



Łódź, dnia 18.12.2024 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego przetargu nieograniczonego 187/PN/ZP/D/2024 – dostawy produktów leczniczych w ramach programów lekowych, chemioterapii i RDTL

W związku z nadesłanymi pytaniami do SPZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 2 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

- Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 w pozycji nr 1 ma na myśli : Aflibercept w dawce 40 mg/ml; 1 fiol. 0,1 ml, natomiast w pozycji nr 2 : Aflibercept w dawce 114,3mg/ml ;0,263ml,roztw.d/wstrz,1fiol ?*

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanych produktów.
- Dotyczy umowy i SWZ: w związku z poniższym zapisem zamieszczonym w SWZ i w umowie o treści: "Miejscem wykonania Zamówienia są magazyny Apteki Zamawiającego położone w Łodzi w kompleksach szpitalnych należących do Zamawiającego (przy: ul. Żeromskiego 113, Pl. Hallera 1, ul. Pieniny 30 lub innej lokalizacji Zamawiającego na terenie Łodzi, wskazanej w zamówieniu)" wnioskujemy o wykreślenie lokalizacji "Pl. Hallera 1, ul. Pieniny 30 lub innej lokalizacji" - na ten moment nie zdefiniowanych w SWZ ani w umowie - jako niezgodnych z Art. 87. Ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, która w pkt 4. mówi o tym, że zakłady lecznicze zaopatrywane są przez apteki szpitalne. Wymóg dostarczenia przez Wykonawców produktów leczniczych do miejsc nie posiadających apteki szpitalnej lub działu farmacji jest niezgodny z obowiązującym w Polsce Prawem Farmaceutycznym a hurtownie farmaceutyczne muszą działać zgodnie ze wskazaną ustawą.*

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
- Dotyczy pakietu nr 11: Czy mając na względzie racjonalne dysponowanie środkami publicznymi a w związku z tym możliwość uzyskania znacznych oszczędności finansowych Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek o nazwie międzynarodowej Teryflunomid (nazwa handlowa Bozilos), który będzie objęty refundacją w programie lekowym B29 od dnia 1 stycznia 2025 roku, zgodnie z ustawą z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?*

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu, pod warunkiem refundacji w programie B29.
- Dotyczy przedmiotu zamówienia – Formularz cenowy - Pakiet nr 6 Proszę o sprecyzowanie, w jakim programie lekowym lub jakich programach lekowych (zgodnie z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych) ma być dostarczany zamawiany produkt leczniczy w pakiecie nr 6 (Ustekinumab 90 mg op. amp-strzyk)? Zgodnie z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 września 2024 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 października 2024 r. substancja czynna Ustekinumab w postaci roztworu do wstrzykiwań 90 mg w ampułkostrzykawce występować może w różnych programach lekowych (B.32. i B.47. lub B.32. i B.55.) dla różnych nr GTIN. Brak informacji o programie lekowym sprawia, że wykonawca nie wie czy może zaferować produkt, który będzie mógł być wykorzystany w programie lekowym, dla którego posiada decyzję refundacyjną.*

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
- Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 8 pozycja nr 1 (Ustekinumab 90 mg op. amp-strzyk) oraz ewentualnie pakiet nr 6 w (program lekowym B.32.). Informujemy, że produkt leczniczy zawierający substancję czynną Ustekinumabum 90 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 1 ml; kod GTIN: 05413868122589; uzyskała od 1 stycznia b.r. refundację w ramach programów lekowych: B.32 „Leczenie pacjentów z chorobą Leśniowskiego - Crohna (ICD-10: K50)" oraz B.55. „Leczenie pacjentów z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego (WZJG) (ICD-10: K51)". Z uwagi na fakt, iż w/w produkt znajduje zastosowanie w tych samych wskazaniach terapeutycznych i został objęty tym samym programem lekowym oraz jest oferowany w tej samej cenie co produkt leczniczy Ustekinumabum 90 mg OP.1x1ML AMPUŁKO-STRZYK; kod GTIN: 5909997077512, istnieje więc możliwość wymiennego stosowania obu produktów. Wykonawca będzie sukcesywnie zastępować dotychczasowy roztwór do*

www.usk2.lodz.pl



**UNIwersYTECKI
SZPITAL KLINICZNY NR 2**
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

wstrzykiwań w ampułko-strzykawce 90 mg, opakowaniem roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 90 mg. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie pakietu nr 8 pozycja nr 1 oraz ewentualnie pakietu nr 6 (w zależności odpowiedzi na pytanie 1) leku Ustekinumab 90mg w dwóch różnych postaciach tj. w ampułkostrzykawce oraz we wstrzykiwaczu w tej samej cenie oraz stosowanych w tych samych programach lekowych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaoferowanie obu wyżej opisanych produktów w pakiecie 8, pozycja 1.

