

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli
ul. Dr K. Jaczewskiego 7
20-090 Lublin
tel. 0-81 / 747-75-11
fax 0-81 / 747-89-11
NIP 712-21-35-822, Regon 431219360

COZL/ZPZ/PS/3411/PN-136/18

Lublin, dnia 11.01.2019 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

„Dostawa produktów leczniczych na potrzeby COZL – 63 części”

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. Czy Zamawiający, w ramach załącznika nr 1.38 - Pembrolizumab, dopuszcza możliwość zamawiania także preparatu: „pembrolizumab, 25 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji”, przy założeniu jednakowej ceny w przeliczeniu na 1 mg substancji czynnej, jak w przypadku preparatu: „pembrolizumab proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 50mg”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w par. 2.3 wpisze, że zmiana stawki podatku VAT następuje automatycznie, bez zgody Zamawiającego ani konieczności podpisywania aneksu? Sytuację tę w powyższy sposób normuje zapis par. 2.6 – zatem zapisy te pozostają ze sobą w sprzeczności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający w par. 5.1 wykreśli zapisy o możliwości zwrotu leków? Skoro leki z określonym terminem ważności zostały (dobrowolnie) przyjęte przez Zamawiającego, to brak podstaw do ich zwrotu po dokonaniu zakupu. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazanej w par. 6.1.b poprzez naliczanie jej za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej brutto za sztukę do czterech miejsc po przecinku? (dot. załącznika nr 1.30, 1.53)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. do treści wzoru umowy § 1 ust.3:
Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień częściowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie załącznik 1.61 poz.1 ?

Wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczonych w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. do treści wzoru umowy: § 4 ust. 2.2 :
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych „na cito” maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu załącznik 1.54 i załącznik 1.61 ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. do treści wzoru umowy: § 5 ust.1:
Czy Zamawiający zaakceptuje termin ważności dostarczanych leków równy minimum połowie maksymalnego terminu ważności dla asortymentu zawartego w załączniku 1.61 ?

(tj. 12-u miesięcy w przypadku 24 miesięcznego terminu ważności, 9-u miesięcy w przypadku 18 miesięcznego terminu ważności, itd. ...)

UZASADNIENIE:

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. Ponadto Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. do treści wzoru umowy: § 6 ust. 1 a,b,c,d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę i pozwole na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 6 ust. 1 a,b,c,d nowego brzmienia:

§ 6

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kar umownych:

- W przypadku opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w § 4 ust.2 pkt 1) w wysokości 0,25% wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia;
- W przypadku opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie w terminie określonym §4 ust.2 pkt 2) w wysokości 0,05% wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdą godzinę opóźnienia;
- W razie rozwiązania umowy w trybie § 7 ust.2 przez Zamawiającego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 2,5% wartości wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 2 ust.1;
- W przypadku uzyskania przez Zamawiającego informacji o sprzedaży promocyjnej, o której Zamawiający nie został poinformowany, zgodnie z § 2 ust.4, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1,5-krotności różnicy pomiędzy ceną zapłaconą a ceną stosowaną w okresie promocji, o której Wykonawca nie poinformował Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. do treści wzoru umowy: § 8 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 8 ust. 2 zapisu w brzmieniu:

„Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych zamówień/dostaw w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 60 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze” ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. do treści wzoru umowy: § 9 ust. 3 d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do katalogu zmian postanowień umowy, zawartej w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przesłanki w proponowanym brzmieniu lub analogicznym przygotowanym przez Zamawiającego a oddającym jego istotę:

„Zamawiający dopuszcza możliwość zastąpienia wykonawcy, któremu zostało udzielone zamówienie, a którego siedziba znajduje się na terytorium Wielkiej Brytanii, przez innego wykonawcę należącego do tej

samej grupy kapitałowej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, mającego siedzibę w innym państwie członkowskim UE, spełniającego warunki udziału w niniejszym postępowaniu oraz niepodlegającego wykluczeniu w przypadku wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej na podstawie art. 50 Traktatu o Unii Europejskiej, przy zachowaniu wszelkich, mających zastosowanie w tym przypadku przepisów prawa, w tym art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. '' ?

Uzasadnienie:

Mając na względzie, że na dzień składania ofert w niniejszym Postępowaniu ostatecznie nie zostały zakończone negocjacje ws. warunków wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej, a tym samym nie jest możliwe dokładnie określenie przyszłych zasad, na jakich podmioty mające siedzibę w tym państwie będą mogły funkcjonować na rynku UE, należy zabezpieczyć w umowie o zamówienie publiczne możliwość zmiany wykonawcy na podmiot z innego państwa członkowskiego UE.

