

W Y K O N A W C Y**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego
Znak IHIT/P/ 24 /2016 na Dostawę produktów leczniczych (zadania 1 – 101)**

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 60**

Czy w pakiecie nr 60 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty przetargowej z preparatem Lactobacillus plantarum + inulina (Lacjum Zdrovit) pakowanym po 300 kaps.(30 blistrów po 10 kapsułek)?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2**Dotyczy zadania nr 80 poz.31**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra –Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z systemem Luer Slip Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HiT),zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwkrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza ,należy wycenić produkt zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3**Dotyczy zadania nr 80 poz.31**

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza produkt Heparinum natr. 25 000j.m./5 ml, fiol a 5 ml x 10 pakowany po 20 szt. w kartonie z odpowiednim przeliczeniem zaokrąglając w górę.

Pytanie 4**Dotyczy zadania nr 8 poz.1**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 8 poz. 1 (Meropenemum 1g fiol.) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza aby produkt leczniczy posiadał zarejestrowane wskazanie do leczenia pacjentów z bakteriami.

Pytanie 5

Dotyczy zadania nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 8 poz. 1 (Meropenemum 1g fiol.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga w zadaniu 8 poz.1 aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę.

Pytanie 6

Dotyczy zadania nr 80 poz.38

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 80 poz. 38 (Bupivacaini hydroch. 5mg/ml x 5 amp a 4ml) wymaga zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga w zadaniu nr 80 poz.38 zaofierowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie 7

Dotyczy zadania nr 70 poz.1

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 70 poz. 1(EsOmeprazolom 40 mg x 10 fiol) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba refleksowa przełyku(GERD)u pacjentów z refleksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 70 poz.1 aby preparat esomeprazolom proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat.

Pytanie 8

Dotyczy zadania nr 30

Czy w pakiecie 30 Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie produktu Imantinibum w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9

Dotyczy zadania nr 10 poz.1

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi ,czy Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania doustnego?- Vancomycinum 1 g fiol.(poz.1)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania doustnego

Pytanie 10

Dotyczy zadania nr 10 poz.1

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi ,czy Zamawiający wymaga, aby poniższy preparat posiadał potwierdzoną w karcie charakterystyki stabilność roztworu do 24 godzin w temperaturze od 2 °C do 8° C, co zwiększy efektywność prac y z wykorzystaniem preparatu ?- Vancomycinum 1 g fiol.(poz.1)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza aby preparat posiadał potwierdzoną w karcie charakterystyki stabilność do 24 godz. w temp. od 2° C- 8° C.

Pytanie 11

Dotyczy zadania nr 21 poz.1

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zawierające 28 tabletek preparatu?(„...”)- Voriconazolum 200 mg x 20 tabl (poz.1)

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Dotyczy zadania nr 21 poz.1

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku występują produkty z różną liczbą tabletek w opakowaniu, Zamawiający dopuści wycenę leku za tabletkę z zachowaniem ogólnej ilości tabletek wymaganej przez Zamawiającego? - Voriconazolum 200 mg x 20 tabl (poz.1)

Odpowiedź

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

Pytanie 13

Dotyczy zadania nr 83 poz. 1,3,6,8,9

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 83 pozycji nr 1,3,6,8,9 z powodu problemów z dostępnością produktów.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności produktu pod pakietem.

Pytanie 14

Dotyczy projektu umowy

Czy wymóg umieszczenia na fakturze wzmianek o płatności zgodnej z umową określony w par.4.4. jest bezwzględny? Systemy księgowo generują faktury o określonych standardach zapisach i dodatkowe wzmianki na fakturach wymagałyby indywidualnej „ręcznej” obróbki. Skoro strony w pisemnej umowie określiły termin płatności, to zamieszczenie dodatkowo zapisu na fakturze nie wnosi żadnej wartości dodanej do relacji stron. Tym bardziej, że ewentualne nieścisłości mogą być korygowane (par.4.5.)

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 15

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par.6.1.1.1. z 10 % do wartości max.5 %?(„...”)

Odpowiedź
Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 16

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par.6.1.1.4. z 10 % do wartości max.5 %? („...”)

