

Suwałki, dnia 25/04/2024r.

L.dz. SZW.DZI.262.91/1/PN/MN/2024

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 1/PN/MN/2024

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.: Dostawa leków stosowanych w ramach chemioterapii i programów lekowych dla Szpitala Wojewódzkiego Szpitala im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023, poz. 1605 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1 Dotyczy Części nr 82 (Natalizumabum)

W związku z pojawieniem się i objęciem refundacją nowego produktu Tysabri, 150 mg, roztw.do wstrzyk., 2 amp-strz., KOD EAN 5713219560252 (obok funkcjonującego już preparatu Tysabri, 300 mg, konc.d/sp.roztw.d/inf, 1 fiol), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Tysabri również o nowy preparat. Proponujemy, aby w SWZ znalazł się opis dopuszczający oba preparaty. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w zależności od bieżących potrzeb.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w Pakiecie nr 29 ceny jednostkowej netto za „mg” z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Wykonawcy są zobowiązani podać ceny jednostkowe brutto zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 Dotyczy: Pakiet 173 Rituxymab

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.

1. ChPL Riximyo: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/riximyo-epar-product-information_pl.pdf (wgląd XI 2023)
2. Gao L. et al. Cancer Chemother Pharmacol. 2021; 87 (5): 635–645.
3. Chern B. et al. Support Care Cancer. 2004; 12 (6): 463–466.
4. Muntañola A. et al. Clin Transl Sci. 2023; 16 (2): 305–312.

Hartung H.P. et al. Mult Scler Relat Disord. 2020; 46: 102492.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 Dotyczy przedmiotu zamówienia – część nr 185 poz. 3 (Ustekinumabum 90mg x 1 amp.-strzyk)

Informujemy, że produkt leczniczy zawierający substancję czynną Ustekinumabum 90 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 1 ml; kod GTIN: 05413868122589; uzyskał 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 wymagany w część nr 185 poz. 3 istnieje możliwość wymiennego stosowania obu produktów.

Wykonawca będzie sukcesywnie zastępować dotychczasowy roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce 90 mg, opakowaniem roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 90 mg. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie części nr 185 poz. 3 (Ustekinumabum 90mg x 1 amp.-strzyk) dodatkowej postaci leku we wstrzykiwaczu w tej samej dawce, cenie oraz stosowanego w tych samych programach lekowych?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy – dostawy na cito

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w części nr 10 nie są lekami na tzw. „ratunek życia” i nie wymagają dostaw „na cito” w ciągu 12 godzin, również w dni nie będące dniami roboczymi, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 12, 141, 149, 185. Ponadto, magazyn centralny Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku w godzinach 7:30 do 17:00, a w dniach wolnych od pracy, tj. sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn jest nieczynny. Zapis umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego. 3. Dotyczy zapisów umowy Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron 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: tak, zamawiający potwierdza.

UCZESTNIK 5

Pytanie 1. Do §1 ust. 10 wzoru umowy:

Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 10 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 10 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje

jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Do §2 ust. 9 oraz §6 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy:

Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego 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? Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3. Do §4 ust. 8 wzoru umowy:

Prosimy o wykreślenie zapisu §4 ust. 8 jako niezgodnego z normami współzycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4. Do §5 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy:

Czy okoliczności wskazane w §5 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę, stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? Zwracamy uwagę, że warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5. Do §5 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy:

Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6. Do §6 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację §6 ust. 1 tiret czwartego poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §6 ust. 1 tiret czwartego jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający zawarł §1 ust.2 zapis , iż: ” (...)Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy.”

Pytanie 7

W związku z okresem świąteczno- urlopowym i związanym z tym utrudnionym kontaktem z producentami , bardzo prosimy o przesunięcie terminu otwarcia ofert o 1 dzień na 07 maja 2024r.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie informuje iż zmianie ulegają terminy:

- składania ofert, z dnia 2024-05-06 godz. 12:00 na dzień 2024-05-07godz. 12:00.
- otwarcia ofert, z dnia 2024-05-06 godz. 13:00 na dzień 2024-05-07 godz. 13:00.
- Związania ofertą z dnia 03/08/2024r. na 04/04/2024r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

UCZESTNIK 6

Pytanie 1 Dot. części nr 22

Przewaga roztworów nad proszkami eliminuje etap rozpuszczania proszku, co pozwala na oszczędność czasu i zwiększa bezpieczeństwo użytkownika. Lek gotowy do użycia pozwala na pominięcie wszystkich etapów przygotowania, co skraca czas do minimum, przy maksymalnym bezpieczeństwie. Czy mając na uwadze powyższe, w Części nr 22 (Bortezomibum), Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, gotowego do podawania podskórnego?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Dot. części nr 25, 30, 43, 44, 52, 59, 62, 91,

Czy Zamawiający wymaga aby produkty lecznicze zaoferowane w części nr 25, 30, 43, 44, 52, 59, 62, 91 zachowywały stabilność fizyko-chemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki powyżej 48 h potwierdzoną zapisami w ChPL?

