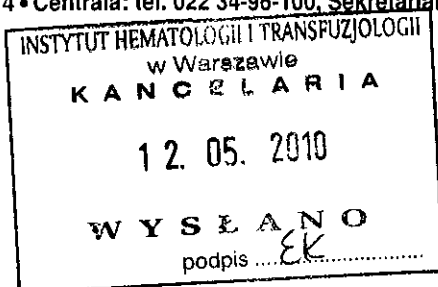


Dz.Z/ 2215/ 24 / 7.7 /2010



Warszawa, 12.05.2010r

WYKONAWCY**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT P/ 24 /10 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 (zadania 1-46), Instytut Hematologii i Transfuzjologii przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:

Pytanie 1**Dotyczy pakietu nr 19**

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu pozycji nr 13,29,30 i 39. Ponieważ są to leki silnie działające ich wydzielenie z w/w pakietów umożliwi Oferentom, którzy nie posiadają zezwolenia na obrót środkami psychotropowymi i narkotykami, przedstawienie oferty cenowej na te pakiety.....”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu pozycji 13,29,30,39.

Pytanie 2**Dotyczy pakietu nr 29**

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu pozycji nr 3 i 4 i utworzenie z niej odrębnego pakietu....”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu pozycji 3, 4.

Pytanie 3

Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, iż ze względu na niedostępność na rynku preparatu Mechlormetine inj. 10 mg/20 ml ampulka, z zadania nr 46 (leki z tzw. Importu docelowego) zostanie wydzielony wyżej wymieniony produkt leczniczy (poz. 4)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu preparatu Mechlormetine inj. 10mg/20ml. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności tego produktu na rynku.

Pytanie 4**Dotyczy §3 pkt.3**

Prosimy zamawiającego o określenie, których leków określonych w SIWZ dotyczy możliwość dostaw na cito („leki ratujące życie”)? dostarczenie 12 godzin od złożenia zamówienia.”

Odpowiedź

Dostawy w trybie cito mogą dotyczyć wszystkich leków.

Pytanie 5**Dotyczy §5 pkt. 4**

Ewentualne reklamacje jakościowe leków wiążą się ze szczególnymi procedurami do których zobowiązany jest producent leków stosownymi przepisami. W związku z tym proponujemy zmianę przedmiotowego zapisu na następujący:

„ W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Dostawcę , który rozpatrzy reklamację dotyczącą :

- braków ilościowych w ciągu 7 dni
- wad jakościowych w ciągu 14 dni”

Odpowiedź

Apteka posiada własne procedury reklamacyjne w związku z tym nie wyrażamy zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 6

Dotyczy § 6 pkt. 1

a) Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na : „ 4% wartości netto niezrealizowanej części umowy”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 7

Dotyczy § 6 pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na: „0,1% wartości netto przedmiotu umowy dostarczonego ze zwłoką „

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 8

Dotyczy § 6 pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na: ”0,1% wartości netto przedmiotu umowy podlegającego wymianie.”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 9

Dotyczy § 6 pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na: „ 2% wartości netto niezrealizowanej części umowy”.

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 10

Dotyczy § 6 pkt. 6

Prosimy Zamawiającego o dopisanie na końcu zdania słów: „ a zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 11

„Dotyczy zadanie 8 poz. 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z przedmiotowego zadania 8 pozycji 1,2,3 do osobnego pakietu (np. 8a), co umożliwi przystąpienie do przetargu producentowi leków, a co za tym idzie złożenie konkurencyjnej pod względem cenowym oferty.....”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu pozycji 1,2,3.

Pytanie 12

„ Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIb, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem[płuca?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie preparaty Vinorelbiny bez ograniczonych zarejestrowanych wskazań do stosowania.

Pytanie 13

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 3

poz. 10 – Cyclophosphamidum 1,0g fioł s. subst

poz. 11 - Cyclophosphamidum 0,2g fioł s. subst

poz. 12- Cyclophosphamidum 50g x 50 draż

poz. 28 – Ifosfamidum 1g x 1 fiołka

poz. 30 – Mesna 400 mg /4ml x 15 amp a 4ml”...

