

DZ /2215/ 46/441/2013

Warszawa dn. 10.10.2013

WYKONAWCY**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego
Znak IHiT/P/ 46 /2013 na Dostawę Produktów Leczniczych (zadania 1-12)**

Zgodnie z art.38 ust.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu Instytutu Hematologii i Transfuzjologii **przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:**

Pytanie 1**Dotyczy zadania nr 2**

Czy ze względu na fakt ,że dawki IVIG stosowane dla dorosłych pacjentów, powodują konieczność przetaczania dużych ilości immunoglobuliny, czy oferowana w zadaniu 2 immunoglobulina ma posiadać wysoką prędkość infuzji na poziomie, co najmniej 6ml/kg m.c./h.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że immunoglobulina ma posiadać prędkość infuzji na poziomie ≥ 4 ml/kg m.c./h.

Pytanie 2**Dotyczy zadania nr 2**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała stężenie 10%

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3**Dotyczy projektu umowy**

Do treści § 6 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów „...z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 4**Dotyczy projektu umowy**

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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu § 6 ust.5 pkt 5.1.projektu umowy)?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 5

Dotyczy projektu umowy

Do § ust.5 pkt 5.7 projektu umowy prosimy o dopisanie warunku „...w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy produktów”. Prosimy również o rozważenie możliwości całkowitego wykreślenia z projektu umowy treści § 6 ust.5 pkt 5.7 jako niezgodnej z zasadami określonymi przez Prawo farmaceutyczne. Zwrot prawidłowo zamówionego towaru, nie posiadającego wad jakościowych nie powinien być możliwy. To Zamawiający musi oszacować swoje potrzeby i na ich podstawie dokonać zakupu produktów niezbędnych do prowadzenia statutowej działalności. Zakup produktów farmaceutycznych i ich przechowywanie bez konieczności niezwłocznego zużycia jest niecelowy i wykonawcy zamówienia publicznego nie mogą za takie postępowanie Zamawiającego ponosić odpowiedzialności. Ponadto wykonawcy, czyli podmioty prowadzące hurtowy obrót lekami, nie mogą przyjąć a następnie przekazać do redystrybucji produktów farmaceutycznych przechowywanych w warunkach nad którymi nie posiadają kontroli, a w związku z tym nie mają gwarancji prawidłowości przechowywania produktów przeznaczonych do redystrybucji.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 6

Dotyczy zadania nr 2

Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby zawartość lga w preparacie wynosiła nie więcej niż 0,025 mg/ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Dotyczy zadania nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt zachowywał stabilność w temperaturze pokojowej podczas całego okresu ważności preparatu (min.3 lata),co umożliwi natychmiastowe użycie po otwarciu i skraca czas na przygotowanie leku.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8

Dotyczy zadania nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby immunoglobulina była zaoferowana w dawkach 2,5 g; 5 g;10g;20g?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 9

Dotyczy zadania nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby zawartość IgG w preparacie wynosiła nie mniej niż 98 %

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 10

Dotyczy zadania nr 2

Wg doniesień z literatury medycznej stosowanie niektórych immunoglobulin zawierających cukier jako substancję pomocniczą może skutkować wystąpieniem ostrej niewydolności nerek. Wobec takich informacji ,mając na względzie dobro pacjenta, Czy zamawiający wymaga ,aby immunoglobulina nie zawierała cukrów?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Z-ca DYREKTORA
Instytutu Higieny i Epidemiologii
d/s techniki laboratoryjnych

mgr Witold Kmiotek