Należy zaznaczyć, że powyższe postanowienie gwarantuje, że nowy wykonawca będzie należał do tej samej grupy kapitałowej, co ten, któremu zostało udzielone zamówienie publicznie, a także musi spełniać wszystkie warunki udziału w postępowaniu oraz nie mogą wobec niego zachodzić okoliczności powodujące wykluczenie z postępowania. To gwarantuje zapewnienie ciągłości realizacji dostawy towarów będących przedmiotem umowy, a także jest w pełni zgodne z postanowieniami art. 144 Prawa zamówień publicznych. Jednocześnie wskazujemy, że niniejsza zmiana przesłanki kontraktu wyłącznie dopuszcza możliwość jej dokonania, a w żaden sposób nie jest obowiązkiem dla Zamawiającego, który dopiero na etapie realizacji zamówienia mógł podjąć ostateczne i wiążące decyzje. Jednocześnie niniejsza propozycja nie powoduje nieważności ewentualnego aneksu, gdyż odwołuje się do obowiązującej procedury zmiany wierzyciela podmiotu leczniczego określonego w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. W związku z powyższym proponowana przesłanka zmiany umowy o zamówienie publiczne wydaje się w pełni uzasadniona i powinna zostać wprowadzona do postanowień wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. do treści wzoru umowy: § 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 10 w brzmieniu:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. do treści Załącznik 1.54 i Załącznik 1.61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty dla pakietu Nr 1.54 i 1.61 (Gefitynib 250mg tabl., ilość 150 i Olaparyb 50mg kaps., ilość 26880) w przeliczeniu na pełne opakowania leku, przy jednoczesnym założeniu, że łączna ilość zapotrzebowanego produktu pozostanie bez zmian ?

Jeżeli Zamawiający nie przychylił się do naszej prośby i mając na uwadze fakt, że zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje od Wykonawcy podania w formularzu cenowym ceny jednostkowej za pojedynczą sztukę/tabletkę oraz podania wartości zamówienia netto i brutto dla składanej oferty z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zgodę na podanie wartości netto i brutto do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.4 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 (dotyczy zapisu §1 ust.5 wzoru umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. Do treści §5 ust.1 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji zwróconego leku prosimy o zmianę wymogu wskazanego w zdaniu przedostatnim w §5 ust.1 wzoru umowy, poprzez następujący zapis:

"Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu produktu leczniczego na 120 dni przed upływem terminu ważności."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. Do §6 ust.1 ppkt a) i §6 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Prosimy o doprecyzowanie zapisów i wskazanie, że kara będzie naliczona wyłącznie od niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia. W związku z powyższym wnosimy o następujące zmiany:
- 1) §6 ust.1 ppkt a) "w razie opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w §4 ust.2 pkt 1 kara w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia), za każdy dzień opóźnienia;"
 - 2) §6 ust.1 ppkt b) "w razie opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w §4 ust.2 pkt 2 kara w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia), za każdą godzinę opóźnienia;"

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. Do §8 ust.2 ppkt 1) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego Sprzedającego prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień w płatnościach za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19. Dotyczy § 4 ustęp 2 podpunkt 2 umowy -Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy. Tj. nie dłużej niż 24 godziny od złożenia zamówienia , w dni robocze od poniedziałku do piątku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

20. Dotyczy § 6 punkt 1 ustęp „c” umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytoczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytocznych okoliczności. Między innymi: *klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)*

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany umowy.

22. Dotyczy załącznika nr 1.9 - Erlotinib

Zamawiający w formularzu cenowym w załączniku 1.19 w kolumnie nr 4 podał ilość gramów. Natomiast w kolumnie nr 6 wymaga podania ceny jednostkowej brutto za szt. W związku z rozbieżnościami prosimy o podanie jednostki miary do wyceny – za gram czy za sztukę?

W przypadku jeśli Zamawiający wymaga wyceny za gram zwracamy się z prośbą o weryfikację ilości podanych w formularzu cenowym w kolumnie nr 4.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany Załącznika nr 1.19.

23. Dotyczy załącznika nr 1.51 - Kobimetynib

Zamawiający w formularzu cenowym w załączniku 1.51 w kolumnie nr 4 podał ilość opakowań. Natomiast w kolumnie nr 6 wymaga podania ceny jednostkowej brutto za szt. W związku z rozbieżnościami prosimy o podanie jednostki miary do wyceny – za opakowanie czy za sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany Załącznika nr 1.51.

24. Dotyczy załącznika nr 1.14 – Interferon alfa 2a

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 14 jest dostawa produktu leczniczego interferon alfa 2-a (Roferon-A), dawki 3, 6 i 9 mln. Zgodnie z pkt V SIWZ, „Termin realizacji zamówienia: maksymalnie 14 miesięcy od daty zawarcia umowy.” Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Roferon-A (zawierającego substancję czynną interferon alfa 2-a) – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku zostaje ograniczona i produkt leczniczy Roferon-A przestanie być dostępny na polskim rynku w kwietniu 2019 roku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 14 z zastrzeżeniem, iż produkt leczniczy określony w tym pakiecie (interferon alfa 2-a) będzie dostępny jedynie do kwietnia 2019 roku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25. Dotyczy załącznika nr 1.14 – Interferon alfa 2a

Zamawiający w formularzu cenowym w załączniku 1.14 w kolumnie nr 4 podał ilość mln j. Natomiast w kolumnie nr 6 wymaga podania ceny jednostkowej brutto za szt. W związku z rozbieżnościami prosimy o podanie jednostki miary do wyceny – za mln j. czy za sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany Załącznika nr 1.14.

