



Dział Zakupów Projektowych

Wasze pismo z dnia

Znak

Nasz znak
AZP/362/54/2021/EJ

Data
21.01.2021 r.

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu nr AZP/Z-066/2020**

Wyjaśnienia i zmiana treści Ogłoszenia o przetargu

Działając na podstawie Rozdziału XIV ust. 4 i 5 Ogłoszenia o przetargu, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu pn. **Wytworzenie i dostawa leków prednizon i azatiopryna oraz placebo do badania klinicznego pn. „A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy of immunosuppression in biopsy-proven virus negative myocarditis or inflammatory cardiomyopathy (IMPROVE-MC)”**, znak sprawy **AZP/Z-066/2020**, informuje, że wpłynęły pytania, na które Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytania dotyczą Pakietu 1, wzoru umowy (Załącznik nr 3.1):

Pytanie nr 1:

Uwaga ogólna - konieczne doprecyzowania działań po stronie dostawcy produktu leczniczego, i podmiotu zaślepiającego go.

Odpowiedź na pytanie nr 1

Zamawiający powyższą uwagę Wykonawcy uznaje za zbyt ogólnikową i trudną w interpretacji w którym zakresie Wykonawca potrzebuje sprecyzować informacje dotyczące „działań po swojej stronie”. Jednocześnie Zamawiający ma nadzieję, że odpowiedzi na pytania poniżej rozwieją wątpliwości Wykonawcy.

Zamawiający pragnie podkreślić fakt, że uznaje za bezzasadne tworzenie opisu – harmonogramu wszelkich czynności po stronie Wykonawcy niezbędnych do wytworzenia oraz dostawy przedmiotu zamówienia, gdyż istotnym dla Zamawiającego jest efekt prac, tj. terminowe dostarczenie produktów umożliwiające przeprowadzenie badań klicznych zgodnie z założeniami protokołu badań.

W przypadku potrzeby uzyskania dodatkowych informacji, prosimy o sprecyzowanie dodatkowych, bardziej szczegółowych pytań lub propozycji zmian zapisów Ogłoszenia o przetargu.

Pytanie nr 2:

§ 1 ust. 2 pkt b-d - działania po stronie podmiotu zaślepiającego produkt. Rekomendujemy usunięcie z umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 2

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), poprzez wykreślenie treści § 1 ust. 2 lit. b) – d). Po zmianie § ust. 2 otrzymuje brzmienie:
„Przedmiot umowy, wskazany w ust. 1 powyżej, obejmuje dostawę produktu leczniczego do podmiotu wyłonionego w postępowaniu w Pakiecie 2/ Pakiecie 4, celem zaślepienia”
- 2) opisu przedmiotu zamówienia - Załącznika nr 2.1 do Ogłoszenia, poprzez wykreślenie treści ust. 1 lit. b) – d). Po zmianie ust. 1 otrzymuje brzmienie:
„Dostarczenie leku azatiopryna celem zaślepienia i wykorzystania do realizacji badania klinicznego pn.: *A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy of immunosuppression in biopsy-proven virus negative myocarditis or inflammatory cardiomyopathy (IMPROVE-MC)*, zgodnie z zasadami GCP, GMP i GDP, zgodnie z umową z dnia 17.06.2020 r. zawartą z Agencją Badań Medycznych nr 2019/ABM/01/00047-00,



o wykonanie i finansowanie projektu - dostawę produktu leczniczego do podmiotu wyłonionego w postępowaniu w Pakiecie 2 celem zaślepienia”

- 3) opisu przedmiotu zamówienia - Załącznika nr 2.3 do Ogłoszenia, poprzez wykreślenie treści ust. 1 lit. b) – d). Po zmianie ust. 1 otrzymuje brzmienie:
„Dostarczenie leku prednizon celem zaślepienia i wykorzystania do realizacji badania klinicznego pn.: *A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy of immunosuppression in biopsy-proven virus negative myocarditis or inflammatory cardiomyopathy (IMPROVE-MC)*, zgodnie z zasadami GCP, GMP i GDP, zgodnie z umową z dnia 17.06.2020 r. zawartą z Agencją Badań Medycznych nr 2019/ABM/01/00047-00, o wykonanie i finansowanie projektu - dostawę produktu leczniczego do podmiotu wyłonionego w postępowaniu w Pakiecie 4, celem zaślepienia”

Pytanie nr 3:

§ 1 ust. 3 - rekomendujemy doprecyzowanie na ile przed skorzystaniem z możliwości wstrzymania zamówienia należy dostarczyć dokumentację o produkcji?

Odpowiedź na pytanie nr 3

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 1 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo ograniczenia, łącznie z całkowitym wstrzymaniem zakupu produktu leczniczego (zwanych w dalszej części niniejszej umowy również „towarem”). Z tego tytułu Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne inne roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za towar wyprodukowany do momentu skorzystania przez Zamawiającego z prawa do ograniczenia/wstrzymania zakupu towaru. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia Zamawiającemu dokumentów, będących dowodem na wyprodukowanie danych serii towaru przed momentem skorzystania przez Zamawiającego z prawa ograniczenia/wstrzymania zakupu towaru. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia dokumentów, o których mowa powyżej w terminie 30 dni od otrzymania powiadomienia”

Pytanie nr 4:

§ 2 - konieczne doprecyzowanie oświadczeń, tak by dotyczyły one wyłącznie dostawcy; na chwilę obecną dotyczą one również podmiotu zaślepiającego

Odpowiedź na pytanie nr 4

Zamawiający dokonuje zmiany treści wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), poprzez wykreślenie treści § 2 ust. 1 lit. b) – d). Po zmianie § 2 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca niniejszym oświadcza, że dostarczany towar, o którym mowa w § 1 ust. 1 umowy:

