

Warszawa dn. 27.03.2015 r.

DZ /2215/7/143./2015

WYKONAWCY

**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego
znak IHiT/P/7/2015 na dostawę : Produktów leczniczych (zadania 1-102)**

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 30**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 wymaga aby lek Bendamustine posiadał zapisaną w Chpl stabilność fizykochemiczną po rekonstrukcji i rozcieńczeniu przez 5 godzin w temperaturze 25 ° C niezależnie od wilgotności względnej powietrza oraz przez minimum 3 dni w temperaturze 2° C- 8° C w polietylenowych workach?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby lek Bendamustine posiadał zapisaną w Chpl stabilność fizykochemiczną po rekonstrukcji i rozcieńczeniu przez 5 godzin w temperaturze 25 ° C niezależnie od wilgotności względnej powietrza oraz przez minimum 3 dni w temperaturze 2° C- 8° C w polietylenowych workach.

Pytanie 2**Dotyczy zadania nr 30**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 dopuści lek Bendamustine ,który aby zachować stabilność fizykochemiczną po rekonstrukcji i rozcieńczeniu przez 3,5 godz., musi być przechowywany w temperaturze 25 ° C i wilgotności względnej powietrza 60%, zgodnie z zapisami w Chpl ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3**Dotyczy zadania nr 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 wymaga preparatu Filgrastim o stabilności przechowywania w temp pokojowej (25C)minimum 8 dni?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy zadania nr 28

Uwzględniając profil terapeutyczny Instytutu i fakt, że odbiorcami immunoglobuliny ludzkiej są dorośli pacjenci a dawki immunoglobuliny stosowane dla dorosłych pacjentów powodują konieczność przetaczania dużych ilości leku. Czy zatem Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina oferowana była w stężeniu 10%, które umożliwi znaczne skrócenie procedury przetaczania preparatu IVIG?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby oferowana immunoglobulina była w stężeniu 10%

Pytanie 5

Dotyczy zadania nr 28

Czy ze względu na fakt, że dawki IVIG stosowane dla dorosłych pacjentów, powodują konieczność przetaczania dużych ilości immunoglobuliny, czy oferowana immunoglobulina ma posiadać wysoką prędkość infuzji na poziomie, co najmniej 6ml/kg m. c./h we wszystkich wskazaniach rejestracyjnych?(„...”)

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby oferowana immunoglobulina miała wysoką prędkość infuzji na poziomie ,co najmniej 6 ml/kg m. c./h we wszystkich wskazaniach referencyjnych.

Pytanie 6

Dotyczy zadania nr 28

Biorąc pod uwagę, że preparaty immunoglobulin mają różną tolerancję i potencjalnie mogą wywołać bardzo liczne efekty niepożądane, czy zatem z punktu widzenia zoptymalizowania potrzeb lekarzy oraz bezpieczeństwo pacjentów istotne jest, aby preparat immunoglobuliny ludzkiej oferowany w zadaniu nr 28 miał co najmniej dwa zarejestrowane stężenia?

Czy zatem Zamawiający wymaga, aby oferowana w zadaniu nr 28 immunoglobulina ludzka posiadała stężenie 5% i 10%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała stężenie 5% i 10%.

Pytanie 7

Dotyczy zadania nr 27

Czy z punktu widzenia zoptymalizowanych potrzeb Zamawiającego istotne jest, aby preparat immunoglobuliny ludzkiej oferowany w zadaniu nr 27 był wolny od sacharozy? Stabilizator ten powszechnie uważany jest za generujący najwięcej działań niepożądanych, głównie na poziomie niewydolności nerek. Ponadto zarówno FDA jak i EMA zachęcają producentów do stosowania innych stabilizatorów niż sacharoza, jako bezpieczniejszych. Czy zatem Zamawiający wymaga, aby oferowana w zadaniu nr 27 immunoglobulina ludzka była wolna od sacharozy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby oferowana w zadaniu 27 immunoglobulina była wolna od sacharozy.

