

DZ /2215/ 28/192/2013

Warszawa dn. 12.06.2013

WYKONAWCY**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego
Znak IHiT/P/ 28 /2013 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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:

Z zadania nr 3 pozycji nr 15;16;17;23;24;25;26;32;33;34;43;51;108

Z zadania nr 81 pozycji nr 20;27;28;29;33;34;45;46;55;56;57;61

Z zadania nr 82 pozycji nr 1;5;6;7;24;25

Z zadania nr 101 pozycji nr 2

I utworzenie nowych pakietów dla wydzielonych pozycji, jednocześnie ustalając wysokość wadium dla nowo utworzonych pakietów.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnych pakietów.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dokona zmiany treści SIWZ w zakresie zał. nr 7- projekcie umowy § 6 pkt.1.2 z „w wysokości 0,2% wartości brutto umowy...” na „1% wartości brutto ceny zamówionego asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy”

§ 6 pkt.1.3 z „w wysokości 0,2% wartości brutto umowy...” na „1% wartości brutto ceny zamówionego asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu zamówienia”

Odpowiedź

Zamawiający wprowadza w projekcie umowy następujące zmiany:

§ 6 pkt 1.2 – w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy.

§ 6 pkt 1.3 – w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu umowy.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w zadaniu nr 40 pozycja nr 2 (Vincristin sulfas 1 mg fiole) ,wymaga złożenia oferty na produkt leczniczy w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1 mg.”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Vincristin sulfas 1 mg w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 81 pozycja 28 i 29 oraz w pakiecie 3 pozycja 55 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 wszystkie preparaty Midazolanu dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polski

Pytanie 5

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?

Proszę o informację, czy jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, czy Zamawiający dopuszcza:

- wycenę preparatów uwzględniając przeliczenia ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadami matematycznymi ?

Tzn. jeśli: wyjdzie ilość np 1,222 op to należy wycenić ilość 1,22 op

Lub jeśli wyjdzie 1,225 op to czy należy wycenić ilość 1,23 op?

- czy też wycenę ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź

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

Pytanie 6

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 dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zamienne zaoferowanie form doustnych leków o identycznym składzie.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zamienne zaoferowanie form iniekcyjnych leków o identycznym składzie ,za wyjątkiem poz.25 w zadaniu nr 81 Lidocainum hydr.2% 20 mg/ml x 5 fiolel a 20 ml

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 1 poz. 15 Atecortin zawiesina – ze względu na problemy z dostępnością tego preparatu – obecnie brak na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 1 poz. 56 Hydrocortison 25mg fiolel – ze względu na problemy z dostępnością tego preparatu – obecnie brak na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 1 poz. 82 Benzylpenicilinum 3mln – ze względu na brak na rynku i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 poz. 22 Calcium glucobionate – i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Występują problemy z dostępnością tego preparatu – obecnie brak na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 12

Czy w pakiecie 2 poz. 23 Calcium musujące – Zamawiający dopuści wycenę suplementu diety? Tylko taki występuje.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Proszę o doprecyzowanie: w pakiecie 2 poz. 61 Hydroxyzin syrop – Zamawiający wymaga dawki 1,6mg/g, czy też 10mg/5ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie preparaty Hydroxizinum sir. dopuszczone na rynku polskim.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 74 Lorinden A maść – i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Występują problemy z dostępnością tego preparatu – obecnie brak na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 poz. 107 Oxytetracyclin +hydrocortison maść – i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Występują problemy z dostępnością tego preparatu – obecnie brak na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 poz. 108 Oxytetracyclin+ hydrocortison maść oczna – i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Występują problemy z dostępnością tego preparatu – obecnie brak na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 2 poz. 120 Protamin amp – ze względu na brak na rynku i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 18

Proszę o doprecyzowanie: w pakiecie 2 poz. 130 cholini salicylas żel stom – Zamawiający wymaga leku o składzie cholini salicylas+ cetalkoni chloridum?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga leku o składzie cholini salicylas +cetalkoni chloridum.