- a) jest produktem leczniczym dopuszczonym do obrotu gospodarczego na terenie Rzeczypospolitej Polskiej;
- b) jest kompletny i posiada wszelkie właściwości, które zostały szczegółowo określone w Opisie przedmiotu zamówienia oraz niniejszej umowie;
- c) nie jest przedmiotem jakichkolwiek ograniczonych praw rzeczowych ustanowionych na rzecz osób trzecich, jak również nie jest przedmiotem jakichkolwiek postępowań sądowych, administracyjnych, czy też sądowno-administracyjnych, których konsekwencją jest (mogłoby być) ograniczenie, czy też wyłączenie prawa Wykonawcy do rozporządzania nim (przy czym odpowiedzialność w tym zakresie nie dotyczy produktu leczniczego, jeżeli Wykonawca nie jest jego wytwórcą)”

Pytanie nr 5:

§ 2 ust. 2 - data ważności 36 miesięcy od dnia produkcji, co nie jest równoznaczne z dniem dostarczenia do zamawiającego. Rekomendujemy datę ważności 34 miesiące od dnia dostawy. W zakresie oświadczenia, że produkt nie zagraża życiu lub zdrowiu, należy wskazać że mamy tutaj do czynienia z lekiem immunosupresyjnym. Stosowanie leku związane jest z występowaniem różnych, czasem ciężkich działań niepożądanych: zaburzenia krwi i układu chłonnego (może wystąpić uszkodzenie szpiku b. często leukopenia, często małopłytkowość), często spadki ciśnienia krwi i zaburzenia rytmu serca, bardzo rzadko zapalenie naczyń. Bardzo rzadko opisywano przypadki śmiertelne, kiedy inne ciężkie choroby występujące jednocześnie przyczyniły się do zgonu pacjenta. U chorych długotrwale leczonych lekami immunosupresyjnymi częściej stwierdza się choroby nowotworowe. Rzadko: nowotwory, w tym zespoły

limfoproliferacyjne, rak skóry (czerniak i inne), mięsaki (Kaposiego i inne) oraz rak szyjki macicy in situ... Bardzo rzadko opisywano odwracalne śródmiąższowe, polekowe zapalenie płuc. Tym samym oświadczenie takie nie może zostać złożone.

Odpowiedź na pytanie nr 5

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) Rozdziału IV, ust. 3 Ogłoszenia o przetargu, nadając mu brzmienie:
„Produkty Lecznicze (Pakiet 1 i 3) oraz placebo (Pakiet 2 i 4) w dniu dostawy powinny mieć minimum: Pakiet 1, 2 i 3: 34 miesięczny okres ważności; Pakiet 4: 24 miesięczny okres ważności.”
- 2) § 2 ust. 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„Wykonawca gwarantuje i bierze za to, tak wobec Zamawiającego jak i podmiotów trzecich pełną odpowiedzialność, że dostarczane w ramach realizacji niniejszej umowy produkty lecznicze przez cały okres jej obowiązywania będą posiadały wszelkie wymagane polskim prawem dopuszczenia i rejestracje, a także termin ważności nie krótszy niż 34 miesiące, licząc od dnia ich dostarczenia Zamawiającemu. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się na własny koszt i ryzyko informować na bieżąco Zamawiającego o wycofaniu z obrotu w/w produktów leczniczych oraz innych faktach mających istotne znaczenie dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych (przy czym przedmiotowy obowiązek Wykonawcy nie dotyczy produktu leczniczego, w sytuacji gdy Wykonawca nie jest jego wytwórcą).”
- 3) § 4 ust. 4 lit. b) wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„całość lub część dostarczonego towaru będzie posiadała termin ważności krótszy niż 34 miesiące, licząc od dnia dostawy”
- 4) § 10 ust. 1 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji przydatności do użycia na dostarczony przedmiot umowy na okres: 34 miesięcy od terminu dostarczenia”

Pytanie nr 6:

§ 3 ust. 1 - rekomendujemy dodać zapis, że w ramach zamówionej ilości znajdują się opakowania przeznaczone do archiwizacji.

Odpowiedź na pytanie nr 6

Zamawiający wyjaśnia, że w zamawianych ilościach produktu znajdują się opakowania przeznaczone do archiwizacji.

Pytanie nr 7:

§ 3 ostatni akapit - prosimy o wyjaśnienie o ile może zostać zmniejszona ilość drugiej transzy?

Odpowiedź na pytanie nr 7

W chwili ogłoszenia postępowania Zamawiający ma zamiar wykorzystać 100% zamawianych ilości produktów. Jednak z uwagi na cel zakupu – prowadzenie badań klinicznych, Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, co wydarzy się w trakcie ich realizacji i czy faktycznie będzie w stanie przeprowadzić badania z wykorzystaniem 100% ilości produktów będących przedmiotem postępowania. W związku z powyższym przewidział we wzorze umowy mechanizmy zabezpieczające Wykonawcę przed ryzykiem, jak np.: potwierdzenie na 9 miesięcy przed dostawą drugiej transzy ilość zamawianego produktu, zapłatę za towar już wyprodukowany do momentu skorzystania przez Zamawiającego z prawa odstąpienia od umowy.

