

Warszawa, dnia 09 - 05 - 2023 r.

DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt. 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), zwanej dalej „ustawa Pzp”, na dostawę produktu leczniczego Radium dichloridum Ra 223, nr **PN-109/23/TM**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA nr 1

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Pzp informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do treści SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności ofert z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Dotyczy przedmiotu zamówienia

Ze względu na specyfikę produktu leczniczego określonego w przedmiocie zamówienia dla zadania, informujemy, że jedyną formą składania zamówień na dostawę produktu Dichlorek radu Ra 223 jest bezpośrednio składanie zamówień w specjalnej bazie Wykonawcy BOE. Niniejsza procedura składa się z następujących etapów:

- 1) dostarczenie przez ZMN aktualnej licencji PAA do Wykonawcy,
- 2) uzyskanie dostępu od Wykonawcy do systemu zamawiania leku (BOE),
- 3) wpisanie zamówienia w systemie BOE w wymaganym terminie. Każdorazowo dla każdego podania leku. W bazie wpisany zostanie również wskazany przez Państwa adres e-mail apteki szpitalnej, aby mieli Państwo potwierdzenia składanych zamówień w imieniu apteki,
- 4) określenie ID pacjenta oraz wagi pacjenta każdorazowo w zamówieniu,
- 5) ZMN musi posiadać odpowiednie do podania Radu 223 ustawienia w kalibratorze dawek, w przypadku braku kalibracji konieczne jest zamówienie u Wykonawcy dostarczenie bezpłatnej próbki kalibrującej.

Produkt leczniczy posiada następujące cechy:

- 1) koncentracja wynosi 1100 kBq/mL w dniu kalibracji,
- 2) termin jego ważności od daty kalibracji wynosi 28 dni,
- 3) czas realizacji zamówienia wynosi min. 4 tygodnie (od otrzymania zamówienia),

- 4) termin ważności w dniu dostawy uzależniony jest od wagi pacjenta w zamówieniu,
- 5) nie istnieje możliwość zwrotów,
- 6) jeśli podanie leku nie odbędzie się, należy go zutylizować w Zakładzie Medycyny Nuklearnej.

Informujemy także o następujących warunkach dostaw stosowanych przy realizacji zamówień:

- 1) dostawa leku następuje bezpośrednio od producenta do Zamawiającego na adres wskazany w zamówieniu, jednak wyłącznie do Zakładu Medycyny Nuklearnej. Jeśli Zamawiający nie dysponuje Zakładem Medycyny Nuklearnej, wymagane jest wskazanie przez niego Zakładu, z którym Zamawiający współpracuje i do którego możliwa będzie dostawa produktu leczniczego;
- 2) dostawa następuje jeden dzień przed ustalonym terminem podania,
- 3) dostawa możliwa jest w godzinach od 8:00 do 17:00 w określone dni tygodnia – od wtorku do piątku (brak możliwości dostawy w dni świąteczne – ustalony zostanie wtedy inny dzień dostawy).

W związku z powyższym prosimy o akceptację przedstawionej powyżej procedury składania zamówień (w tym cechy produktu oraz warunki dostawy) i uwzględnienie ich w treści umowy, w przypadku wyboru naszej oferty.

Proponujemy zmianę zapisów wzoru umowy na następujące:

Pytanie nr 1, dot. § 1 ust. 3 wzoru umowy:

“Wykonawca gwarantuje termin przydatności towaru do użycia – minimum 14 dni od dnia kalibracji. Przy czym termin ważności w dniu dostawy uzależniony jest od wagi pacjenta w zamówieniu.”

Odpowiedź: § 1 ust. 3 projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie:

Wykonawca gwarantuje termin przydatności towaru do użycia – minimum 14 dni od dnia kalibracji, przy czym termin ważności w dniu dostawy uzależniony jest od wagi pacjenta w zamówieniu.

Pytanie nr 2, dot. § 5 ust. 3 wzoru umowy:

“Realizacja dostaw dichloru radu-223 odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych za pośrednictwem platformy BOE na adres mailowy xofigo_boe_pl@bayer.com, w której Zamawiający jest zarejestrowanym użytkownikiem na podstawie zgody Państwowej Agencji Atomistyki. Potwierdzenie złożenia zamówienia przez Zamawiającego zostanie przesłane na adres e-mail: W składanym zamówieniu musi znaleźć się ID pacjenta oraz jego waga.”

Odpowiedź: § 5 ust. 3 projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie:

Realizacja dostaw towaru odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych za pośrednictwem platformy BOE na adres mailowy xofigo_boe_pl@bayer.com, w której Zamawiający jest zarejestrowanym użytkownikiem na podstawie zgody Państwowej Agencji Atomistyki. Potwierdzenie złożenia zamówienia przez Zamawiającego zostanie przesłane na adres e-mail: W składanym zamówieniu musi znaleźć się ID pacjenta oraz jego waga.

Pytanie nr 3, dot. § 5 ust. 6 wzoru umowy:

“Wykonawca dostarczy towar na swój koszt do Zakładu Medycyny Nuklearnej (Warszawa, ul. W.K. Roentgena 5), Od wtorku do piątku w godz.: od godz. 8 do godz. 17.”

Odpowiedź: § 5 ust. 6 projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie:

Wykonawca dostarczy towar na swój koszt i ryzyko bezpośrednio do **Pracowni Radiochemicznej Zakładu Medycyny Nuklearnej w Klinice Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej Zamawiającego** przy ul. W. K. Roentgena 5 w Warszawie, od wtorku do piątku w godz. 08:00 - 15:00.

Jednocześnie Zamawiający zmienia treść § 6 ust. 1 projektowanych postanowień umowy, który otrzymał brzmienie:

Odbiór towaru dokonywany będzie w **Pracowni Radiochemicznej Zakładu Medycyny Nuklearnej w Klinice Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej Zamawiającego**.

Pytanie nr 4, dot. § 11 ust. 2 wzoru umowy:

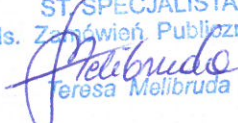
“W przypadku towaru wadliwego Zamawiający dokona jego utylizacji w Zakładzie Medycyny Nuklearnej, a Wykonawca zobowiązuje się ~~Wykonawca zobowiązany jest na swój koszt i ryzyko odebrać od Zamawiającego towar wadliwy oraz~~ dostarczyć towar wolny od wad wraz z fakturą korygującą w terminie 20 dni roboczych - od zgłoszenia reklamacji.”

Odpowiedź: § 11 ust. 2 projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie:

W przypadku towaru wadliwego Zamawiający dokona jego utylizacji w Zakładzie Medycyny Nuklearnej w Klinice Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej Zamawiającego, a Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar wolny od wad wraz z fakturą korygującą w terminie 20 dni roboczych - od zgłoszenia reklamacji.

ZASTĘPCA KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Wioletta Dmowska

ST. SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych

Teresa Melibruda

