



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12
tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl
NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna dn. 01.03.2019

Do wszystkich
uczestników postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej 221.000 euro** którego przedmiotem jest **Dostawa produktów leczniczych (farmaceutycznych) dla szpitala w Konstancinie-Jeziornie przy ul. Wierzejewskiego 12, Szpitala Chirurgii Urazowej Św. Anny w Warszawie przy ul. Barskiej 16/20 oraz Szpitala Kolejowego przy ul. Warsztatowe 1 w Pruszkowie**. Nr ogłoszenia 2019/S 027-059489 data zamieszczenia: **07.02.2019 r. Znak sprawy – PN 3/2019**

Do Działu Handlowego wpłynęły złożone przez uczestników (Wykonawców) w/w postępowania n/w pytania z prośbą o wyjaśnienie, zgodnie z art.38 ust. 1 ustawy z dnia 24 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych:

Pytanie 1- Pakiet 8

Czy zamawiający dopuści wapno w pojemniku n`5 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2- Pakiet 2

Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawkki x 3ml (objętość pełna strzykawkki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnikawynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawkki może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawkki oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawkki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 3- Pakiet 2

Pozycja 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 4- Pakiet 1

Pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jako odpowiednika produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 5- Pakiet 2

Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako

skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 6- Pakiet 2

Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 7- Pakiet 24

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji od nr 1 do 7 i utworzy nowy pakiet 24A umożliwiając tym samym przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców i uzyskanie jak najlepszej ceny za produkt?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8- Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 6 produkt w postaci ampułko-strzykawki pakowany po 10 w 1 opakowanie ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 9- Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 7 produkt w postaci fiolek pakowany po 5 w 1 opakowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w par. 2.2 wykreśli wyrazy „tj. w ciągu 24 godz.”, gdyż nie jest to termin 1 dnia roboczego, wskazany w pierwszej kolejności. Termin 1 dnia roboczego potwierdza też treść par. 2.8 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie www.stocer.pl)

Pytanie 11

Czy Zamawiający w par. 2.2 dopisze, że dostawa „na cito” oznacza dostawę w terminem dostawy 12 godzin? Zapis o dostawie „w tym samym dniu” może prowadzić w praktyce do dostaw z krótszym (dowolnie krótkim zamówień dla składanych wieczorem) terminem dostawy, co nie jest zwykle możliwe do zapewnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.5.b) na końcu tego zapisu zdanie: „Wymóg korygowania ceny nie ma zastosowania, jeśli cena oferowana przez Wykonawcę jest niższa, niż cena urzędowa.”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 13

Jakie postępowanie „ugodowe” ma na myśli Zamawiający w par. 8? Jeśli Zamawiający wymaga zawiązania do próby ugodowej przed złożeniem pozwu, to Wykonawca wnosi o wykreślenie tego zapisu, bowiem procedury windykacyjne Wykonawcy nie przewidują takiego etapu postępowania przedprocesowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zawiązania do próby ugodowej.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 6 ma na myśli *Enoxaparinum natricum 150mg x 10 amp.strzyk.* w ilości 3 op.? Wskazana w SIWZ wielkość oraz postać opakowania „x 1 fiol” nie występuje na polskim rynku.

Odpowiedź: 3 opakowania po 10 ampułkostrzykawek.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 24 poz. 8 i 9 leku w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 32 pozycja 19,20,21 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17

Czy zamawiający, w pakiecie 32 pozycja 19,20 .wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 18

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.

Pytanie 19

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.

Pytanie 20

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.

Pytanie 21

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 22

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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zaokrąglić w górę.

