



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Najświętszej Maryi Panny
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
Dział Zamówień Publicznych
tel., fax +48 34 367 36 74,
Regon: 001281053, NIP: 573-22-99-604

Częstochowa, dn. 08.05.2013r.

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118,
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:

DOSTAWA LEKÓW RÓŻNYCH

dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. NMP w Częstochowie

W.Sz.S/DDZ/2411/P-8/016/879/13

WYJAŚNIENIA I ZMIANY SIWZ

W związku z art. 38 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zm., Zamawiający zmienia odpowiedź podtrzymując zapisy SIWZ opublikowaną na stronie internetowej w dniu 26.04.2013 r. w dokumencie „Wyjaśnienia i zmiany SIWZ” (nr pisma W.Sz.S./DDZ/2411/P-8/016/797/13) dot. części nr 9.

Było:

Pytanie 6 – dotyczy udzielonych wyjaśnień w dniu 16.04.2013 r w zakresie Części Nr 9

Odpowiedź TAK Zamawiającego na pytanie Nr 78 o treści:

„Siła działania koncentratu kompleksu protrombiny uzależniona jest od ilości jednostek międzynarodowych PCC (w przeliczeniu na cz. IX), podanych pacjentowi w celu przywrócenia właściwej hemostazy. Stosowną dawkę wylicza się uwzględniając masę ciała pacjenta oraz wyjściowy poziom wskaźnika INR. Odpowiednia dawka oraz zbilansowany skład jest niezbędna, aby preparat był skuteczny oraz nie powodował powikłań zakrzepowo-zatorowych. W związku z powyższym pytamy: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany preparat posiadał skład wyrażony w precyzyjnie określonej ilości jednostek czynników krzepnięcia VII, IX, X (bez zakresów), który to umożliwi podanie pacjentowi zdefiniowanej dawki preparatu? Protrombina (cz. II) uważana jest za składową kompleksu protrombiny mającą największy potencjał trombogenny. Dlatego też jej zawartość w preparacie powinna być ściśle określona. Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat spełniał wymogi aktualnej Farmakopei Europejskiej pod względem ilości czynnika II w stosunku do cz. IX, który definiuje się jako zakres od 70 do 165 % zawartości cz. IX ?”

narusza zasadę równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji, jak również wprowadza wewnętrzną sprzeczność, gdyż żaden preparat PCC zarejestrowany w Polsce nie może spełniać warunku takiego zapisu, gdyż co najmniej 1 czynnik krzepnięcia (protrombina) zawarty w dowolnym PCC nie jest ściśle określona w CHPL. Utrzymanie takiego zapisu skutkowałoby koniecznością unieważnienia postępowania.

Wnosimy o modyfikację odpowiedzi na pytanie Nr 78 do następującej:

„Zgodnie z SIWZ”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje odpowiedź z dnia 16.04.2013 r.

Powinno być:

Pytanie 6 – dotyczy udzielonych wyjaśnień w dniu 16.04.2013 r w zakresie Części Nr 9

Odpowiedź TAK Zamawiającego na pytanie Nr 78 o treści:

„Siła działania koncentratu kompleksu protrombiny uzależniona jest od ilości jednostek międzynarodowych PCC (w przeliczeniu na cz. IX), podanych pacjentowi w celu przywrócenia właściwej hemostazy. Stosowną dawkę wylicza się uwzględniając masę ciała pacjenta oraz wyjściowy poziom wskaźnika INR. Odpowiednia dawka oraz zbilansowany skład jest niezbędna, aby preparat był skuteczny oraz nie powodował powikłań zakrzepowo-zatorowych. W związku z powyższym pytamy: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał skład wyrażony w precyzyjnie określonej ilości jednostek czynników krzepnięcia VII, IX, X (bez zakresów), który to umożliwi podanie pacjentowi zdefiniowanej dawki preparatu? Protrombina (cz. II) uważana jest za składową kompleksu protrombiny mającą największy potencjał trombogenny. Dlatego też jej zawartość w preparacie powinna być ściśle określona. Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat spełniał wymogi aktualnej Farmakopei Europejskiej pod względem ilości czynnika II w stosunku do cz. IX, który definiuje się jako zakres od 70 do 165 % zawartości cz. IX ?”

narusza zasadę równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji, jak również wprowadza wewnętrzną sprzeczność, gdyż żaden preparat PCC zarejestrowany w Polsce nie może spełniać warunku takiego zapisu, gdyż co najmniej 1 czynnik krzepnięcia (protrombina) zawarty w dowolnym PCC nie jest ściśle określona w CHPL. Utrzymanie takiego zapisu skutkowałoby koniecznością unieważnienia postępowania.

Wnosimy o modyfikację odpowiedzi na pytanie Nr 78 do następującej:

„Zgodnie z SIWZ”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia odpowiedź na pytanie Nr 78 na: „zgodnie z SIWZ”.

Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **17.05.2013 g. 10.00**. Termin otwarcia ofert Zamawiający wyznacza na: **17.05.2013 r., g. 10.15**. Miejsce składania i otwarcia ofert podane w SIWZ pozostaje bez zmian.

ZATWIERDZIŁ:

**DYREKTOR
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE**

KRZYSZTOF KŁOS