Pytanie nr 8:

§ 4 ust. 1 - rekomendujemy dopisać, że dostawa nastąpi do podmiotu zaślepiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 8

Zamawiający wyjaśnia, że powyższą informację podał w § 1 ust. 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia)

Pytanie nr 9:

§ 4 ust. 3 - rekomendujemy dopisać termin na wniesienie zastrzeżeń przez zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 9

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) § 4 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonych, a niezamówionych towarów oraz zwrotu towarów budzących zastrzeżenia, w szczególności co do jakości i kompletności. Zwrot następuje na koszt Wykonawcy w terminie 7 dni od dnia złożenia reklamacji. Strony ustalają termin na wniesienie reklamacji wynoszący 30 dni”
- 2) § 5 ust. 1 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„W razie dostarczenia towaru uszkodzonego, niekompletnego bądź w inny sposób niezgodnego z niniejszą umową, Wykonawca zobowiązuje się niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 30 dni od złożenia reklamacji przez Zamawiającego, wymienić towar na odpowiadający wymogom umowy. Strony ustalają termin na wniesienie reklamacji wynoszący 30 dni”

Pytanie nr 10:

§ 4 ust. 4 b) - rekomendujemy zmianę terminu ważności na 34 miesiące - z uwagi na okres pomiędzy produkcją a dostawą

Odpowiedź na pytanie nr 10

Zamawiający udzielił odpowiedzi – odpowiedź na pytanie 5.

Pytanie nr 11:

§ 5 ust. 1 - rekomendujemy doprecyzowanie zapisów, że dostawa produktu do podmiotu zaślepiającego, a nie do zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 11

Zamawiający w powyższym ustępie nie wskazuje miejsca dostawy do Zamawiającego.

Pytanie nr 12:

§ 6 - rekomendujemy doprecyzowanie, ponieważ zapis o dokumentacji dotyczy podmiotu zaślepiającego, a nie wytwórcy produktu leczniczego; ChPL daje dostawca produktu; Kopie zezwolenia na wytwarzanie daje podmiot zaślepiający.

Odpowiedź na pytanie nr 12

Zamawiający w § 6 nie nakłada na Wykonawcę obowiązku dostarczenia kopii zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych.

Pytanie nr 13:

§ 7 - rekomendujemy zmianę zapisu z uwagi na brak możliwości przeniesienia praw autorskich - możliwe jest ich licencjonowanie.

Odpowiedź na pytanie nr 13

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 7 ust. 1 i 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„1. Dokumentacja powstała w wyniku realizacji niniejszej umowy stanowi utwór w rozumieniu ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1231 z późn. zm.) i stanowić będzie przedmiot wyłącznych autorskich praw majątkowych Wykonawcy z wyłączeniem autorskich praw majątkowych dotyczących produktów leczniczych, które objęte są autorskimi prawami majątkowymi osób trzecich.

2. Wykonawca w ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 niniejszej umowy, przeniesie na Zamawiającego całość autorskich praw majątkowych do dokumentacji wraz z wyłącznym prawem zezwalania na wykonywanie zależnych praw autorskich, z prawem przenoszenia praw nabytych oraz z prawem do dokonywania zmian na warunkach opisanych w ust. 4 poniżej, z zastrzeżeniem wyłączenia autorskich praw majątkowych dotyczących produktów leczniczych, które objęte są autorskimi prawami majątkowymi osób trzecich. W ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 niniejszej umowy, Wykonawca przenosi na Zamawiającego własność nośników, na których utrwalona została dokumentacja”

Pytanie nr 14:

§ 8 ust 3 - z uwagi na to, że cena sprzedaży azatiopryny jest narzucana urzędowo zapis musi zostać dostosowany do stanu prawnego, tj. „Wyżej wymieniona cena brutto może ulec zmianie w czasie realizacji umowy, zależnie od decyzji właściwych organów państwowych ustalających ceny leków refundowanych.”

Odpowiedź na pytanie nr 14

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 8 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„Wyżej wymieniona cena brutto nie może ulec zwiększeniu w czasie realizacji umowy, za wyjątkiem decyzji właściwych organów państwowych ustalających ceny leków refundowanych”.

Pytanie nr 15:

§ 9 ust. 3 - brak wskazania osoby upoważnionej do podpisu protokołu odbioru ze strony WUM.

Odpowiedź na pytanie nr 15

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 9 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„Podstawą wystawienia faktury VAT jest protokół odbioru, podpisany przez osobę wskazaną w umowie jako upoważnioną ze strony Zamawiającego do odbioru przedmiotu umowy, tel.:, e-mail:, który winien być złożony przez Wykonawcę w Kancelarii WUM. Zamawiający nie dopuszcza przesyłania innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych, za wyjątkiem faktury”

Pytanie nr 16:

§ 10 ust. 1 - gwarancja 34 miesiące od daty dostarczenia.

Odpowiedź na pytanie nr 16

Zamawiający udzielił odpowiedzi – odpowiedź na pytanie 5.

Pytanie nr 17:

§ 12 - proponujemy negocjacje wysokości kar, zwłaszcza w kontekście terminów dostawy.

Odpowiedź na pytanie nr 17

Z uwagi na niską wysokość kar umownych, Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy w tym zakresie bez zmian.

Pytanie nr 18:

§ 13 ust. 2 - propozycja zmiany - w przypadku wycofania produktu z uwagi na decyzję GIF - możliwość rozwiązania umowy bez kar.

Odpowiedź na pytanie nr 18

Zamawiający dokonuje zmiany treści wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), poprzez dodanie ust. 4 w § 12 w brzmieniu:

„Kara umowna, o której mowa w ust. 1 pkt 3 i 4 nie dotyczy wstrzymania lub wycofania z obrotu przedmiotu zamówienia przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego”

Pytanie nr 19:

§ 14 ust. 1 pkt 6) - zmiana terminu na 30 dni roboczych.