Pytanie 23- Pakiet 1

Pozycja 15

czy Zamawiający dopuści wycenę Tachyben, 25 mg/5 ml, roztw.d/wstrzyk.,5amp URAPIDILUM P 1-D 0,025 G ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24- Pakiet 1

Pozycja 17

czy Zamawiający dopuści wycenę CosmoFer,50mgFe(III)/ml;2ml,roztw.d/wstrz,inf,5amp FERRUM P 1-D 0,1 G ŻELAZA ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25- Pakiet 1

Pozycja 18

Dotyczy pakiet 1 pozycja 18, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 50 w ilości 6 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26- Pakiet 1

Pozycja 19

Dotyczy pakiet 1 pozycja 19 czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 50 w ilości 16 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 27- Pakiet 2

Pozycja 18

Dotyczy pakiet 2 pozycja 18, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml;

10ml,emuls.dowstrz.,10amp ETOMIDATUM P 1-D 0,02 G w ilości 17,5 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 28- Pakiet 2

Pozycja 14

czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone Molteni,10 mg/ml;2ml,roztw.dowstrz,infuz.,5amp. OXYCODONUM P 1-D 0,02 G w ilości 40 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 68, 69, 70.

Pytanie 29- Pakiet 2

Pozycja 15

czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone Molteni,10 mg/ml;1ml,roztw.dowstrz,infuz.,5amp OXYCODONUM P 1-D 0,01 G w ilości 190 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 30- Pakiet 2

Pozycja 16

czy Zamawiający dopuści wycenę Oxydolor, 10 mg, tabl.o przedł.uwaln.,60szt OXYCODONUM O 1-D 0,01 G RT?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 31- Pakiet 15

Pozycja 2

czy Zamawiający dopuści wycenę Xarelto, 15 mg, tabl.powl.,100szt,butelkaHDPE RIVAROXABANUM O 1-D 0,015 G w ilości 12 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ(obecne dostępne opakowanie)?

Odpowiedź: Brak podanej pozycji

Pytanie 32- Pakiet 16

Pozycja 14

czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 10 opakowań (producent zmienił wielkość opakowania)?

Odpowiedź: Nie ma takiej pozycji.

Pytanie 33- Pakiet 19

Pozycja 3

czy Zamawiający dopuści wycenę Meropenem Kabi, 500mg, prosz.d/sp.rozt.d/wst,inf,20ml,10fiol MEROPENEMUM P 1-D 0,5 G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34- Pakiet 19

Pozycja 4

czy Zamawiający dopuści wycenę Meropenem Kabi,1000mg, prosz.d/sp.rozt.d/wst,inf,20ml,10fiol MEROPENEMUM P 1-D 1 G ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35- Pakiet 19

Pozycja 5

czy Zamawiający dopuści wycenę Piperacillin/Tazobactam Kabi 2g+0.25g,pr.d/sp.r.inf,50ml,10fiol PIPERACILLINUM+TAZOBACTAMUM P 1-D 2+0,25 G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36- Pakiet 19

Pozycja 6

czy Zamawiający dopuści wycenę Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g+0.5g,pr.d/sp.r.d/inf,10fiol PIPERACILLINUM+TAZOBACTAMUM P 1-D 4+0,5 G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37- Pakiet 19

Pozycja 7

czy Zamawiający dopuści wycenę Imipenem/Cilastatin Kabi, 500mg+500mg,prosz.d/inf.,10fiol CILASTATINUM+IMIPENEMUM P 1-D 0,5+0,5 G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38- Pakiet 19

Pozycja 9

czy Zamawiający Linezolid Kabi, 2 mg/ml;300 ml, roztw.d/inf.,10 but.KabiPac ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39- Pakiet 21

Pozycja 7

czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę powlekaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40- Pakiet 21

Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę Lazivir, 150 mg+300 mg, tabl.powl.,60szt LAMIVUDINUM+ZIDOVUDINUM O 1-D 0,15+0,3 G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41- Pakiet 21

Pozycja 12

czy Zamawiający dopuści wycenę Lincocin, 300 mg/ml; 2 ml,roztw.dowstrz.iinfuz.,1fiol LINCOMYCINUM P 1-D 0,6 G w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42- Pakiet 21

Pozycja 16

czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę dojelitową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43- Pakiet 21

Pozycja 17

czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.w ilości 230 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44- Pakiet 23

Pozycja 1, 2

czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10 fiolek z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45- Pakiet 27

czy Zamawiający miał na myśli Fluconazole Kabi, 2 mg/ml;100 ml, roztw.do infuz.,10 but.w ilości 105 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 46- Pakiet 1

Pozycja 7

czy Zamawiający dopuści wycenę Remurel, 40 mg/ml;1 ml, roztw.dowstrz.,12amp-strzyk. GLATIRAMERUM P 1-D 0,04 G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47- Pakiet 1

Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48- Pakiet 1

Pozycja 14

czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 49- Pakiet 2

Pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 50- Pakiet 5

Pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający błędnie wpisał 1000ml, powinno być 100ml- ilość opakowań bez zmian.

