



# 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, 06.05.2022 r.

Do wszystkich  
uczestników postępowania  
Znak sprawy – PN 23/2022

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, **nr ogłoszenia 2022/S 070-183236 z dnia 08.04.2022 r. Znak sprawy – PN-23/2022 – Dostawa wyrobów leczniczych (ampułki, antybiotyki, albuminy) na potrzeby Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2021 r. poz. 1129) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 29 wapna sodowanego, będącego wyrobem medycznym zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych? Wprowadzenie niniejszej modyfikacji zwiększy konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wapna będącego wyrobem medycznym.**

### **Pytanie 2**

Prosimy o zniesienie dla pakietu nr 29 (wapno sodowane) wymogu posiadania „aktualnego aktu administracyjnego (koncesja, zezwolenie, licencja lub wpis do działalności regulowanej) uprawniającego do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej wydany przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF, MZ) lub równoważny dokument wydany przez właściwe organy państw członkowskich UE, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego potwierdzające uprawnienie do obrotu produktami leczniczymi będącymi środkami odurzającymi, środkami psychotropowymi lub prekursorami” jako, że wapno sodowane może być wyrobem medycznym przez co nie wymaga posiadania w/w.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie 3**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu **dot. § 6 ust.** wzoru Umowy.

Zamawiający w § 6 ust. 1 wskazał: 1. W przypadku zwłoki w dostawie lub wymianie produktu leczniczego/wyrobu medycznego na wolny od wad, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości netto nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „**W sytuacji, gdy kara umowna równa się**

*bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”*

W konsekwencji powyższych rozważań **Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust. 1 wzoru Umowy** i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości .

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. W ocenie Zamawiającego zastrzeżona kara umowna nie jest wygórowana, a jej celem jest zagwarantowanie terminowej realizacji umowy.**

#### **Pytanie 4**

Pytanie 1 – 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: Prosimy o wskazanie konkretnej pozycji.**

#### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

**Odpowiedź: Prosimy o wskazanie konkretnej pozycji.**

#### **Pytanie 6**

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

**Odpowiedź: Prosimy o wskazanie konkretnej pozycji.**

#### **Pytanie 7**

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 wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**

#### **Pytanie 8**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 9**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

#### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający w pozycji pozycja 18 pakiet2 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 11- Pakiet 2**

##### **Pozycja 18**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 12- Pakiet 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Onko BCG100 ze szczepem Moreau.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 13**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet

3, pozycja 4) wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 32mg 3amp + 3rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 14- Pakiet 16 Pozycja 9**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu w dawce 300mg/2ml pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 90 opakowań?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.2. termin dostaw „na cito” z dostawy w tym samym dniu na termin 12 godzin? Tak określony termin dostawy jest po pierwsze niejasny – nie wiadomo, czy dotyczy zamówień złożonych np. o godzinie 23.55 i w tym wypadku także wymagana jest dostawa „w tym samym dniu” (to jest w ciągu 5 minut). Nadto dla dostaw krótszych niż 12 godzin zapis taki faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia § 2 ust. 2**

„Realizacja dostaw odbywać się będzie zgodnie z potrzebami Zamawiającego w terminie nie dłuższym niż /odpowiednio/ dla produktów leczniczych 1 dnia roboczego od złożenia zamówienia, a w przypadku konieczności zrealizowania dostawy „na cito”, realizacja nastąpi w terminie do 12 godzin od złożenia zamówienia (dostawa do Apteki Szpitalnej/Działu Farmacji). W przypadku, gdy dostawa „na cito” nie może być zrealizowana do godz. 15:00 (czyli w godzinach pracy Apteki Szpitalnej/Działu Farmacji), lek winien być dostarczony bezpośrednio na wskazany w zamówieniu oddział szpitala. Dla wyrobów medycznych dostawy w ciągu 3 dni roboczych.”

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.5.b) frazę „a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi,”? Okoliczność ta nie wpływa na treść umowy między stronami. W szczególności nie da się wskazać, jak takie wykreślenie ma obowiązywać między stronami ‘z mocy prawa’ (zgodnie z par. 3.6)

**Odpowiedź: Zmienia się § 3 ust. 5 i 6**

5. Ceny są stałe przez cały okres obowiązywania umowy. Ceny mogą ulec zmianie jedynie w przypadku:
  - a) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian,
  - b) zmian cen urzędowych leków, wprowadzonych rozporządzeniem ministra właściwego do spraw zdrowia, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen jak również dodania nowych leków,
  - c) zmian stawek opłat celnych,
  - d) skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi.
6. Zmiany wymienione w ust. 5 pkt 1-3 następują z mocy prawa i obowiązują od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów. Natomiast zmiana wskazana w ust. 5 pkt 4 wymaga zgody obydwu Stron wyrażonej na piśmie w postaci aneksu do umowy.