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu pozycji 10,11,12,28,30.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 6 pozycji 7 Busulfan, 9 Chlorambucil, 13 i 14 Melphalanum, 15 Thioguaninum, oraz 25 Labetalolum ze względu na brak produktu w ofercie?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu 6 pozycji 7,9,13,14,15,25.

Pytanie 15

Dotyczy zadania nr 39, poz. 3 – Czy Zamawiający miał na myśli dietę normokaloryczną (1kcal/ml) kompletną bogatoresztkową? Z naszej wiedzy wynika, że nie ma na rynku diety wysokokalorycznej bogatoresztkowej w opakowaniu typu pack.

Odpowiedź

W pozycji 3 w/w pakietu należy wycenić preparat normokaloryczny (1kcal/ml), kompletny, bogatoresztkowy

Pytanie 16

„Dotyczy zadania nr 10. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o umożliwienie zaproponowania w miejsce albuminy 20% a 100 ml – Albuminę 20% a 50 ml w ilościach proporcjonalnych.....”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Albuminy 20% a 50ml w ilościach proporcjonalnych.

Pytanie 17

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco stratą dla Wykonawcy). Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §6 ust. 5 pkt 5.1. projektu umowy)?

Odpowiedź

W przypadku wycofania z obrotu lub wstrzymania produkcji produktu leczniczego i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku należy przedstawić zamawiającemu informację od producenta preparatu o zaistniałym fakcie.

Pytanie 18

„Dotyczy pakiet nr 1 poz. 104. Prosimy o wykreślenie pozycji ze względu na zakończenie produkcji i braku leku równoważnego

Odpowiedź

Pozycję 104 należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończeniu produkcji.

Pytanie 19

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 28.

Lek pakowany obecnie jest po 16 tabletek w opakowaniu jednostkowym. Prosimy o możliwość zaoferowania 863 opakowań po 16 tabl.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 28 leku pakowanego po 16 tabletek w ilości 863op

Pytanie 20

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 84,138,139

Prosimy o wykreślenie pozycji ze względu na zakończenie produkcji i braku leku równoważnego”

Odpowiedź

Pozycje 84,138,139 należy wycenić podając ostatnią cenę i adnotację o zakończeniu produkcji

Pytanie 21

„Dotyczy pakietu nr 5 poz. 87

prosimy o możliwość zaferowania Produktu Tuberkulin PPD RT a 10 fiol. w ilości 2 op. w/w lek oferowany jest wyłącznie w opakowaniach po 10 fiol. i tak tylko może być sprzedawany (Prawo Farmaceutyczne Dz. U. 126 z 2001, poz. 1381 Rozdz. 2, art.3.1.)

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu Tuberkulin PPD w opakowaniu po 10 fiol.

Pytanie 22

Prosimy o możliwość zaferowania produktów równoważnych pakowanych w opakowaniach o innej ilości tabletek, ampulek niż określił Zamawiający. Jeżeli tak, to prosimy o określenie w jaki sposób należy przeliczyć ogólną ilość (zaokrąglając do pełnych opakowań w górę, czy w dół).

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie identycznych odpowiedników różniących się ilością ampulek, tabletek w opakowaniu przeliczając ilość opakowań zgodnie z SIWZ. Należy dokonać zaokrąglenia w górę.

Pytanie 23

„§ 2 ust. 5 w zw. z § 6ust. 5.3. i 5.4. Umowy- czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie wskazanych przypadków zmiany ceny o przypadek zmiany stawki podatku VAT? Zmiana ta obowiązywałaby z mocy prawa od daty wejścia w życie, przy czym zmianie uległyby wyłącznie kwoty jednostkowe brutto, kwoty netto nie zmieniłyby się.”

Odpowiedź

Zamawiający zapis pozostawia bez zmian.