Pytanie 19

Proszę o doprecyzowanie: w pakiecie 2 poz. 132 chlorhexidini+Ac.ascorbicum – Zamawiający wymaga leku o składzie: Ac.ascorbicum 0,05g + chlorhexidini 0,005g?

Odpowiedź

W pakiecie 2 poz.132 należy wycenić lek o składzie :Ac.ascorbicum 0,05 g + chlorhexidini 0,005g

Pytanie 20

Proszę o doprecyzowanie dawki, jakiej Zamawiający wymaga w pakiecie 2 poz. 149 Amilorid+ hydrochlorothiazid – 0,005g+0,05g czy 0,025g+0,025g?

Odpowiedź

W pakiecie 2 poz.149 należy wycenić lek o składzie Amilorid + hydrochlorothiazid – 0,005g+0,05g

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 2 poz. 150 Trombinum 400jm – ze względu na brak na rynku i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 22

Czy w pakiecie 2 poz. 169 Xylometazolin – Zamawiający wymaga kropli do nosa?

Odpowiedź

W pakiecie 2 poz.169 należy wycenić Xylometazolin krople do nosa.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz. 4 Acetylcystein amp – ze względu na brak na rynku i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz. 5 Azithromycin amp – ze względu na brak na rynku i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 poz. 6 Albumin 5% 250ml i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Brak na rynku i brak zamiennika.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz. 13 Budesonid 3mg – ze względu na brak na rynku i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz. 57 Vecuronium fiol – ze względu na wstrzymany obrót i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o wstrzymaniu w obrocie.

Pytanie 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz. 61 Isoniazid 100mg – ze względu na wstrzymany obrót i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o wstrzymaniu w obrocie.

Pytanie 29

Czy w pakiecie 3 poz. 68 Tribenosidum+ lidocain krem – Zamawiający wymaga 130 opakowań po 30g?

Odpowiedź

W pakiecie 3 poz.68 Tribenosidum + lidocain krem należy zaoferować lek w ilości 130 opakowań po 30g.

Pytanie 30

Czy w pakiecie 3 poz. 76 Terlipresin 200mcg – Zamawiający dopuści wycenę leku Glypressin 1mg/8,5ml, pakowany po 5 ampułek? Zakończona produkcja Remestypu (w załączeniu pismo). Proszę o określenie ile opakowań Glypressin, jaką należy wycenić.

Odpowiedź

W pakiecie 3 poz.76 należy podać ostatnią cenę leku Remestyp z adnotacją o zakończeniu produkcji.

Pytanie 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 poz. 79 Propafenon amp i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Brak na rynku i brak zamiennika.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 32

Czy w pakiecie 3 poz. 87 Terbinafin 15g – Zamawiający wymaga kremu?

Odpowiedź

W pakiecie 3 poz.87 Terbinafin 15g należy wycenić lek w postaci kremu.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz. 88 Tuberculin fiol – ze względu na brak na rynku i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu w/w pozycji . Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 poz. 104 Dobutamin amp – ze względu na zakończoną produkcję i brak zamiennika?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając przyczynę braku leków.

Pytanie 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 29 poz. 1 Cytarabine 50mg/5ml – i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Brak na rynku Cytarabine lipos.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając przyczynę braku leków.

Pytanie 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 45 poz. 1 Asparaginase i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny?

Odpowiedź

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

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 45 poz. 3 Dacarbazin 200mg – i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny? Problem z dostępnością tego preparatu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu w/w pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności na rynku.

Pytanie 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 45 poz. 9 Vinorelbine i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny?

Odpowiedź

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

Pytanie 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 48 poz. 1 i 2 Cisplatin i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny?

Odpowiedź

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

Pytanie 40

Czy w pakiecie 78 poz. 8 i 9 Zamawiający wymaga postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie preparaty Morphini sulphas w formie tabletek dopuszczone do obrotu na rynku polskim.

