

## Pytania i odpowiedzi

*Dotyczy: Dostawa produktów leczniczych na potrzeby Klinik / Oddziałów / Poradni Centralnego Szpitala  
Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251,  
Czechosłowackie 8/10, Spornej 34/50  
Sprawa nr ZP/82/2024*

### **Pytanie nr 1**

**Dotyczy zapisów SWZ dział III pkt 6 oraz umowy § 2 ust. 6 pkt 5.3.**

Prosimy o potwierdzenie, że ww zapis nie dotyczy pakietu 1 – produkty lecznicze nie są lekami na ratunek życia.

**Odpowiedź:** W/w zapis nie dotyczy pakietu 1.

### **Pytanie nr 2**

**Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 7**

„7. Zamawiający zastrzega sobie w momencie przekazania dostawy do apteki, otrzymanie wydruku potwierdzającego wartość temperatury przy każdej dostawie, mając na celu sprawdzenie czy zamówione produkty lecznicze przewożone są w odpowiedniej temperaturze, poprzez sprawdzenie wydruku z urządzenia rejestrującego temperaturę podczas transportu.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie, za pomocą poczty e-mail łączny rejestr temperatury w formie PDF, z rejestratorów umieszczonych w środkach transportu (samochodzie dostawczym / kontenerze) i komorach przeładunkowych?

Jeżeli tak, prosimy o podanie adresu email na który ma zostać wysłany rejestr.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie raportów temperaturowych na adres e-mail: farmacja.ckd@csk.umed.pl.

### **Pytanie nr 3**

**Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 6**

„W przypadku, gdy Wykonawca nie może z jakiegokolwiek przyczyny zapewnić terminowej dostawy przedmiotu umowy, zobowiązany jest do niezwłocznego pisemnego powiadomienia o tym fakcie Zamawiającego i dostarczenia po uzyskaniu zgody Zamawiającego tzw. zamiennika tj. asortymentu równoważnego, pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymogi Zamawiającego, w tym również cenę jednostkową netto i brutto.”

Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy Roche Polska dystrybuuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku przerwania ciągłości dostaw Produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednik na żądanie Zamawiającego. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość niestosowania wskazanego powyżej zapisu dla pakietu nr 1 ?

**Odpowiedź:** W przypadku braku możliwości dostarczenia asortymentu równoważnego przez Wykonawcę, Zamawiający wymaga pisemnej odmowy realizacji zamówienia, na podstawie której zakupi tzw. zamiennik w przypadku dostępności u innego podmiotu. W przypadku wyższej ceny zamawianego produktu niż określona w umowie obciąży dodatkowymi kosztami Wykonawcę.

1. Do §5 ust. 7 wzoru umowy: Czy Zamawiający potwierdza, że nie będzie obejmował jednym zamówieniem produktów obejmujących różne umowy (w sytuacji kiedy ten sam Wykonawca ma zawarte z Zamawiającym więcej niż jedną umowę)?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

2. Do §7 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 3) do wysokości 0,05% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu dziennie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Pakietu nr 9

Czy w związku z brakiem Eravacycline i.v. 50 mg x 12 fioł. Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek Eravacyclinum 100mg x 10 fioł.10 ml proszek do sporz. koncentratu roztworu do infuzji? Jeśli tak, to jaką ilość opakowań należy zaoferować?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wymieniony produkt leczniczy, z przeliczeniem opakowań 1:1.