca zapewnia dostawę towaru wymienionego w §1 w ciągu 2 dni roboczych (pn-pt, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w godzinach



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

7:30-14:00, a w przypadku dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” - w ciągu maksymalnie 24 godzin w dni robocze (pn-pt, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) od momentu złożenia zamówienia.

Zamówienia mogą być składane w formie elektronicznej, faxem oraz w formie pisemnej. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym (pn-pt z wyłączeniem dni wolnych od pracy) w godzinach 7:30-14:00, po wyznaczonym terminie (nie dotyczy dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek”).

5. *Czy Zamawiający w par. 5.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

6. *Czy Zamawiający w par. 6.2 zamiast opcji dodatkowego zakupu 50% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 50%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

7. *Czy zamawiający w Pakiecie 23 miał na myśli asortyment: W pozycji 2: Brigatynib 180mg x 28 tabl, W pozycji 3: Brigatynib 90mg x 28 tabl, W pozycji 4: Brigatynib 30mg x 28 tabl*

Odpowiedź: Tak.

8. *Dot. § 4 ust. 2 wzoru umowy Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy w trybie „na cito” lub „na ratunek” do 24 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy dla leków znajdujących się w pakiecie nr 12? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze w pakiecie nr 12 nie są lekami na ratunek życia.*

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść zapisu § 4 ust. 2 nadając mu brzmienie: „Wykonawca zapewnia dostawę towaru wymienionego w §1 w ciągu 2 dni roboczych (pn-pt, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w godzinach 7:30-14:00, a w przypadku dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” - w ciągu maksymalnie 24 godzin w dni robocze (pn-pt, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) od momentu złożenia zamówienia.

Zamówienia mogą być składane w formie elektronicznej, faxem oraz w formie pisemnej. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym (pn-pt z wyłączeniem dni wolnych od pracy) w godzinach 7:30-14:00, po wyznaczonym terminie (nie dotyczy dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek”).

9. *Zamawiający w § 11 wzoru umowy zastrzegł, iż: „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.” Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy zwroty są akceptowane w przypadku reklamacji jakościowych (bez ograniczeń czasowych) lub w przypadku rezygnacji / omyłkowego zamówienia pod warunkiem, że:*

- wniosek o zwrot został zgłoszony w ciągu 5 dni od nabycia (otrzymania dostawy) produktu,*
- produkty są pełnowartościowe, opakowania są czyste, nieuszkodzone, nieotwarte, zabezpieczenie ATD (Antitampering Device) są nienaruszone, produkty nie są opisane żadnymi adnotacjami (np. długopisem), ani oznakowane etykietami szpitala*
- numery seryjne zwracanych produktów posiadają status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL) [Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez Zamawiającego zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez Zamawiającego, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS],*
- do zwracanych produktów leczniczych (zarówno lodówkowych jak i o pokojowej temperaturze przechowywania) dołączane są rejestry temperatury (preferowane elektroniczne) z przechowania produktu w aptece szpitalnej, potwierdzające przechowywanie w warunkach określonych w dokumentacji rejestracyjnej (pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu i Charakterystyce Produktu Leczniczego)*

Informacje dot. zwrotu zawarte w pkt a-d są warunkami bezwzględными dla Wykonawcy do zawarcia umowy. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu, a przekroczenie wyżej wskazanego terminu powoduje konieczność utylizacji leku. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

możliwość usunięcia wskazanego powyżej zapisu znajdującego się w § 11 ust. 1 warunków umowy, bądź wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisów z pkt a -e zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla pakietu nr 12?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający działa zgodnie z Prawem Farmaceutycznym.

10. *Dotyczy pakietu nr 12 poz. 3 Zamawiający w paragrafie 5 ust 1 wzoru umowy zastrzegł, iż „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar, którego minimalny okres ważności wynosić będzie co najmniej rok po dostawie do Zamawiającego, liczonego od dnia dostawy do Zamawiającego. W wyjątkowych sytuacjach dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone, ale każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego..” Zapropionowany przez Zamawiającego termin ważności tj. min. 12 m-cy cy od daty każdorazowej dostawy, dla produktu leczniczego Atezolizumabum 840 mg/ 14 ml (Tecentriq) nie jest możliwy do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 9 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie 12 poz. 3?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w pakiecie 12, poz. 3 z 9-cio miesięcznym terminem ważności. Zamawiający modyfikuje treść zapisu § 5 ust. 1 nadając mu brzmienie: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar, którego minimalny okres ważności wynosić będzie co najmniej rok (nie dotyczy pakietu 12 poz. 3, 5, 6, 7 i 8)/ 9 miesięcy (dotyczy pakietu 12 poz. 3, 5, 6, 7 i 8) po dostawie do Zamawiającego, liczonego od dnia dostawy do Zamawiającego. W wyjątkowych sytuacjach dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone, ale każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

