



znak sprawy: 45/PN/2016/MK

14 GRU. 2016
Warszawa, dn.

ODPOWIEDZI na zapytania w sprawie SIWZ

Narodowy Instytut Geriatrii, reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie informuje, że do Zamawiającego wpłynęły pisma z prośbą o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), zwanej dalej „uPzp”, w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawę leków do Apteki – 17 zadań” o następującej treści:

Pytanie nr 1.

Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 15 pozycja 21 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź do pytania 1.

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycja 21 Midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawkę z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź do pytania 2.

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 3.

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 2 i 3 (Meropenem 1g) 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 do pytania 3.

Odpowiedź na pytanie do pakietu nr 1 pozycja 2: Tak, Zamawiający wymaga.

Odpowiedź na pytanie do pakietu nr 1, pozycja 3: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4.

Czy w pakiecie Nr 2 poz. 14 i 15 (Budesonide do nebulizacji 125 i 250 mcg/ml 20 poj. 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź do pytania 4.

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 14 (Budesonide do nebulizacji 125 mcg/ml 20 poj. 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź do pytania 5.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6.

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 14 i 15 (Budesonide do nebulizacji 125 i 250 mcg/ml 20 poj. 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź do pytania 6.

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 7.

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 10 poz. 71 i 72 (Metoprolol succinate 23,75 i 47,5 mgx 28 tabl. o przedł. uwaln.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź do pytania 7.

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 8.

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 15 poz. 6 (Bupivacaine hydrochloride 5mg/ml x 5 amp 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź do pytania 8.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9.

Czy zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź do pytania 9.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10.

Czy zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Pakiet 15 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź do pytania 10.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Pakiet 15 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź do pytania 11.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w Pakiecie nr 2 poz. 55 preparatu heparyny Lioton 1000 żel 1000j.m./g w tubie 30 g posiadający takie same wskazania do stosowania jak preparat Heparinum 300 j.m. Krem 20 g i zaproponowanie ilości zgodnej z zapotrzebowaniem Zamawiającego, czyli 120 op?

Odpowiedź do pytania 12.



Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13. dot. pakietu nr 3 poz. 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Pancreatinum/Pangrol

25000 x 20kaps , której skład to:

1 kapsułka zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

-lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

-amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

-proteaz 1 250 j. Ph. Eur.

I przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Odpowiedź do pytania 13.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14. dot. zadania 1 pozycji 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 1 pozycja 1 produktu leczniczego Linezolid Kabi inj. 600mg/300ml w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź do pytania 14.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15. dot. zadania 1 pozycji 2, 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 1 pozycja 2, 3 produktu leczniczego Meropenem Kabi w opakowaniu po 10 fiolek?

Odpowiedź do pytania 15.

Zamawiający nie wyraża zgody odnośnie pozycji nr 2 i jednocześnie podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający odnośnie pozycji 3 wyraża zgodę.

Pytanie nr 16. dot. zadania 10 pozycji 1,2,4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 7 pozycja 1,2,4,5 produktów leczniczych w opakowaniu po 10 fiolek?

Odpowiedź do pytania 16.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17. dot. zadania 10 pozycji 123

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 10 pozycja 123 produktu leczniczego Ceftazidime Kabi 1000mg/10ml w opakowaniu po 10 fiolek?

Odpowiedź do pytania 17.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18. dot. zadania 10 pozycji 136

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 10 pozycja 136 preparatu Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk?

Odpowiedź do pytania 18.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19. dot. zadania 15 pozycji 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 15 pozycja 27 produktu leczniczego Potassium chloride 15% 20 ml x 20 ampulek?

Odpowiedź do pytania 19.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20. dot. zadania 15 pozycji 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 15 pozycja 28 produktu leczniczego Propofol emulsja 10 mg/ml x 5 ampulek 20 ml?

Odpowiedź do pytania 20.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21.

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 45/PN/2016/MK, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 3, w pozycji 25 dotyczącej „Saccharomyces boulardi 250mg x 20 kaps” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsulek lub Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsulek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź do pytania 21.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22.

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ i z takim samym stężeniem probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* (250 mg).

Odpowiedź do pytania 22.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23. dot. zadania nr 14 pozycji nr 3 oraz 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyodrębnienie z **zadania nr 14 pozycji nr 3 oraz 5** (Methotrexat tabletki) i utworzenie osobnego zadania tylko dla tych pozycji?

Odpowiedź do pytania 23.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24. dot. zadania nr 14 pozycji nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości opakowań w **zadaniu nr 14, w pozycji 3** (Methotrexate 2,5 mg x 50 tabl) ze 100 op. zawierających 50 tabletek na 50 op. zawierających 100 tabletek oraz w **pozycji nr 5** (Methotrexate 10 mg x 50 tabl) z 25 op. zawierających 50 tabletek na 13 op. zawierających 100 tabletek?

Odpowiedź do pytania 24.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25.

Czy Zamawiający zmodyfikuje pozacenowe kryterium długości terminu zapłaty (rozdział 14 pkt 14.2 SIWZ i §6 ust.2 projektu umowy) poprzez zawężenie długości terminów możliwych do zaoferowania, z uwagi na fakt, iż ustawodawca przewidział jako maksymalny termin zapłaty termin 30 – dniowy (art. 8 ust 2 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. 2013.403 z późn. zm.)), który może być wyjątkowo wydłużony do nieprzekraczalnej długości 60 – dni (po spełnieniu przesłanek z art. 8 ust 3 w/w ustawy)? W związku z powyższym składanie ofert z terminem wydłużonym powyżej 60 dni będzie prowadziło do zawarcia umowy obciążonej sankcją nieważności jako sprzecznej z prawem (art. 58 k.c. oraz art. 353(1) k.c.) w części wydłużającej termin zapłaty powyżej ustawowych limitów. Z wyżej podanych przyczyn, SIWZ w zakresie pozacenowego kryterium oceny ofert jest sprzeczne z prawem oraz uniemożliwia złożenie prawidłowej oferty, co powoduje niezgodność z art. 29 ust 1 PZP.

Odpowiedź do pytania 25.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Pytanie nr 26.

Do §8 ust.1 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź do pytania 26.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27.

Do treści §8 ust.1 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 do pytania 27.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28.

Do §9 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 730% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź do pytania 28.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29.

Do §9 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych w przypadku odstąpienia od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź do pytania 29.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30.

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §9 ust.1 pkt 3) jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź do pytania 30.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31.

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą 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 §12 ust.1 pkt 5) i 6) projektu umowy)?

Odpowiedź do pytania 31.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32. dot. pakietu nr 1 pozycji 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz.1 (Linezolid), ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek

Odpowiedź do pytania 32.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Odpowiedzi na pytania stają się integralną częścią SIWZ i tym samym stają się wiążące od dnia ich ogłoszenia.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 uPzp, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich Wykonawców, którym przekazano SIWZ.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. TECHNICZNO-ADMINISTRACYJNYCH
Narodowego Instytutu Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie
Cezary Rzemek