



Warszawa, dnia 18 lutego 2019 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa leków biologicznych Golimumab i Adalimumab” – postępowanie nr 48/PN/2018/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 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian w treści SIWZ:

Pytanie 1 – dotyczy §8 ust. 1 pkt 2) i 3) Załącznika nr 3 do SIWZ (Istotne dla Stron postanowienia 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: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 – dotyczy §8 ust. 5 Załącznika nr 3 do SIWZ (Istotne dla Stron postanowienia umowy)

Prosimy o dodanie sentencji wynikającej z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3 – dotyczy §4 ust. 5 i §11 ust. 5 Załącznika nr 3 do SIWZ (Istotne dla Stron postanowienia umowy)

W związku z tym, iż Obwieszczenia Ministra Zdrowia zmieniające ceny leków refundowanych są publikowane i ogólnie dostępne to czy Zamawiający zrezygnuje z wymogów zawartych w §4 ust. 5 i §11 ust. 5 projektu umowy?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy treści Załącznika nr 3 do SIWZ (Istotne dla Stron postanowienia umowy).

Pytanie 4 – dotyczy §10 ust. 2 pkt 2) i §10 ust. 2 pkt 10) Załącznika nr 3 do SIWZ (Istotne dla Stron postanowienia umowy)

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m. in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów z §10 ust. 2 pkt 2) i §10 ust. 2 pkt 10) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie zmienia §10 ust. 2 pkt 2) i jednocześnie informuje, że Załącznik nr 3 nie zawiera w aktualnym brzmieniu §10 ust. 2 pkt 10)

Pytanie – 5 dotyczy §10 ust. 2 pkt 5 Załącznika nr 3 do SIWZ (Istotne dla Stron postanowienia umowy)

Prosimy o dopisanie: ... możliwość przedłużenia obowiązywania umowy do 3 miesięcy",

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie – 6 dotyczy terminu na składanie ofert (punkt 25 SIWZ)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przesunięcie ustalonego w Postępowaniu terminu na składanie ofert (punkt 25 SIWZ) do dnia 01.03.2019 r.?

Uzasadnieniem dla zadania pytania jest istotna okoliczność związana z wprowadzeniem do obrotu na terenie Polski produktu równoważnego do będącego przedmiotem zamówienia w Postępowaniu (pakiet nr 2).

Przesunięcie terminu składania ofert w Postępowaniu (przynajmniej w pakiecie nr 2) pozwoli Zamawiającemu uzyskać korzystniejsze z jego punktu widzenia warunki cenowe, bez uszczerbku dla jakości zamawianych produktów leczniczych.

Zapewnienie konkurencyjności postępowania (tj. zwiększenie liczby ofert) wpisuje się również w obowiązki Zamawiającego jako podmiotu podlegającego ustawie o finansach publicznych, która nakazuje wydatkować środki publiczne w sposób m.in. oszczędny i celowy.

Co istotne, zgodnie z przepisami PZP opis przedmiotu zamówienia musi być wyrażony w sposób zapewniający konkurencję w postępowaniu, a każde ograniczenie konkurencji, w postaci pośredniego lub bezpośredniego preferowania danych wykonawców (np. wskutek ustalenia terminu składania ofert), może mieć miejsce jedynie w wypadku wskazania przez Zamawiającego obiektywnie uzasadnionych potrzeb. Należy podkreślić, że w przypadku zamówień obejmujących produkty lecznicze potrzeby te powinny być uzasadnione przede wszystkim dobrem pacjentów i koniecznością ochrony ich życia i zdrowia.

W tym miejscu warto również odwołać się do orzecznictwa sądów powszechnych dot. porównywalności leków biologicznych referencyjnych i biopodobnych, gdzie wskazuje się, że: „lek ... firmy ...został dopuszczony do obrotu na rynek U. E. procedurą centralną jako lek biologicznie biopodobny na podstawie wykazania jego podobieństwa z lekiem ... firmy ... i jako taki pod względem wskazań jakościowych i terapeutycznych jest ekwiwalentem leku oryginalnego” (wyrok Sądu Okręgowego w Białymstoku z 10 listopada 2010 r. sygn. akt II Ca 785/10).

W świetle powyższego, przedłużenie terminu składania ofert w Postępowaniu pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie oferty na produkt leczniczy będący ekwiwalentem tego, na który obecnie wskazuje SIWZ, bez uszczerbku dla jakości nabywanego świadczenia.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dokonuje modyfikacji postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie §5 ust. 4:

BYŁO:

1. Dopuszcza się dostawę odpowiednika leku, w rozumieniu art. 2 pkt 13 lit. a) ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych z dnia 12 maja 2011 r. (Dz. U. z 2015 r. poz. 345), za oferowany towar w sytuacji, o której mowa § 12 ust. 1 pkt 6, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.

JEST PO ZMIANIE:

2. Dopuszcza się dostawę odpowiednika leku, w rozumieniu art. 2 pkt 13 lit. a) ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych z dnia 12 maja 2011 r. (Dz. U. z 2015 r. poz. 345), za oferowany towar w sytuacji, o której mowa § 10 ust. 2 pkt 10), a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.

Dodanie zapisu -punktu § 10 ust. 2 pkt 10)

Wycofania lub zmiany przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (zaprzestania dystrybucji lub produkcji, w tym czasowego zaprzestania dystrybucji lub produkcji); Strony zastrzegają możliwość zmiany umowy w zakresie produktu wycofanego, o ile Wykonawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego

zamiennik produktu o tych samych właściwościach i składzie, zarejestrowany w programach lekowych w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany produkt.

Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie §10 ust. 2 pkt 4):

BYŁO:

4) zakupu asortymentu o tych samych parametrach, lecz niższej cenie jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zostanie dopuszczony nowy, równoważny produkt o niższej cenie,

JEST PO ZMIANIE:

4) zakupu produktu leczniczego o tym samym składzie chemicznym, cenie nie wyższej niż wynikającej z oferty, jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zostanie dopuszczony nowy, równoważny produkt leczniczy.

W związku z dokonaną zmianą SIWZ Zamawiający postanowił przedłużyć termin składania ofert oraz **wniesienia wadium**. Termin zostaje zmieniony z dnia 22 lutego 2019 roku na dzień **8 marca 2019** roku. Tym samym termin otwarcia ofert ulega zmianie z dnia 22 lutego 2019 roku na dzień **8 marca 2019** roku.

Jednocześnie informujemy, że nie uległy zmianie miejsce oraz godzina składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi, zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przekazane informacje stanowią integralną część SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia ich przekazania.

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie

Julita Skonieczna

Sporządził: Emilia Stadnik

Referent ds. Zamówień Publicznych
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie


Emilia Stadnik