**Pytanie 17**

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: Tak jak wyżej w odpowiedzi na pytanie nr 16.**

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości (z kolumny „Suma”) leku Enoxaparinum natriicum w Pakiecie 5 poz. 3-8 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparinum natriicum 300 mg/3 ml x 1 fiol. w ilości po zaokrągleniu 12 624 fiol.? Czy w przypadku decyzji pozytywnej Zamawiający wyrazi zgodę na zsumowanie i podanie oraz wycenę w poz. 9 w kolumnie „Suma” łącznej ilości fiolek, tj. 12 626 fiolek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 19 pakiet 25 pozycja 5, 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia tj. ”dieta bezresztkowa”

**a powinno być „ bogatoresztkowa” ?**

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

**Odpowiedź: Zaszła omyłka pisarska, powinno być „bogatoresztkowa”.**

**Pytanie 20 pakiet 25 pozycja 7**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 7 zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o zawartości 1,03 kcal/ml?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 21 pakiet 25 pozycja 14**

W związku ze zmianą opakowań przez producenta prosimy Zamawiającego aby wyraził zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 w pozycji 14 diety w opakowaniu typu butelka OpTri.

Opakowanie OpTri jest kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami, nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 22 pakiet 25 pozycja 29**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 27 oczekuje zgłębnika do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego, który posiada 3 cieniодajne linie kontrastujące w promieniach RTG?

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

**Odpowiedź: Tak-dotyczy pakietu 25 poz. 29.**

**Pytanie 23 pakiet 25 pozycja 33**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 32 ma na myśli zestaw do grawitacji , do butelek zaopatrzony w koszyczek, który w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak-dotyczy pakietu 25 poz. 29.**

**Pytanie 24 pakiet 25 pozycja 34**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 33 oczekuje w zestawie grawitacyjnym do worków oznakowania OPEN HERE na opakowaniu?

OPEN HERE dokładnie wskazuje miejsce otwarcie zestawu, co ułatwia pracę personelu medycznego oraz zmniejsza ryzyko kontaminacji drobnoustrojów na zestawie do podaży diety.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Nie- dotyczy pakietu 25 poz. 34.**

**Pytanie 25 Pakiet 1 poz. 13**

Czy Zamawiający wymaga aby lek deksketoprofen stosowany dożylnie nie zawierał składnika pirosiarczyn sodu , który może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości, w tym objawy anafilaktyczne i skurcz oskrzeli?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 26**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen

jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Prosimy o podanie konkretnego przykładu.**

**Pytanie 27**

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabletki = tabletki drażowane/ tabletki powlekane/ kapsułki / kapsułki twarde i odwrotnie, a także tabletki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami o zmodyfikowanym uwalnianiu? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.

**Odpowiedź: Prosimy o podanie konkretnego przykładu.**

**Pytanie 28**

Czy z uwagi na zarejestrowanie różnych postaci leku pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

**Odpowiedź: Prosimy o podanie konkretnego przykładu.**

**Pytanie 29**

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: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

**Pytanie 30**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu o innej pojemności i gramaturze (dotyczy np.: maści, kremów, płynów, syropów, kropli) niż podana przez Zamawiającego, a liczbę opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby sumaryczna pojemność/gramatura była zgodna z SIWZ?

**Odpowiedź: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.**

**Pytanie 31**

**Dot. Pak 1. Poz. 17.**

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 32**

**Dot. Pak. 1 Poz. 36.**

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu ALA kwas alfa liponowy 600 mg, kaps., 60 szt.? Preparat jest dostępny tylko w postaci kapsułki.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 33**

**Dot. Pak. 1. Poz. 38.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę produktu Meloxicamum 15 mg/1,5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp x24 opak. (tj. ilość B: 0; ilość K: 24; ilość P: 0)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 34**

**Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 40 i 41** wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 35**

**Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 40 i 41** wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

**A.** choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

**B.** choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 36**

**Dot. Pak. 1. Poz. 46.**

Siarczan protaminy. Obecnie preparat nie jest już produkowany w opakowaniach po 1 ampule. W związku z tym, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu po 10 ampulek? Prosimy o wskazanie ilości jakie należy wycenić.

