



Warszawa, dnia 19 sierpnia 2020 roku

## ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa leków w podziale na zadania” – sprawa nr 34/PN/2020/JS

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 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:

### Pytanie nr 1

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem miejsca uwalniania substancji czynnej ale nie wymaga.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki lub kapsułki odwrotnie, tabletki na drażetki i odwrotnie, kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie?

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

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

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

### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

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

### Pytanie nr 3

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

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

### Pytanie nr 4

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: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.**

### Pytanie nr 5

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

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

### Pytanie nr 6

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:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań, ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 7 – dotyczy Zadania nr 1 poz. 82-83**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 82 i 83 wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie „Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy, skurcze dodatkowe pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków, w celu zwolnienia czynności komór”?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga żeby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w zaburzeniach rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowego, skurczach dodatkowych pochodzenia komorowego i migotania przedsionków.

**Pytanie nr 8 – dotyczy Zadania nr 1 poz. 82-83**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 82 i 83 wymaga preparatu nie mającego, zgodnie z ChPL przeciwwskazań do stosowania w POChP i ciężkiej astmie oskrzelowej?

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga preparatu nie mającego, zgodnie z ChPL przeciwwskazań do stosowania w POChP i ciężkiej astmie oskrzelowej.

DYREKTOR  
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie  
Dr n. med. Marek Tomarkiewicz

Sporządził: Julita Skonieczna

KIEROWNIK  
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie  
Julita Skonieczna