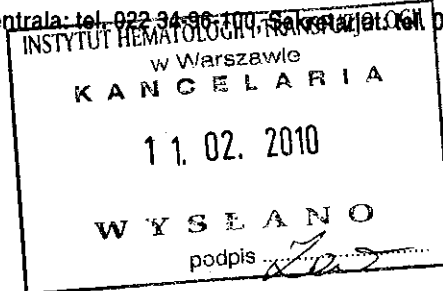


Dz.Z/ 2215/ 6 / 10 / 2010



Warszawa, 11.02.2010r

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHIT P/6 /10 na Dostawę produktów leczniczych /zadania 1-18/

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

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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

Dopuszczamy przeliczanie ilości /tabl.amp/ wyłącznie przypadku zaoferowania identycznych odpowiedników przeliczając ilość opakowań tak, aby liczba sztuk była zgodna z Siwz, a ilość opakowań należy zaokrąglić do góry.

Pytanie 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampulki lub ampulkostrzykawki i odwrotnie?”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych identycznych odpowiedników z zachowaniem drogi podania leku.

Pytanie 3

„Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem”?

Odpowiedź

W przypadku zaprzestania produkcji lub braku produkcji preparatu należy wpisać ostatnią cenę i zamieścić informację o takiej sytuacji pod pakietem(zadaniem).

Pytanie 4

„Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampulki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?”

Odpowiedź

Wyrażamy zgodę na wycenę odpowiedników identycznych, różniących się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania. Nie dotyczy to sytuacji gdy oczekujemy zaoferowania leków zawierających identyczną substancję czynną w różnych postaciach.

Pytanie 5

„Czy w związku z nowelizacją ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2006 r. nr 164, poz. 1163, nr 170, poz. 1217 i nr 227, poz. 1658, z 2007 r. nr 64, poz. 427 i nr 82, poz. 560, oraz z 2008 r. nr 171, poz. 1058), w której art. 144 ust. 1 otrzymał nowe, bardzo restrykcyjne brzmienie, Zamawiający zechciałby dodać w projekcie umowy, załączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zapis w poniższym brzmieniu?:

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen wyłącznie w przypadku:
 - 1) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian;
 - 2) zmian cen urzędowych leków, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen jak również dodania nowych a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi;
 - 3) zmian stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odnośnych władz;
 - 4) uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów leków, na podstawie dokumentu wystawionego przez producenta (oświadczenie, cennik lub faktura);
 - 5) zmian kursu waluty powyżej 5%, w przypadku leków importowanych, zgodnie z tabelą NBP;
2. Zmiany wymienione w ppkt 1), 2) i 3) następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.
3. Zmiany wymienione w ppkt 4) i 5) mogą być dokonane na wniosek wykonawcy, w terminie do 14 dni od przesłania zawiadomienia, w formie aneksu do umowy.
4. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników preparatów objętych umową. Ewentualna zmiana ceny w tym zakresie może odbywać się na zasadach określonych w punkcie 3.
5. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.
6. W przypadku, kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian cen leków objętych umową dopuszczają możliwość rozwiązania umowy w całości lub w spornej części.

Odpowiedź

Zamawiający zapisy we wzorze umowy w §6 pozostawia bez zmian.

Pytanie 6

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca z 10% na 5% wartości niezrealizowanej części umowy?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku zwłoki w dostawie przedmiotu umowy z 0,2% na 0,1% wartości niezrealizowanej części dostawy, za każdy dzień zwłoki?”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wartości brutto kwot zawartych w §6 projektu umowy na kwoty netto”?

Odpowiedź

Zamawiający zapis pozostawia bez zmian.

Pytanie 9

Dotyczy §3 ust. 3

„Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę na „W przypadku gdy lek jest niezbędny na ratunek życia lub w trybie pilnym – dostawa musi nastąpić w ciągu 24godzin od złożenia zamówienia (nie dotyczy leków z importu docelowego)”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy we wzorze umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 10

Dotyczy §6 ust. 1 pkt 1.4

„Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie zapisu:”(…) jeżeli zwłoka w dostawie przekroczy 30 dni Odbiorca ma prawo odstąpić od umowy, a Dostawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy,(…)”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy we wzorze umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 11

Dotyczy §6 ust. 5.6.

„Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę zapisu na : „Odbiorca może do końca trwania umowy nie dokonać zakupu pełnych ilości przedmiotu umowy pomimo przedłużenia terminu realizacji umowy ,przy założeniu, że niewykorzystana część nie przekroczy 20% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy we wzorze umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 12

„Zadanie nr 13 poz. 12 – wg informacji powziętych od producenta dostępna będzie II kwartale br. Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 12 –Ornitini aspartas 500mg/ml x 10mp z zadania 13 do osobnego pakietu. Wg informacji Zamawiającego w/w lek jest dostępny na rynku polskim.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 15

„Prosimy o wykreślenie pozycji ze względu na zakończenie produkcji i braku leku równoważnego.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z zadania nr 13 poz. 15-Insulinum solutio neutralis WOS . Pozycję tą należy wycenić.

Pytanie 14

„ Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 poz. Nr 4 cytarabini hydr 2000 mg fiol. wyraża zgodę na wycenę preparatu Cytostar 1g inj (s. subst) w odpowiednio przeliczonej ilości 400 op? celem zoferowania korzystniejszej oferty cenowej.” W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie ww. pozycji do odrębnego pakietu nr 4a

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 4 Cytarabini hydr. 2000 mg fiol. z pakietu nr 4 . W pozycji tej nie dopuszczamy wyceny leku w dawce 1000 mg fiol.