**Odpowiedź: Tak jak w SWZ, tylko x 10 amp.**

**Pytanie 37**

**Dot. Pak. 1 poz. 51.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampulek? Preparat jest dostępny tylko w takiej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 38**

**Dotyczy pakietu nr 1 poz. 51.**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 39**

**Dotyczy pakietu nr 1 poz. 53.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst., 5f?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 40**

**Dot. Pak. 1 poz. 54.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 41**

**Dot. Pak. 1 poz. 59.**

Czy w związku z zakończoną produkcją Vit. B6 50mg x 5amp. Zamawiający dopuści wycenę preparatu Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw. d/wstrz., 10amp. (Zg.MZ) dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 8.**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 43**

**Dot. Pak. 2 poz. 13.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20mg/10ml, emuls.do wstrz., 10amp?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 44**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 20.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 45**

**Dot. Pak. 2 poz. 21.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Lakcid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp x 300opak.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 46**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 22.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% , 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 47**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 24.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 48**

**Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 4-7** wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 49**

**Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 4-7** wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

**A.** choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

**B.** choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 50**

**Dot. Pak. 9.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 5 g/10 ml? Brak rejestracji dawki 0,5 mg/ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 51**

**Dot. Pak. 11 poz. 8.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,w opak. 5 wstrzykiwaczy FlexTouch?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 52**

**Dot. Pak. 11 poz.6.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Mixtard 30 Penfil, 300 jm/3 ml, 5 wkładów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 53**

**Dot. Pak. 11 poz.7.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Actrapid Penfill, 300 jm/3ml, 5 wkładów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 54**

**Dot. Pak. 12 poz.4.**

Fentanylum 0,05 mg/ml 10amp x10ml. Preparat występuje wyłącznie w opak x 50 amp. Prosimy o podanie jaką liczbę opakowań należy wycenić.

**Odpowiedź: 6.**

**Pytanie 55**

**Dot. Pak. 12 poz.12.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Oxycodoni hydrochloridum 10 mg/ml;2ml, roztw.d/wstrz,infuz.,**10 amp x25 opak.?** . (tj. ilość B: 10; ilość K: 10; ilość P: 5)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 56**

**Dot. Pak. 12 poz.13.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Oxycodoni hydrochloridum 10 mg/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz.,**10 amp x 245 opak.?** . Prosimy o wskazanie ilości jakie należy wycenić (tj. ilość B ; ilość K ; ilość P)?

**Odpowiedź: Tak, B-15, K-225, P-5.**

**Pytanie 57**

**Dot. Pak. 12 poz.15.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Jest to jedyna dostępna postać dla tej dawki.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58****Dot. Pak. 13 poz. 15, 21, 22, 28.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 59****Dot. Pak. 14 poz. 1.**

Czy Zam. dopuści wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 60****Dot. Pak. 14 poz. 6.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 61****Dot. Pak. 14 poz. 8.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 62****Dot. Pak. 14. Poz. 12.**

Czy Zam. dopuści wycenę preparatu Streptomisin sulfat, 1g, inj., 1 fiol(s.s.)+1 amp.rozp.(Zg.MZ), który jest dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

-(Streptomycinum TZF, 1 g x 1 fiol. zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 63****Dot. Pak. 15 poz. 9, 10.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 64****Dot. Pak. 15. Poz. 11.**

Czy Zam. dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Cipronex, 2 mg/ml, roztw.do infuz., 50 ml x 120 opak.? Prosimy o podanie ilości jakie należy wycenić tj. (ilość B ; ilość K ; ilość P)?

**Odpowiedź: 1 op.****Pytanie 65****Dot. Pak. 15. Poz. 14.**

Czy Zam. dopuści przeliczenie i wycenę Linezolid, 2 mg/ml; 300 ml, roztw.d/infuz., 1 worek x 450 opak.? Prosimy o podanie ilości jakie należy wycenić tj. (ilość B ; ilość K ; ilość P)?

**Odpowiedź: Tak, B-300, K-100, P-50.****Pytanie 66****Dotyczy pakietu nr 17 poz. 2.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 67****Dotyczy pakietu nr 17 poz. 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: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 68**

**Dotyczy pakietu nr 17 poz. 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: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 69**

**Dot. Pak. 18. poz. 2, 6, 10.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 70**

**Dot. Pak. 18. Poz. 8.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 71**

**Dot. Pak. 18. Poz. 11.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 72**

**Dot. Pak. 18 poz. 12.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw. doustna, 30 ml? Prosimy jednocześnie o podanie czy liczbę opakowań pozostawić bez zmian czy przeliczyć z objętości na 509 op (tj. odpowiednio ilość B: 28; ilość K: 14; ilość P: 467)?