Pytanie 24

„§ 3 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowienia umowy o następujący zwrot: „ Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub sobotę lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”?

Odpowiedź

Leki zamawiane są w terminach uzgadnianych z Wykonawcą.

Pytanie 25

„§3 ust. 3 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla zamówień dotyczących leków niezbędnych do ratowania życia lub składanych w trybie pilnym do 24 godzin?....”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostaw leków składanych w trybie pilnym do 24 godzin.

Pytanie 26

„§ 6 ust. 6 Umowy – czy zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego postanowienia, ewentualnie na uzupełnienie o następujące sformułowanie: „ przy czym Odbiorca nie może odmówić zgody bez uzasadnionej przyczyny”? Zwracamy uwagę, że dokonując dostawy i odraczając termin płatności Wykonawca w pewnym zakresie kredytuje Zamawiającego. W przypadku nie zrealizowania przez zamawiającego jego zobowiązań w zakresie zapłaty Wykonawca powinien mieć prawo do odzyskania należnego mu wynagrodzenia m.in. przez przeniesienie wierzytelności na osobę trzecią. Wskazane postanowienie ogranicza w praktyce prawa Wykonawcy do dochodzenia swoich należności wyłącznie na drodze sądowej.

Odpowiedź

Zamawiający zapis pozostawia bez zmian.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 30

Prosimy o doprecyzowanie dawki preparatu Z części opisu (80g) wynika, że chodzi o środek Dexapolcort N 30 ml – preparat dwuskładnikowy (neomycini sulfas 750 meg +dexamethasonum 150meg) lecz z drugiej części (55ml), że chodzi o dexapolcort 0,28mg/g 32,5g a 55 ml

Odpowiedź

Należy zaferować Dexapolcort 0,28mg/g 32,5g a 55ml

Pytanie 28

Czy zamawiający wymaga aby immunoglobulina ludzka była roztworem gotowym do podania?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby immunoglobulina ludzka była roztworem gotowym do podania.

Pytanie 29

Czy zamawiający wymaga aby oferowany preparat immunoglobuliny był preparatem o znanym i fizjologicznym rozkładzie podklas Igg?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie zarejestrowane preparaty immunoglobuliny ludzkiej.

Pytanie 30

Czy zamawiający w zadaniu nr 37. poz. 8 Hydroxyethylaminum 6% 500 ml, 130/04, miał na myśli preparat Hydroxyethylaminum 6% 500 ml, 130/04 zawieszony w roztworze 0,9% NaCl?

Odpowiedź

W zadaniu nr 37 pozycji 8 należy zaferować Hydroxyethylaminum 6% 500ml 130/04 w roztworze 0,9% NaCl

Pytanie 31

Czy zamawiający w zadaniu nr 37 poz. 10 – Hydroxyethylaminum 6% 500ml 130/04 w 0,9% NaCl roztwór zrównoważony, zbilansowany, z elektrolitami-miał na myśli preparat - Hydroxyethylaminum 6% 500ml 130/04 w roztworze zbilansowanym z elektrolitami?

Odpowiedź

W zadaniu nr 37 pozycji 10 należy zaferować Hydroxyethylaminum 6% 500ml 130/04 w roztworze zbilansowanym z elektrolitami.

Pytanie 32

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę ampulek zamiast fiolek –ampulki lub zamiast ampulek-fiolki? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych identycznych odpowiedników z zachowaniem drogi podania.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsulek-tabletek powlekane, tabletki, lub drażetki?

(Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych identycznych odpowiedników z zachowaniem drogi podania.

Pytanie 34

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

Jeśli ilość sztuk nie będzie podzielna przez wielkość opakowania, to czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów zaokrąglając do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie identycznych odpowiedników w innych opakowaniach niż zapisano w formularzu przeliczając ilość opakowań tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ a ilość opakowań należy zaokrąglić do góry.

Pytanie 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 2 (Aciclovirum) wymaga wyceny 1500 op. leku, czy też Zamawiający wymaga wyceny 1500 fiolek?

