



znak sprawy: 2/PN/2017/MK

Warszawa, dnia 8 lutego 2017 roku

**Do Wszystkich Wykonawców,  
którzy pobrali SIWZ**

**ODPOWIEDZI  
na zapytania w sprawie SIWZ**

Niniejszym informuję, iż 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 z późn. zm.), zwanej dalej „uPzp”, w trybie **przetargu nieograniczonego** na: „Dostawę leków” o następującej treści:

**Pytanie nr 1. Dot. § 12 ust. 1 pkt 1 umowy**

Czy Zamawiający dopuści, aby w przypadku zmiany stawki VAT cena jednostkowa brutto uległa zmianie a cena jednostkowa netto pozostała bez zmian?

**Odpowiedź do pytania 1.** Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 2. Dot. pakietu 8 poz. 35**

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie równoważnego i spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie Lacto30Dr. również będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, również zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę. W załączeniu przesyłamy opis preparatu.

**Odpowiedź do pytania 2.** Zamawiający dopuszcza preparat równoważny zawierający taki sam rodzaj i taką samą ilość żywych kultur bakterii w jednej kapsułce oraz takie same wskazania i dawkowanie dla niemowląt i dzieci. Zamawiający dopuszcza innej wielkości opakowania po przeliczeniu ilości kapsułek i zaokrągleniu w górę do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 3. Dot. pakietu 8 poz. 80**

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u pacjentów w każdym wieku, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę oraz prebiotyku - inulinę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowany preparat może być przechowywany w temperaturze pokojowej. W załączeniu przesyłamy opis preparatu.

**Odpowiedź do pytania 3.** Zamawiający dopuszcza preparat równoważny zawierający taki sam rodzaj i taką samą ilość żywych kultur bakterii w jednej kapsułce oraz takie same wskazania i dawkowanie dla dzieci i dorosłych. Zamawiający dopuszcza innej wielkości opakowania po przeliczeniu ilości kapsułek i zaokrągleniu w górę do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 4.** dot. pakietu nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 3 poz. Nr 1 (alprostadil 0,06mg inj. \*10 amp.) ?

**Odpowiedź do pytania 4.** Zamawiający w dniu 20 stycznia 2017 roku na podstawie art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) dokonał modyfikacji w przedmiotowym zakresie.

**Pytanie nr 5.** dot. pakietu nr 8 poz. 40

Czy zamawiający w Pakiecie 8 poz.40 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Espumisan 40 mg x 100 kaps. posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticone 50 mg x 100 szt ?

Wskazania do stosowania zaproponowanego Espumisan:

„- Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo-jelitowych związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przygotowaniu pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii.”

Natomiast wskazania do stosowania Dimeticone:

„-wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych.”

**Odpowiedź do pytania 5.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 6.** dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie:

poz. 3 Ambroxol

poz. 40 Dimeticone

poz. 69,70 Levothyroxine sodium

poz. 85 Nimesulide

i utworzenie nowego Pakietu?

**Odpowiedź do pytania 6.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 7.**

Czy Zamawiający w par. 1.5 wykreśli zapis o „zwrocie towaru niezgodnego z zamówieniem”? Reklamacja winna być załatwiana każdorazowo w trybie i w terminach wskazanych w par. 5.8. Zapis o ‘zwrocie towaru’ jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 5.8. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z 5.8 lub dokonywanych poprzez „zwrot towaru”, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC. Niezgodność z zamówieniem jest pojęciem nieostrym i bardzo pojemnym, może np. oznaczać reklamację jakościową lub ilościową. W takim wypadku należy stosować tryb reklamacyjny, a nie „zwrać towar”.

**Odpowiedź do pytania 7.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 8.**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.7? Konieczność oczekiwania na zbadanie dostawy powoduje opóźnienie wszystkich kolejnych dostaw zaplanowanych na dany dzień. Zgłoszenie reklamacyjne może być dokonane w dowolnym czasie, zatem rezygnacja z tego badania w chwili przyjęcia towaru nie rodzi dla Zamawiającego żadnych ryzyk.

**Odpowiedź do pytania 8.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9.**

Czy Zamawiający, w związku ze skreśleniem par. 5.7 zmieni odpowiednio zapis par. 5.8, wprowadzając po prostu możliwość zgłaszania reklamacji, zgodnie z par. 5.10?