Pytanie 51- Pakiet 19

Pozycja 7

. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 52- Pakiet 19

Pozycja 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 53- Pakiet 19

Pozycja 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 54- Pakiet 19

Pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 55

Czy Zamawiający zgodzi się w Pakiecie Nr 26 na odstępianie od szczegółowego wymogu dotyczącego konstrukcji testu ureazowego w postaci ruchomego okienka ?

Uzasadnienie: Proponowane tzw. chałupnicze rozwiązanie(adaptacja identyfikatora) nie ma żadnego wpływu na jakość otrzymywanych wyników, a wręcz przeciwnie stwarza dodatkowe zagrożenia. Testy tego rodzaju produkowane w nieprofesjonalnych warunkach nie posiadają choćby minimum gwarancji jakości w postaci certyfikatu ISO i jako takie nie powinny być stosowane w jednostkach służby zdrowia legitymujących się tym certyfikatem - jak jeden z odbiorców tego testu w niniejszym postępowaniu [Szpital Chirurgii Urazowej Św. Anny w Warszawie].

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 56- Pakiet 20

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu „Edicin” w wymaganych przez Zamawiającego dawkach z zarejestrowaną możliwością podania doustnego, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtownii i zwiększy konkurencję?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 57- Pakiet 19

Pozycja 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści złożenie oferty na Meropenem Kabi 500mg x 10 fioł, jako produkt równoważny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58- Pakiet 19

Pozycja 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści złożenie oferty na Meropenem Kabi 1000mg x 10 fioł, jako produkt równoważny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59- Pakiet 19

Pozycja 5

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści złożenie oferty na Piperacillin/Tazobactam Kabi 2g+0,25g x 10 fiołek, jako produkt równoważny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60- Pakiet 19

Pozycja 6

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści złożenie oferty na Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g+0,5g x 10 fiołek, jako produkt równoważny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61- Pakiet 19

Pozycja 7

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści złożenie oferty na Imipenem/Cilastatin Kabi 500mg+500mg x 10 fiołek, jako produkt równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62- Pakiet 19

Pozycja 9

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści złożenie oferty na Linezolid Kabi 2mg/ml 300ml x 10 butelek, jako produkt

równoważny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63- Pakiet 19

Pozycja 3, 4

Czy ze względu na możliwość łączenia dawek Zamawiający wymaga, aby obie dawki pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 64- Pakiet 19

Pozycja 5, 6

Czy ze względu na możliwość łączenia dawek Zamawiający wymaga, aby obie dawki pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 65- Pakiet 19

Pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 66- Pakiet 19

Pozycja 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 67- Pakiet 23

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści złożenie oferty na preparat w opakowaniu typu fiolka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68- Pakiet 5

Pozycja 14

czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone Molteni, 10 mg/ml; 2ml, roztw. do wstrzykiwania, infuz., 5 amp. OXYCODONUM P 1-D 0,02 G w ilości 40 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69- Pakiet 5

Pozycja 15

czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone Molteni, 10 mg/ml; 1ml, roztw. do wstrzykiwania, infuz., 5 amp OXYCODONUM P 1-D 0,01 G w ilości 190 opakowań z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70- Pakiet 5

Pozycja 16

Dotyczy pakiet 5 pozycja 16, czy Zamawiający dopuści wycenę Oxydolor, 10 mg, tabl. o przedl. uwaln., 60 szt OXYCODONUM O 1-D 0,01 G RT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Dotyczy SIWZ Rozdział IX pkt. 1 – Zadanie 26

Czy Zamawiający w przypadku oferowania wyrobów medycznych dopuści, oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji na obrót wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z rozdziałem IX pkt. 1 do SIWZ.