Pytanie 15

„ Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 4 poz. nr 2 busulfanum 6 mg s.subst x 8 amp. Oraz utworzenie odrębnego pakietu nr 4b?Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 4 poz. 2 Busulfanum 6 mg x 8 amp.

Pytanie 16

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 poz. nr 2 busulfanum 6 mg s.subst x 8 miał na myśli wycenę preparatu w dawce: busulfanum 60mg/10ml, inj. konc do inf. 8amp.?”

Odpowiedź

W zadaniu 4 poz. 2 należy wycenić Busulfanum 6mg/ml, 10 ml x 8amp koncentrat do infuzji.

Pytanie 17

„Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę identycznych odpowiedników różniących się ilością amp, tabl w opakowaniu przeliczając ilość opakowań zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

„Proszę o informacje, czy jeżeli po przeliczeniu opakowań wychodzi liczba ułamkowa to czy należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?”

Odpowiedź

W przypadku zaoferowania identycznego odpowiednika różniącego się ilością sztuk w opakowaniu przy przeliczaniu ilości należy dokonać zaokrąglenia w górę.

Pytanie 19

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj

Drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie?

Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci zamiennie zaoferowanych leków wyłącznie w przypadku identycznych odpowiedników.

Pytanie 20

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. Ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci zamiennie zaoferowanych leków wyłącznie w przypadku identycznych odpowiedników.

Pytanie 21

„Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ten sposób, że w :

-§ 3ust. 1 projektu umowy, stanowiącego załącznik do Specyfikacji istotnych Warunków Zamówienia;

-Rozdziale V ust. 4 pkt 4.1. Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia; dodany zostanie zapis o następującej treści: „ W przypadku leków z importu docelowego dostawa nastąpi w terminie 10 dni od przekazania Wykonawcy przez zamawiającego zapotrzebowania w formie pisemnej. ”

Uzasadnienie:

Niektóre produkty lecznicze, stanowiące przedmiot niniejszego postępowania przetargowego są lekami z tzw. importu docelowego. W świetle Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 kwietnia 2005 roku w sprawie sprowadzania z zagranicy produktów leczniczych nieposiadających pozwolenia na dopuszczenie do obrotu, niezbędnych dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta leki z importu docelowego sprowadzane są na podstawie określonego zapotrzebowania, które kieruje się do hurtowni farmaceutycznej. Leki te każdorazowo są sprowadzane z zagranicy. W związku z powyższym Wykonawca potrzebuje więcej czasu na sprowadzenie ich dla potrzeb Zamawiającego. ”

Odpowiedź

§ 3ust. 1 projektu umowy otrzymuje nowe brzmienie: „Dostawy będą realizowane sukcesywnie w okresie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy. Szczegółowe terminy dostaw będą każdorazowo

uzgadniane telefonicznie i potwierdzone faxem do 2 dni roboczych przed planowaną dostawą (dla produktów leczniczych z importu docelowego do 21 dni). Zamawiane ilości i rodzaj przedmiotu umowy uzależnione będą od potrzeb wynikających z konieczności ich zastosowania w danym czasie”.

Pytanie 22

„Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, że w:

- § 6 ust. 1 pkt 1.1. projektu umowy, stanowiącego załącznik do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;

- § 6 ust. 1 pkt 1.4. projektu umowy, stanowiącego załącznik do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;

wysokość kar umownych zostanie obniżona z 10% (jak obecnie) do 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Uzasadnienie: Zdaniem Wykonawcy kary umowne, o których mowa w w/w przepisach umowy, są zbyt wysokie.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

„Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, że do § 6 ust. 5.1. projektu umowy, stanowiącego załącznik do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dodany zostanie zapis o następującej treści: „Jeżeli cena leku równoważnego jest wyższa od ceny jednostkowej wycofanego leku, lek równoważny może być dopuszczony za zgodą obu stron.”?

Uzasadnienie:

§ 6 ust. 5.1. projektu umowy w obecnym kształcie nakłada na Wykonawcę obowiązek dostarczenia Zamawiającemu leku równoważnego w cenie nie wyższej od ceny wycofanego leku oferowanego, co często może być bardzo niekorzystne finansowo dla Wykonawcy.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

„Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, że skreśleniu ulegnie § 6 ust. 6 projektu umowy, stanowiącego załącznik do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o treści: „Dostawca nie może przenosić na osoby trzecie żadnych praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy bez uprzedniej zgody Odbiorcy wyrażonej na piśmie.”?

Uzasadnienie:

Zapis umowny o powyższej treści utrudnia dochodzenie przez Wykonawcę ewentualnych roszczeń wynikających z nierealizowania przez Zamawiającego zapisów tejże umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy we wzorze umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 25

Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, że do § 6 ust. 1 projektu umowy, stanowiącego załącznik do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dodany zostanie zapis ust. 1.7. o następującej treści: „W razie opóźnienia przez Zamawiającego w płatnościach powyżej 15 dni od terminu płatności ustalonego przez strony w niniejszej umowie, Wykonawca zastrzega sobie prawo do wstrzymania dostaw przedmiotu zamówienia do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległych należności.”?

Uzasadnienie:

Zapis umowny o powyższej treści zabezpiecza Wykonawcę w razie opóźnień w płatnościach przez Zamawiającego za dostarczony Wykonawcę towar. Jednocześnie zapis ten nie nakłada na Wykonawcę obowiązku lecz jedynie daje uprawnienie do wstrzymania dostaw przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Z-CR OY REKTOR
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
ul. Chałubińskiego 10, 01-032 Warszawa

mgr Włodek Kmiotek

Oryginal pisma wysłano pocztą

Zamawiający prosi o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 022/34-96-227

Otrzymano dnia.....podpis.....

2016