11. *Dotyczy pakietu nr 12 poz. 5, 6, 7 i 8 Zamawiający w paragrafie 5 ust 1 wzoru umowy zastrzegł, iż „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar, którego minimalny okres ważności wynosić będzie co najmniej rok po dostawie do Zamawiającego, liczonego od dnia dostawy do Zamawiającego. W wyjątkowych sytuacjach dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone, ale każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego..” Zapropionowany przez Zamawiającego termin ważności tj. min. 12 miesięcy, dla produktu leczniczego tocilizumabum, roztwór do wstrzykiwań nie jest możliwy do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 9 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie 12 poz. 5, 6, 7 i 8?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w pakiecie 12, poz. 3 z 9-cio miesięcznym terminem ważności. Zamawiający modyfikuje treść zapisu § 5 ust. 1 nadając mu brzmienie: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar, którego minimalny okres ważności wynosić będzie co najmniej rok (nie dotyczy pakietu 12 poz. 3, 5, 6, 7 i 8)/ 9 miesięcy (dotyczy pakietu 12 poz. 3, 5, 6, 7 i 8) po dostawie do Zamawiającego, liczonego od dnia dostawy do Zamawiającego. W wyjątkowych sytuacjach dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone, ale każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

12. *Do §3 ust. 2 wzoru umowy: Ponieważ zapis §3 ust. 2 wzoru umowy mówi o protokole zdawczo-odbiorczym oraz o innym dokumencie potwierdzającym dostawę bez zastrzeżeń, to prosimy o potwierdzenie, że faktura, będąca zgodnie z procedurami zatwierdzonymi przez nadzór farmaceutyczny takim protokołem zdawczo-odbiorczym w odniesieniu do produktów leczniczych, będzie wystarczającym dokumentem, na podstawie którego Zamawiający dokona zapłaty.*

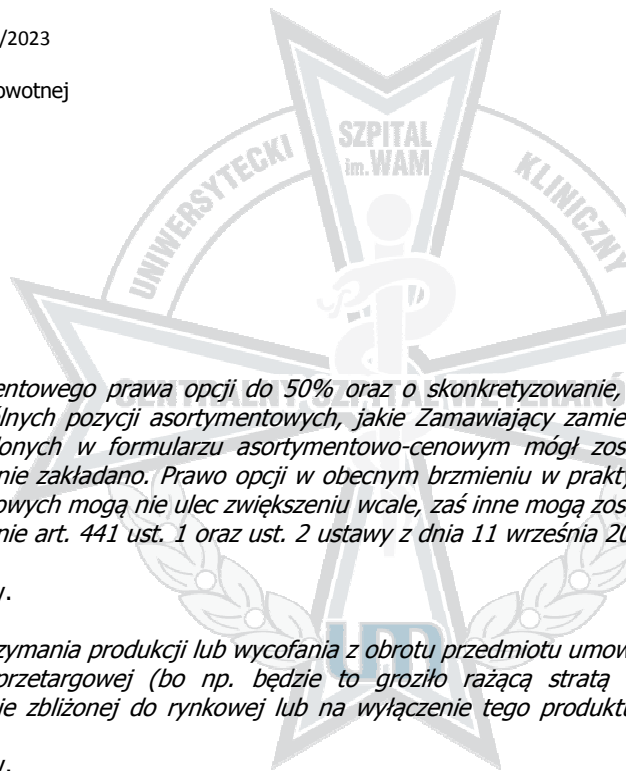
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

13. *Do §4 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §4 ust. 7, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §4 ust. 7 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.