6. 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:** Zamawiający modyfikuje wzór umowy. Zmodyfikowany wzór umowy do pobrania ze strony Zamawiającego.
7. Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 6, 7, 8, 76, 79, 80, 110, 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. 2 wzoru umowy oraz Pkt. 5 Formularz ofertowego w zakresie dostaw „na cito” lub „na ratunek” nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietów nr 6, 7, 8, 76, 79, 80, 110. Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego
- ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
8. 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.
9. 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.
10. 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.
11. Do §12 ust.2 lit. k) projektu umowy. Prosimy o dopisanie: „...za obopólną zgodą na podstawie podpisanego aneksu przez obie strony”.
- ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
12. Do §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Strony dokonują zmiany wynagrodzenia Wykonawcy pod warunkiem, że suma dwóch kolejnych kwartalnych wskaźników wzrostu cen towarów i usług w stosunku do poprzednich okresów kwartalnych, wynikających z komunikatów Prezesa GUS ogłaszanych na podstawie art. 25 ust. 11 ustawy z dnia 17 grudnia 1998 r. o emeryturach i rentach z Funduszu Ubezpieczeń Społecznych (Dz.U. z 2022 poz. 504) i przypadających na okres realizacji umowy przekroczy 8% poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym,

www.usk2.lodz.pl



że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 8%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 7% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

13. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli ostatnie zdanie? Skoro termin dostawy liczony jest w dniach roboczych, co zapisano w umowie w pkt. 4.2 powyżej, 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. Dla zamówienia złożonego np. w piątek termin 2 dni roboczych upływa we wtorek, a termin 2 dni – w poniedziałek.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

14. 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.

15. Czy Zamawiający w par. 12.3.e 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: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

16. Czy Zamawiający dopuści do postępowania biologiczny biorównoważny ustekinumab refundowany w programach lekowych B.32 i B.47 w pakiecie 6 i 7

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

17. Od października 2024 na listach refundacyjnych zamieszczony jest biologiczny biorównoważny ustekinumab, refundowany w programie lekowym B.32 oraz B.47 Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe oraz obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji w Prawie Zamówień Publicznych wyodrębni ustekinumab z podziałem na programy lekowe: B.32, B.47 oraz B.55 umożliwiając innym wykonawcom złożenie ofert, odrębnie na każdą z części?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

18. Czy zamawiający dopuszcza w postępowaniu nr 187/PN/ZP/D/2024 Pakiet nr 69 (Filgrastim 30 mln.j.) przystąpienie z opakowaniami po 5 ampułko-strzykawek?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaoferowanie wyżej opisanego produktu.



19. § 5 Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar, którego minimalny okres ważności wynosić będzie co najmniej 1 rok po dostawie do Zamawiającego, liczonego od dnia dostawy. Zamawiający w Pakiecie 95 wymaga zaofiarowania Ravulizumabum (koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 300mg, 1 fiol. 3 ml). Jest to lek objęty dystrybucją kontrolowaną i każdorazowo jest zamawiany pod potrzeby konkretnego pacjenta w ramach Programu Lekowego, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane a pacjenci przychodzą na pode leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem lub poradnią/apteką. W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o skrócenie wymaganego terminu ważności dostarczanych leków do 6 miesięcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie 95 oraz wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy dodatkowego zapisu o treści:
- 1) Termin ważności dostarczanych produktów leczniczych wynosi co najmniej 6 miesięcy.
 - 2) Dostawy produktów leczniczych z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Kupującego.
 - 3) Dostawca gwarantuje Zamawiającemu przyjęcie zwrotu leków w przypadku upływu terminu ważności.
- ODPOWIEDŹ:** Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy. Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy do pobrania ze strony Zamawiającego.
20. Dotyczy Pakietu nr 20 i 26 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 adalimumab w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 40 mg/0.4 ml, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 września 2024 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 października 2024?
- ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuści zaofiarowanie wyżej opisanego produktu w pakiecie 26
21. Dotyczy Pakietu nr 25 Prosimy o wyjaśnienie opisu przedmiotu zamówienia dotyczącego fitrów do infliksymabu. Jaką ilość zamawiający miał na myśli?
- ODPOWIEDŹ:** Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy. Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy do pobrania ze strony Zamawiającego.
22. Czy Zamawiający w pakiecie 4 (Botulinum Toxin A [100 j.] x 1 FIOL .) wymaga produktu, który jest zarejestrowany w pełnym zakresie wskazań objętych programem B57 z możliwością jednoczesowego zastosowania u pacjentów ze spastycznością kończyny górnej i dolnej?
- ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
23. 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 12 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy dla pakietów nr 39, 44, 45 i 124? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze w ww. pakietach nie są lekami na ratunek życia, a ich podanie najstępuje we wcześniej umówionym dla pacjenta terminie.
- ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
24. Czy Zamawiający w pakiecie nr 45 poz. 4 miał na myśli: OCRELIZUMAB 0,3 G/10 ML x 1 FIOL. - do programu lekowego B.29?
- ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuści zaofiarowanie wyżej opisanego produktu.
25. Czy Zamawiający w pakiecie 48 poz. 2 miał na myśli opakowanie zawierające 2 półautomatyczne wstrzykiwacze po 0,68ml zawierające 108 mg vedolizumabum - opakowanie typu ampułko strzykawka nie jest wymienione w obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?
- ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuści zaofiarowanie wyżej opisanego produktu.
26. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia wymagań opisanych przy każdej z pozycji w pakiecie nr 29 oraz 121 w Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL)?
- ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
27. Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycja nr 22 dopuszcza preparat w dawce 200mg 10mg/ml 1f 20ml ponieważ tylko taki jest dostępny?
- ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuści zaofiarowanie wyżej opisanego produktu.