Pytanie 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 80 następujących pozycji i utworzenie odrębnego pakietu do wyceny:

Poz. 5 – Colistimethatum (brak na rynku)

Poz. 13 – Benzylpenicilinum 5mln (brak na rynku)

Poz. 14 – Benzylpenicilinum 3mln (brak na rynku)

Poz. 16 – Cloxacilin 0,5g (zakończona produkcja)

Odpowiedź

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

Pytanie 42

Czy w pakiecie 81 poz. 1 Ac. Acetylsalicylicum 75mg – Zamawiający wymaga postaci tabletek czy tabletek dojelitowych?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie preparaty Ac. Acetylosalicylicum 75 mg dopuszczone do obrotu na rynku polskim.

Pytanie 43

Czy w pakiecie 81 poz. 16 Zamawiający wymaga dawki 50mg/2ml?

Odpowiedź

W pakiecie 81 poz.16 należy zaoferować lek w dawce 50mg/2 ml

Pytanie 44

Proszę o doprecyzowanie dawki w pakiecie 81 poz. 63.

Odpowiedź

W pakiecie 81 poz.63 należy wycenić lek o składzie Amilorid + chydrochlorothiazid – 0,005g + 0,05g

Pytanie 45

Czy w pakiecie 84 poz. 1 Zamawiający wymaga postaci proszku i rozpuszczalnika czy zawiesiny do wstrzykiwań 40mg?

Odpowiedź

W pakiecie 84 poz.1 należy zaoferować lek w postaci proszku i rozpuszczalnika.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 31 poz.1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji produktu w postaci kapsułek?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pozycji nr 1 i 2 w postaci kapsułek. W/w leki muszą spełniać wymogi określone w SIWZ.

Pytanie 47

Czy Zamawiający w zadaniu nr 41 pozycja 4 (Vincristini sulfas 1 mg/ml fiol roztw.) dopuści złożenie oferty na produkt leczniczy w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań ,1 mg?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 mg.

Pytanie 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycji 2 produktu leczniczego Ceftazidimum 2g w opakowaniu butelka?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 70 pozycji 1 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu fiolka?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 90 pozycji 9 produktu leczniczego Emulsja tłuszczowa 20% 500 ml w opakowaniu butelka?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 51

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 wyraża zgodę.

Pytanie 52

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „PILNE”- tak ,by termin ten liczony był zgodnie z art.111 k.c. i wynosił min 1 dzień roboczy.

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 53

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. „(...)”

Odpowiedź

Zgodnie z § 6 ust.5 pkt.5.8.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 61 pozycji 1,2,6,7,8?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 82 pozycji 23 ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Pantoprazol pakowanego x28 sztuk? Czy w takim przypadku oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania czy podać do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Pantoprazol pakowanego x 28 sztuk.

Oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Pytanie 57

Czy w pakiecie 82 w pozycji 23 Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na lek równoważny Kaldyum x 100 kapsułek?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 58

§ 2 ust.1 i 2 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu w ten sposób, by po słowach „przedmiotu umowy” dodać sformułowanie : „na dzień jej zawarcia”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 59

§ 3 ust.1 i 3 umowy Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wydłużenia terminu dostawy do :48 godzin (w zwykłym trybie) i 24 godzin (w trybie pilnym)?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 60

§ 4 ust.1 umowy- Czy Zamawiający dopuszcza możliwość określenia terminu zapłaty jako 30 dni?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 61

§ 5 ust.2 umowy – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość określenia terminu ważności dostarczanych produktów – jako 12- miesięczny (nie ułamkowo- jako 2/3 okresu wskazanego przez producenta)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 62

§ 5 ust.3 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu w ten sposób ,by po słowie „Wykonawca” dodać sformułowanie : „ w razie uznania zasadności zgłoszonej reklamacji” ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 63

§ 6 ust.1 pkt. 1.1. oraz pkt.1.4. Umowy- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez obniżenie wartości kar umownych do 5% „wartości niezrealizowanej części umowy”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 64

§ 6 ust.1 pkt 1.5. umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tego postanowienia?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 65

