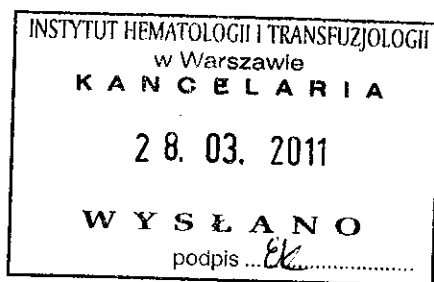


Dz.Z/ 2215/ 13/ 85 /2011



Warszawa, 28.03.2011r

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców oraz zmiana SIWZ do przetargu nieograniczonego znak IHIT/ P/ 13 /11 na Dostawę produktów leczniczych /zadania 1-18/

I. 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 1-18), Instytut Hematologii i Transfuzjologii **przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:**

Pytanie 1

„§ 3 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

„§ 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 zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 3

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę ampulek zamiast fiolek lub Fiolek zamiast ampulek?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zamienną wycenę ampulek lub fiolek pod warunkiem zachowania tej samej zawartości substancji czynnej.

Pytanie 4

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycene

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsułek-tabletkei powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek- tabletki, tabletki powlekane, kapsułki?

Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. Lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza adekwatne formy tabletek, tabletek powlekanych, kapsulek przy tej samej zawartości substancji czynnej.

Pytanie 5

„Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w pełnym opakowaniach handlowych 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 preparatów w opakowaniach jednostkowych innych niż w formularzu cenowym pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu i przeliczeniu ilości, zaokrąglając do góry”

Pytanie 6

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 poz nr 51 Midazolamum 5mg/ml x 10amp, miał na myśli wycenę preparatu w dawce: 5mg/ml; 1ml,rozt.d/wstrz,inf,?”

Odpowiedź

W zadaniu nr 8 poz. 51 należy wycenić Midazolamum 5mg/ml, 1 ml roztw.

Pytanie 7

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 poz nr 56 0,9% Natrium Chloratum 100ml op. szklane, dopuszcza wycenę preparatu: Natr. chloratum,0,9%,inj,KabiPac, 100ml FrKP Kutno?

Na rynku nie występuje preparat w szklanym opakowaniu o tej pojemności.”

Odpowiedź

W zadaniu nr 8 poz. 56 należy wycenić 0,9%NaCl 100ml w opakowaniu szklanym dopuszczonym do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

Pytanie 8

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 poz nr 71 Tramadol hydr.10mg x 50tbl o przedl. uwaln., miał na myśli wycenę preparatu: Poltram retard 100, 100mg,tabl.o p.uw,30 szt?.....”

Odpowiedź

W zadaniu nr 8 poz. 71 należy wycenić Tramadol hydr 100 mg o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie 9

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 poz. 88 miał na myśli lek Vancomycin 1g? Jeśli tak, to czy Zamawiający wydzieli tę pozycję i utworzy odrębne zadanie.?”

Odpowiedź

W zadaniu nr 8 poz. 88 należy wycenić lek Vancomycin 1g. zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie leku z pakietu i utworzenie nowego zadania.

Pytanie 10

„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 umieszczone 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 dopuszcza przeliczenie ilości /tabl., ampułek/ w przypadku identycznych odpowiedników przeliczając ilość opakowań tak. Aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ, a ilość opakowań należy zaokrąglić do góry.

Pytanie 11

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 12

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

Pytanie 13

„Dotyczy § 6 pkt . 1

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

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 14

„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 15

„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 16

„Dotyczy § 6 pkt . 1

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

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 17

„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 18

„Dotyczy zadanie 8 poz. 3,22,23,26,40

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z przedmiotowego Zadania 8 pozycji.3, 22,23,26,40 do osobnego pakietu (np: 8 a), co umożliwi przystąpienie do przetargu producentowi leków, a co za tym idzie złożenie konkurencyjnej pod względem cenowym oferty.....”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

„Dotyczy zadanie 12 poz. 1

Czy w pakiecie.. 12 poz 1 Zamawiający dopuści lek o nazwie handlowej Meropenem Sandoz z zatwierdzoną Charakterystyką Produktu Leczniczego ?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza lek o nazwie handlowej Meropenem.

Pytanie 20

„Dotyczy zadanie 12 poz. 1

Czy w przypadku, gdy zostanie zaferowany lek Meronem produkowany przez firmę AstraZeneca, który w nieaktualnej ChPL z 2006 r. we wskazaniach ma jeszcze wpisane posocznice, leki te zostaną uznane za równoważne mając na uwadze wyrok KIO 198/11?”

