

## Pytania i odpowiedzi

Wzór umowy

Pytanie:

Ad. § 2 ust. 7 – prosimy o zmianę zapisu „od planowanej dostawy” na zapis „od planowanej daty produkcji”. Informujemy, że aktualny kalendarz produkcji Polatomu znajduje się na stronie [www.polatom.pl](http://www.polatom.pl), kalendarze znakowań produktów pochodzących z importu zostaną przez nas dostarczone.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie:

Ad. § 2 ust. 2 – prosimy o wykreślenie słowa „telefonicznych”. Przyjmujemy zamówienia wyłącznie w formie pisemnej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie:

Ad. § 2 ust. 10 – prosimy o dodanie po kropce kolejnego zdania o treści: „powyższy zapis nie dotyczy produktów nie posiadających polskiego dopuszczenia do obrotu, które to wprowadzane są na w procedurze importu docelowego”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Zamawiający wprowadza poniższy zapis:

Ad. § 2 ust. 10

Wykonawca zapewnia, że prowadzi działalność zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, zarówno w zakresie wytwarzania produktów leczniczych, jak i prowadzenia hurtowni farmaceutycznej.

Pytanie:

Ad. § 3 ust. 5 – po „7 dni” prosimy o dodanie „roboczych”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie:

Ad. § 5 ust. 2.1 i 2.2. – prosimy o zmianę „5 %” na „0,5%”. Kara 5% wartości netto za każdy dzień zwłoki jest zbyt wysoka.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie:

Ad. § 5 ust.4 – prosimy o dodanie po słowie „Zamawiający „ zapisu „o ile nie wyraził zgody na przyjęcie towaru”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie:

Ponadto prosimy, aby w umowie znalazł się poniższy zapis:

„Zamawiający oświadcza, że jest podmiotem uprawnionym do dystrybucji produktów leczniczych, posiada wymagane prawem dokumenty, potwierdzające jego prawo do występowania w obrocie produktami leczniczymi (zezwolenie na prowadzenie apteki szpitalnej lub, dla podmiotów wykonujących działalność leczniczą, numer księgi rejestrowej w rejestrach medycznych csioz) oraz zezwolenie wydane przez PAA na posiadanie i stosowanie substancji promieniotwórczych. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania o każdej zmianie statusu w rejestrach medycznych, wynikającego z cofnięcia lub wygaszenia zezwolenia lub zaprzestania wykonywania działalności leczniczej”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Zamawiający wprowadza poniższy zapis:

Ad. § 2 ust. 16:

Zamawiający oświadcza, że jest podmiotem wykonującym działalność leczniczą, ponadto posiada zezwolenie wydane przez Państwową Agencję Atomistyki na posiadanie i stosowanie substancji promieniotwórczych.

Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania o każdej zmianie statusu w rejestrach medycznych, wynikającego z cofnięcia lub wygaszenia zezwolenia lub zaprzestania wykonywania działalności leczniczej

Pytanie:

SIWZ

Dot. pakietu 13 - Prosimy o informację czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5 fiolkowego zestawu Pulmocis produkcji Curium/ Cis bio Francja?

Zestaw może być sprowadzany w ramach procedury importu docelowego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną propozycję. (ZESTAW 5 FIOLKOWY PULMOCIS). Ilość opakowań produktu PULMOCIS zawarta w formularzu ofertowym, powinna wynosić 27, co wynika z innej wielkości opakowania