§ 6 ust.2 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu w ten sposób by po słowach „ § 3 ust.1 i 3 „dodać sformułowania : „ o ile przekroczenie terminu będzie dłuższe niż 24 godziny”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 66

§ 6 ust.5 Umowy- Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowach „w formie pisemnej” sformułowania „ z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych niniejszą umową ,w tym postanowienia pkt.5.8. poniżej „?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 67

§ 6 ust.5 pkt.5.4. umowy- Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „ilości przedmiotu umowy” zdania w brzmieniu „ z zastrzeżeniem, że łącznie ograniczenie zamówienia leków przez Zamawiającego w ramach realizacji niniejszej umowy nie będzie większe niż 30% w stosunku do wartości /ilości określoną tą umową”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Określenie procentowe realizacji umowy w przypadku wąskiego i wyspecjalizowanego asortymentu leków ze specyficznym zastosowaniem farmakologicznym nie jest możliwe.

Zamawiający nie jest w stanie dokładnie przewidzieć ilości chorych, którym niezbędne będzie

podanie specyficznych produktów leczniczych związanych z określoną jednostką chorobową. Zamawiający zakres i ilości oszacował z należytą starannością .

Pytanie 68

§ 6 ust.5 pkt.5.5. umowy- Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „przedmiotu umowy” zdania w brzmieniu „ z zastrzeżeniem zachowania limitu wskazanego pkt. 5.4.powyżej”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 69

§ 6 ust.5 pkt.5.8. umowy- Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez : (a) dodanie po słowach „dla podatków” sformułowania „oraz cen urzędowych”, (b) dodanie zapisu „zmiany spowodowane przepisami powszechnie obowiązującymi dot. stawek VAT oraz cen urzędowych towarów będących przedmiotem niniejszej umowy, następować będą automatycznie i nie będą wymagały zawierania pisemnych aneksów do umowy”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 70

§ 6 ust.6 umowy- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie zdania: „ zgody takiej Zamawiający nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. nr 112,poz.654),zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 71

§ 6 ust.7 umowy- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez zastąpienie sformułowania „w przedmiocie umowy” sformułowaniem „ dotyczących przedmiotu zamówienia”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 86 poz.3 leku Adenosine 6 mg/2 ml w postaci fiolek?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 4 tygodni dla leku Daunorubicini hydr.20 mg x 10 fiolel (zadanie 86 poz.4) ze względu na fakt, iż jest to lek sprzedawany w procedurze importu docelowego ,na wniosek?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 74

Prosimy Zamawiającego o informacje jak wycenić produkt leczniczy w zadaniu nr 101 pozycja nr 4,który w chwili obecnej nie jest dostępny na rynku?

Odpowiedź

Produkt leczniczy należy wycenić podając ostatnią cenę z adnotacją o barku dostępności na rynku.

Pytanie 75

Czy ze względu na fakt, że dawki IVIG stosowane dla dorosłych pacjentów, powodują konieczność przetaczania dużych ilości immunoglobuliny, czy oferowana w zadaniu 28 immunoglobulina ma posiadać wysoką prędkość infuzji na poziomie, co najmniej 6 ml/kg m. c./h?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że immunoglobulina ma posiadać prędkość infuzji na poziomie $\geq 4\text{ml/kg m. c./h}$

Pytanie 76

Czy Zamawiający w pakiecie 28 wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała stężenie 10%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 77

Dlaczego Zamawiający w § 4 ust.1 umowy przewidział wydłużony termin płatności tj.60 dni, podczas gdy nie wystąpiły ustawowe przesłanki do wydłużenia tego terminu, przewidziane w art.8 ust.3 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych?

Odpowiedź

Zapisy w projekcie umowy Zamawiający pozostawia bez zmian (ustawa z dnia 08.03.2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U.2013 poz.403))

Pytanie 78

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu umownego przewidującego 60 dniowy termin płatności, z uwagi na fakt, iż jest on nieważny w rozumieniu art.58 k.c. jako sprzeczny z prawem i w rzeczywistości strony i tak wiązać będzie ustawy ,tj.30- dniowy termin zapłaty, a Zamawiający stosując nieważne postanowienia umowne naraża się na ponoszenie kosztów odzyskiwania należności w wysokości równowartości 40 E (art.10 ustawy o terminach...)?