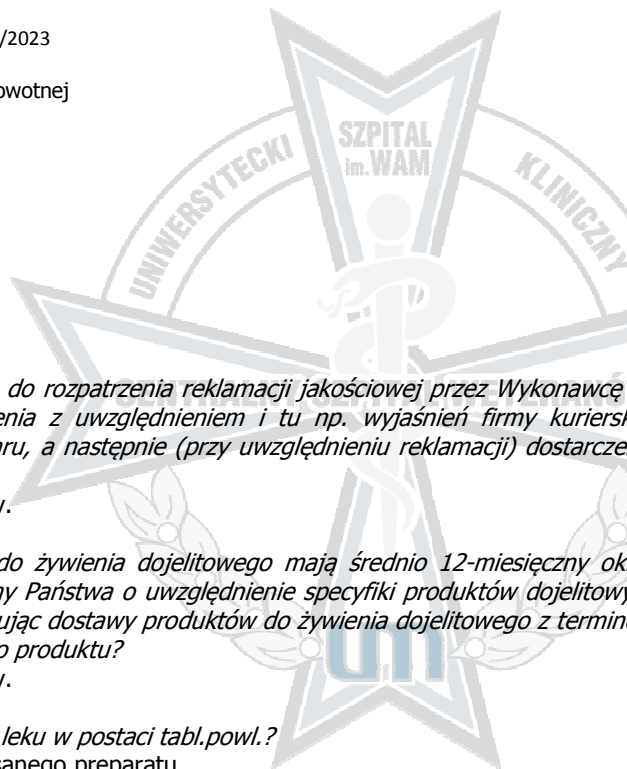
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



14. *Do §6 wzoru umowy: Prosimy o zmniejszenie zakresu procentowego prawa opcji do 50% oraz o skonkretyzowanie, że graniczna wielkość opcji (np. 50%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, w ten sposób, aby każdy z produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mógł zostać zamówiony w ilości maksymalnie o 50% większej niż pierwotnie zakładano. Prawo opcji w obecnym brzmieniu w praktyce oznaczać może, że niektóre z wycenianych pozycji asortymentowych mogą nie ulec zwiększeniu wcale, zaś inne mogą zostać zwiększone o niczym nieograniczoną ilość, co stanowi naruszenie art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605).*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
15. *Do §12 ust. 2 lit. d, e, h wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
16. *Do §12 ust.3 lit. e) projektu umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §12 ust.3 lit. e) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na poziomie 8% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
17. *Dotyczy Pakietu nr 26 i 27 Prosimy o wyjaśnienie opisu przedmiotu zamówienia biorąc pod uwagę zapis art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zważywszy na powyższe czy Zamawiający dopuści postać adalimumabu w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 40 mg/0.4 ml, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2023 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 listopada 2023 ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.
18. *Dotyczy Pakietu nr 27 Czy Zamawiający wymaga, aby Adalimumab w pakiecie nr 27 posiadał refundację we wszystkich programach lekowych dostępnych dla Adalimumabu zgodnie z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2023 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 listopada 2023 ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.
19. *Czy Zamawiający wymaga Adalimumab w dawce 40mg w pakiecie nr 26 i 27, aby produkt był wolny od cytrynianu sodu i tym samym nie powodował bolesności przy podaniu leku ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.
20. *Dotyczy Pakietu nr 31 Czy Zamawiający wymaga Infliximab w dawce 100mg w pakiecie nr 31, z okresem ważności leku nie mniejszym niż 49 miesiące przed rekonstytucją co umożliwi Zamawiającemu na dłuższe stosowanie produktu i ograniczenie strat związanych z ewentualną utylizacją leku biologicznego?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.
21. *Dotyczy Pakietu nr 31 Czy Zamawiający wymaga Infliximab w dawce 100mg w pakiecie nr 31, z okresem ważności nie mniejszym niż 35 dni po rekonstytucji i rozcieńczeniu z zachowaniem stabilności chemicznej i fizycznej roztworu ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.
22. *Dotyczy Pakietu nr 31 Zamawiający wymaga w pakiecie nr 31 bezpłatnego dostarczenia apirogenego filtra do podawania leku zgodnego z ChPL produktu leczniczego wiążącego niskocząsteczkowe białka (wielkość porów 1,2 mikrometra lub mniej) dokładnie w jakiej ilości ?*
Odpowiedź: Zamawiający wymaga ilości filtrów równych ilościom opakowań.
23. *Dotyczy §4 pkt 2 umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



24. *Dotyczy §5 pkt 3 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 10 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
25. *W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
26. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 67 leku w postaci tabl.powl.?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
27. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Cosentyx, 150 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 2 wstrzyk.? Obecnie lek Sekukinumab 150 mg/ml jest dostępny na rynku w jedynie w postaci wstrzykiwacza*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605, j.t. ze zm.) Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie: załącznika nr 4 – wzoru umowy.
Zmodyfikowany wzór umowy do pobrania ze strony Zamawiającego.

Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów innych niż opisane w SWZ zaznaczyć, iż parametr /zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ.

Z poważaniem