

WYKONAWCY**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego
Znak IHIT/P/17/2015 na Dostawę produktów leczniczych (zadania 1 – 4)**

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

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 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 2

Dotyczy pakietu nr 1

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 oferowana była w stężeniu 10%.

Pytanie 3

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 6 ml/kg m.c./h we wszystkich wskazaniach rejestracyjnych? W przypadku statystycznego pacjenta o wadze 65-70 kg czas podaży może zostać skrócony nawet dwukrotnie. Ma to znaczący wpływ na obniżenie poziomu kosztów leczenia jednego pacjenta w czasie procedury jednodniowej hospitalizacji.

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.

Z-CIA DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych

mgr Witold Kmiecik