Odpowiedź

Zapisy w projekcie umowy Zamawiający pozostawia bez zmian (ustawa z dnia 08.03.2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U.2013 poz.403))

Pytanie 79

Do § 6 ust.1 pkt 1.2.i 1.3. projektu umowy. Jakimi obiektywnymi względami uzasadnione jest obliczanie kary umownej za opóźnienie jako procentu od całej wartości danego przedmiotu umowy, skoro opóźnienie dotyczyłoby tylko pewnej części? Jednocześnie prosimy o rozważenie możliwości zmiany zapisu § 6 ust.1 pkt 1.2. i 1.3. projektu umowy poprzez karę w wysokości 0,2 % dziennie ale nie liczonej od wartości nie dostarczonego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający wprowadza w projekcie umowy następujące zmiany:

§ 6 pkt 1.2 – w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy.

§ 6 pkt 1.3 – w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu umowy.

Pytanie 80

Do treści § 6 ust.2 pkt .2. projektu umowy prosimy o dodanie słów „... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 81

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 bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu § 6 ust.5 pkt 5.1. projektu umowy)?.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 82

Do § 6 ust.5 pkt 5.7. projektu umowy prosimy o dopisanie warunku „... w terminie 3 dni roboczych od dnia dostawy produktów.” Prosimy również o rozważenie możliwości całkowitego wykreślenia z projektu umowy treści § 6 ust.5 pkt 5.7. jako niezgodnej z zasadami określonymi przez Prawo farmaceutyczne . „(…)”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 83

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 89 poz.6,7 preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach –Cernevit- preparat witaminowy w jednej fiolce?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie wskazanych pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 84

Czy Zamawiający w pakiecie nr 72 wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem/kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy dokonywanej na koszt Wykonawcy?

Jeśli tak, prosimy o określenie ilości parowników.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 62,poz.2

Czy Zamawiający dopuści gąbki pakowane a' 20 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 86

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

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 87

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w zadaniu nr 92 w pozycjach 12,11,10,7,2,3,4i 5 wymaga zaoferowania produktów opakowanych w worki z dwoma szczelnymi portami w trakcie podawania ,w tym z portem do infuzji zabezpieczonym uszczelką, całkowicie uniemożliwiającą wypadanie przyrządu do przetoczeń oraz umożliwiającą ponowne szczelne połączenie z nowym przyrządem.

Odpowiedź

Zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ

Pytanie 88

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kar za opóźnienia w dostawie oraz wymianie przedmiotu umowy tak, aby były one naliczane od wartości brutto niedostarczonej lub niewymienionej w terminie partii towaru, a nie od wartości umowy brutto?

Odpowiedź

Zamawiający wprowadza w projekcie umowy następujące zmiany:

§ 6 pkt 1.2 – w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy.

§ 6 pkt 1.3 – w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wymianie przedmiotu umowy.

Pytanie 89

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

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej:

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 90

Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika - podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) - celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów projektu umowy poprzez umieszczenie zapisu: „ *W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenia uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT.*”

Odpowiedź

Zgodnie z § 6 ust.5 pkt.5.8 projektu umowy

Pytanie 91

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 6 ustęp 5 pkt 5 umowy, będącego częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w § 2 ustęp 1. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. W związku z powyższym pytaniem proponujemy również następującą modyfikację postanowień umowy: *Zakup wg zasad określonych w ust.5.5. nie rodzi po stronie Wykonawcy żadnych roszczeń Odszkodowawczych wobec Zamawiającego, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy?*

Odpowiedź

Określenie procentowe realizacji umowy w przypadku wąskiego i wyspecjalizowanego asortymentu leków ze specyficznym zastosowaniem farmakologicznym nie jest możliwe. Zamawiający nie jest w stanie dokładnie przewidzieć ilości chorych, którym niezbędne będzie podanie specyficznych produktów leczniczych związanych z określoną jednostką chorobową. Zamawiający zakres i ilości oszacował z należytą starannością .