Pytanie 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 27 pozycji 1 produktu leczniczego Fluconazole 200 mg/100 ml w opakowaniu 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 pozycji 19 produktu leczniczego Kalium chloratum 15% 10ml w opakowaniu 20 ampulek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 74

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 pozycji 20 produktu leczniczego Kalium chloratum 15% 10ml w opakowaniu 20 ampułek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 2 pozycji 19 oraz 20, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 76

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3, 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 77

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 7:

W przypadku zwłoki w dostawie lub wymianie produktu leczniczego/wyrobu medycznego na wolny od wad, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,2% wartości brutto nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 6 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ, modyfikacja dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer>

Pytanie 79- Pakiet 8

Czy Zamawiający oczekuje, aby Wapno Sodowane „Pochłaniacz dwutlenku węgla przeznaczony do użycia podczas anestezji, granulaty, op. 4,5 kg” było Wapnem Medycznym, które w swoim składzie nie przekraczało 3% wodorotlenku sodu? Wyższe stężenia wodorotlenku sodu powoduje nadmierne wysychanie wapna i pogarsza jego możliwości pochłaniania dwutlenku węgla. Aby stopień pylistości wapna nie przekraczał 0,3.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 80**Dotyczy zapisów SIWZ – załącznik nr 5**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów pkt. 3 załącznika nr 5 do SIWZ tak, aby otrzymał on następujące brzmienie: „W/w Wykonawca oświadcza, że oferowane przez niego jako przedmiot niniejszego zamówienia produkty lecznicze (farmaceutyczne)/wroby medyczne posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej, a także spełniają inne wymagania (normy, parametry), określone przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SIWZ przedmiotowego postępowania o zamówienie publiczne.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, modyfikacja dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer> .

Pytanie 81

Do treści §2 ust.9 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 82

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu 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 §2 ust.6 i §3 ust.7 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 83

Do treści §4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być

dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 84

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §6 ust. 6 projektu umowy, ewentualnie zmodyfikuje zapis w ten sposób, że za opóźnienie w zapłacie będą Wykonawcy należne odsetki w wysokości przewidzianej prawem? Zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r., wierzycielowi – w razie opóźnienia dłużnika z zapłatą – przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych. Natomiast art. 13 w/w ustawy ustanawia wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust. 1 ustawy. Stąd kwestionowany zapis będzie dotknięty nieważnością, a Wykonawcy i tak będą przysługiwały odsetki w w/w wysokości na podstawie przepisów bezwzględnie obowiązujących.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisu SIWZ, modyfikacja dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer>

Pytanie 85

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Wobec Zamawiającego nie aktualizują się przesłanki niewypłacalności lub zagrożenia niewypłacalnością.

Pytanie 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 87

czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w toku postępowania PN-3/2019, pakiecie nr 13, pozycja nr 1 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest środkiem do miejscowej hemostazy krawień o małym, średnim i dużym nasileniu, mikroporowatej strukturze, wykonany z włókien kolagenowych pochodzenia bydłowego, o rozmiarze 2,7 cm/ 2,7 cm pakowany po 5 szt. Hemopatch jest hemostatycznym uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłowej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetrascynoimidylu eteru pentaerytroleowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 88

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania w toku postępowania PN-3/2019, pakiecie nr 13, pozycja nr 2 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest środkiem do miejscowej hemostazy krawień o małym, średnim i dużym nasileniu, mikroporowatej strukturze, wykonany z włókien kolagenowych pochodzenia bydłowego, o rozmiarze 4,5 cm/ 9 cm pakowany po 3 szt. Hemopatch jest hemostatycznym uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości

hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłowej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Ze względu na sprzedaż produktu w pełnych opakowaniach handlowych, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 3 szt?Z poważaniem
Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert oraz wpłaty wadium z dnia 13.03.2019 roku na dzień 19.03.2019 roku. Godziny oraz miejsce pozostają bez zmian.

PREZESI ZARZĄDKU SPÓŁKI
MAZOWIECKIE CENTRUM REHABILITACJI
„STOCER” Sp. z o.o.
Piotr Papaj

Otrzymują:

-adresat

-a/a.

Sprawę prowadzi:

Aleksandra Mrówka

Tel. (22) 711 90 48, Fax (22) 711 90 37,

e-mail: zamowienia@stocer.pl