Pytanie 8

Dotyczy zadania nr 65

Czy zamawiający uwzględniając wagę bezpieczeństwa stosowania oraz zapewnienia przewidywalności efektów terapeutycznych, wymaga, aby preparat koncentratu zespołu protrombiny miał 500 IU oraz stałą zawartość czynnika IX we wszystkich seriach leku, czyli był standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby preparat koncentratu zespołu protrombiny miał 500 IU oraz stałą zawartość czynnika IX we wszystkich seriach leku, czyli był standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia

Pytanie 9

Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 4,5,78 co umożliwi złożenie atrakcyjnej cenowo oferty po cenach producenta tzn. bez naliczania marży hurtowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/wym. rozwiązanie. Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia tematycznie zgodnie ze swoim doświadczeniem, wiedzą i potrzebami.

Pytanie 10

Dotyczy zadania nr 61

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty w pozycji 1 na Gliclazidum (DiaprelMR)60 mg x 60 tabl o zmodyf. uwalnianiu zamiast Gliclazidum (Diaprel MR) 30 mg x 90 tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

Podzielność dawki, w tabletkie o zmodyfikowanym uwalnianiu w preparacie Diaprel MR w dawce 60 mg, jest osiągnięta dzięki zastosowaniu technologii wbudowanej siatki polimerowej (EPMT2).Diaprel MR w dawce 60 mg w opakowaniu zawierającym 30 tabletek (kod EAN 5909997747446)jest objęty refundacją (por.1229,odpłatność ryczałtowa –R).W przypadku wyrażenia zgody na powyższą propozycję, prosimy o informację jaką ilość Diaprelu MR 60mg x60 tabl. należy wycenić w ofercie przetargowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Dotyczy zadania nr 54

Czy Zamawiający wymaga aby leki z zadania nr 54 poz.1 i poz.2 (Dexamethasoni natrii 0,004 mg/1 ml x 10 amp. I Dexamethasoni natrii 0,008mg/2ml x 10 amp.)miały wskazania do leczenia ostrych stanów zagrożenia życia wymagających podania glikokortykosteroidów, oraz były wskazane do stosowania w sytuacjach klinicznych wymagających zastosowania glikokortykosteroidów celem leczenia i (lub) łagodzenia objawów choroby podstawowej?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy zadania nr 81 poz.27 i 28 oraz zadanie nr 3 poz. 61

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 81 pozycja 27,28 i pakiecie 3 pozycja 61 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 5 lat?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza aby Midazolamum w pakiecie 81 pozycja 27,28 i pakiecie 3 pozycja 61 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym.

Pytanie 13

Dotyczy zadania nr 81 poz.31

Czy Zamawiający wymaga aby Propofolum w pakiecie 81 pozycja 31 po rozcieńczeniu w izoosmotycznym roztworze glukozy w stosunku 1:4 miał stabilność przechowywania do 6h?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby Propofolum w pakiecie 81 pozycja 31 po rozcieńczeniu w izoosmotycznym roztworze glukozy w stosunku 1:4 miał stabilność przechowywania do 6h.

Pytanie 14

Dotyczy zadania nr 3 poz.37

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz.37 (Bupivacalni hydr.5 mg/ml 4 ml x 5 fiol) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga w zadaniu nr 3 poz.37 (Bupivacalni hydr.5 mg/ml 4 ml x 5 fiol) zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie 15

Dotyczy zadania nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 pz.1 (Meropenemum 1g fiol.)wymaga ,aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę i była potwierdzona stosownymi badaniami i zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga w zadaniu nr 8 pz.1 (Meropenemum 1g fiol.),aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę i była potwierdzona stosownymi badaniami i zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Pytanie 16

Dotyczy zadania nr 87 poz.2

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt Cipronex 2mg/ml 50 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy zadania nr 87 poz.3

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt Cipronex 2mg/ml 100 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy zadania nr 90 poz.4,6,7,8,9,11,18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie zawierające 4 butelki, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny za opakowanie zawierające 4 butelki.