Pytanie 92

Czy Zamawiający w § 6 ustęp 1 pkt 2 zastąpi słowa „wartości brutto umowy” słowami „wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie”?

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 93

Czy Zamawiający w § 6 ustęp 1 pkt 3 zastąpi słowa „wartości brutto umowy” słowami „wartości brutto towaru podlegającego wymianie”?

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 94

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmodyfikowanie wszystkich tych postanowień umowy w których użyte jest sformułowanie „leki” na „leki/ wyroby medyczne”? Dzięki takiej modyfikacji treści umowy będzie ona dotyczyła również wyrobów medycznych, bowiem przedmiotem niniejszego postępowania są zarówno leki jak i wyroby medyczne (np. zadanie nr 62). Istotne jest to z tego względu, że dystrybucję leków regulują przepisy ustawy z dnia 6 września 2001 Prawo farmaceutyczne, natomiast sprzedaż wyrobów medycznych regulują przepisy Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 95

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności asortymentowo – cenowej w ramach zadania nr 62 wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 gąbek hemostatycznych w opakowaniu a'20 z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 96

Dotyczy zadania nr 58

Czy lek Pamidronate sodium w dawce 60 i 90 mg winien posiadać pełną rejestrację, czyli leczenie zmian osteolitycznych kości towarzyszących wszystkim chorobom nowotworowym?

Odpowiedź

W zadaniu nr 58 należy zaoferować preparaty dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

Pytanie 97

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

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglając w górę.

Pytanie 98

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów o identycznym składzie za wyjątkiem zadania nr 81 poz.25 Lidocainum hydr.2% 20 mg/ml x 5 fioł a 20 ml

Pytanie 99

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 lub braku produkcji leku należy podać ostatnią cenę z informacją o przyczynie braku danego preparatu.

Pytanie 100

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 ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę, za wyjątkiem zadania 81 poz.25

Pytanie 101

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz.87 miał nam myśli krem czy żel?

Odpowiedź

W pakiecie nr 3 poz.87 należy wycenić lek w postaci kremu.

Pytanie 102

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.65,77,80 w pakiecie 2 poz.93 wyrazi zgodę na wycenę tabletek powlekanych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 103

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.63 wyrazi zgodę na wycenę kapsulek?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 104

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz.6 wyrazi zgodę na wycenę tabletek dojelitowych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 105

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz.57 wyrazi zgodę na wycenę tabletek?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 106

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz.97 wyrazi zgodę na wycenę tabletek, bo tylko takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 107

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz.104 wyrazi zgodę na wycenę fiołki, bo tylko takie są teraz dostępne na rynku?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 108

Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz.2 wyrazi zgodę na wycenę ampułek *10?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 109

Dotyczy pakietu nr 27

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo pacjentów wymaga aby zawartość IgA w preparacie Immunoglobuliny była niższa od 0,05 mg/ml? Według doniesień literaturowych wysoka zawartość IgA w preparatach w głównej mierze odpowiada za działanie niepożądane leku. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo pacjentów wymaga obojętnego stabilizatora maltozy?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie Immunoglobuliny dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej posiadające prędkość infuzji na poziomie $\geq 4\text{ml/kg m.c/h}$. Zamawiający nie wymaga obojętnego stabilizatora maltozy.

Pytanie 110

Dotyczy pakietu nr 28

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo pacjentów wymaga aby zawartość IgA preparacie immunoglobuliny była niższa od 0,05 mg/ml? Według doniesień literaturowych wysoka zawartość IgA w preparatach w głównej mierze odpowiada za działanie niepożądane leku. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo pacjentów wymaga obojętnego stabilizatora maltozy ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wszystkie Immunoglobuliny dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej posiadające prędkość infuzji na poziomie $\geq 4\text{ml/kg m.c/h}$. Zamawiający nie wymaga obojętnego stabilizatora maltozy.

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

mgr Witold Kmiotek