**UNIWERSYTECKI
SZPITAL KLINICZNY NR 2**
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

28. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycja nr 22 dopuszcza dostawy preparatu do wyczerpania ilości z uwagi na zakończoną produkcję?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
29. *Dot. Pakiet nr 69 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania po 5 amp-strzy i przeliczeniu na 600 opakowań?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
30. *Dot. pakiet 122 poz. 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu 10 ml i przeliczeniu na 63 opakowania?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
31. *Dot. Pakiet 127 Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w blistrach podzielnych na pojedyncze dawki?*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
32. *Dot. Pakiet 61 Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w blistrach podzielnych na pojedyncze dawki?*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
33. *Dot. Pakiet 27 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci ampułko-strzykawki?*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
34. *Dot. Pakiet nr 8 poz. 2 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produkt w opakowaniu 1 folka i przeliczeniu na 320 fiolek?*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
35. *Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona 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: Zgodnie z zapisami SWZ.
36. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:
zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
Zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SWZ.
37. *Czy w sytuacji, braku dostępności na rynku produktu zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacje pod pakietem?*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
38. *Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
39. *Dotyczy § 4 ust. 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.
40. *Dotyczy § 4 ust. 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” z 12 na 24 godziny? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.



**UNIWERSYTECKI
SZPITAL KLINICZNY NR 2**
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

41. *Dotyczy § 5 ust. 3 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem 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.
42. *Dotyczy pakietu nr 1, poz. 1,2 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci roztw.d/wstrzyk., 1 amp-strz?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
43. *Dot. pakietu nr 1, poz.4. Prosimy o doprecyzowanie ilości dla poszczególnych dawek produktu. W obecnej formie brak jest możliwości wyceny, gdyż ceny za opakowanie nie są tożsame.*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
44. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja nr 4 wyrazi zgodę na zaferowanie 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 dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
45. *Dotyczy pakietu nr 1, poz. 7-10 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
46. *Dotyczy pakietu nr 9, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
47. *Dotyczy pakietu nr 11, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
48. *Dotyczy pakietu nr 14, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci kapsułek dojelitowych twardych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
49. *Dotyczy pakietu nr 28, poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
50. *Dotyczy pakietu nr 51, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
51. *Dotyczy pakietu nr 56, poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
52. *Dotyczy pakietu nr 79, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci ampułko-strzykawkę?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
53. *Dotyczy pakietu nr 81, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
54. *Dotyczy pakietu nr 86, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci inj., 1fiol+amp-strz+igł?*
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaferowanie wyżej opisanego produktu.
55. *Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert przetargowych na organizowane przez Państwa postępowanie z dnia 31.12.2024r. na termin odleglejszy (o kilka dni).*
ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320, j.t. ze zm.) Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie załącznika nr 2 – Formularza asortymentowo-cenowego i załącznika nr 4 – Wzoru umowy.

Zmodyfikowane załączniki do pobrania ze strony Zamawiającego.

Z poważaniem,
KIEROWNIK
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 2
UM w Łodzi

www.usk2.lodz.pl