**Odpowiedź: Liczbę opakowań pozostawić bez zmian.**

**Pytanie 73**

**Dot. Pak. 21. poz. 1, 2, 3.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 74**

**Dot. Pak. 28. poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw. doustna, 200ml. Prosimy jednocześnie o podanie czy liczbę opakowań pozostawić bez zmian czy przeliczyć z objętości na 36 op.? Prosimy o podanie ilości jakie należy wycenić tj. (ilość B ; ilość K ; ilość P)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, liczbę opakowań pozostawić bez zmian.**

**Pytanie 75**

Dotyczy pakietu nr 16, pozycja nr 9

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie preparatu w dawce 300mg/2ml pakowanego zbiorczo po 5 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia, tj. w liczbie 90 opakowań?

**Odpowiedź: Taka dawka znajduje się w poz. 10.**

**Pytanie 76**

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 21 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w składzie oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. 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 nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 77**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2-3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty otrzymania zawiadomienia o wykryciu wady” na „...od dnia uznania reklamacji”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zdaniem Zamawiającego termin na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż termin dostawy.**

#### **Pytanie 78**

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

1. W przypadku zwłoki w dostawie lub wymianie produktu leczniczego/wyrobu medycznego na wolny od wad, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości netto nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto nie dostarczonego towaru.**

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Powyższa kwestia jest uregulowana w § 6 ust. 6 projektu umowy.**

#### **Pytanie 79**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia § 2 ust. 5 oraz ust. 7 projektu umowy poprzez nadanie brzmienia:**

5. Na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących poczty e-mail. W celu zabezpieczenia autentyczności faktury i jej integralności Wykonawca zobowiązuje się do przysyłania faktur z adresu: ..... na adres Zamawiającego [efaktura@stocer.pl](mailto:efaktura@stocer.pl) albo na adres skrzynki PEPPOL pod nazwą „Mazowieckie Centrum Rehabilitacji ‘Stocer’ Sp. z o.o.” na Platformie Elektronicznego Fakturowania, przy czym Wykonawca zobowiązuje się wyłącznie do jednokrotnego przysyłania faktury na adres poczty elektronicznej albo na adres skrzynki PEPPOL.

7. Przez przysyłanie w formie elektronicznej Strony rozumieją przysyłanie za pośrednictwem poczty elektronicznej obrazu dokumentu w formacie pliku \*.pdf lub inne rozwiązania dopuszczone przez ustawę o podatku od towarów i usług, o ile zostanie ono wspólnie uzgodnione.

#### **Pytanie 80**

Do §2 ust. 2 projektu umowy. Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia: „Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „na cito” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ z uwagi na konieczność zapewnienia ciągłości dostaw.**

#### **Pytanie 81**

Do §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: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. W ocenie Zamawiającego brak jest podstaw do wprowadzenia zmiany w § 2 ust. 9 projektu umowy.**

#### **Pytanie 82**

Do §2 ust. 10 oraz §3 ust. 7 projektu umowy. 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 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: Tak.**

**Pytanie 83**

Do §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: Zamawiający zmienia § 4 projektu umowy:**

1. Minimalny termin ważności dostarczanych produktów wynosić będzie 12 miesięcy licząc od daty dostawy, za wyjątkiem produktów których termin ważności określony przez producenta jest krótszy od wymaganego. W przypadku dostawy takich produktów termin ważności w chwili dostawy nie będzie krótszy niż 2/3 terminu, który określił producent.
2. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo wymagają zgody przedstawiciela Zamawiającego wyrażonej na piśmie."

**Pytanie 84**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – 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: Nie aktualizują się.**

**Pytanie 85**

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

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. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Zamawiający nie praktykuje udzielania zabezpieczeń prawidłowego wykonania umowy.**

**Pytanie 86**

**dotyczy pakietu 29**

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności minimum od 130 do 170 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3% o parametrach wapna obecnie stosowanego przez Zamawiającego? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. parametry od producenta wapna?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 87**

SWZ- dotyczy rozdziału VII pkt 4 B

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 29 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 29 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.**

**Pytanie 88**

W związku z zakończeniem sprzedaży emulsja tłuszczowej 20% i.v. zawierająca łańcuchy tłuszczowe LCT, osmolarność 350 mOsm/l, butelka a' 500 ml- produktu leczniczego Intralipid 20%. Czy zamawiający zgadza się na zaoferowanie w pakiecie **26 poz 8** produktu leczniczego Smoflipid 20%- Emulsja tłuszczowa 20% i.v. zawierająca olej sojowy, triglicerydy MCT, olej z oliwek oraz olej rybny, osmolarność 380 mOsm/l, flakon a' 500 ml x 10?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 89**

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pak **26 poz 19** produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 90**

**Pakiet 17 poz. 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: Zamawiający dopuszcza.**