**Odpowiedź do pytania 9.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10.**

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji określony w par. 5.8 do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź do pytania 10.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 11.**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 9.1.1 z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

**Odpowiedź do pytania 11.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 12.**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 9.1.2 z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

**Odpowiedź do pytania 12.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 13.**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź do pytania 13.** Tak. Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 14.**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

**Odpowiedź do pytania 14.** Tak. Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 15.**

Czy Zamawiający w Zadaniu 3 poz. 16 Sevoflurane wymaga aby zaofertowany produkt Sevoflurane z systemem wlewowym Quick Fill lub Drager Fill był w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne (innej niż szklana)?

**Odpowiedź do pytania 15.** Tak. Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 16.**

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 2/PM/2017/MK, w pakiecie (zadaniu) PAKIET 8, w pozycjach 35 oraz 80 dotyczących „Dicoflor 30 x 30 kaps./Multilac x 10 kaps.” dopuszcza możliwość zaofertowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blisterów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

**Odpowiedź do pytania 16.** Dotyczy zadania 8 poz. 35 - Zamawiający dopuszcza preparat równoważny zawierający taki sam rodzaj i taką samą ilość żywych kultur bakterii w jednej kapsułce oraz takie same wskazania i dawkowanie dla niemowląt i dzieci.

Dotyczy zadania 8 poz. 80 - Zamawiający dopuszcza preparat równoważny zawierający taki sam rodzaj i taką samą ilość żywych kultur bakterii w jednej kapsułce oraz takie same wskazania i dawkowanie dla dzieci i dorosłych.

Zamawiający dopuszcza innej wielkości opakowania po przeliczeniu ilości kapsulek i zaokrągleniu w górę do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 17.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zad 2 poz nr 3 (Fraxiparine 0,3 ml)?

**Odpowiedź do pytania 17.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18.**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w zadaniu nr 2, poz 3, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę 100 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 7 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 7 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 70 szt)

**Odpowiedź do pytania 18.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 19.**

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 19.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 20.**

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 20.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 21.**

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 21.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 22.**

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 22.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 23.**

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 23.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 24.**

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 24.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 25.**

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 rażąco 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 25.** W przypadku dokonania zmian umowy w trybie § 12 ust. 1 pkt 5 Zamawiający nie naliczy Wykonawcy kar umownych.

**Pytanie nr 26.**

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 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 do pytania 26.** Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie (tabletek, ampułek, kilogramów) w przypadku opakowań posiadających inną ilość sztuk, w odniesieniu do następujących zadań: 2,4,5,7,8,9,10. Należy podać ilość opakowań zaokrąglonych w górę. W pozostałych zadaniach Zamawiający nie dopuszcza przeliczenia opakowań.

**Pytanie nr 27.**

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 fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Odpowiedź do pytania 27.** Zamawiający wyraża zgodę w zadaniach: 8,7,5.

W przypadku zadań: 9,6,4,3,2,1 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 28.**

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 do pytania 28.** Tak. Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

**Pytanie nr 29.**

Czy Zamawiający wykreśli z formularza asortymentowo-cenowego kolumny 11 i 12, w SIWZ nie ma wymogu składnia wraz z ofertą świadectw dopuszczenia do obrotu oraz w kol.12 nie wiadomo o jaki opis chodzi?

**Odpowiedź do pytania 29.** Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) dokonuje zmian zapisów w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie kolumny 11 oraz 12 formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 2 do SIWZ. Zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SIWZ w załączeniu do pisma.

**Pytanie nr 30.**

Czy Zamawiający w pakiecie I poz. 88 i 89 (Meronpenem (trwałość roztw. po rozp. 24 h) fiol 0,5 i 1,0 x 10 szt.) **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 30.** Tak. Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 31.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu nr 1 poz. 2 – leku Alprazolam w dawce 0,25mg, ponieważ taka dawka jest zarejestrowana na rynku polskim?

**Odpowiedź do pytania 31.** Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 32.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów dopuszczających leki do obrotu oraz Kart Charakterystyki leków na płycie CD (ze względu na bardzo dużą objętość dokumentów)?

**Odpowiedź do pytania 32.** Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty dokumentów dopuszczających leki do obrotu oraz Kart Charakterystyki leków. Zgodnie z pkt 7.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia, w terminie nie krótszym niż 10 dni, potwierdzenia posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w tym szczególności: zezwolenia. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma miejsce zamieszkania lub siedzibę, potwierdzające odpowiednio, że posiada uprawnienia do wykonywania działalności związanej z przedmiotem zamówienia.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 uPzp, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp stanowisko Zamawiającego zostało udostępnione na stronie internetowej i tym samym staje się wiążące od dnia jego ogłoszenia. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia z dniem przekazania niniejszych odpowiedzi staje się obowiązująca w przedmiotowym postępowaniu

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