Pytanie 19

Dotyczy zadania nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 preparatu Albumina ludzka 20% w opakowaniu typu worek o pojemności 100ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Dotyczy zadania nr 89 poz.10,11

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 89 poz.10,11 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 300 szt. preparatu Cernevit w pak.89 poz.10,11 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji i utworzenie odrębnego zadania. Pozytywna odpowiedź powoli na złożenie konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/wym. rozwiązanie. Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia tematycznie zgodnie ze swoim doświadczeniem, wiedzą i potrzebami.

Pytanie 21

Dotyczy zadania nr 87 poz.2 oraz 3

Czy Zamawiający opisując produkt leczniczy Ciprofloxacyn w bezpiecznym opakowaniu ma na myśli opakowanie stojące z dwoma sterylnymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby opakowanie leku Ciprofloxacyn było stojące a dwa porty sterylne.

Pytanie 22

Dotyczy zadania nr 87 poz.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 87 pozycji 6 produktu 0,9% Natrium chloratum 10ml w opakowaniu po 50 ampułek?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Natrium chloratum 0,9% 10 ml w opakowaniu po 50 amp. z równoczesnym przeliczeniem ilości opakowań tak aby ilość ampułek była zgodna z SIWZ

Pytanie 23

Dotyczy zadania nr 89 poz.2

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji produktu leczniczego opisanego w Zadaniu 89 pozycji 2, tj. Aminosteril KE 10% Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Vamin 18 Electrolyte-Free – roztwór aminokwasów 11,4% bez elektrolitów o zawartości azotu 18 g/l?

Odpowiedź

Należy wycenić lek Aminosteril KE 10% podając ostatnią cenę wraz informacją o zaprzestaniu produkcji.

Pytanie 24

Dotyczy zadania nr 89 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 89 pozycji 7 produktu leczniczego Emulsja tłuszczowa 20% 500ml w opakowaniu butelka?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25

Dotyczy zadania nr 89 poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 89 pozycji 9 preparatu odżywczego, kompletnego 1,5 kcal/ml, bezglutenowego, opartego na białku kazeinowym oraz serwatkowym, różne smaki 200 ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26

Dotyczy zadania nr 93 poz.1,3-12,18-20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 93 pozycji 1,3-12,18-20 płynów infuzyjnych w opakowaniach polipropylenowych stojących z dwoma niezależnymi portami, różnej wielkości?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie umowy w § 3 o zwrot "Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę, bądź poza godzinami pracy apteki dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie"?

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 28

Dotyczy projektu umowy

Dotyczy § 6 ustęp 1 punkt 1.2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu i ustanowi karę w wysokości 0,2 % wartości zamówienia nie dostarczonego na czas, za każdy dzień opóźnienia, nie zaś od wartości umowy?

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 29

Dotyczy projektu umowy

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy 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 (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.(„...”)

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 30

Dotyczy zadania nr 92 poz.5

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 92,punkt 5 (Immunoglobulina ludzka 5g,100 ml liofilizat o zaw. IgA nie większej niż 0,003 mg/ml)i dopuści preparat Ig w postaci roztworu 10% o najniższej wśród gotowych roztworów zawartości $IgA \leq 25 \mu g/ml$.(„...”)

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/wym. rozwiązanie. Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia tematycznie zgodnie ze swoim doświadczeniem, wiedzą i potrzebami.

Pytanie 31

Dotyczy zadania nr 29

Czy w celu uniknięcia naruszenia patentu nr PL 199 779B1,który chroni tabletkę Imatynibu zawierającą od 30 % do 80 % skutecznego farmakologicznie związku Imatynibu, Zamawiający wymaga Imatynibu w postaci kapsułek twardych nie naruszających powyższego patentu?

Odpowiedź

Należy zaoferować produkt w takiej postaci, aby nie naruszyć praw patentowych na tabletkę.

Pytanie 32

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający wymaga ,dla zapewnienia ciągłości dostaw zamawianego leku, dostarczenia Imatynibu w postaci kapsułki jako jedynej postaci, co do której jest pewne, że nie narusza praw i patentów firmy Novartis producenta oryginalnego imatynibu.

Odpowiedź

Należy zaoferować produkt w takiej postaci, aby nie naruszyć praw patentowych na tabletkę firmy Novartis.

Pytanie 32

Dotyczy zadania nr 29

Czy z uwagi na łatwość uzyskania zawiesiny imatynibu ułatwiającej przyjmowanie leku przez dzieci lub osoby z problemami z połykaniem tabletek czy kapsułek zamawiający wymaga Imatynibu w formie kapsułek umożliwiających szybkie sporządzenie zawiesiny wg.ChPL?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga Imatynibu w formie kapsułek umożliwiających szybkie sporządzenie zawiesiny wg. ChPL

Pytanie 33

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatów identycznych w innym opakowaniu jednostkowym niż zapisano w formularzu cenowym i odpowiednie przeliczenie wymaganej ilości zaokrąglając do pełnego opakowania „w górę”.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 35

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zamiennie zaferowani leków identycznych w postaci ampulek zamiast fiolek i odwrotnie za wyjątkiem poz.24 w zadaniu nr 81 tj. Lidocainum hydr. 2% 20mg/ml x 5fiol a 20ml w przypadku tego leku Zamawiający nie wyraża zgody na zamienną formę leku.

Pytanie 36

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Należy wycenić cały pakiet podając ostatnią cenę wraz informacją o zaprzestaniu produkcji.

Pytanie 37

Dotyczy zadania nr 1 poz.3

Czy Zamawiający w zadaniu 1 w poz. 3 dopuszcza wycenę tabletek dojelitowych ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 38

Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający w zadaniu 1 w poniższych pozycjach wyraża zgodę na wycenę :

poz. 11,12 tabletek powlekanych

poz. 34 tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu

poz. 38 kapsułki

poz. 40 tabletki

poz. 52,53 kapsułki

poz. 80 tabl. powl

poz. 84 tabl. powl.

poz. 87 kapsułki dojelitowe

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 39

Dotyczy zadania nr 1 poz.105

Czy Zamawiający w zadaniu 1 w poz. 105 wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na czasowy brak produkcji ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji z pakietu.

Należy wycenić lek podając ostatnią cenę z adnotacją o braku produkcji pod pakietem.

Pytanie 40

Dotyczy zadania nr 2 poz.62

Czy Zamawiający w zadaniu 2 w poz. 62 dopuszcza wycenę lactulosum 500 ml – 225 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę lactulosum 500ml-225 op.

Pytanie 41

Dotyczy zadania nr 2 poz.85

Czy Zamawiający w zadaniu 2 w poz. 85 dopuszcza wycenę Neomycinum sulfuric., subst,(Galfarm), 5 g ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

Dotyczy zadania nr 2 poz.87

Czy Zamawiający w zadaniu 2 w poz. 87 dopuszcza wycenę w postaci tabletek powł. ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 43

Dotyczy zadania nr 2 poz.114

Czy Zamawiający w zadaniu 2 w poz. 114 dopuszcza wycenę w postaci ampulek ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 44

Dotyczy zadania nr 2 poz.173

Czy Zamawiający w zadaniu 2 w poz. 173 zestaw z barytem do kolografii wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji z pakietu.

Należy wycenić produkt podając ostatnią cenę z adnotacją o braku produkcji pod pakietem.

Pytanie 45

Dotyczy zadania nr 3

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w poniższych pozycjach wyraża zgodę na :

Poz. 6 wydzielenie do osobnego pakietu

Poz. 40 na wycenę preparatu Szczep. p/WZW-B Euvax,20mcg/1ml,dorośli, 1 fiol

Poz. 41 na wycenę gental 0,3% gel do oczu **10 g – 6 op.**

Poz. 47 na wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml, emuls. do wstrz.,10 amp-55 op.

Odpowiedź

Poz.6- Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia zgodnie ze swoim doświadczeniem, wiedzą i potrzebami.

Poz.40- Zamawiający wyraża zgodę

Poz.41- Zamawiający wyraża zgodę

Poz.47- Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 46

Dotyczy zadania nr 3 poz.48,49

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w poz. 48 , 49 ketaminum , wyraża zgodę na wydzielenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu.

Należy wycenić produkt podając ostatnią cenę z adnotacją o braku produkcji pod pakietem.

Pytanie 47

Dotyczy zadania nr 3 poz.51

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w poz. 51 dopuszcza możliwość wyceny **260 opakowań produktu Floractin** (Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103), który zawiera najlepiej przebadany szczep bakterii (ponad 500 badań klinicznych), wysoką dawkę(aż 6 mld) w jednej kapsułce, dzięki czemu wystarczy **jedna kapsułka dziennie**, nie wymaga przechowywania w lodówce, można stosować równocześnie z antybiotykiem? („...”)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Dotyczy zadania nr 3 poz.57

Czy zamawiający wymaga, aby w zadaniu 3 w pozycji 57 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktu.

Pytanie 49

Dotyczy zadania nr 3 poz.57

Czy zamawiający wymaga, aby w zadaniu 3 w pozycji 57 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ , oraz czy Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań x 48 sasz. – 40 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 50

Dotyczy zadania nr 3 poz.72

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w poz. 72 , wyraża zgodę na wydzielenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu.

Należy wycenić produkt podając ostatnią cenę z adnotacją o braku produkcji pod pakietem.

Pytanie 51

Dotyczy zadania nr 3 poz.86

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w poz. 86 , wyraża zgodę na wydzielenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu.

Należy wycenić produkt podając ostatnią cenę z adnotacją o braku produkcji pod pakietem.

Pytanie 52

Dotyczy zadania nr 3 poz.119 oraz 120

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w poz. 119 oraz 120 dopuszcza wycenę opakowań po 180 kapsułek – po 1 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53

Dotyczy zadania nr 3 poz.126

Czy Zamawiający w zadaniu 3 w poz. 126 sudocrem 125 g – 500 op., dopuszcza wycenę produktu równoważnego Sudolan 150 g – 417 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody, należy wycenić produkt zgodny z SIWZ.

Pytanie 54

Dotyczy zadania nr 45 poz.14

Czy Zamawiający w zadaniu 45 w poz. 14 vinorelbine 10 mg fiol roztw., wyraża zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia zgodnie ze swoim doświadczeniem, wiedzą i potrzebami.

Pytanie 55

Dotyczy zadania nr 45 poz.14

Czy Zamawiający w zadaniu 45 w poz. 14 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.

Pytanie 56

Dotyczy zadania nr 45 poz.14

Czy Zamawiający w zadaniu 45 w poz. 14 wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Dotyczy zadania nr 45 poz.14

Czy Zamawiający w zadaniu 45 w poz. 14 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?"

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Dotyczy zadania nr 45 poz.14

Czy Zamawiający w zadaniu 45 w poz. 14 wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Dotyczy zadania nr 57

Czy Zamawiający w zadaniu 57 dopuszcza wycenę preparatu CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt. d/wstrz, inf, 5 amp – 100 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza, należy wycenić produkt zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60

Dotyczy zadania nr 58

Czy Zamawiający w zadaniu 58 dopuszcza wycenę preparatu Monover, 100 mgFe3+/ml; 5ml, roztw. do wstrz, infuz., 5 fiol – 64 op. ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza, należy wycenić produkt zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61

Dotyczy zadania nr 59

Czy Zamawiający w pakiecie 59 dopuszcza możliwość wyceny 234 opakowań produktu Floractin (Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103), który zawiera najlepiej przebadany szczep bakterii (ponad 500 badań klinicznych), wysoką dawkę (aż 6 mld) w jednej kapsułce, dzięki czemu wystarczy **jedna kapsułka dziennie**, nie wymaga przechowywania w lodówce, można stosować równocześnie z antybiotykiem? Floractin jest jednym z nielicznych preparatów probiotycznych obecnych na rynku, który można stosować u niemowląt od pierwszych dni życia.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Dotyczy zadania nr 80 poz.24

Czy Zamawiający w pakiecie 80 w poz. 24 pertlenon x 10 tbl. rozp., wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji z pakietu.

Należy wycenić produkt podając ostatnią cenę z adnotacją o braku produkcji pod pakietem.

Pytanie 63

Dotyczy zadania nr 82 poz.16

Czy Zamawiający w pakiecie 82 w poz. 16 cloxacillinum inj. 0,5 fioł , wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji z pakietu.

Należy wycenić produkt podając ostatnią cenę z adnotacją o braku produkcji pod pakietem.

Pytanie 64

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający w zadaniu 29 (Imatynib)dopuszcza preparat NIBIX w postaci kaps. twardych?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza preparat NIBIX w postaci kaps. twardych.

Pytanie 65

Dotyczy zadania nr 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę ceny jednostkowej netto i brutto za 1 mg do czterech miejsc po przecinku dla asortymentu zawartego w zadaniu nr 35?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 66

Dotyczy zadania nr 35,85

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na ratunek” do 24 godzin dla asortymentu zawartego w zadaniu nr 35 i nr 85?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 67

Dotyczy zadania nr 85 poz.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu leczniczego Interferon 3MIU amp- strz znajdującego się w zadaniu 85 poz.5 z 12 miesięcznym terminem ważności?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę, przy każdorazowej akceptacji Zamawiającego.

Pytanie 68

Dotyczy zadania nr 85 poz.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu leczniczego Oseltamivir 75 mg x 10 kaps znajdującego się w zadaniu 85 poz.6 z terminem ważności listopad 2016 r.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę, przy każdorazowej akceptacji Zamawiającego.

Pytanie 69

Dotyczy zadania nr 54 poz.1 i poz.2

Czy w „zadaniu nr 54” w poz.1 (Dexamethasoni natrii 0,004g/1 ml x 10 amp) i w „zadanie nr 54” w poz.2 (Dexamethasoni natrii 0,008g/2 ml x 10 amp) Zamawiający wymaga aby dexametazon posiadał wskazania do stosowania w stanach wstrząsowych, obrzękach krtani i strun głosowych, ostrych odczynach uczuleniowych, po strumektomii (profilaktycznie i w leczeniu powikłań), przełomach w chorbie Addisona oraz w ciężkich stanach spastycznych oskrzeli?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 70

Dotyczy zadania nr 2 poz.62- Lactulosum sir.150 ml fl.750

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowań 300ml?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość ml zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie leku w opakowaniu o pojemności 300 ml, należy zaferować lek zgodny z SIWZ.

Pytanie 71

Dotyczy zadania nr 1 poz.90- Propafenoni hydr.0,15g x 60 tabl op.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku pakowanego po 20 szt. w 1 opakowaniu?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość tabletek zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu po 20 szt.

Pytanie 72

Dotyczy zadania nr 1 poz.109- Verapamili hydr.40mg x 20 tal op.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku pakowanego po 40 szt. w 1 opakowaniu?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość tabletek zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody, należy zaferować lek zgodny z SIWZ.

Pytanie 73

Dotyczy § 4 ust 1 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian

Pytanie 74

Dotyczy § 4 ust 5 projektu umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 4 ust.5 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 75

Dotyczy § 6 ust 1 projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust.1

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej:

1.1 w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca

1.2 w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem.

1.3. w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu umowy, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego wymianie.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian

Pytanie 76

Dotyczy § 4 ust 7 projektu umowy

Wnosimy o rezygnację z treści zapisu §4 ust.7 projektu umowy, ograniczającego prawo wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie. Ustawodawca jednoznacznie przesądził kwestię wspólnego ubiegania się o zamówienie publiczne w art. 23 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku (tekst jednolity Dz.U. 2013, poz.907 z późn. zm., dalej ustawa PZP). Podmioty występujące wspólnie o uzyskanie zamówienia publicznego zobowiązują się wspólnie dążyć do osiągnięcia wytyczonego celu gospodarczego, czyli otrzymania zamówienia, a następnie do wspólnego wykonania zawartej umowy, czyli realizacji zamówienia. Wspólny udział w postępowaniu o **udzielenie zamówienia publicznego** wiąże się z ponoszeniem wspólnej odpowiedzialności. Zgodnie z art. 141 ustawy PZP wykonawcy reprezentowani przez pełnomocnika ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego do jej wykonania. Odpowiedzialność ta dotyczy wykonania umowy, więc stosunku prawnego łączącego wykonawców z zamawiającym.

W związku z powyższym wskazujemy, że zachowanie dotychczasowej treści §4 ust.7 projektu umowy może zostać uznane za naruszenie zasady uczciwej konkurencji, czyli art. 7 ust.1 ustawy PZP, poprzez znaczne ograniczenie prawa podmiotowego należnego podmiotom ubiegającym się wspólnie o otrzymanie zamówienia.

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian, ponieważ zapis ten nie ma związku z braniem udziału w przetargu, lecz z płatnością (rozliczeniem)

Pytanie 77

Dotyczy § 6 ust 2 pkt 2.2 projektu umowy

Do treści §6 ust.2 pkt 2.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru kupującemu (Zamawiającemu)."

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 78

Dotyczy § 6 ust 5 pkt 5.1 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 na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 79

Dotyczy § 3 ust 2, § 5 ust.2 i §6 ust.5 pkt 5.7 projektu umowy

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, z realizacją w terminie 1 dnia (do 12 godzin w trybie "cito"), czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek okresu ważności zamówionych towarów nie krótszy niż 2/3 okresu zadeklarowanego przez producenta a lek z krótszym terminem uznaje za niepełnowartościowy (na co wskazuje zapis §6 ust.5 pkt 5.7.)? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 80

Dotyczy § 6 ust.5 pkt 5.7 projektu umowy

Do §6 ust.5 pkt 5.7. projektu umowy prosimy o dopisanie warunku "... w terminie 7 dni roboczych od dnia dostawy produktów."

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 81

Dotyczy zadania nr 97 poz.1 i 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 97 pozycji nr 1,6 i tworzenie nowego pakietu dla wymienionych pozycji jednocześnie ustalając wysokość wadium dla nowo powstałego pakietu.(,...")

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia zgodnie ze swoim doświadczeniem, wiedzą i potrzebami.

Pytanie 82

Dotyczy zadania nr 88 poz.2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 88 poz.2 wymaga preparatu Sevoflurane Baxter kompatybilnego z obecnie używanymi parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 83

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 29, aby dawka 100 mg leku Imatinib, była podzielna, w celu zapewnienia jak najlepszego dostosowania dawki chemioterapeutyku do potrzeb pacjenta?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby dawka 100 mg leku Imatinib była podzielna.

Pytanie 84

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany w zadaniu 29 produkt (imatinib) był zarejestrowany oraz refundowany w leczeniu Ostrej Białaczki Limfoblastycznej z udokumentowaną obecnością chromosomu Philadelphia? („...”)

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga aby lek Imatynib był zarejestrowany oraz refundowany w leczeniu Ostrej Białaczki Limfoblastycznej z udokumentowaną obecnością chromosomu Philadelphia.

Pytanie 85

Czy Zamawiający wymaga, aby cytostatyki w różnych dawkach, umieszczone w jednym pakiecie pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza aby w pakiecie zaofertowane leki w dwóch różnych dawkach pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 86

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par.6 ust.1 pkt.1.1. z 10 % do wartości max 5%? („...”)

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 87

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par.6 ust.1 pkt1.4.z 10% do wartości max 5%? („...”)

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 88

Czy Zamawiający dopisze w par.6 ust.5 pkt.5.8.na końcu frazę: ”Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 89

Dotyczy zadania nr 86 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie w zadaniu nr 86 poz.3 leku Adenosine w postaci fiolek, ponieważ taka postać jest zarejestrowana na rynku polskim?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 90

Dotyczy zadania nr 86 poz.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie w zadaniu nr 86 poz.5 leku Valproate sodium w postaci fiolki + ampułka rozpuszczalnika, ponieważ taka postać jest zarejestrowana na rynku polskim?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

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