

Dz.Z/ 2215/12/ 59 /2009

Warszawa 22. .04.2009r

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/12/09 na dostawę Produktów Leczniczych(zadania 1-46).

Zgodnie z Art. 38 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych , w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu na dostawę produktów leczniczych , Instytut Hematologii i Transfuzjologii uprzejmie wyjaśnia :

Pytanie 1

„Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania nr 19 n/ w pozycji.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jedn.	Ilość
3	Epinephrinum 1 mg/ml x 10 amp a 1 ml	op.	150
29	Midazolamum 5 mg/ml x 10 amp a 1 ml	op.	80
30	Midazolamum 50 mg/10ml x 5 amp a 10ml	op.	130

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 19 poz. 3,29,30.

Pytanie 2

„ Czy Zamawiający, mając na uwadze obniżenie kosztów, wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 poz. 35 – Ciprofloxacinum 1% 100 mg/10 ml x 10 amp. a 10 ml w ilości 140 opakowań – preparatu Cipronex 100 mg/50 ml x 1 w formie gotowego roztworu do infuzji w ilości 1400 wlewow oraz w pakiecie 19 pozycja 36 - Ciprofloxacinum 1% 200 mg/20ml x 10 fiol. a 20 ml w ilości 680 opakowań – preparatu Cipronex 200 mg / 100ml x 1 w formie gotowego roztworu do infuzji w ilości 6800 wlewow?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę pojemności leku Ciprofloxacinum 100 mg i 200 mg

Pytanie 3

„Czy Zamawiający w zadaniu 15 poz. 1-11 pisząc o opakowaniu PE stojącym z dwoma niezależnymi sterylnymi portami miał na myśli opakowanie stojące z dwoma portami różnej wielkości , niewymagającymi dezynfekcji?”

Odpowiedź

Zamawiający zgadza się z określeniem –opakowania stojące z dwoma portami różnej wielkości, niewymagającymi dezynfekcji.

Pytanie 4

„Czy uwzględniając art. 29 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia dawki 100mg/50 ml jako dwukrotności dawki 50 mg/25ml dla wyceny leku Doxorubicin w pakiecie nr 3 w sposób umożliwiający uczciwą konkurencję dla wszystkich producentów Doxorubiciny?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie Doxorubicyny w dawce 100mg/50ml jako dwukrotności dawki 50mg/25ml. W Instytucie niezbędne są wszystkie wymienione dawki dla uzyskania odpowiednich dawek łączonych.

Pytanie 5

„Czy uwzględniając art. 29 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, zamawiający dopuszcza wyłączenie dawki 100 mg/50 ml z pakietu nr 3 w celu umożliwienia uczciwej konkurencji w zakresie rzeczywistej wyceny dwóch kluczowych dawek 10 mg/5 ml i 50 mg/25 ml leku Doxorubicin dla praktycznego zastosowania w chemioterapii?”

Odpowiedź

Ze względów terapeutycznych zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie Doxorubicyny 100mg/50ml.

Pytanie 6

„Czy uwzględniając art. 29 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia dawki 2000 mg jako dwukrotności dawki 1000 mg dla wyceny leku Cytarabine w pakiecie nr 3 w sposób umożliwiający uczciwą konkurencję dla wszystkich producentów Cytarabiny?”

Odpowiedź

Ze względów terapeutycznych Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie Cytarabiny w dawce 200 mg jako dwukrotności dawki 1000 mg

Pytanie 7

„Czy uwzględniając art. 29 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, zamawiający dopuszcza wyłączenie leku Cisplatin z pakietu nr 3 stanowiącego przedmiot zamówienia w zakresie pozycji 8 i 9 w celu umożliwienia uczciwej konkurencji przy wycenie pakietu?”

Brak zamienników na rynku krajowym oraz ograniczona dostępność leku ze strony jego producenta uniemożliwia zaoferowanie korzystnej wyceny innych leków włączonych do pakietu wraz z lekiem Cisplatin.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 3 poz. 8 i 9. Zamawiający nie stwierdził braku dostępności w/w preparatów.

Pytanie 8

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 33 dopuści wycenę Immunoglobuliny 10g?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę Immunoglobuliny w dawce 10g.

Pytanie 9

„Czy uwzględniając Art. 29 ust.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza wyłączenie leku Gemzar i Navelbina z pakietu nr 3 stanowiącego przedmiot zamówienia w zakresie pozycji 29 ,30,37 i utworzenie osobnego pakietu dla tych pozycji?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z zadania nr 3 poz. 29,30,37

Pytanie 10

„Czy Zamawiający wyraża zgodę aby oferta zawierała tylko te formularze cenowe na które Wykonawca składa ofertę?”

Odpowiedź

Wykonawca składa formularze cenowe tylko w takim zakresie w jakim składa ofertę. Zamawiający nie wymaga składania pustych formularzy.