Przedłużona trwałość pozwala na wykorzystanie każdego mg leku a tym samym brak strat i utylizacji niewykorzystanych resztek leku a co za tym idzie jest korzystniejsza finansowo dla Zamawiającego.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Dot. części nr 91

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, z możliwością pobierania leku z fiolki urządzeniami typu „spike” lub podobnymi aplikatorami z bolcami ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Dot. części nr 60

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt leczniczy zaoferowany w części nr 60 nie wymagał przechowywania i transportu w lodówce (2°C - 8°C)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 5 Dot. części nr 1, 20, 50, 75, 77, 87, 110, 113, 130 poz.1,2; 136 poz. 1,2; 142 poz. 1-5; 152 poz. 1,2; 158 poz. 1,2; 165 poz. 1-3;

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6 Dot. części nr 157 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w postaci kapsułki twardej?

[Odpowiedź: tak.](#)

Pytanie 7 Dot. części nr 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu a' 5 fiolek z przeliczeniem ilości na 4 op.?

[Odpowiedź: tak.](#)

Pytanie 8 Dot. części nr 124

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu a' 10 fiolek z przeliczeniem ilości na 7 op.?

[Odpowiedź: zgodnie z SWZ.](#)

Pytanie 9 Dot. części nr 176 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w op. a' 30 szt. z przeliczeniem ilości na: poz. 1 - 14 op.; poz. 2 - 19 op.; poz. 3 - 23 op.?

[Odpowiedź: tak.](#)

Pytanie 10 Dotyczy części nr 16

Czy Zamawiający wymaga aby dla produktu Azacitidine, przygotowanego z użyciem schłodzonej (2°C-8°C) wody do wstrzykiwań, produkt miał chemiczną i fizyczną stabilność użytkową przygotowanego produktu leczniczego w temperaturze 2°C-8°C przez 36 godzin, przechowywanego w fiolce i przez 30 godzin dla produktu przechowywanego w strzykawce?

[Odpowiedź: tak.](#)

UCZESTNIK 7**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Części nr 17 – BCG – wymagał będzie produktu leczniczego w systemie zamkniętym gwarantującym jałowość podania?

[Odpowiedź: tak.](#)

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części nr 18 – BCG – wymagał będzie produktu leczniczego w systemie zamkniętym gwarantującym jałowość podania?

[Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.](#)

UCZESTNIK 8**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w § 2 ust. 2 umowy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków „cito” z 12 na 24 godziny ?

[Odpowiedź: tak.](#)

Pytanie 2

Czy Zamawiający w § 2 ust. 18 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

[Odpowiedź: tak.](#)

UCZESTNIK 9**Pytanie 1 Dotyczy części nr 8,14,64,84,85,97,119,147,171,179,182**

Zamawiający w § 2 ust. 2) projektu umowy zastrzegł, iż: „2. W wyniku Zamówienia z zastrzeżeniem "na CITO – ratunek życia". Wykonawca realizuje dostawę zamówionych towarów w terminie do 12 godzin, również w dni nie

będące dniami roboczymi.” Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu nie będącego lekami na ratunek życia znajdującego się w części nr 8,14,64,84,85,97,119,147,171,179,182?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 2

Zamawiający w § 4 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż: “ Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego.” Wykonawca zwraca się z wnioskiem o modyfikację powyższego zapisu na: "Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie przekraczające 60 dni po terminie płatności określonym na fakturach nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez Wykonawcę.” Uzasadnienie: Zaproponowane przez Zamawiającego postanowienie umowne skutkuje obowiązkiem wykonywania umowy przez Wykonawcę w przypadku niewykonywania obowiązku zapłaty przez Zamawiającego. Co więcej konstrukcja obecnego postanowienia w § 4 ust. 3 nie wskazuje na żadne ograniczenia czasowe, co oznacza, iż przy opóźnieniu w płatnościach po stronie Zamawiającego, niezależnie od ich wysokości oraz terminu opóźnienia płatności, Wykonawca ma obowiązek nieprzerwanego wykonywania umowy. Tak ukształtowane postanowienie należy uznać za sprzeczne z art. 552 Kodeksu Cywilnego poprzez ograniczenie prawa Wykonawcy do powstrzymania się z realizacją dostaw w przypadku, gdy Zamawiający dopuści się zwłoki z zapłatą ceny za dostarczoną część rzeczy sprzedanych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Zamawiający w § 2 ust 14 wzoru umowy zastrzegł, iż dostarczany przedmiot zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia jego produkcji lub krótszy niż połowa tego okresu od dnia jego dostawy do Zamawiającego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 9 miesięcy od momentu złożenia zamówienia?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 10

Pytanie 1 Części nr 186 poz. 2,

czy w przypadku dostarczania leku podawanego podskórnie, który może być wydany pacjentowi celem podania w warunkach domowych, Zamawiający będzie wymagać od Wykonawcy dostarczania toreb termicznych niezbędnych do przenoszenia leku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający informuje iż zmianie ulegają terminy:

- składania ofert, z dnia 2024-05-06 godz. 12:00 na dzień 2024-05-07 godz. 12:00.
- otwarcia ofert, z dnia 2024-05-06 godz. 13:00 na dzień 2024-05-07 godz. 13:00.
- Związania ofertą z dnia 03/08/2024r. na 04/04/2024r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania wraz z informacją o zmianie terminu składania i otwarcia ofert zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 1/PN/MN/2024 z dnia 25/03/2024r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach