

Konstancin-Jeziorna, dn. 13.12.2019 r.

Do zainteresowanych

Zawiadomienie

Dot. postępowania przetargowego na „Dostawę leków dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o.” (nr referencyjny sprawy: A/F/3/2019)..

W postępowaniu przetargowym na dostawę leków dla potrzeb Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o. o." nr : A/F/3/2019 wpłynęły zapytania.

W związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 38 ust 1 pkt 1, ust 2 i ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2017 r. poz 1579 ze zm.) informuje, że:

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu 5 poz. 3

Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOLA 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?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu 7 poz. 12-14

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakiet nr 7 poz. 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczącą.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakiet nr 7 poz. 12-13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wchłanialnego hemostatyku wykonanego z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w postaci plastycznej gąbki o jednorodnej porowatości, czas upłynięcia 2-5 dni, czas wchł. 3-4 tygodni, możliwość cięcia materiału bez kruszenia i łamania, łatwy do usunięcia w całości po osiągnięciu hemostazy.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakiet nr 7 poz. 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowanie 10 sztuk z odpowiednim przeliczenie ilości.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu 4 poz. 8

Sevofluranum 250ml butelka przezierna umożliwiająca obserwację znajdującego się wewnątrz płynu z fabrycznie zamontowanym adapterem* (*Sevoflurane- płyn wziewny 250ml-firma wygrywająca przetarg musi zobowiązać się do bezpłatnego dostarczenia odpowiednich parowników) wskazał, że wymaga dostarczenia parowników, ale nie określił jakie modele i ile aparatów posiada.

Czy mając na uwadze art. 97 ust. 1 pkt 7 w zw. z art. 29 ust. 1 PZP zamawiający zechce wskazać liczbę parowników oraz modele aparatów do znieczulenia, z którymi parowniki mają być kompatybilne.

Odpowiedz: Zamawiający posiada 2 parowniki Aspire 7100/s/5+AMX K01012 .

Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 45x45cm?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ .

Pytanie nr 8 - dotyczy pakietu 8 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 9 - dotyczy pakietu 8 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 10 - dotyczy pakietu 8 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 11 - dotyczy pakietu 8 poz. 11-13

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby każdy kompres pakowany był oddzielnie?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 12 - dotyczy pakietu 8 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 7,5x7,5cm?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 13 - dotyczy pakietu 8 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 10x10cm?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 14 - dotyczy pakietu 8 poz. 22

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody .

Pytanie nr 15 - dotyczy pakietu 12 poz. 7-8

Czy Zamawiający dopuści podkład pod gips o długości 3m?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 16 - dotyczy pakietu 12 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kamerę w rozmiarze 16x250cm lub 14x250cm?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na rozmiar 16x250.

Pytanie nr 17 - dotyczy pakietu 12 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wąsy tlenowe w całości wykonane z PCV?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18 - dotyczy pakietu 12 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści fartuch niesterylny dostępny tylko w rozmiarze L i XL?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 19 - dotyczy pakietu 12 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści fartuch niesterylny dostępny tylko w rozmiarze L i XL?

Odpowiedz: Należy wycenić 250 opakowań a 50sztuk.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający zmieni zapis z §2 ust. 1 lit. a), b) aby zamówienia składane do godziny 12.00 będą realizowane tego samego dnia do godziny 18.00 z możliwością wydłużenia tego terminu do 24 godzin dla pakietów 2 oraz 6 do 23 ; zamówienia składane po godzinie 12.00 będą realizowane w ciągu 24 godzin?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza wydłużenie czasu dostawy do 24 godzin od momentu przekazania zamówienia Wykonawcy ale wyłącznie w przypadku pakietów zawierających leki przeznaczone do programów lekowych i pakietów zawierających wyroby medyczne (pakiety od 6 do 23).

