



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. 18.09.2019

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 wyrobów medycznych (antybiotyki, maści, żele, tabletki)**
Ogłoszenie nr 2019/S 168-410354; data zamieszczenia: **02.09.2019 r. Znak sprawy – PN 42/2019**
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 13

Pozycja 66, 67

Czy dopuszczony będzie inny metamizol 10 amp ze względu na konkurencyjność oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 2- Pakiet 13

Pozycja 66, 67

Czy warunkiem koniecznym jest aby ampułki były ze szkła oranżowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3- Pakiet 13

Pozycja 66, 67

Czy warunkiem koniecznym jest możliwość mieszania z innymi preparatami w jednej strzykawce?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4- Pakiet 3

Pozycja 28

Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ?

sodu diwodorofosforan jednowodny (Natrii dihydrophosphas monohydricus) 14 g;

disodu fosforan dwunastowodny (Dinatrii phosphas dodecahydricus) 5 g / 100 ml

Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Do treści §2 ust. 9 wzoru 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 6

Do treści §4 wzoru 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 (lub 2/3 okresu ważności określonego przez producenta) 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 wzoru 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 7

Do treści §6 ust. 6 prosimy o dopisanie: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8

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 oraz zagrożenia niewypłacalnością.

Pytanie 9

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;
- weksla 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 10

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 13 pozycje nr 66 i 67 (Metamizolum natriicum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie 11- Pakiet 4

Czy zamawiający dopuści w pak. 4 poz. 1, 2, 3 Nebbud 0,125 mg/ml, Nebbud 0,25 mg/ml, Nebbud 0,5 mg/ml, aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 12- Pakiet 4

Czy zamawiający dopuści w pak. 4 poz. 1, 2, 3 Nebbud 0,125 mg/ml, Nebbud 0,25 mg/ml, Nebbud 0,5 mg/ml, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 13- Pakiet 6

Pozycja 4

Sevoflurane 250ml opakowanie z fabrycznie zamontowanym adapterem*

*Sevoflurane- płyn wziewny 250ml- firma wygrywająca przetarg musi zobowiązać się do bezpłatnego dostarczenia odpowiednich parowników kompatybilnych z butelkami anestetyku, oraz z systemem wlewowym tożsamym z parownikami będącymi własnością zamawiającego. Specyfikację dotyczącą zapotrzebowania na parowniki Zamawiający udostępni wykonawcy realizującemu dostawę. Czy Zamawiający posiadając własne parowniki, zakupione ze środków publicznych wymaga aby

każdy zaofiarowany produkt wyposażony był w system Quik Fill Mark II z fabrycznie zamontowanym adapterem na każdej butelce?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 14- Pakiet 6

Pozycja 4

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 pozycja 4 wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne - np. stłuczenie)?

Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne), niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN) , a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego, jakim jest Sevofluran

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga, aby w w pakiecie 6 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 7 pozycja 1 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 7 pozycja 4 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 7 pozycja 4 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wymaga aby produkt w w pakiecie 7 pozycja 4 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Czy zamawiający w w pakiecie 7 pozycja 4 ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 13 pozycje nr 66 i 67 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź: Patrz informacja pod tabelą.

Pytanie 22

Zwracamy się z zapytaniami dotyczącymi pakietu nr 15 tabletki 4:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości? Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?

W pozycji 3 chcielibyśmy zaproponować opakowanie 90 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23

Prosimy o doprecyzowanie dawki leku w pozycji 10, gdyż dostępne są następujące: Prestilol 5 mg + 5 mg

Prestilol 5 mg + 10 mg

Prestilol 10 mg + 5 mg

Prestilol 10 mg + 10 mg

Odpowiedź; Prestilol 5 mg + 10 mg.

Pytanie 24- Pakiet 6

Pozycja 2

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOL.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w/w pozycji, podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 19 pozycji 2 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 19 pozycji 2 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 19 pozycji 3 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 19 pozycji 3 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 5 ZinoDr. Zасыпка w opakowaniach 100 g?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 30- Pakiet 12**Pozycja 58**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 31- Pakiet 12**Pozycja 88**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 32- Pakiet 12**Pozycja 88**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 33- Pakiet 12**Pozycja 88**

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 34- Pakiet 12**Pozycja 88**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35

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 36

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 37

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: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji- Konstancin, Barska

Pytanie 38

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: Proszę o przykład.