Odpowiedź

W pozycji 2 należy zaoferować Aciclovirum w ilości 1500 fiolek.

Pytanie 36

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1 poz. 30 na wycenę preparatu w dawce 32,5 g (55 ml), ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź

W pozycji 30 należy wycenić lek w dawce 32,5g, 55ml

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1 poz. 53 na wycenę preparatu w dawce Gentamicin 0.3%, krople, do oczu, 5 ml ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź

W poz.53 należy wycenić lek dostępny na rynku, dopuszczony do obrotu.

Pytanie 38

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 1 poz. 120 na wycenę preparatu w dawce Tropicamidum 1%, (10mg/ml), krop.do oczu, 2x5ml w ilości 5 op. , ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź

W poz.120 należy wycenić lek dostępny na rynku, dopuszczony do obrotu.

Pytanie 39

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 6 (Laxans) wyceny leku o nazwie handlowej Alax?

Odpowiedź

W pozycji 6 dopuszczamy wycenę leku Alax.

Pytanie 40

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 10 (Arnice et calendule) wyceny leku o nazwie handlowej Arcalen maść 30g ?

Odpowiedź

W poz.10 dopuszczamy wycenę leku Arcalen maść 30g .

Pytanie 41

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 16, 17 (Pamidronate sodium) wyceny preparatów w postaci ampulko- strzykawk w celu zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź

W poz.16,17 dopuszczamy wycenę preparatu w postaci ampulko- strzykawk.

Pytanie 42

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 19 (Chamomille anth. Extra. A 100g sol) wycenę preparatu o pojemności 100ml (zamiast 100g), ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź

Należy wycenić preparat dopuszczony do obrotu, dostępny na rynku.

Pytanie 43

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 21 (Balsamum peruvianum 100ml) wycenę preparatu o pojemności 100 g (zamiast 100ml), ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź

Należy wycenić preparat dopuszczony do obrotu, dostępny na rynku.

Pytanie 44

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 2 poz. 23 (Berodual aer 10ml) wyceny leku Berodual N, aer, 200 dawek, 10 ml?

Odpowiedź

Należy wycenić lek Berodual N aer 200dawek 10ml.

Pytanie 45

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz.41 wyceny leku Dekstran 40.000, 10%, inj.,500 ml, KabiPac, w celu zaoferowania korzystniejszej ofert cenowej?

Odpowiedź

W pozycji 41 dopuszczamy zaoferowanie preparatu w opakowaniu KabiPac.

Pytanie 46

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr2 poz. 51 (Dimeticonum) na wycenę preparatu w postaci kapsułek miękkich?

Odpowiedź

W pozycji 51 należy zaoferować lek dopuszczony do obrotu, dostępny na rynku.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 poz. 53 (Fenicort), ponieważ jest czasowo wstrzymana produkcja tego leku?

Odpowiedź

W pozycji 53 należy wycenić lek podając ostatnią cenę z adnotacją o wstrzymaniu produkcji.

Pytanie 48

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 58 (Gencjana r-r spiryt 20g 2%) wycenę preparatu o pojemności 20 ml (zamiast 20g), ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź

W pozycji 58 należy zaoferować produkt leczniczy dopuszczony do obrotu, dostępny na rynku.

Pytanie 49

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 2 poz. 75 (Lactulosum) na wycenę preparatu w dawce Lactulosum (Polfarmex),(7,5g/15ml), syr.,150 ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zaproponowanego produktu.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 84 (Manusan) wyceny leku Manusan, 4%, płyn, 500 ml, nakrętk.?

Odpowiedź

W poz.84 należy zaoferować proponowany preparat.

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 93 (Semen lini) wyceny leku Nasiona lnu, ziolo pojed., (H.L.), 250 g.?

Odpowiedź

W poz. 93 dopuszczamy wycenę zaproponowanego produktu leczniczego.

Pytanie 52

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 98 (Neomycinum) wyceny leku Neomycinum sulfuric.,subst, (P.Tarch.), 5 g.?

Odpowiedź

W pozycji 98 należy wycenić Neomycinum sulfuric, subst. 5g.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 2 poz. 108 (Nystatinum) na wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź

Należy zaoferować lek dopuszczony do obrotu , dostępny na rynku.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 2 poz. 110, 111 (Timololi) preparatu w postaci „krople oczne”?

Odpowiedź

Należy zaoferować lek dopuszczony do obrotu , dostępny na rynku.

Pytanie 55

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 2 poz. 124 (Acidum acetilsalicylicum) na wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź

Należy zaoferować lek dopuszczony do obrotu , dostępny na rynku.

Pytanie 56

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2 poz. 138, 139 (Xantynoli nicotinas)-zakończona produkcja, brak zamienników.?

Odpowiedź

W pozycji 138,139 należy wycenić leki podając ostatnią cenę z adnotacją o zakończonej produkcji.

Pytanie 57

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 180 na wycenę preparatu Skin Protect, plyn, 120 ml w ilości 20 op., ponieważ preparat Novoscabin plyn nie jest już produkowany.?

Odpowiedź

W poz. 180 dopuszczamy wycenę zaproponowanego preparatu.

Pytanie 58

Czy Zamawiający, mając na uwadze uczciwą konkurencję, uwzględniając Art. 7 oraz Art. 29 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych dopuści w pakiecie nr 3 poz. 2,3,4 wycenę preparatów pochodzących od różnych producentów?

Odpowiedź

W poz. 2,3,4 zamawiający wymaga wyceny preparatów pochodzących od jednego producenta.

Pytanie 59

Czy Zamawiający, mając na uwadze uczciwą konkurencję, uwzględniając Art. 7 oraz Art. 29 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych dopuści w pakiecie nr 3 poz. 2,3,4 wycenę preparatów pochodzących od różnych producentów?

Odpowiedź

W poz. 2,3,4 należy wycenić preparaty zgodnie z zapisem SIWZ tj. pochodzące od jednego producenta.

Pytanie 60

Czy Zamawiający, mając na uwadze uczciwą konkurencję, uwzględniając Art. 7 oraz Art. 29 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych dopuści w pakiecie nr 3 poz. 16 wycenę preparatu pochodzącego od innego Producenta niż preparaty w poz. 13, 14,15?

Odpowiedź

W poz. 13,14,15 i 16 należy wycenić preparaty zgodnie z zapisem SIWZ tj. pochodzące od jednego producenta.

Pytanie 61

Czy Zamawiający, mając na uwadze uczciwą konkurencję, uwzględniając Art. 7 oraz Art. 29 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych dopuści w pakiecie nr 3 poz. 19 wycenę preparatu pochodzącego od innego Producenta niż preparaty w poz. 17, 18?

Odpowiedź

W poz. 17,18,19 należy wycenić preparaty zgodnie z zapisem SIWZ tj. pochodzące od jednego producenta.

Pytanie 62

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 3 poz. 31 (Mitoxantrone)- zakończona produkcja, brak zamienników?

Odpowiedź

Zgodnie z wiedzą Zamawiającego lek Mitoxantrone jest dopuszczony do obrotu i należy dokonać jego wyceny.

Pytanie 63

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 4 poz. 3 (Dalteparin) na wycenę preparatu w postaci ampulek, ponieważ tylko taki jest dostępny na rynku w podanej przez Państwa dawce?

Odpowiedź

W pozycji 3 należy wycenić lek w postaci ampułkowej.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 5 poz. 90 (Sulodexide) wyceny leku Vessel Due F, 600 j.LS, inj., 10 amp?

Opis w poz. 90 odpowiada zaproponowanej dawce leku.

Pytanie 65

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 5 poz. 91 (Polyacrilic acid) wyceny leku w postaci kropli żelowych do oczu?

Odpowiedź

W poz. 91 należy wycenić lek w postaci żelowych kropli do oczu.

Pytanie 66

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pakietu nr 5 poz. 94 (Cidofovir) – brak rejestracji leku?

Odpowiedź

Lek Cidofovir należy wycenić.

Pytanie 67

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 16 poz. 9 (Diclofenacum natr) na wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź

Należy wycenić lek dopuszczony do obrotu, dostępny na rynku.

Pytanie 68

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 17 poz. 5 (Przesycony roztwór jonów wapniowo-fosforanowych 2 x 15ml a 30) wyceny preparatu Caphosol, płyn, do płuk.j.uszn., 15 ml, 60 fiol w ilości 150 op?

Odpowiedź

W poz. 5 należy wycenić zaproponowany produkt leczniczy w ilości 150op

Pytanie 69

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 19 poz. 12 (Dopamini hydrochloridum) wyceny leku w dawce Dopaminum h/chlor. 4%, 200 mg/5ml, inj., 10 amp ?

Odpowiedź

Opis w formularzu cenowym odpowiada zaproponowanej dawce leku.

Pytanie 70

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 20 poz. 6, 7 (Morphini sulfas) na wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu , ponieważ tylko taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź

Należy zaofiarować lek dopuszczony do obrotu, dostępny na rynku.

Pytanie 71

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 27 poz. 5 (Imipenem 0,5 fiol.) wyceny leku Tienam, 500mg+500mg; 20ml, ?

Odpowiedź

Zaproponowany lek odpowiada opisowi w formularzu cenowym.

Pytanie 72

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 34 poz. 3 (Mofetil mycophenolate) wyceny preparatu w dawce 1g/5ml, prosz. d/sp.zaw.doustn, 110g(175ml) w ilości 1 op.?

Odpowiedź

Zaproponowany lek odpowiada opisowi w formularzu cenowym.

Pytanie 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na : Dotyczy projektu umowy

- zmianę zapisu §4 ust. 4 „Za dzień zapłaty uznaje się dzień uznania rachunku bankowego Dostawcy”

Odpowiedź

Zamawiający zapis pozostawia bez zmian.

Pytanie 74

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na: Dotyczy projektu umowy - wykreślenie z § 6 ust. 6 i 7.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy **Zadania nr 1- poz. 2** – zaproponowanie preparatu Aciclovir w opakowaniach po 5 ampulek w ilości 300 op.

Odpowiedź

W poz.2 dopuszczamy wycenę zaproponowanego leku w opakowaniu po 5amp w ilości 300op

Pytanie 76

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy **Zadania nr 1- poz. 9** – zmianę opakowań z kapsulek na tabletki,

Odpowiedź

W poz.9 wyrażamy zgodę na zmianę formy leku.

Pytanie 77

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy **Zadania nr 1- poz. 11** – zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 1 fiolce w ilości 20 op.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaofiarowanie preparatu w opakowaniu po 1 fiolce w ilości 20 op

Pytanie 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 37 – zmianę opakowań z tabletek na kapsułki,

Odpowiedź

W poz. 37 wyrażamy zgodę na zmianę opakowania z tabletek na kapsułki.

Pytanie 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 42 – zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 30 tabletek w ilości 7 op.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniach po 30 tbl w ilości 7 op.

Pytanie 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 54 – z powodu okresowego braku na rynku (planowane wznowienie produkcji na początku 2011r), w jaki sposób należy postąpić w tym przypadku? (Czy Zamawiający wymaga aby wycenić tę pozycję oraz umieścić odpowiednią adnotację pod pakietem, czy wykreślić tą pozycję),

Odpowiedź

W przypadku okresowego braku leku na rynku należy zaproponować identyczny odpowiednik lub wycenić lek brakujący z adnotacją o przyczynie jego braku.

Pytanie 81

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr1- poz. 78 – z uwagi na brak dostaw do końca 2010r. opakowań w tabletkach dojelitowych, prosimy o wyrażenie zgody na zmianę opakowań na tabletki,

Odpowiedź

W poz. 78 dopuszczamy zaoferowanie leku w postaci tabletek.

Pytanie 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 81 – zmianę opakowań z tabletek na tabletki podjęzykowe,

Odpowiedź

W poz. 81 należy zaoferować tabletki podjęzykowe.

Pytanie 83

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 87 - zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 1 fiolce w ilości 60 op.

Odpowiedź

W poz. 87 wyrażamy zgodę na wycenę leku w opakowaniach po 1 fiolce w ilości 60 op.

Pytanie 84

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 92 – preparat w dawce 5 mg nie występuje, prosimy o wykreślenie tej pozycji lub określenie dawki jaką Zamawiający jest zainteresowany,

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania dostępnej i zarejestrowanej dawki leku Perindoprilum 5mg x 30 tabletek

Pytanie 85

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 100 - z powodu okresowego braku na rynku (planowane wznowienie produkcji pod koniec 2010r.), w jaki sposób należy postąpić w tym przypadku? (Czy Zamawiający wymaga aby wycenić tę pozycję oraz umieścić odpowiednią adnotację pod pakietem, czy wykreślić tą pozycję),

Odpowiedź

W przypadku braku produkcji leku należy wycenić odpowiednik identyczny lub wskazany produkt z adnotacją o przyczynie braku.

Pytanie 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na :

Dotyczy Zadania nr 1- poz. 101 - zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 10 ampulek w ilości 25 op.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w opakowaniu po 10 amp w ilości 25 op.

Pytanie 87

Dotyczy Zadania 5 - poz. 15 - zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 5 ampulek w ilości 170 op.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniach po 5 ampulek w ilości 170

Pytanie 88

Dotyczy Zadania 5 - poz. 16 - zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 5 ampulek w ilości 110 op.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniach po 5 ampulek w ilości 110 op

Pytanie 89

Dotyczy Zadania 5- poz. 35 – preparat jest zarejestrowany i dostępny do sprzedaży w opakowaniach po 10 fiolek., w związku z powyższym prosimy o określenie jaką ilością Zamawiający jest zainteresowany?

Odpowiedź

W poz.35 należy wycenić 1 fiolkę. Ilość fiolek pozostawiamy bez zmian.

Pytanie 90

Dotyczy Zadania 5- poz. 38 - zaproponowanie preparatu Gental w opakowaniu 10 g, prosimy o określenie ile takich opakowań należy wycenić?

Odpowiedź

W poz. 38 należy zaoferować preparat dopuszczony do obrotu , dostępny na rynku w ilości 10 op

Pytanie 91

Dotyczy Zadania 5- poz. 87 - zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 10 fiolek w ilości 2 op.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę leku w opakowaniach po 10 amp.

Pytanie 92

Dotyczy Zadania 5- poz. 92 - zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 30 tabletek w ilości 8 op.

Odpowiedź

W poz. 92 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odpowiednika w opakowaniach po 30 tbl w ilości 8op

Pytanie 93

Dotyczy Zadania 5- poz. 93 - zaproponowanie preparatu w opakowaniach po 30 tabletek w ilości 8 op.

Odpowiedź

W poz. 93 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odpowiednika w opakowaniach po 30 tbl w ilości 8op

Pytanie 94

Dotyczy Zadania 5- poz. 94 – preparat nierejestrowany, sprowadzany na import docelowy, prosimy o wydzielenie go i utworzenie nowego pakietu,

Odpowiedź

Lek w poz.94 należy wycenić.

Pytanie 95

Dotyczy Zadanie 19 - poz. 44 – preparat w dawce 500 mcg/2 ml nie występuje, prosimy wykreślenie tej pozycji lub określenie dawki jaką Zamawiający jest zainteresowany,

Odpowiedź

W poz. 44 należy wycenić preparat w dawce 500mcg/ml x 5amp a 2ml.