Odpowiedź na pytanie nr 19

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 14 ust. 1 pkt 6 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„zwłoki w realizacji danej transzy przekraczającej 30 dni lub zwłoki w realizacji reklamacji przekraczającej 30 dni”

Pytania dotyczą Pakietu 2, wzoru umowy (Załącznik nr 3.2):

Pytanie nr 20:

Brak doprecyzowania w umowie lub załącznika w postaci harmonogramu badania.

Odpowiedź na pytanie nr 20

W odpowiedzi Zamawiający wyjaśnia:

- Planowany start rekrutacji pacjentów to czerwiec 2021 r.
 - Rekrutacja trwa 3 lata (ostatni włączony pacjent to marzec 2024 lub później w przypadku opóźnienia początku rekrutacji). Każdy pacjent otrzymuje leczenie 12 miesięcy (52 tygodnie), stąd ostatnia dawka leku przypada na marzec 2025 (lub później w przypadku opóźnienia początku rekrutacji).
 - Później po zakończeniu jest 12 miesięcy obserwacji, która dla ostatniego włączonego pacjenta kończy się w marcu 2026 (lub później w przypadku opóźnienia początku rekrutacji).
 - Zakończenie projektu 30 września 2026 (lub później w przypadku opóźnienia początku rekrutacji).
- Jednocześnie Zamawiający informuje, że udostępnieni dokumenty dotyczące badania klinicznego Wykonawcy, z którym zostanie zawarta umowa, jeżeli zajdzie taka potrzeba.

Pytanie nr 21:

Brak wyraźnego rozdziału, że przedmiotem umowy po stronie Wykonawcy jest wytworzenie placebo i zaślepienie produktu leczniczego, a dostarczenie produktu leczniczego jest po stronie Zamawiającego. W konsekwencji w umowie część wymaganych od Wykonawcy oświadczeń nie pokrywa się z przedmiotem umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 21

Zamawiający dokonuje zmiany treści

- 1) § 1 ust. 2 lit. b - c wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„b) przeetykietowanie lub przepakowanie produktu leczniczego (produkt leczniczy zostanie dostarczony Wykonawcy przez podmiot wyłoniony w postępowaniu w Pakiecie 1 / Pakiecie 3. Wyżej wymieniony podmiot zobowiązany jest na 7 dni przed planowaną dostawą poinformować Zamawiającego oraz Wykonawcę o planowym terminie (data i godzina) dostawy towaru) w standardzie GMP (ilość serii adekwatna do zapotrzebowania wynikającego z harmonogramu badania);
c) dostawę produktu leczniczego oraz placebo do ośrodków badawczych wraz z naklejonymi etykietami odpowiednimi do zaślepienia, zaprojektowanymi przez firmę CRO wyłonioną w wyniku odrębnego postępowania, a wytworzonymi przez Wykonawcę”
- 2) ust. 1 lit. b - c opisu przedmiotu zamówienia - Załącznika nr 2.2 do Ogłoszenia, nadając mu brzmienie:
„b) przeetykietowanie lub przepakowanie produktu leczniczego (produkt leczniczy zostanie dostarczony Wykonawcy przez podmiot wyłoniony w postępowaniu w Pakiecie 1. Wyżej wymieniony podmiot zobowiązany jest na 7 dni przed planowaną dostawą poinformować Zamawiającego oraz Wykonawcę o planowym terminie (data i godzina) dostawy towaru) w standardzie GMP (ilość serii adekwatna do zapotrzebowania wynikającego z harmonogramu badania);
c) dostawę produktu leczniczego oraz placebo do ośrodków badawczych wraz z naklejonymi etykietami odpowiednimi do zaślepienia, zaprojektowanymi przez firmę CRO wyłonioną w wyniku odrębnego postępowania, a wytworzonymi przez Wykonawcę”
- 3) ust. 1 lit. b - c opisu przedmiotu zamówienia - Załącznika nr 2.4 do Ogłoszenia, nadając mu brzmienie:
„b) przeetykietowanie lub przepakowanie produktu leczniczego (produkt leczniczy zostanie dostarczony Wykonawcy przez podmiot wyłoniony w postępowaniu w Pakiecie 3. Wyżej wymieniony podmiot zobowiązany jest na 7 dni przed planowaną dostawą poinformować Zamawiającego oraz Wykonawcę o planowym terminie (data i godzina) dostawy towaru) w standardzie GMP (ilość serii adekwatna do zapotrzebowania wynikającego z harmonogramu badania);
c) dostawę produktu leczniczego oraz placebo do ośrodków badawczych wraz z naklejonymi etykietami odpowiednimi do zaślepienia, zaprojektowanymi przez firmę CRO wyłonioną w wyniku odrębnego postępowania, a wytworzonymi przez Wykonawcę”

Pytanie nr 22:

Brak informacji w jaki terminie produkt leczniczy zostanie dostarczony Wykonawcy do zaślepienia.

Odpowiedź na pytanie nr 22

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 4 ust. 1 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„Wykonawca zobowiązany jest na 7 dni przed planowaną dostawą poinformować Zamawiającego oraz podmiot odpowiedzialny za zaślepienie produktu leczniczego, o którym mowa w § 1 ust. 2 lit. b umowy o planowym terminie (data i godzina) dostawy towaru”

Jednocześnie została dokonana zmiana w § 1 ust. 2 lit. b wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 21.

Terminy dostarczenia produktów leczniczych do zaślepienia są zależne od wyboru Wykonawcy w Pakiecie 1 – azatiopryna oraz Pakiecie 3 – prednizon i zostały określone w § wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia).

Pytanie nr 23:

Brak informacji gdzie mają zostać dostarczone placebo oraz zaślepienie produkty lecznicze, co jest istotne w kontekście podpisania protokołu odbioru przez upoważnione osoby.