Odpowiedź
Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 17

Dotyczy zadania nr 85 poz.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 85 poz.5 leku Valproate sodium 400 mg w postaci fiołki + ampułki rozpuszczalnika?

Odpowiedź
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18

Dotyczy zadania nr 85 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla leku Daunorubicini (zadanie nr 85 poz.4) do 3 tygodni, ze względu na fakt, iż lek jest sprzedawany w procedurze importu docelowego? Czy w związku z tym Zamawiający odstąpi od drugiego kryterium oceny ofert dla tej pozycji pakietu 85 lub dokona jego modyfikacji?

Odpowiedź
Zamawiający wydzielił z zadania nr 85 pozycję 4 do oddzielnego pakietu i utworzył zadanie nr 85 a. W związku, iż jest to lek sprzedawany w procedurze importu docelowego. Zamawiający informuje, że produkt leczniczy w zadaniu 85a podlegał będzie ocenie w kryterium nr 2 dot. importu docelowego. Zamawiający umieścił na stronie internetowej Instytutu www.ihit.waw.pl wydzielone pakiety z zadaniami 85 i 85A. Pismo z dnia 08.06.2016 r. nr DZ/2215/24/239/2016.

Pytanie 19

Dotyczy zadania nr 87 poz.2

Czy w zadaniu 87 pozycja 2 (Sevoflurane 250 ml-120 butelek) Zamawiający wymaga butelki z fabrycznie zamontowanym, bezpośrednim, szczelnym systemem napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych nakręcanych kluczy łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź
Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie 20

Dotyczy zadania nr 96 poz.1,4,6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 96 pozycji nr 1,4,6? („...”)

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 35

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Bortezomib miał udokumentowaną stabilność fizykochemiczną 8 godzin w temperaturze 25 stopni C?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22

Dotyczy zadania nr 62

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

W przypadku wyrażenia zgody na powyższą propozycję, prosimy o informację jaką ilość Diaprelu MR 60 mg x 60 tabl. należy wycenić w ofercie przetargowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

Dotyczy zadania nr 3 poz.52 oraz zadania nr 60

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. konfekcjonowanym w opakowaniach x 60 kaps lub x 20 kaps, stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ.(„...”)

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

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 zaoferowanie preparatów w innych opakowaniach niż zapisane w pakiecie po odpowiednim przeliczeniu zaokrąglając do pełnych opakowań w górę

Pytanie 25

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę, należy wycenić lek, podając ostatnią cenę wraz z informacją o przerwie w produkcji lub okresowym braku dostępności.

Pytanie 28

Dotyczy zadania nr 1 poz.26

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 26 miał na myśli lek w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza lek w postaci fiolek.

Pytanie 29

Dotyczy zadania nr 2 poz.19

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 19 dopuści lek Calciu gluconate 10% x 50 amp w il 20 op sprowadzanego na czasowe dopuszczenie do obrotu przez MZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Dotyczy zadania nr 2 poz.22

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 pozycja 22 (Carbo medicinalis 300 mg) wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 200mg w ilości 5 op. Lek wymagany w siwz został wycofany z oferty producenta i nie jest dostępny już w sprzedaży.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wycenę leku w dawce 200mg w ilości 5 op.

Pytanie 31

Dotyczy zadania nr 3 poz.13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 13 miał na myśli lek w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza lek w postaci fiolek.

Pytanie 32

Dotyczy zadania nr 3 poz.26

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 26 miał na myśli lek w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza lek w postaci fiolek.

Pytanie 33

Dotyczy zadania nr 3 poz.41

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 41 miał na myśli lek w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza lek w postaci fiolek.

Pytanie 34

Dotyczy zadania nr 3 poz.58

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 3 poz 58 był preparat Makrogol 74 g x 50 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 ww. produktu.

Pytanie 35

Dotyczy zadania nr 3 poz.58

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 3 poz 58 był preparat Makrogol (74 g x 50 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Dotyczy zadania nr 3 poz.72

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 72 dopuści lek x 10 fiolek w il 5 op.?,

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 37

Dotyczy zadania nr 3 poz.120.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 120 dopuści lek x 180 szt w il 1 op.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38

Dotyczy zadania nr 3 poz.121

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 121 dopuści lek x 180 szt w il 1 op.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 39

Dotyczy zadania nr 4 poz.2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 pozycja 2 dopuści lek filgrastinum 48mln/0,8 ml.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 40

Dotyczy zadania nr 80 poz.76

Czy Zamawiający w pakiecie nr 80 pozycja 76 miał na myśli lek Amiloridi hydr+hydrochlorothiazidum x 50 tbl w dawce 0,0025+0,025 g czy

Amiloridi hydr+hydrochlorothiazidum x 50 tbl w dawce 0,005+0,05 g.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 80 poz.76 zaoferowanie Amiloridi hydr+hydrochlorothiazidum x 50 tbl w dawce 0,005+0,05 g.

Pytanie 41

Dotyczy zadania nr 63 poz.1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 63 pozycji 1 oraz 2 produktu Levofloxacinum 5 mg/ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu 63 pozycji 1 oraz 2 produktu Levofloxacinum 5 mg/ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac.

Pytanie 42

Dotyczy zadania nr 86 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 86 pozycji 4 produktu Ceftazidime 2g w opakowaniu butelka?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu 86 pozycji 4 produktu Ceftazidime 2g w opakowaniu butelka.

Pytanie 43

Dotyczy zadania nr 86 poz.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 86 pozycji 8 produktu 0,9% Natrium chloratum 10ml w opakowaniu po 50 ampulek?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Zadaniu 86 pozycji 8 produktu 0,9% Natrium chloratum 10ml w opakowaniu po 50 ampulek.

Pytanie 44

Dotyczy zadania nr 88 poz.2

Czy w Zadaniu 88 pozycji 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Vamin 18 Electrolyte-Free – roztwór aminokwasów 11,4% bez elektrolitów o zawartości azotu 18 g/l, butelka 500 ml?

Odpowiedź

Zamawiający unieważnił zadanie nr 88 na podstawie art.93 ust.1 pkt.7.Pismo z dnia 10.06.2016 r. nr DZ/2215/24/266/2016.

Pytanie 45

Dotyczy zadania nr 88 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 88 pozycji 7 produktu leczniczego Emulsja tłuszczowa 20% 500ml w opakowaniu butelka?

Odpowiedź

Zamawiający unieważnił zadanie nr 88 na podstawie art.93 ust.1 pkt.7. Pismo z dnia 10.06.2016 r. nr DZ/2215/24/266/2016.

Pytanie 46

Dotyczy zadania nr 88 poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 88 pozycji 9 preparatu odżywczego, kompletnego 1,5 kcal/ml, bezglutenowego, opartego na białku kazeinowym oraz serwatkowym, różne smaki 200 ml?

Odpowiedź

Zamawiający unieważnił zadanie nr 88 na podstawie art.93 ust.1 pkt.7. Pismo z dnia 10.06.2016 r. nr DZ/2215/24/266/2016.

Pytanie 47

Dotyczy zadania nr 92 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 92 pozycji 2 produktu Aqua pro inj. 100ml w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi portami różnej wielkości? Produkt nie występuje na rynku w opakowaniu typu worek, z końcówką luer-lock.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Dotyczy zadania nr 92 poz.4,8,19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 92 pozycji 4,8,19 płynów infuzyjnych w opakowaniach polipropylenowych stojących z dwoma niezależnymi portami, różnej wielkości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów identycznych w innych opakowaniach jednostkowych niż zapisano w formularzu cenowym wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości zaokrąglając do pełnego opakowania w „górze”.

Pytanie 49

Dotyczy zadania nr 92 poz.28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 92 pozycji

28 Worek trzykomorowy ze sterylnymi portami do żywienia pozajelitowego drogą żył obwodowych, zawierający: aminokwasy, 7,4g azotu, 15% oleju rybiego, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany z elektrolitami, wartość energetyczna pozabiałkowa 800kcal, objętość 1448 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Dotyczy zadania nr 92 poz.29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 92 pozycji

29 Worek trzykomorowy ze sterylnymi portami do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych, zawierający: aminokwasy, 16g azotu, 15% oleju rybiego, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany bez elektrolitów, wartość energetyczna pozabiałkowa 1800kcal, objętość ok. 2000ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Dotyczy zadania nr 3 poz.52 oraz zadania nr 60 poz.1

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym IHiT/P/24/2016 w pakiecie (zadaniu)zadanie nr 3 w pozycji 52 oraz w pakiecie (zadaniu)zadanie nr 60,w pozycji 1 dotyczących „Lactobacillus Helveticus, rhamnosus x 60 kaps.Lacidofil/Lactobacillus Helvetius,Lactobacillus rhamnosus x 10kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Box 300 (20 blistrów x 15 kapsulek- z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania)?(„....”)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 52

Dotyczy zadania nr 74

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał potwierdzoną klinicznie skuteczność w redukcji czasu trwania oraz stopnia nasilenia zapalenia błony śluzowej jamy ustnej u pacjentów poddawanych przeszczepowi krwiotwórczych komórek macierzystych?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Dotyczy zadania nr 74

Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów leczonych w klinice, wymaga aby oferowany preparat spełniał wymagania jałowości każdej dawki, oraz NIE POSIADAŁ w składzie konserwantu, chlorku benzalkoniowego(BAC)? („...”)

Odpowiedź

Zamawiający wymaga.

Pytanie 54

Dotyczy zadania nr 35

Czy Zamawiający w Zadaniu 35 (Bortezomib 3,5mg, 1mg) wymaga preparatów o kodzie EAN 5906414000788, 5906414000771, dla zapewnienia ciągłości (kontynuacji) terapii pacjentów aktualnie przyjmujących ten preparat?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Czy Zamawiający w przypadku leków refundowanych wymaga, aby znajdowały się w aktualnym na dzień otwarcia ofert obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 25 kwietnia 2016 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 maja 2016 r.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga.

Pytanie 56

Dotyczy projektu umowy

Prosimy o dopisanie do § 4 ust.3 projektu umowy „zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych”.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 57

Dotyczy projektu umowy

Wnosimy o rezygnację z treści zapisu § 4 ust.7 projektu umowy, ograniczającego prawo wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienia. 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

Zamawiający informuje, że w projekcie umowy, § 4 nie zawiera ust.7 .

Pytanie 58

Dotyczy projektu umowy

Do treści §5 ust.3 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m -cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.3 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian

Pytanie 59

Dotyczy projektu umowy

Do treści §5 ust.5 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie okresu na wymianę wadliwego przedmiotu umowy dostarczonego w ramach importu docelowego do 21 dni od otrzymania reklamacji?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Dotyczy 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 61

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 na 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 62

Dotyczy projektu umowy

Do §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 63

Dotyczy 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 64

Dotyczy zadania nr 27

Czy Zamawiający w zadaniu nr 27 wyrazi zgodę na zaoferowanie 10% gotowego do użycia roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG co najmniej 98%, IgA poniżej 25 mg/l (średnia zawartość IgA 2,9 mg/l wg aktualnego certyfikatu dotyczącego analizy serii), produkt stabilizowany proliną, w dostępnych dawkach 2,5 g/25 ml; 5g/50 ml; 10g/100 ml; 20g/200ml; 40g/400 ml.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 65

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 4 ust.2 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 66

Dotyczy projektu umowy

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

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**

1.4 jeżeli opóźnienie w dostawie przekroczy 30 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, a Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości brutto

niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

1.5 Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.

1.6 Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 67

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający wymaga dostaw immunoglobuliny ludzkiej w roztworze gotowym do podania, w którym 50 mg białka zawiera co najmniej 95% IgG, o następującej charakterystyce podklas: IgG1 - 60%; IgG2 - 32%; IgG3 - 7%; IgG4 - 1%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 68

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina skracała czas pracy lekarza pielęgniarki oraz podwyższała komfort leczenia pacjenta poprzez redukcję niezbędnego czasu potrzebnego do iniekcji dożylniej, oferując krótki czas podania leku to jest powyżej 7 ml/kg/godz?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 70

Dotyczy zadania nr 82 poz.24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 24 (Voriconazolium 200 mg fiole) z pakietu nr 82 pozwoli to na przystąpienie większej liczby oferentów oraz zwiększy konkurencyjność złożonych ofert.

Odpowiedź

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

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