

 **al. Powstańców Wielkopolskich 72**

**70-111 Szczecin**

 **Szczecin, dnia 19.04.2024**

**Znak Sprawy: ZP/220/16/24**

**Dotyczy: dostawy produktów leczniczych stosowanych w chemioterapii nowotworów wraz z płynami infuzyjnymi do przygotowywania wlewów cytostatyków gotowych do podania.**

**Wyjaśnienie nr 1**

*Szanowni Państwo,*

W załączeniu przekazujemy stanowisko Zamawiającego w zakresie zadanych pytań.

**WYKONAWCA NR 1**

 **Dot. zadania nr 16 (Program lekowy leczenia tętniczego nadciśnienia płucnego), poz.1,2,3,4. –** Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1. w przypadku zwłoki w dostarczeniu Zamawiającemu zamówionej partii leków - w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień zwłoki, z tym, że nie mniej niż 50 zł za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii leków**
2. zwłoki w dostarczeniu leków wolnych od wad - w wysokości 0,5% wartości **brutto** zamówionej bądź reklamowanej partii leków za każdy dzień zwłoki , jednak nie mniej niż 50,00 zł za każdy dzień zwłoki **i nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej bądź reklamowanej partii leków**
3. w przypadku nieprzekazania Zamawiającemu w terminie określonym w § 3 ust 2 umowy dokumentów dopuszczających leki do obrotu - w wysokości 20 zł za każdy dzień zwłoki, **i nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**
4. w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy bądź wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy (§17 pkt 1 umowy) –w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej** umowy określonej w § 7 umowy, bądź wartości danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych.

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w zapisach dotyczących kar umownych.***

**WYKONAWCA NR 2**

1. Dotyczy pak. 7 poz.1 Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Docetaxel 20 mg/ml; 1ml, konc.d/sp.rozt.d/inf,1fiol w ilości zgodnej z SWZ?

 ***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Dotyczy pak. 7 poz.2 Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Docetaxel 20 mg/ml; 4ml, konc.d/sp.rozt.d/inf,1fiol w ilości zgodnej z SWZ?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Dotyczy pak. 11 poz.2 Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gemcitabinum 100mg/ml;10ml,konc.d/sp.roz.d/inf,1fiol w ilości zgodnej z SWZ?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Dotyczy pak. 11 poz.3 Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gemcitabinum , 100mg/ml;20ml,konc.d/sp.roz.d/inf,1fiol w ilości zgodnej z SWZ?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.***

1. Dotyczy pak. 23 poz.1 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Vinko, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.d/inf.,1 fiol preparat dostępny **w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia**?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.*** ***W tym przypadku do oferty należy dołączyć kopię pozwolenia wydanego przez MZ.***

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy :

• podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,

• ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku ( zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną )

***Odpowiedź: Ze względu na specyficzny charakter leków – cytostatyki do przygotowywania gotowych wlewów w dawkach indywidualnych Zamawiający nie może udzielić pozytywnej odpowiedzi na pytanie zadane w ogólny sposób. Należałoby zadać szczegółowe pytanie odnosząc się do konkretnej pozycji w zadaniu. Dawki dobrane są w sposób minimalizujący straty po wykonaniu leków (niewykorzystane resztki tzw. ubytki). W odniesieniu do wielkości opakowań handlowych tzn. różnej ilości fiolek/ampułek w opakowaniu handlowym Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Natomiast w odniesieniu do dawek czy koncentratów (określona ilość substancji czynnej w mililitrze roztworu) należy każdorazowo uzyskać zgodę Zamawiającego.***

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

***Odpowiedź: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku braku dostępności leku (np. zakończona produkcja) nie należy wyceniać tej pozycji i załączyć do oferty odpowiednie pismo producenta o braku i jego przyczynie.***

 ***Z poważaniem***

**podpis w oryginale**

 **DYREKTOR**

**Sprawę prowadzi: Wioletta Sybal**

**T: 91 466-10-88**

**E:** **w.sybal@usk2.szczecin.pl**