Odpowiedź na pytanie nr 23

Zamawiający koryguje numerację w opisie przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 2.2 do Ogłoszenia i Załącznik nr 2.4 do Ogłoszenia) poprzez nadanie ostatniemu ustępowi numeru 3 (pierotnie dwukrotnie nadany był nr 2) i dodaje po nim ust. 4 w brzmieniu:

„*Badania kliniczne będą przeprowadzane w następujących ośrodkach badawczych:*

- *Uniwersyteckie Centrum Kliniczne Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, Warszawa;*
- *Centralny Szpital Kliniczny MSWiA Klinika Kardiologii Inwazyjnej, Warszawa;*
- *Narodowy Instytut Kardiologii, Warszawa;*
- *Śląskie Centrum Chorób Serca, Zabrze;*
- *Szpital Specjalistyczny Zabrze Oddział Kliniczny Kardiologii;*
- *Śląski Uniwersytet Medyczny, I Katedra i Klinika Kardiologii, Katowice;*
- *Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi*

Pytanie nr 24:

§ 1 ust. 2 pkt c - jaki termin na dostawę projektu etykiet będzie miał podmiot trzeci.

Odpowiedź na pytanie nr 24

Wyłonienie podmiotu odpowiedzialnego za przygotowanie projektu etykiet jest przedmiotem obecnie trwającego postępowania o sygnaturze AZP/Z-060/2020. Zgodnie z dokumentami tego postępowania, powyższe czynności są określone Etapem I (wykonanie tego etapu planowane jest do 31 marca 2021 roku)

Pytanie nr 25:

§ 1 ust. 2 pkt h - dokumentacja z pakowania i etykietowania nie podlega zatwierdzeniu przez dział zapewnienia jakości. Konieczne wskazanie ośrodków do wysyłki wraz z ilościami.

Odpowiedź na pytanie nr 25

Zamawiający planuje, zgodnie z protokołem badawczym, dostawę 329 opakowań dla każdego z 6 ośrodków badawczych partnerskich, 407 opakowań dla ośrodka WUM (UCK WUM), pozostała liczba opakowań stanowi transzę przeznaczoną jako transza zapasowa, przeznaczona na testy oraz do archiwizacji.

Pytanie nr 26:

§ 1 ust 3 - czy jest możliwe całkowite wstrzymanie się z zakupem przed dostawą pierwszej partii?

Odpowiedź na pytanie nr 26

W chwili ogłoszenia postępowania Zamawiający ma zamiar wykorzystać 100% zamawianych ilości produktów. Jednak z uwagi na cel zakupu – prowadzenie badań klinicznych, Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, co wydarzy się w trakcie ich realizacji i czy faktycznie będzie w stanie przeprowadzić badania z wykorzystaniem 100% ilości produktów będących przedmiotem postępowania. W związku z powyższym istnieje taka możliwość, choć jest mało prawdopodobna.

Pytanie nr 27:

§ 2 ust. 1 a - wykonawca może składać oświadczenia co do placebo, a nie co do produktu leczniczego, ponieważ produkt leczniczy jest mu dostarczany przez zamawiającego; Placebo nie będzie dopuszczone do obrotu gospodarczego w PL. Będzie tylko podlegało zwolnieniu do BK.

Odpowiedź na pytanie nr 27

Zamawiający dokonuje zmiany treści wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), poprzez wykreślenie treści § 2 ust. 1 lit. a). Po zmianie § 2 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca niniejszym oświadcza, że dostarczany towar, o którym mowa w § 1 ust. 1 umowy:

- a) wszelkie operacje wytwórcze podjęte przez Wykonawcę w ramach realizacji niniejszej umowy zostały wykonane zgodnie z Dobrą Praktyką Wytwarzania, w tym w szczególności aneksem 13 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (tj. Dz.U. z 2019 r. poz. 728);*
- b) jest wolny od wad fizycznych i prawnych, w szczególności wad ukrytych (przy czym odpowiedzialność za wady ukryte nie dotyczy produktu leczniczego, za które odpowiada wytwórca);*
- c) jest kompletny i posiada wszelkie właściwości, które zostały szczegółowo określone w Opisie przedmiotu zamówienia oraz niniejszej umowie;*
- d) nie jest przedmiotem jakichkolwiek ograniczonych praw rzeczowych ustanowionych na rzecz osób trzecich, jak również nie jest przedmiotem jakichkolwiek postępowań sądowych, administracyjnych, czy też sądowno-administracyjnych, których konsekwencją jest (mogłoby być) ograniczenie, czy też wyłączenie prawa Wykonawcy do rozporządzania nim (przy czym odpowiedzialność w tym zakresie nie dotyczy produktu leczniczego, jeżeli Wykonawca nie jest jego wytwórcą)”*

Pytanie nr 28:

§ 2 ust. 3 - Wykonawca dostarcza placebo, a nie produkt leczniczy (azatioprynę) (dalej jako „PL”), a zatem nie może gwarantować, że przez cały okres obowiązywania umowy będą posiadały wszelkie wymagane polskim prawem dopuszczenia i rejestracje, a także termin ważności nie krótszy niż 36 miesięcy od dostawy. Oświadczenie o terminie ważności PL może złożyć wytwórca. Tylko w zakresie obowiązku informacji o wycofaniu z obrotu PL jest wskazane, że obowiązek dotyczy wytwórcy.

Odpowiedź na pytanie nr 28

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) § 2 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„Wykonawca gwarantuje i bierze za to, tak wobec Zamawiającego jak i podmiotów trzecich pełną odpowiedzialność, że dostarczane w ramach realizacji niniejszej umowy placebo przez cały okres jej obowiązywania będzie posiadało wszelkie wymagane polskim prawem dopuszczenia i rejestracje, a także termin ważności nie krótszy niż : Pakiet 2: 34 miesiące, Pakiet 4: 24 miesiące, licząc od dnia jego dostarczenia Zamawiającemu oraz, że nie będą stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się na własny koszt i ryzyko informować na bieżąco Zamawiającego o wycofaniu z obrotu w/w produktów oraz innych faktach mających istotne znaczenie dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych”
- 2) § 4 ust. 4 lit. b) wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„całość lub część dostarczonego placebo będzie posiadała termin ważności krótszy niż: Pakiet 2: 34 miesiące, Pakiet 4: 24 miesiące, licząc od dnia dostawy”
- 3) § 10 ust. 1 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji przydatności do użycia na placebo na okres : Pakiet 2: 34 miesiące, Pakiet 4: 24 miesiące, licząc od momentu dostarczenia”

Pytanie nr 29:

§ 3 ust. 2 - termin 4 miesiące jest zbyt krótki: Zgodnie z harmonogramem prac konieczne jest: 4-6 tyg na zamówienie materiałów do produkcji, 6 tygodni na wytworzenie i przygotowanie dokumentacji, 2 miesiące na uzyskanie zgody na badanie kliniczne, dopiero po otrzymaniu zatwierdzonego wzoru etykiet można oznakowywać produkty, co oznacza że po zgodzie konieczne jest jeszcze 2 tygodnie na oznakowanie i wysyłkę. Technologicznie i logistycznie zatem potrzeba ok 5,5 miesiąca; ostatni akapit- brak informacji o ile może ulec zmianie ilość dostarczanego placebo (i produktu leczniczego - tu powinno być „dostarczenie przez Zamawiającego); dopisać, że część produktu i placebo z wytworzonej partii przekazane jest do archiwizacji.

Odpowiedź na pytanie nr 29

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) ust. 2 opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 2.2 do Ogłoszenia),
- 2) ust. 2 opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 2.4 do Ogłoszenia),
- 3) § 3 ust. 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia),

w zakresie terminu realizacji 1 i 2 transzy:

„Realizacja umowy będzie następowała w dwóch transzach:

1 transza – do 5,5 miesięcy od daty podpisania umowy (...) 2 transza – w terminie 30 czerwca 2023 r. (...).”

Pytanie nr 30:

§ 4 ust. 4 b) - jeśli dostarczony przez podmiot trzeci PL ma ważność 36 miesięcy, a Wykonawca będzie miał 4 miesiące od podpisania umowy na dokonanie zaślepienia, to nie można dać gwarancji dla „części towaru” (w tym wypadku PL), że będzie miał datę ważności nie krótszą niż 36 miesięcy.

Odpowiedź na pytanie nr 30

Zamawiający udzielił odpowiedzi powyżej – odpowiedź na pytanie 5 oraz 28.

Pytanie nr 31:

§ 5 - brak terminu dla Zamawiającego na złożenie reklamacji, tj. „Zamawiający jest uprawniony do złożenia reklamacji w terminie do ... dni od dnia otrzymania przedmiotu umowy.” Zbyt krótki termin na wymianę towaru. Technicznie niemożliwe. Termin również zależny od dostawy produktów leczniczych przez wytwórcę.

Odpowiedź na pytanie nr 31

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) § 4 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonych, a niezamówionych towarów oraz zwrotu towarów budzących zastrzeżenia, w szczególności co do jakości i kompletności. Zwrot następuje na koszt Wykonawcy w terminie 7 dni od dnia złożenia reklamacji. Strony ustalają termin na wniesienie reklamacji wynoszący 30 dni”
- 2) § 5 ust. 1 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
„W razie dostarczenia towaru uszkodzonego, niekompletnego bądź w inny sposób niezgodnego z niniejszą umową, Wykonawca zobowiązuje się niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 30 dni od złożenia reklamacji przez Zamawiającego, wymienić towar na odpowiadający wymogom umowy. Strony ustalają termin na wniesienie reklamacji wynoszący 30 dni”

Pytanie nr 32:

§ 6 ust 2 - rekomendujemy by dokumentacja była dostarczona w wersji elektronicznej, a nie papierowej (rozporządzenie nie wymaga by IMPD było w oryginale).

Odpowiedź na pytanie nr 32

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 6 ust. 2 i 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia oraz Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„2. Dokumentacja może zostać przekazana w wersji elektronicznej lub w wersji papierowej - w dwóch egzemplarzach.

3. Przekazanie dokumentacji musi zostać potwierdzone przez upoważnionego pracownika Zamawiającego oraz upoważnionego pracownika Wykonawcy. Przekazanie dokumentacji będzie potwierdzone protokołem odbioru”

Pytanie nr 33:

§ 7 - rekomendujemy zmianę - możemy udzielić licencji do dokumentacji, a nie przenieść prawa autorskie.

Odpowiedź na pytanie nr 33

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 7 ust. 1 i 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„1. Dokumentacja powstała w wyniku realizacji niniejszej umowy stanowi utwór w rozumieniu ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1231 z późn. zm.) i stanowić będzie przedmiot wyłącznych autorskich praw majątkowych Wykonawcy z wyłączeniem autorskich praw majątkowych dotyczących produktów leczniczych i placebo, które objęte są autorskimi prawami majątkowymi osób trzecich.