Odpowiedź

Zamawiający informuje iż zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy Pzp Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Natomiast o „równoważności” – leku odtwórczego z oryginałem nie decyduje wyrok Krajowej Izby Odwoławczej 198/11. Wyniki testów biorównoważności leków zawierających tą samą substancję czynną, dawkę, postać, drogę podania pozwalają uznać czy produkty te są równoważne, a ich działanie pod względem skuteczności i bezpieczeństwa zasadniczo podobne.

Pytanie 21

„Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 8 poz. 38 trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych o zawartości 2030 kcal poj. 2000ml?.....”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 22

„Rozdział. II pkt.2.2.1. – w zakresie pakietu 6 prosimy o zmianę zapisu na: Kopię ważnego zezwolenia w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie.

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zwrotu „Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF)” dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 6.....”

Odpowiedź

Zamawiający **zmienia** zapis w SIWZ w Rozdziale II pkt2 ppkt. 2.2.1 na - **Kopie ważnego zezwolenia w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie .**

Pytanie 23

„Prosimy o zmianę zapisu umowy § 3 ust. 3.

W przypadku gdy lek jest niezbędny na ratunek życia lub w trybie pilnym – dostawa musi nastąpić w ciągu **24 godzin** od złożenia zamówienia (nie dotyczy leków importu docelowego).

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 24

Zadanie nr 1 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści preparat immunoglobulin, w którym zastosowano proces usuwania wirusów mogący mieć ograniczoną wartość dla wirusów bezosłonkowych takich jak wirus zapalenia wątroby typu A (HAV) i (lub) parvovirus B19?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w/w leku.

Pytanie 25

„Czy Zamawiający będzie wymagał zaferowania przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 13 z zawartością edytnianu sodu EDTA w celu zapewnienia kompatybilności w trójniku do wlewów z mleczowym roztworem Ringera i aminoglikozydami?”

Odpowiedź

Zamawiający wymaga.

Pytanie 26

„Czy Zamawiający będzie wymagał rejestracji we wskazaniach leczenia posocznicy, zapalenia płuc, zakażeń w ginekologii oraz kości i stawów dla przedmiotu zamówienia zaferowanego w pakiecie nr 13?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

II. Z mocy \S art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający **zmienia treść SIWZ.**

I. Dotychczasową treść:

Rozdział II SIWZ pkt 2.1. ppkt 2.1.1. - Kopię ważnego zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie;

Zmienia się następująco:

Rozdział II SIWZ pkt 2.1. ppkt 2.1.1. - Kopię ważnego zezwolenia w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie;

II. Dotychczasową treść:

Rozdział IV SIWZ pkt 1 ppkt 1.2 - Przystępując do przetargu, Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium W terminie do dnia: 12.4.2011 r. do godz. 10.00

Zmienia się następująco:

Rozdział IV SIWZ pkt 1 ppkt 1.2 - Przystępując do przetargu, Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium W terminie do dnia: 20.4.2011 r. do godz. 10.00

III. Dotychczasową treść:

Rozdział IX SIWZ pkt 2 – Termin składania ofert do dnia 12.04.2011r do godz. 10:00

Zmienia się następująco:

Rozdział IX SIWZ pkt 2 – Termin składania ofert do dnia **20.04.2011r** do godz. **10:00**

IV. Dotychczasową treść:

Rozdział X SIWZ pkt 1 – Miejsce i termin otwarcia ofert w dniu 12.04.2011r o godz. 11:00

Zmienia się następująco:

Rozdział X SIWZ pkt 1 – Miejsce i termin otwarcia ofert **dnia 20.04.2011r** o godz. **11:00**

Jednocześnie informujemy, że ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami **na ponumerowanych stronach** należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi Wykonawcy oraz napisem:

Przetarg nieograniczony znak: **IHiT/P/13/ 2011**

Oferta na dostawę : **PRODUKTÓW LECZNICZYCH(ZADANIE/A NR**)

NIE OTWIERAĆ PRZED 20.04.2011 R. GODZ. 11:00

DOSTARCZYĆ DO KANCELARII IHiT POKÓJ NR 144A, I PIĘTRO

Liczba stron (określić, ile stron znajduje się w kopercie).....

KLINIK
Dziecięcy
Szpitalnia

Krzysztof Sobczak

Z-ca DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s.c. ...
mgr Witold Kmiotek