Pytanie 11

„ Czy Zamawiający wyraża zgodę w par. 2 ust. 6 dodać „Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień umowy, w stosunku do treści oferty Wykonawcy, pod warunkiem, że zmiany te są konieczne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia w szczególności Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień umowy w sytuacji:

a. istotnej zmiany kursów walutowych, jeżeli wpływa to na koszty dostawy?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyraża zgodę w par. 4 ust. 4 zmienić „obciążenia” na „uznania”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę wykreślić par. 6 ust. 1.5?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Dotyczy zadania nr 39

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do wkluc centralnych(1500 ml) – 1370 kcal.”?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz.1 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego do wkluc centralnych o kaloryczności 1370 przy poj. 1500ml

Pytanie 15

Dotyczy zadania nr 39

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do wkluc obwodowych (1500ml) – 910 kcal.”?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 2 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego do wkluc obwodowych o kaloryczności 910 przy poj. 1500ml

Pytanie 16

Dotyczy zadania nr 39

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 3 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do wkluc centralnych (2000ml) – 1825 kcal.”?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 3 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego do wkluc centralnych o kaloryczności 1825 przy poj. 2000ml

Pytanie 17

Dotyczy zadania nr 39

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 4 worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do wkluc obwodowych (2000ml) – 1215 kcal.?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 4 worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego do wkluc obwodowych o kaloryczności 1215 przy poj. 2000ml

Pytanie 18

Dotyczy zadania nr 13

„W związku z tym, że nie ma na rynku preparatów z dwoma sterylnymi portami (nie istnieje taki zapis w karcie charakterystyki produktu leczniczego – powołujemy się na wyrok Sądu Okręgowego we Wrocławiu z dnia 17.01.2008 Sygn. akt X Ga 312/07) czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 13 w pozycjach nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 13, 14 preparatów równoważnych w workach z dwoma niezależnymi portami (worek jest w opakowaniu ochronnym, które zostało poddane sterylizacji) lub z w butelce typu PE?

Prosimy o zmianę zapisu z „opakowanie stojące z dwoma identycznymi sterylnymi portami” na opakowanie z dwoma portami.

Odpowiedź

W zadaniu należy wycenić płyny infuzyjne w opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi, identycznymi, niewymagającymi dezynfekcji portami.

Pytanie 19

Dotyczy zadania nr 15

„W związku z tym, że nie ma na rynku preparatów z dwoma sterylnymi portami (nie istnieje taki zapis w karcie charakterystyki produktu leczniczego) czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 15 w pozycjach nr 1, 2, 3,4, 5, 6, 7, 10,11 preparatów równoważnych w workach z dwoma niezależnymi portami (worek jest w opakowaniu ochronnym, które zostało poddane sterylizacji) lub w butelce typu PE?

Prosimy o zmianę zapisu z „opakowanie stojące z dwoma niezależnymi sterylnymi portami” na opakowanie z dwoma niezależnymi portami.”

Odpowiedź

W zadaniu należy wycenić płyny infuzyjne w opakowaniach stojących z dwoma niezależnymi różnej wielkości, niewymagającymi dezynfekcji portami.

Pytanie 20

Dotyczy zadania nr 13

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 13 w pozycjach nr 11 i 12 preparatów równoważnych NaCl 0,9% roztwór do przepłukiwania w butelce typu „pour bottle”?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 11, 12 preparatów równoważnych 0,9% NaCl w butelce typu „pour bottle”.

Pytanie 21

Dotyczy zadania nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zadaniu nr 13 w pozycji nr 15 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym decaven?

Odpowiedź

Dopuszczamy zaoferowanie preparatu zawierającego roztwór pierwiastków śladowych pod nazwą Decaven.

Pytanie 22

Dotyczy zadania nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 13 pozycji nr 9, 10?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 13 pozycji nr 9,10.

Pytanie 23

Dotyczy zadania nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 7,8 preparatów równoważnych w butelce typu PE?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w poz. 7,8 preparatów równoważnych w butelce typu PE.

Pytanie 24

Dotyczy zadania nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 8, 9 preparatów równoważnych w butelce typu PE?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w poz. 8, 9 preparatów równoważnych w butelce typu PE.

Pytanie 25

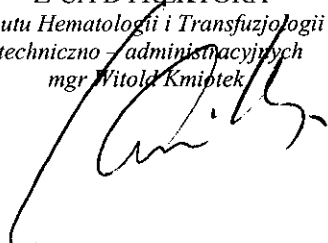
Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 13 min. 12 miesięczny okres ważności oferowanego produktu (jeżeli cały okres ważności wynosi 24 miesiące)?

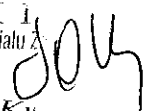
Odpowiedź

Okres ważności nie może być krótszy niż 2/3 okresu deklarowanego przez producenta, licząc od daty Dostawy do Zamawiającego.

Zatwierdził

Z-CA DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych
mgr Witold Kmiotek



K i
Działu
KT


K
Patrzona
zak