2. Wykonawca w ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 niniejszej umowy, przeniesie na Zamawiającego całość autorskich praw majątkowych do dokumentacji wraz z wyłącznym prawem zezwalania na wykonywanie zależnych praw autorskich, z prawem przenoszenia praw nabytych oraz z prawem do dokonywania zmian na warunkach opisanych w ust. 4 poniżej, z zastrzeżeniem wyłączenia

autorskich praw majątkowych dotyczących produktów leczniczych i placebo, które objęte są autorskimi prawami majątkowymi osób trzecich. W ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 8 niniejszej umowy, Wykonawca przenosi na Zamawiającego własność nośników, na których utrwalona została dokumentacja”

Pytanie nr 34:

§ 8 ust. 2 - brak wyszczególnienia w składnikach wynagrodzenia kosztu wytworzenia próbek archiwalnych oraz ich unieszkodliwienia.

Odpowiedź na pytanie nr 34

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) § 1 ust. 2 poprzez wykreślenie lit. e wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia)
- 2) § 1 ust. 2 lit. i wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), który po usunięciu § 1 ust. 2 lit e staje się § 1 ust. 2 lit. h wzoru umowy, nadając mu brzmienie:
„h) archiwizacja produktu leczniczego i placebo oraz Podstawowej Dokumentacji Produktu przez okres trwania badań klinicznych;
- 3) § 1 ust. 2 poprzez wykreślenie lit. j wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), który po usunięciu § 1 ust. 2 lit e stał się § 1 ust. 2 lit. i wzoru umowy;
- 4) § 8 ust. 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:
*„Cena pokrywa wszelkie koszty i wydatki Wykonawcy związane z realizacją przedmiotu umowy, a w szczególności:
- koszt wytworzenia placebo;
- koszt przepakowania i przeetykietowania produktu leczniczego oraz placebo,
- koszt ubezpieczenia towaru na czas dostawy,
- koszt opakowania towaru,
- koszt dostarczania towaru,
- koszty przygotowania dokumentacji i przeprowadzenia badań,
- przeniesienie autorskich praw majątkowych,
- koszty archiwizacji”*
- 5) ust. 2 poprzez wykreślenie lit. e Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznika nr 2.2 do Ogłoszenia oraz Załącznika nr 2.4 do Ogłoszenia)
- 6) ust. 2 lit. i Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznika nr 2.2 do Ogłoszenia oraz Załącznika nr 2.4 do Ogłoszenia), który po usunięciu ust. 2 lit e staje się ust. 2 lit. h Opisu przedmiotu zamówienia, nadając mu brzmienie:
„h) archiwizacja produktu leczniczego i placebo oraz Podstawowej Dokumentacji Produktu przez okres trwania badań klinicznych;
- 7) ust. 2 poprzez wykreślenie lit. j Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznika nr 2.2 do Ogłoszenia oraz Załącznika nr 2.4 do Ogłoszenia), który po usunięciu ust. 2 lit e stał się ust. 2 lit. i Opisu przedmiotu zamówienia;

Pytanie nr 35:

§ 9 ust 3 - zapis o podpisaniu protokołu odbioru przez upoważnioną w umowie osobę, jednakże w umowie brak zapisów o osobach upoważnionych do odbioru.

Odpowiedź na pytanie nr 35

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 9 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„Podstawą wystawienia faktury VAT jest protokół odbioru, podpisany przez osobę wskazaną w umowie jako upoważnioną ze strony Zamawiającego do odbioru przedmiotu umowy, tel.:, e-mail:, który winien być złożony przez Wykonawcę w Kancelarii WUM. Zamawiający nie dopuszcza przesyłania innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych, za wyjątkiem faktury”

Pytanie nr 36:

§ 10 - przez przedmiot umowy rozumie się wytworzone placebo i zaślepiony produkt, a zatem nie można dać 36 miesięcy gwarancji ponieważ produkt leczniczy od daty produkcji ma 36 miesięcy ważności, a od tego okresu należy odjąć czas potrzebny do zaślepienia.

Odpowiedź na pytanie nr 36

Zamawiający udzielił odpowiedzi powyżej – odpowiedź na pytanie 5 oraz 28.

Pytanie nr 37:

§ 12 ust 3 - błędne odwołanie do „ustępu 3” - w zdaniu pierwszym jest mowa o ust 2 (czyli tego paragrafu), natomiast zdanie drugie tego ustępu trzeciego nie wiadomo do czego się odwołuje: „*Prawo odstąpienia, o którym mowa w ust. 3, przysługuje Zamawiającemu w terminie 14 dni od dnia powzięcia informacji o przyczynie stanowiącej podstawę do odstąpienia od umowy.*”

Odpowiedź na pytanie nr 37

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 12 ust. 3 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„Prawo odstąpienia od umowy, o którym mowa w ust. 2, przysługuje Zamawiającemu w terminie 30 dni od dnia powzięcia informacji o przyczynie stanowiącej podstawę do odstąpienia od umowy”

Pytanie nr 38:

§ 11 ust. 12 i § 12 ust 5 – powtórzenie

Odpowiedź na pytanie nr 38

Zamawiający pozostawia powyższe zapisy bez zmian.

Pytanie nr 39:

§ 12 - rekomendujemy zmianę kar umownych, w szczególności w kontekście terminu na działania reklamacyjne.

Odpowiedź na pytanie nr 39

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 12 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„za opóźnienie w postępowaniu reklamacyjnym, o którym mowa w § 5 ust. 1 w wysokości 0,1% wartości brutto kwestionowanego przedmiotu umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki”

Pytanie nr 40:

§ 13 ust. 2 - mowa jest o obowiązku dostarczenia przez Wykonawcę „towaru” po wycofaniu produktu leczniczego z obrotu przez producenta lub GIF, a powinno być dookreślone że chodzi o placebo i zaślepienie dostarczonych na nowo przez Zamawiającego produktów leczniczych.