Pytanie 96

Dotyczy Zadania 20 - poz. 8 – zaproponowanie opakowań po 60 tabl. w ilości 10 op.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu po 60 tbl. w ilości 10 op.

Pytanie 97

Dotyczy Zadania 23 - poz. 1 – zaproponowanie opakowań po 5 fiol. w ilości 560 op.

Odpowiedź

W zadaniu 23 poz. 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania po 5fiol. w ilości 560 op.

Pytanie 98

Dotyczy Zadania 27 - poz. 5 – zaproponowanie opakowań po 10 but., w ilości 400 op.

Odpowiedź

W poz. 5 należy zaoferować lek dopuszczony do obrotu , dostępny na rynku w ilości zgodnej z SIWZ

Pytanie 99

Dotyczy Zadania 41- poz. 9 – prosimy o wyjaśnienie jaką ilością jest Zamawiający zainteresowany, czy 1000 w rubryce „ilość” oznacza 1000 op. po 50 g torebek, czy ilość należy przeliczyć i w rubryce „ilość” zmienić na 20 op. po 50g torebek?

Odpowiedź

W poz. 9 należy wycenić Glucosum pulv. 50g w ilości 1000 torebek.

Pytanie 100

Dotyczy Zadania 41- poz. 19 – z powodu zakończonej produkcji i braku zamienników na rynku, prosimy o wskazanie w jaki sposób należy postąpić w tym przypadku ?(tzn. wycenić tę pozycję oraz umieścić odpowiednią adnotację pod pakietem, czy wykreślić tą pozycję),

Odpowiedź

W przypadku zakończonej produkcji należy lek wycenić z adnotacją o zaistniałym fakcie.

Pytanie 101

Dotyczy Zadania 41- poz. 25 – zaproponowanie opakowań po 100ml, jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę, prosimy o określenie ilości jaką są Państwo zainteresowani?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opakowań po 100ml

Pytanie 102

Dotyczy Zadania 41- poz. 29 – zaproponowanie opakowań po 1000 ml, jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę, prosimy o określenie ilości jaką są Państwo zainteresowani

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu po 1000ml w ilości wskazanej w formularzu cenowym

Pytanie 103

Paragraf 3 ust. 3 – prosimy o wydłużenie terminu dostawy na cito z 12 godzin na 24 godziny

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy na cito do 24godz.

Pytanie 104

„Paragraf 6 ust. 1.5.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiący:

Zamawiający ma prawo wykonywać potrącenia kary umownej, tylko w przypadku, gdy zostały one naliczone zgodnie umową oraz zatwierdzone formie pisemnej przez obie strony”

Odpowiedź

Zamawiający zapis pozostawia bez zmian.

Pytanie 105

Paragraf 6 ust. 7

Prosimy o wykreślenie tego zapisu z umowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 106

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 33.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 33 z pakietu nr 1?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 107

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco stratą dla Wykonawcy). Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §6 ust.5 pkt 5.1. projektu umowy)?

Odpowiedź

W przypadku wycofania z obrotu lub wstrzymania produkcji produktu leczniczego i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku należy przedstawić zamawiającemu informację od producenta preparatu o zaistniałym fakcie.

Pytanie 108

Dotyczy zadania nr 46 pozycja 4

Czy w zadaniu nr 46 można wykreślić bądź nie wyceniać pozycji 4 (Mechlormetine inj. 10 mg/ 20ml amp0, w związku z brakiem dostępności produktu? Proszę o przedstawienie sposobu postępowania w tej sytuacji.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu preparatu Mechlormetine inj. 10mg/20ml. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności tego produktu na rynku.

Pytanie 109

Czy dla leków cytostatycznych Zamawiający wymaga przedstawienia Charakterystyk produktów leczniczych?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostarczenia przy pierwszej dostawie aktualnych charakterystyk produktów leczniczych z informacją o gęstości substancji dotyczących leków cytotoksycznych.

Z-ca D Y R E K T O R A
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych

mgr Witold Kmiotek