Pytanie nr 21 – dotyczy pakiet nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji zawierających opatrunki, tj. pozycji 10, 11, 14-16 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22 – dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu upoważniającego Wykonawcę do obrotu i sprzedaży przedmiotu zamówienia, w tym dokumentów równoważnych obowiązujących na terenie Państw Członkowskich UE, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 23 – dotyczy zapisów SIWZ – pakiet 11

Z uwagi na zapis pod pakietem nr 11 dotyczący dostarczenia wraz z ofertą próbek do w/w postępowania w ilości minimum 2sztuk do każdej pozycji asortymentowej, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od w/w wymogu. Kryterium oceny ofert stanowi bowiem 100% cena. Zgodnie z nowelizacją ustawy Zamawiający wzywa do dostarczenia dokumentów potwierdzających spełnianie wymagań stawianych w SIWZ ofertę najkorzystniejszą <po otwarciu ofert>. Procedura ta dotyczy również próbek. Stawianie wymagania dostarczenia próbek wraz z ofertą bez oceny ich jakości jako pozacenowego kryterium nie powinno stanowić wymagania bezwzględnego wg nowelizacji ustawy PZP.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 24 – dotyczy zapisów SIWZ – pakiet 11

Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu dostaw dla pakietu nr 11, asortyment zawarty tam nie zawiera leków służących do ratowania życia, tylko produkty wykorzystywane przy planowanych zabiegach.

Dodatkowo wymóg, aby zamówienia składane do godziny 12:00 były zrealizowane tego samego dnia do godziny 18:00 znacznie ogranicza konkurencję. Mając na uwadze powyższe wnosimy o wydłużenie terminu dostaw dla pakietu nr 11 do 48 godzin.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza wydłużenie czasu dostawy do 24 godzin od momentu przekazania zamówienia Wykonawcy ale wyłącznie w przypadku pakietów zawierających leki przeznaczone do programów lekowych i pakietów zawierających wyroby medyczne (pakiety od 6 do 23).

Pytanie 25 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 1 niżej opisanego zestawu?

Serwety wykonane z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej polietylenowo polipropylenowej, o gramaturze podstawowej **60g/m²**, bez dodatku celulozy i wiskozy; posiadające dodatkowy obszar wzmocnień w strefie krytycznej o całkowitej gramaturze **140g/m²**. Odporność na penetrację płynów **165 cm H₂O** zgodnie z EN 20811. Zestaw sterylny. Wszystkie pola przylepne pokryte klejem hypoalergicznym nieodparzającym zapewniającym stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Wycięcie w serwecie głównej wykonane z materiału bez zawartości lateksu. Każdy zestaw posiada 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające m.in. datę ważności oraz nr serii zestawu. Zestaw zapakowany w dwa kartony: zewnętrzny transportowy i wewnętrzny – opakowanie dyspenser.

Skład zestawu:

- 2 taśmy przylepne 9 x 50 cm
- 1 wzmocniona osłona na stół Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
- 1 osłona na kończynę 36 x 120 cm
- 1 serweta 100 x 150 cm
- 1 przylepna serweta średnia 150 x 300 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 85 cm z padem chłonnym 50 x 100 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 2 niżej opisanego zestawu?

Serwety wykonane z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej polietylenowo polipropylenowej, o gramaturze podstawowej **60g/m²**, posiadające dodatkowy obszar wzmocnień w strefie krytycznej o całkowitej gramaturze **140g/m²**. Odporność na penetrację płynów **165 cm H₂O** zgodnie z EN 20811. Zestaw sterylny. Wszystkie pola przylepne pokryte klejem hypoalergicznym nieodparzającym zapewniającym stabilność obłożenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Wycięcie w serwecie głównej wykonane z materiału bez zawartości lateksu. Każdy zestaw posiada 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające m.in. datę ważności oraz nr serii zestawu. Zestaw zapakowany w dwa kartony: zewnętrzny transportowy i wewnętrzny – opakowanie dyspenser.

Skład zestawu:

- 2 taśmy przylepne 9 x 50 cm
- 1 wzmocniona osłona na stół Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
- 4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
- 1 osłona na kończynę 36 x 65 cm
- 1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 7 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 3 niżej opisanego zestawu? Serwety wykonane z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej polietylenowo polipropylenowej, o gramaturze podstawowej **60g/m²**, posiadające dodatkowy obszar wzmocnień w strefie krytycznej o całkowitej gramaturze **140g/m²**. Odporność na penetrację płynów **165 cm H₂O** zgodnie z EN 20811. Zestaw sterylny. Wszystkie pola przyklepne pokryte klejem hypoalergicznym nieodparzającym zapewniającym stabilność obciążenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Wycięcie w serwecie głównej wykonane z materiału bez zawartości lateksu. Każdy zestaw posiada 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające m.in. datę ważności oraz nr serii zestawu. Zestaw zapakowany w dwa kartony: zewnętrzny transportowy i wewnętrzny – opakowanie dyspenser.

Skład zestawu:

- 1 taśma przylepna 9 x 50 cm
- 1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
- 4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
- 1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 3,5 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 4 niżej opisanego zestawu? Serwety wykonane z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej polietylenowo polipropylenowej, o gramaturze podstawowej **60g/m²**, posiadające dodatkowy obszar wzmocnień w strefie krytycznej o całkowitej gramaturze **140g/m²**. Odporność na penetrację płynów **165 cm H₂O** zgodnie z EN 20811. Zestaw sterylny. Wszystkie pola przyklepne pokryte klejem hypoalergicznym nieodparzającym zapewniającym stabilność obciążenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Wycięcie w serwecie głównej wykonane z materiału bez zawartości lateksu. Każdy zestaw posiada 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające m.in. datę ważności oraz nr serii zestawu. Zestaw zapakowany w dwa kartony: zewnętrzny transportowy i wewnętrzny – opakowanie dyspenser.

Skład zestawu:

- 1 taśma przylepna 9 x 50 cm
- 1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
- 2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
- 1 osłona na kończynę 36 x 65 cm
- 1 serweta do artroskopii 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 7 cm, z padem chłonnym 50 x 100 cm i organizatorami przewodów
- 1 osłona foliowa na przewody 15 x 240 cm, z przylepcami i perforowaną końcówką
- 1 serweta na stół do instrumentarium 140 x 150 cm, wzmocnienie 75 x 150 cm.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 5 niżej opisanego zestawu? Serwety wykonane z pełnobarierowej włókniny dwuwarstwowej polietylenowo polipropylenowej, o gramaturze podstawowej **60g/m²**, posiadające dodatkowy obszar wzmocnień w strefie krytycznej o całkowitej gramaturze **140g/m²**. Odporność na penetrację płynów **165 cm H₂O** zgodnie z EN 20811. Zestaw sterylny. Wszystkie pola przyklepne pokryte klejem hypoalergicznym nieodparzającym zapewniającym stabilność obciążenia i jego szczelność w obecności stosowanych płynów oraz płynów ustrojowych. Każdy zestaw posiada 4 etykiety identyfikacyjne (do wklejania do dokumentacji medycznej) zawierające m.in. datę ważności oraz nr serii zestawu. Zestaw zapakowany w dwa kartony: zewnętrzny transportowy i wewnętrzny – opakowanie dyspenser.

Skład zestawu:

- 1 taśma przylepna 9 x 50 cm
- 1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
- 4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

- 2 serwety przylepne 75 x 90 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta przylepna 180 x 180 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta przylepna 150 x 240 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 6 serwety o wymiarach 150 x 180cm, spełniająca pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 7 kieszeni na płyny o wymiarach 30 x 40cm?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 9 osłony na kończynę o wymiarach 32 x 120cm?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 33 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 12 taśmy samoprzylepnej o wymiarach 9 x 50 cm?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 34 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 13 kieszeni na płyny o wymiarach 30 x 40cm?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 17 fartucha chirurgicznego wzmocnionego, jałowy, jednorazowy, pełnobarierowy, włóknina SMMMS Gramatura 35g/m², posiadający przepuszczające powietrze wzmocnienia z laminatu w części przedniej i na rękawach o gramaturze 50g/m² BI=6. Fartuch posiada miękkie poliestrowe mankiety (min. 7 cm) nie powodujące ucisku na skórę. Fartuch odporny na przenikanie wirusów. Fartuch przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na troki. Oznaczenie rozmiaru i rodzaju fartucha w postaci nadruku, umieszczone w dobrze widocznej części fartucha, umożliwiające odczytanie przed rozłożeniem go. Odporność na przesiąkanie 100 cm H₂O, oddychający. Tyłne części zachodzące na siebie, troki umożliwiające aseptyczne wiązanie z przodu i tyłu operatora. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Fartuch dodatkowo zapakowany z 2 ręcznikami w papier krepowy i opakowanie papier-foolia z 4 naklejkami do dokumentacji. Rozmiary i długości: M – 126 cm, L – 137 cm, XL – 147 cm, XXL – 155 cm.

Odpowiedz: Nie wyrażam zgody.

Pytanie 36 – dotyczy Pakietu nr 11 pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11 pozycja 18 fartucha chirurgicznego jałowego, jednorazowy, pełnobarierowy zgodny z EN 13795 1-3 włóknina SMMMS Gramatura 35g/m² Fartuch posiada miękkie poliestrowe mankiety (min. 7 cm) nie powodujące ucisku na skórę. Fartuch przy szyi zapinany na rzep, w pasie wiązany na troki. Oznaczenie rozmiaru i rodzaju fartucha w postaci nadruku, umieszczone w dobrze widocznej części fartucha, umożliwiające odczytanie przed rozłożeniem go. Oddychający Tyłne części zachodzące na siebie, troki umożliwiające aseptyczne wiązanie z przodu i tyłu operatora. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Fartuch dodatkowo zapakowany z 2 ręcznikami w papier krepowy i opakowanie papier-foolia z 4 naklejkami do dokumentacji. Rozmiary i długości: M – 126 cm, L – 137 cm, XL – 147 cm, XXL – 155 cm.

Odpowiedz: Nie wyrażam zgody.

Pytanie nr 37 – dotyczy Pakietu nr 11

Mając na uwadze poniższe wyjaśnienia, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego palności obłożenia i fartuchów.

Zgodnie z obowiązującą w Unii Europejskiej Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, wymagania dotyczące między innymi obłożeń chirurgicznych określa

najnowsza wersja normy EN 13795+A1:2013. Norma ta dotyczy następujących wyrobów medycznych:

„Obłożenia chirurgiczne, fartuchy chirurgiczne i odzież dla bloków operacyjnych, stosowane jako wyroby medyczne dla pacjentów, personelu medycznego i wyposażenia – Wymagania ogólne dotyczące wytwórców, przetwórców i wyrobów, metod badań, wymagań użytkowych i poziomów wymagań” W żadnym z zapisów tej normy nie ma wymienionego badania palności materiałów, z którego wykonane są obłożenia. Badania oraz certyfikat potwierdzający klasę palności jest wymagany przez prawo m.in. w przypadku materiałów budowlanych i elementów budynków, natomiast normy europejskie nie wymagają w/w certyfikatu dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny.

Certyfikat taki jest wydawany przez NFPA (narodowy Związek Ochrony Przeciwpożarowej) w Stanach Zjednoczonych i odnosi się do standardu NFPA 702, który obowiązuje w Stanach Zjednoczonych i określa klasę palności od 0-4, które w żadnym przypadku nie odnoszą się do norm europejskich. Ponadto pragniemy nadmienić, iż metoda badawcza (norma) CPSC 16 CFR Part 1610 „Standard for the Flammability of Clothing Textiles” - jest to metoda badawcza wprowadzona przez „United States Consumer Product Safety Commission” (Amerykańską Komisję ds. bezpieczeństwa produktów Konsumenckich) dla oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do wyrobu odzieży.

Celem normy jest ograniczenie niebezpieczeństwa obrażeń i utraty życia poprzez zapewnienie, na szczeblu krajowym (czyli Stanów Zjednoczonych), standardowych metod testowania i oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do użytku odzieżowego, tym samym zabraniając stosowania niebezpiecznie łatwopalnych tekstyliów odzieżowych.

Istotnym pozostaje również fakt, że wyżej opisana metoda badawcza (norma) nie jest zharmonizowana z Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, a co za tym idzie wymaganie wykonania badania wyrobu medycznego na podstawie nie zharmonizowanej z Dyrektywą normy lub norm, jest wymaganiem bezzasadnym.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycja 2, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 4, pozycja 1, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga aby roztwór Bupivacainum Hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem).

Pytanie nr 40

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 2 pozycji nr 7 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga aby zaoferowany fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrz oponowo, i podpajęczynówkowo.

Pytanie nr 41

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 2 pozycja 9 i 17 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?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 42

Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 9 i 7 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedz: Tak, zamawiający wymaga aby midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilność przez 24 godz w temp 25 stopni C.

Pytanie nr 43

Czy w pakiecie 3 pozycja 5 i 6 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedz: zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający wymaga, aby Ciprofloksacyna, w pakiecie 3 pozycja 5 i 6, była w postaci monowodzianu? Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycje 5 i 6 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedz: zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45

Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycje 5 i 6 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedz: zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46

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, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.

Pytanie nr 47

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, i odwrotnie?

Odpowiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.

Pytanie nr 48

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 wycenić go wcale?

Odpowiedz: Proszę o wskazanie konkretnych pozycji.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający w pak.1 poz.3,21,22,26,27,29,30,31,41,42,43,55,56,57,58,61,62, 63,101,102, wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w pak.1 poz. 48,49 wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci kapsułek?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w pak.1 poz. 96,97,99 wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 52 dotyczy Pakietu nr 1, poz.8

Czy Zamawiający dopuści wycenę Allantoinum Plus maść 30 g- 20 op.
(brak opakowania 35 g)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53 dotyczy Pakietu nr 1, poz.11

Czy Zamawiający dopuści wycenę Allantoinum 20mg/g postać w maść ilości 5 op.?
(Brak postaci krem-)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54 dotyczy Pakietu nr 1, poz.24,

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Finlepsin 400 retard, 400 mg, tabl.o przedł.uwaln., 50 szt w ilości 3 op.? (Brak na rynku Amizepin w dawce 0,4 g)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 55 dotyczy Pakietu nr 1, poz 54

Czy Zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis 200 mg, kaps.twarde, 20 szt w ilości 15 op.? (Brak na rynku dawki 300 mg)

Odpowiedz:Zamawiający dopuszcza odpowiednik w dawce 200 lub 250mg lub 300mg pod warunkiem że będzie on zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 56 dotyczy Pakietu nr 1, poz 70

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 50 amp- 1 op ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57 dotyczy Pakietu nr 1, poz 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu : Diclozija, 11,6 mg/g, żel, 100 g – 65 op.?

Odpowiedz: Nie wyrażam zgody odpowiednik Diclozija może być zaoferowany w poz. 81.

Pytanie nr 58 dotyczy pakietu nr 1 poz. 83,

Czy Zamawiający dopuści wycenę Dicortineff, krople do oczu,uszu, 5 ml w ilości 18 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59 dotyczy pakietu nr 1 poz 87,

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.o przedł.uwaln.? (brak postaci tabl.)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 60 dotyczy pakietu nr 1, poz. 95

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl.o przedł.uwaln,30 szt,bl(3x10).?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 61 dotyczy pakietu nr 1, poz. 99,

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl. dojel.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62 dotyczy pakietu nr 1, poz. 106

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kaps.o zmod.uwaln,tw., 30 szt?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 63 dotyczy pakietu nr 1, poz. 150, 151, 152, 153, 154,

Czy Zamawiający dopuści wycenę Insulin w opakowaniach x 10 szt wkładów.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 64 dotyczy pakietu nr 1, poz. 196

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. – 5 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 65 dotyczy pakietu nr 1, poz. 203

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. o przedł. uwalnianiu ?
(brak wskazania ilości w opak.)

Odpowiedz: Zamawiający miał na myśli opak. x30tał o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 66 dotyczy pakietu nr 1, poz. 212

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. – 5 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 67 dotyczy pakietu nr 1, poz. 227

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. dojelitowych .?
(tylko taka postać jest dostępna)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 68 dotyczy pakietu nr 1, poz. 228

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 szt.
but. (producent zmienił opakowanie)- 5 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 69 dotyczy pakietu nr 1, poz. 242

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. powlekanych – 5 op.?
(brak opakowania x 28 tabl.)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 70 dotyczy pakietu nr 1, poz. 257

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fresubin Protein Powder, prosz., 300 g ?
(Nutilis Powder 300 g- usunięty z oferty producenta)

Odpowiedz: Nie wyrażam zgody ponieważ zaoferowany produkt posiada inne przeznaczenie medyczne

Pytanie nr 71 dotyczy pakietu nr 1, poz. 258

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu będącego Środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia
medycznego ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72 dotyczy pakietu nr 1, poz. 259

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Rytmonorm, 3,5 mg/ml; 20 ml, roztw.do wstrz.,5 amp -10 op?
(brak opakowania x 1 ml ,10amp.)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 73 dotyczy pakietu nr 1, poz. 267

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl.powlekanych ?
(brak wskazania ilości w opak.)

Odpowiedz: Zamawiający miał na myśli opak. x30 tabl powlekanych

Pytanie nr 74 dotyczy pakietu nr 1, poz. 269

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. powlekanych – 40 op.?
(brak opakowania x 28 tabl. ,producent rabatuje tylko takie opakowanie)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 75 dotyczy pakietu nr 1, poz. 277

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę preparatu o dawce 9,5 mg/24h x 30 plast.?
(brak plastrów w dawce 49,5 mg/24h)

Odpowiedz: Zamawiający miał na myśli dawkę 9,5mg/24 godz

Pytanie nr 76 dotyczy pakietu nr 1, poz. 281

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę preparatu w opakowaniu 500 ml – 130 op ?
(brak wskazania pojemności .)

Odpowiedz: Zamawiający miał na myśli op a 500ml w ilości 130op

Pytanie nr 77 dotyczy pakietu nr 1, poz. 282

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. – 8 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 78 dotyczy pakietu nr 1, poz. 283

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. – 60 op.?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 79 dotyczy pakietu nr 1, poz. 284

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę preparatu Simethiconum w dawce 40 mg
(Espumisan, 40 mg, kaps., 100 szt, bl(4x25)- brak dawki 0,05 mg

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 80 dotyczy pakietu nr 1, poz. 293

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniu x 1 amp.?
(tylko taka postać jest dostępna)

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 81 dotyczy pakietu nr 1, poz. 294

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kaps.o przedl.uwaln x 30 szt,bl ?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 82 dotyczy pakietu nr 1, poz. 297

W związku z zakończoną produkcją Theophylinum 1,2 mg/ml, roztw.d/infuz., 250 ml. -
Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w przetargu teofiliny w formie
200mg/10ml x5 ampulek, w łącznej ilości 75 opakowań, ?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 83 dotyczy pakietu nr 1, poz. 305

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. – 20 op ?
(brak wskazania ilości w opak.)

Odpowiedz: Zamawiający miał na myśli op. x 30tal - 20 opak.

Pytanie nr 84 dotyczy pakietu nr 1, poz. 314

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kaps. o zmod.uwaln.tw., 30 szt. ?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 85 dotyczy pakietu nr 1, poz. 332,333

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kaps.o przedł.uwaln x 30 szt,bl ?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 86 dotyczy pakiet 1 poz. 8

Alantan Plus występuje: krem 35g lub maść 30g co należy wycenić?

Odpowiedz: Proszę o wycenę prep. Alantan Plus 30g 20opak.

Pytanie nr 87 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.11

Alantan występuje tylko w maści , proszę o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz:Proszę o wycenę prep. ALantan maść 30g -5opak.

Pytanie nr 88 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.34

Należy wycenić Acarbose ?

Odpowiedz:Proszę o wycenę leku Acarbose.

Pytanie nr 89 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.45 i 46

Należy wycenić dawki 0,125/ml 2ml oraz 0,250mg/ml 2ml ?

Odpowiedz:Tak.

Pytanie nr 90 dotyczy pakiet 1 poz. Poz.54

Dawka 300mg zakończona produkcja, można wycenić 200mg?

Odpowiedz:Wyrażam zgodę pod warunkiem że zaoferowany produkt będzie zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Pytanie nr 91 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.68

Zakończona produkcja , można wykreślić ?

Odpowiedz:Proszę o wykreślenie w/w pozycji.

Pytanie nr 7 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.99

Należy wycenić Aescin tabl.powl czy Reparil tabl.dojel ?

Odpowiedz:Proszę wycenić Reparil tabletki dojelitowe.

Pytanie nr 8 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.228

Należy wycenić zawiesinę ? Nystatyna 24ml została zastąpiona 28ml, czy należy wycenić 28ml?

Odpowiedz:Proszę wycenić dostępną na rynku Nystatynę w zawieszynie a 28ml.

Pytanie nr 9 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.284

Czy należy wycenić Simeticon 40mg czy Dimeticon 50mg ?

Odpowiedz:Proszę wycenić simeticon 40mg.

Pytanie nr 10 dotyczy pakiet 1 poz.Poz.297

Zakończona produkcja można wykreslic?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza wycenę dostępnej obecnie Teofiliny 200mg/10ml x 5amp 75 opak.

Sprawę prowadzi: Bartłomiej Wirkus

tel. 22 703 05 33

e-mail: bartlomiej.wirkus@ckr.pl

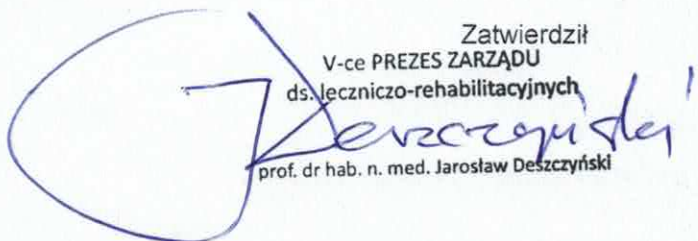
Centrum Kompleksowej Rehabilitacji Sp. z o.o.

Siedziba Główna:

ul. Gąsiorowskiego 12/14, 05-510 Konstancin-Jeziorna

Tel. (22) 703 00 00, 756 32 60, Fax: (22) 756 30 81

www.ckr.pl

Zatwierdził
V-ce PREZES ZARZĄDU
ds.leczniczo-rehabilitacyjnych

prof. dr hab. n. med. Jarosław Deszczyński

NIP: 123-09-30-105

Nr KRS: 000008796 Sąd Rejonowy dla m.st. W-wy

XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Wysokość Kapitału Zakładowego: 3 124 500,00 zł

Nr konta: Alior Bank S.A. 43 2490 0005 0000 4530 1204 6999