Pytanie 39

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 40

W zadaniach składających się na opis przedmiotu zamówienia zamawiający wskazał nazwy oznaczonych rodzajów produktów leczniczych. Jednakże dla każdego z nich istnieją odpowiedniki zarejestrowane w Polsce dla tych samych wskazań, co produkty wskazane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, co oznacza, iż świetle ustawodawstwa dotyczącego leków spełniają te same wymagania. Tym samym stanowią produkty w pełni równoważne, mogące być przedmiotem oferty równoważnej w rozumieniu art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych. Niestety w specyfikacji istotnych warunków zamówienia brak jednoznacznego zapisu w tej kwestii. Dlatego też mając na uwadze art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia o możliwość zaferowania produktów równoważnych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ(Proszę o podanie przykładu)

Pytanie 41- Pakiet 1

Pozycja 11

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Cefepime Kabi, 1g,prosz.d/sp.rozt.d/wst,20ml,10fiol

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42- Pakiet 1

Pozycja 12

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Cefepime Kabi,2g,prosz.d/sp.rozt.d/wst,20ml,10fiol

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 43- Pakiet 3

Pozycja 23

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Dicloberl 100 mg, 100 mg, czopki doodbytn., 10 szt

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 44- Pakiet 3

Pozycja 29

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Foxill, 1 mg/g, żel, 30 g

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 45- Pakiet 5

Pozycja 19

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Herbapini, syrop, (H.L.),116ml (150g)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 46- Pakiet 6

Pozycja 5

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 25 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 47- Pakiet 6

Pozycja 6

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 fiolek z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48- Pakiet 11

Pozycja 2, 3, 4,

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 5 wkładów z przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 49- Pakiet 12

Pozycja 61

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Espumisan MAX, kaps.miękkie, 20 sz zarejestrowanego jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50- Pakiet 12

Pozycja 79

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Glukoza płynna 1 WW 12 ml x 10 sasz zarejestrowanego jako środek spożywczy specjal. żywienia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51- Pakiet 12

Pozycja 105

Proszę o sprecyzowanie ilości preparatu. Zamawiający wskazał ilość : 0.

Odpowiedź: Pomyłka zamawiający nie dokonał wykreślenia pozycji.

Pytanie 52- Pakiet 12

Pozycja 165

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu: Vit. B compositum, tabl.draż., 50 szt,bl(2x25)?

Odpowiedź: Pod warunkiem, że zaofiarowany produkt jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Pytanie 53- Pakiet 13

Pozycja 75

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 20 szt tabletek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54- Pakiet 12

Pozycja 122

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (zarejestrowany jako produkt leczniczy)

Pytanie 55- Pakiet 12

Pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 56- Pakiet 12

Pozycja 123

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57- Pakiet 12

Pozycja 88

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 58- Pakiet 12

Pozycja 72

(1.)Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 59- Pakiet 7

Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp po przeliczeniu ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 60- Pakiet 3

Pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 61- Pakiet 3

Pozycja 72 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62- Pakiet 12

Pozycja 7, 115

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej/ draży.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63- Pakiet 14

Pozycja 19,21

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki / kapsułki twardej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 64

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej w :

- pakiet 12 pozycja:18, 142,

Pakiet 14, pozycja 16, 15

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65-

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej/ powlekanej w:

- pakiet 1, pozycje 2,3

-pakiet 12, pozycja 15,16,17,19,92,127,147,170

-pakiet 13, pozycja:33,34,63,64,65

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym/ zmodyfikowanym uwalnianiu w :

-pakiet 12, pozycja: 82, 144,

-pakiet 13, pozycja 46,47

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

„Czy Zamawiający w Pakiecie 6 pozycja nr 4 dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w aluminiowej butelce ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania Safe T Seal- fabrycznie zamontowanym adapterem, wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z ww produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego?”

Dodatkowo wskazujemy, że opis przedmiotu zamówienia wskazany przez Zamawiającego odnosi się do wymogu użyczenia parowników „z systemem wlewowym tożsamym z parownikami będącymi własnością Zamawiającego”, który nie powinien stanowić o wyborze najkorzystniejszej oferty, gdyż takie działanie nosi znamiona naruszenia zasad równego traktowania wszystkich wykonawców - tj. przepisów art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Podstawę przedmiotu zamówienia powinien stanowić zakup produktu leczniczego, nie kwestia rodzaju systemu wlewowego użyczanych parowników, gdyż może to przyczynić się do uprzywilejowania konkretnego oferenta w postępowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Otrzymują:

-adresat

-a/a.

Sprawę prowadzi:

Aleksandra Mrówka

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

e-mail: zamówienia@stocer.pl