



Warszawa, dnia 20 stycznia 2021 roku

## ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa leków w podziale na zadania” – sprawa nr 52/PN/2020/ES

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian zapisów SIWZ:

### Pytanie 1 – dotyczy Zadań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

### Pytanie 2 – dotyczy Zadań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

### Pytanie 3 – dotyczy Zadań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

### Pytanie 4 – dotyczy Zadań

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: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

### Pytanie 5 – dotyczy Zadań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

### Pytanie 6 - dotyczy Zadań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Tak, ilości należy przeliczyć zgodnie z regułą matematyczną do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie 7- dotyczy Zadania nr 8 pozycja 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 pozycji 8 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu fiolka szklana?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 8- dotyczy Zadania nr 2 pozycja 24**

Czy można wycenić lek dexamethason tabletki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie zgodnie z regułą matematyczna do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach po 100g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 10- dotyczy Zadania nr 1 pozycja 27**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1, poz. 27 wycenę 12 opakowań preparatu CitraFleet x 50 saszetek (pikosiarczan sodu i cytrynian magnezu), który jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 11- dotyczy Zadania nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01G/5ml x 5 amp w zadaniu nr 12, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 12- dotyczy Zadania nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01G/5ml x 5 amp w zadaniu nr 12, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności - 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba zapisy.**

**Pytanie 13- dotyczy Zadania nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01G/5ml x 5 amp w zadaniu nr 12, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba zapisy.**

**Pytanie 14- dotyczy Zadania nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01G/5ml x 5 amp w zadaniu nr 12, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 15- dotyczy §1 ust. 3 wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**

Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 16- dotyczy §1 ust. 5 do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 17- dotyczy §5 ust. 9 pkt 2 do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**

Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracanym z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §5 ust. 9 pkt 2 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrażamy zgodę i dokonuje modyfikacji:**

**BYŁO:**

W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru, po dokonaniu odbioru:

- 2) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na swój koszt i ryzyko, towaru wolnego od wad niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia o wadzie, w czasie nie dłuższym niż 48 godzin.

**JEST PO MODYFIKACJI:**

W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru, po dokonaniu odbioru:

- 2) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na swój koszt i ryzyko, towaru wolnego od wad niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia o wadzie, w czasie nie dłuższym niż **4 dni robocze**.

**Pytanie 18- dotyczy §8 ust. 1 pkt 1) do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w wykonywaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy dziennie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrażamy zgodę i dokonuje modyfikacji:**

**BYŁO:**

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:

- 1) opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,

**JEST PO MODYFIKACJI:**

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:  
opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,

**Pytanie 19- dotyczy §8 ust. 1 pkt 2) oraz 3) do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 20- dotyczy §8 ust. 5 do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**  
Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 21- dotyczy §8 ust. 7 do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**  
Prosimy o zmianę treści §8 ust. 7 wzoru umowy w taki sposób aby kary z tyt. opóźnienia naliczane były do momentu skorzystania z prawa do dokonania zamówienia zastępczego, zamiast do momentu poinformowania o tym fakcie Wykonawcy.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrażamy zgodę i dokonuje modyfikacji:**

**BYŁO:**

7. W przypadku, o którym mowa w ust. 5, Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.

**JEST PO MODYFIKACJI:**

7. W przypadku, o którym mowa w ust. 5, Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym skorzystał z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.

**Pytanie 22- dotyczy §10 ust. 2 pkt 2 do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**  
Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonywania dowolnych przesunięć ilościowo - asortymentowych w ramach zamówienia, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiany takie mogłyby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób ich granic ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §5 ust. 3 pkt 4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie odstępuje od postanowień umowy. Zamawiający ma prawo dokonywać w ramach ceny zmian ilościowych w zależności od potrzeb związanych ze świadczeniem usług medycznych. Tym bardziej, że we wzorze umowy znajduje się § 10 ust. 2 pkt. 9. Zamawiający wskazuje, że w niniejszej umowie nie ma § 5 ust. 3 pkt. 4 - który miały być zdaniem Wykonawcy nieważny.**

**Pytanie 23- dotyczy §10 ust. 2 pkt 4) oraz 10) do wzoru umowy** Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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 z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ**

**Pytanie 24– dotyczy §10 ust. 2 pkt 5) do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**

Prosimy o dodanie słów: „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy.”

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ. Zapis ma charakter fakultatywny.**

**Pytanie 25– dotyczy §10 ust. 2 do wzoru umowy (ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ)**

W treści wzoru umowy, w §10 ust. 2 po pkt 10 prosimy o dodanie pkt 11, 12 oraz 13 w brzmieniu:

„11) będących następstwem okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,  
12) będących następstwem wystąpienia dekonjunkury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,  
13) będących następstwem wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 26– dotyczy Zadania nr 2 pozycja 54**

Czy z uwagi na podanie w SIWZX nazwy własnej suplementu diety w Zadaniu nr 2 poz. 54 Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, oraz prebiotyk – inulinę w stężeniu 100mg/kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z regułą matematyczną.**

**Pytanie 27– dotyczy Zadania nr 2 pozycja 54**

Czy z uwagi na podanie w SIWZX nazwy własnej suplementu diety w Zadaniu nr 2 poz. 54, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z regułą matematyczną.**

**Pytanie 28**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu w formie liofilizatu.**

**Pytanie 29– dotyczy Zadania 2 pozycja 54**

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 54 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość

zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii.**

**Pytanie 30 – dotyczy Zadania 2 pozycja 74**

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 74 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 31– dotyczy Zadania nr 7 pozycja: 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,16,17,18,21**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Zadaniu 7 w pozycji 1,2,3,6,7,8,9,10,11,12,13,14,16,17,18,21 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 32– dotyczy Zadania nr 7 pozycja 19 i 20**

Czy Zamawiający w Zadaniu 7, pozycja 19 i 20 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 33- dotyczy Zadania nr 7 pozycja 19 i 20**


Czy zamawiający w Zadaniu 7, pozycja 19 i 20 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

PEŁNOMOCNIK DYREKTORA  
ds. ADMINISTRACJI I ZADANIW TECHNICZNYCH  
Narodowy Instytut Geriatrii,  
Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie  
  
mgr Damian Wrona

Sporządził: Emilia Stadnik

SPECJALISTA ds. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie  
  
mgr Emilia Stadnik