Odpowiedź na pytanie nr 40

Zamawiający dokonuje zmiany treści wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia):

- 1) § 12 wzoru umowy, poprzez dodanie ust. 6 w brzmieniu:
„Kara umowna, o której mowa w ust. 1 pkt 3 i 4 nie dotyczy wstrzymania lub wycofania z obrotu produktu leczniczego lub placebo przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego”
- 2) § 13 ust. 2, nadając mu brzmienie:
„W sytuacji, gdy dostarczenie przedmiotu umowy zgodnie ze złożoną ofertą nie będzie możliwe z przyczyn obiektywnych w postaci wycofania przez producenta placebo, wstrzymania lub wycofania go z obrotu przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego w jego miejsce Wykonawca po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego zaślepi lek i dostarczy towar tożsamy, spełniający warunki określone w SIWZ, o właściwościach nie gorszych niż wskazane w ofercie. Zachowana pozostaje w tym zakresie cena towaru pierwotnie określona w ofercie. Wystąpienie którejkolwiek z wymienionych w ust. 1 okoliczności nie stanowi bezwzględnego zobowiązania zamawiającego do dokonania takich zmian, ani nie może stanowić podstawy roszczeń wykonawcy do ich dokonania”

Pytanie nr 41:

§ 14 ust. 1 pkt 6 - zmiana terminu zwłoki - zbyt krótki. Do ustalenia po ustaleniu terminu na realizację reklamacji.

Odpowiedź na pytanie nr 41

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 14 ust. 1 pkt 6 wzoru umowy (Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia), nadając mu brzmienie:

„zwłoki w realizacji danej transzy przekraczającej 30 dni lub zwłoki w realizacji reklamacji przekraczającej 30 dni”

Pytanie nr 42:

W umowie jest wskazana archiwizacja placebo i pl - czy zamawiający przewiduje archiwizację dokumentacji?

Odpowiedź na pytanie nr 42

Zamawiający udzielił odpowiedzi powyżej – odpowiedź na pytanie 34.

Pytania dotyczą Pakietu 3 i 4**Pytanie nr 43:**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 i 4 wyraża zgodę na dostawę niezaślepionych Badanych Produktów Leczniczych (leku prednizon i placebo) bez naklejonych etykiet?

Odpowiedź na pytanie nr 43

W zakresie Pakietu 1 i 3 Zamawiający wyjaśnia, że nie wymaga od Wykonawcy zaślepienia dostarczanych produktów leczniczych.

W zakresie Pakietu 2 i 4 Zamawiający pozostawia zapisy Ogłoszenia bez zmian i pozostawia ten obowiązek Wykonawcy.

Pytanie nr 44:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zwolnienie z obowiązku utylizacji przez Wykonawcę niewykorzystanych produktów leczniczych (dotyczy produktów z pakietu 3 i 4)?

Odpowiedź na pytanie nr 44

Zamawiający udzielił odpowiedzi powyżej – odpowiedź na pytanie 34.

Pytanie nr 45:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego potwierdzenia terminu planowanej dostawy z 6 na 9 miesięcy (dotyczy produktów z pakietu 3 i 4)?

Odpowiedź na pytanie nr 45

Zamawiający dokonuje zmiany treści:

- 1) § 3 ust. 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia oraz Załącznika nr 3.2 do Ogłoszenia),
- 2) ust. 2 Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznika nr 2.1 – 2.4 do Ogłoszenia),
poprzez zmianę zdania ostatniego, nadając mu brzmienie:
„Termin drugiej transzy zostanie potwierdzony 9 miesięcy przed planowanym terminem dostawy”

Pytanie nr 46:

Czy Zamawiający dopuszcza dostarczenie produktów (leku badanego i placebo) do ośrodków z terminem ważności nie krótszym niż 24 miesiące licząc od dnia dostawy (dotyczy produktów z pakietu 3 i 4)?

Odpowiedź na pytanie nr 46

Zamawiający udzielił odpowiedzi powyżej – odpowiedź na pytanie 5 i 28.

Pytanie nr 47:

Czy Zamawiający dopuszcza dostarczenie dokumentacji częściowo w wersji elektronicznej częściowo w wersji papierowej (dotyczy produktów z pakietu 3 i 4)?

Odpowiedź na pytanie nr 47

Zamawiający udzielił odpowiedzi powyżej – odpowiedź na pytanie 32.

Pytanie nr 48:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu złożenia oferty do 29.01.2021?

Odpowiedź na pytanie nr 48

Zamawiający dokonał zmiany treści Ogłoszenia o przetargu w zakresie terminu składania ofert na dzień:
29.01.2021 r. do godz. 10:00

Zamawiający dokonuje również zmiany treści:

- 4) ust. 2 opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 2.1 do Ogłoszenia),
- 5) ust. 2 opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 2.3 do Ogłoszenia),
- 6) § 3 ust. 2 wzoru umowy (Załącznika nr 3.1 do Ogłoszenia),

w zakresie terminu realizacji 2 transzy:

„Realizacja umowy będzie następowała w dwóch transzach:

(...) 2 transza – w terminie 30 marca 2023 r. (...)”

Zamawiający informuje, że zamieścił zmienione Załączniki nr 2.1 – 2.4 (Opis przedmiotu zamówienia), 3.1 oraz 3.2 do Ogłoszenia (Wzór umowy) na platformie zakupowej <https://wum.ezamawiajacy.pl> oraz na stronie WUM <https://dzp.wum.edu.pl>

Z poważaniem,

Elżbieta Jakoniuk
Sekretarz komisji przetargowej