26. Dotyczy części 1.48 acidum zoledronicum

Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. Wzór umowy – § 4 ust. 2 pkt 2

Z uwagi na fakt, że wymieniony produkt leczniczy w części nr 42 (lek dostępny w ramach chemioterapii) oraz części nr 60 (lek dostępny w ramach programu lekowego) nie jest lekiem na tzw. „ratunek” i nie wymaga dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem (co potwierdzają również zapisy Specyfikacji) proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 2 pkt. 2 wzoru umowy, tj. zapisy dotyczące zamówień na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 42 i 60. Zapis umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych wyżej leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. Zapisy SIWZ, wzór umowy § 1 ust. 5

Biorąc pod uwagę warunki udziału w postępowaniu zawarte w Rozdziale VI pkt 1 ppkt 2) dot. koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w zakresie oferowanych produktów leczniczych proszę o potwierdzenie, że zapis paragrafu § 1 ust. 5 wzoru umowy dotyczy tylko sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. W przeciwnym wypadku Zamawiający zobowiązuje wykonawcę do obrotu produktami leczniczymi, które nie są objęte posiadaną przez niego koncesją.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. Zapisy SIWZ

W związku z niejednoznacznymi zapisami, proszę o potwierdzenie, że w przypadku utraty statusu refundacyjnego przez produkt, zaprzestania produkcji przez producenta i braku możliwości zaoferowanie produktu zamiennego lub z powodu niemożności spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. Wzór umowy - § 6 ust. 1. c)

Czy w ww. ustępie nie nastąpiła omyłka i prawidłowy zapis powinien brzmieć: „w razie rozwiązania umowy w trybie § 7 ust. 2 przez Zamawiającego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej części umowy”? Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt

restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 5 % całości wynagrodzenia (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W załączeniu: wzór formularzy, o których mowa w pytaniu nr 6.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dyrektor
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli

dr Jerzy Kuliński

KIEROWNIK
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli

mgr Mariena Koziej

STARSZY INSPEKTOR
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli

mgr Piotr Sapała

Data

Wypełniony formularz proszę przesać do:

FAX:

E-MAIL:

ZAMÓWIENIE

Dane/pieczątką Szpitala (nazwa, adres dostawy,
NIP)

.....
.....
.....
.....

Produkt	Liczba opakowań	Unikalny Numer Pacjentki [UNP - 5 ostatnich cyfr Nr. PESEL Pacjentki]				
nazwa produktu (dawka)						

* Informacja wymagana w celu należytej realizacji i rozliczenia dostaw zgodnie z decyzją o objęciu refundacją produktu

Wyrażam zgodę na przetwarzanie przez z siedzibą w (administrator danych) podanych niżej moich danych osobowych w celu realizacji niniejszego Zakupu Interwencyjnego. Podanie niniejszych danych jest dobrowolne i jestem świadomy, że przysługuje mi prawo do wglądu, ich poprawiania i żądania ich usunięcia.

Imię i nazwisko

Stanowisko

Podpis i pieczęćka

Uzór FORMULARZA, O WIDOKU KONA W PPT.6

S.A

W imieniu świadczeniodawcy oświadczam, że produkt leczniczy Lynparza (olaparibum), kaps. twarde, 50 mg, 448 szt., EAN 59021354801

Dane świadczeniodawcy		[Redacted]							
Nazwa	Adres	NIP	Unikalny Numer Pacjenta (UNP) stanowiący 5 ostatnich cyfr numeru PESEL	Data rozpoczęcia terapii	Data zaprzestania terapii lekiem Lynparza (jeśli dotyczy)	Powód zaprzestania terapii lekiem Lynparza (jeśli dotyczy)	Suma wydanych opakowań w trakcie leczenia	M 1	M 2
							1	1	
							1	1	
							1	1	

Imię i Nazwisko kierownika apteki szpitalnej lub innej osoby reprezentującego świadczeniodawcę:

Stanowisko:

Podpis:

Pieczętka:

Wypełniony formularz prosimy przesać na adres:@..... w formie elektronicznej (plik Excel) oraz w formie podpisanej

* dodatkowe kolumny K, M, O, Q, itd., powinny zawierać informację o numerze faktury przyporządkowanej dla konkretnego UNP (tj. lek Ly pacjentce). Na tej podstawie zostanie wystawiona korekta do faktury, jeśli jest zasadna.

W przypadku nie podania numeru faktury, korekta do faktury będzie wystawiana chronologicznie.

5.2

02135480052 został wydany do stosowania pacjentkom spełniającym kryteria programu lekowego B.80, zgodnie z następującym zestawem

Informacje na temat liczby opakowań

Liczba									
M2 nr faktury	M3 nr faktury	M4 nr faktury	M5 nr faktury	M6 nr faktury	M7 nr faktury	M8 nr faktury	M9 nr faktury	M10 nr faktury	

ego wydruku (np. skan pdf).

inparza z tej faktury wydany

