



NARODOWY INSTYTUT KARDIOLOGII
Stefana kardynała Wyszyńskiego
PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY

ul. Alpejska 42
04-628 Warszawa (Anin)
www.ikard.pl

tel.: +48 22 343 46 00
tel.: +48 22 815 30 11
fax: +48 22 343 45 25

IK/EZP/065/361/2020
Znak sprawy: ZP.062.2020

Warszawa, dnia 27.10.2020 roku

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SIWZ (2)

Na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych („Ustawa”), w imieniu Instytutu Kardiologii („Zamawiający”) udzielamy wyjaśnień i dokonujemy zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia („SIWZ”) w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę:

„produktów leczniczych w tym z programów lekowych, płynów infuzyjnych, żywienia pozajelitowego oraz produktów do przepłukiwania, kardioplegii i perfuzji organów dawcy w tym z importu docelowego”

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 58 w pozycji 8 dopuści: Worek trzykomorowy do podawania do żyły centralnej zawierający: aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową bez zawartości elektrolitów o objętości 625ml wartość energet. całkowita 740 kcal; wartość energ. Pozabiałkowa 600 kcal , osmolarność 1300-1330 mOsmol/l, pH-5-6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 58 w pozycjach 1- 8 zgodzi się na zaoferowanie op x 5 worki, uwzględniając przeliczenie ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3

Proszę o możliwość zaoferowania w pakiecie nr 41 pozycja2 (propofol 50ml) leku pakowanego w opakowaniach typu fiolka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 4

Proszę o możliwość zaoferowania w pakiecie nr 85 (Dextromethorphan) leku pakowanego w postaci kapsulek i w opakowaniach o innej zawartości sztuk po przeliczeniu do ilości opakowań zabezpieczających zapotrzebowanie Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 5

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie / wyłączenie Z LEKI (Zadanie nr 25) Nr Przedmiot zamówienia Opis Jednostka Ilość 5 Szczepionka przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rekombinowana) typu Engerix lub równoważny 0,02mg/ml amp-strzyk do podania im.z możliwością stos. wg przyspieszonego schematu szczepienia 0; 7; 21 dzień ; 12miesiący op. x 1 szt. 50 do osobnego zadania np. nr 25a

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.4. termin dostaw „na ratunek życia” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.3? obniżki producenta nie mają z reguły przełożenia na cenę Wykonawcy, bowiem posiada on swoje zapasy magazynowe, zakupione po cenie innej, niż cena promocyjna producenta. Konieczność proporcjonalnego obniżania cen w każdym przypadku promocji producenta grozi Wykonawcy rażącą stratą. Co więcej, producent może kierować promocję tylko do grup klientów, co także powoduje, że stosowanie tych zasad jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.7, względnie dopisze w nim, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji zawarte w par 5.1-5.6? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w par. 7.2. wykreśli zapisy o możliwości zwrotu towaru? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na stuprocentową, rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Zadania 17 poz. 2-3 do oddzielnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 18 poz. 1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 18 poz. 1-4 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 18 poz. 1-4 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w Zadaniu 75 poprawi postać leku na wstrzykiwacze, ponieważ tylko w takiej postaci występuje na polskim rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dot. zadania nr 12 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Lidocaine w opakowaniu 5 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 12 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 17

Dot. zadania nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego CEFTAZIDIME 1 g w opakowaniu 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 18

Dot. zadania nr 49 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego CEFTAZIDIME 2 g w opakowaniu 10 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 19

Dot. zadania nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% 5 ml w opakowaniu 20 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 20

Dot. zadania nr 50 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% 10 ml w opakowaniu 50 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 21

Dot. zadania nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 20 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 22

Dot. zadania nr 59 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 23

Dot. zadania nr 61 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 12 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 24

Dot. zadania nr 61 poz. 4 oraz 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w butelka szklana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 25

Dot. zadania nr 64

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wyrazi zgodę, aby produkt LEVOFLOXACIN był w opakowaniu KabiPac wyposażonym w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 26

Dotyczy § 2 ustęp 4 umowy. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw „CITO” do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 27

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy – 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca jest obowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w przypadku nie dotrzymania terminów określonych w §2 i §5 niniejszej umowy w następującej wysokości:
2. 0,3% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy, za każdy dzień opóźnienia w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**
3. 0,3% wartości brutto reklamowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w załatwieniu reklamacji jakościowej lub ilościowej, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy.**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