



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. 07.03.2011 r.

Zamawiający:

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

SZANOWNI PAŃSTWO

dot. przetargu nieograniczonego:

DOSTAWA LEKÓW ONKOLOGICZNYCH I SPECJALISTYCZNYCH DLA WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO IM. NMP W CZĘSTOCHOWIE

W.Sz.S./DDZ/24118/P-8/018/713/11

WYJAŚNIENIA /1/ SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zmianami, zostały wniesione pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający przekazuje wszystkim zainteresowanym treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1: dot. pakietu nr 18 - Topotecan. Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu, którego okres ważności wynosi 36 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2: dot. pakietu 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby produkt Docetaxel występował w formie

Docetaxel	koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji 0,02g/0,5 ml	1 fiol. 0,5 ml +1 fiol. rozp.1,5 ml
Docetaxel	koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji 0,08g/2,0 ml	1 fiol. 2 ml +1 fiol. rozp. 6 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, jednofiolkowy.

Pytanie 3: Czy w pakiecie 3 w nawiązaniu do kolumny „jednostka miary” należy wycenić preparat w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do inuzji * 1 fiołka?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4: Czy w pakiecie 3 Zamawiający zezwala na wycenę preparatu Docetaxel w dawkach 20mg/2ml i 80mg/8ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5: Ze względu na znaczące różnice w cenach preparatów Docetaxelu mając na uwadze dobro Szpitala czy w pakiecie 3 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Docetaxel EBEWE o stabilności gotowego roztworu do infuzji 4 godziny, posiadającego główne wskazania do stosowania:

- rak piersi

Docetaxel-Ebewe w połączeniu z doksorubicyną i cyklofosfamidem jest wskazany w leczeniu uzupełniającym u pacjentów z operacyjnym rakiem piersi z przerzutami do węzłów chłonnych, w skojarzeniu z doksorubicyną jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka piersi lub raka piersi z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej leków cytotoksycznych w tym wskazaniu, w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, w połączeniu z trastuzumabem jest wskazany w leczeniu

pacjentów z rakiem piersi z przerzutami, w skojarzeniu z kapecytabiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu stosowanej wcześniej chemioterapii.

- niedrobnokomórkowy rak płuc
- rak gruczołu krokowego
- gruczolakorak żołądka
- rak głowy i szyi.

Odpowiedź: Pełne wskazania.

Pytanie 6: Czy oferowany w Pakiecie nr 3 preparat Docetaxel powinien posiadać pełną rejestrację uwzględniającą wskazanie do stosowania u pacjentów z operacyjnym rakiem piersi z przerzutami do węzłów chłonnych i bez przerzutów, w leczeniu uzupełniającym w połączeniu z dokсорubicyną i cyklofosfamidem?

Odpowiedź: Lek o pełnych wskazaniach onkologicznych.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany w Pakiecie nr 3 preparat Docetaxel przechowywany w temperaturze poniżej 25°C był stabilny przez 6 godzin włączając czas trwania wlewu dożylnego wynoszący 1 godzinę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8: Czy ze względu na dostępność na rynku wygodniejszej i bezpieczniejszej w użyciu jednofolkowej postaci leku Docetaxel zawartego w Pakiecie nr 3 Zamawiający wymaga aby wykonawca zaoferował lek w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji w dawce 20mg/1 ml i 80 mg/4 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 9: § 15 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego postanowienia, ewentualnie na uzupełnienie o następujące sformułowanie: „przy czym Zamawiający nie może odmówić zgody wierzytelności bez uzasadnionej przyczyny”? Zwracamy uwagę, że dokonując dostawy i odracząc termin płatności wykonawca w pewnym zakresie kredytuje Zamawiającego. W przypadku nie zrealizowania przez Zamawiającego jego zobowiązań w zakresie zapłaty wykonawca powinien mieć prawo do odzyskania należnego mu wynagrodzenia m.in. przez przeniesienie wierzytelności na osobę trzecią. Wskazane postanowienie ogranicza w praktyce prawa wykonawcy do dochodzenia swoich należności wyłącznie na drodze sądowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10: § 6 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Dostarczenie towaru niezgodnie z zamówieniem pociąga za sobą negatywne konsekwencje dla wykonawcy. Obowiązek potwierdzania zamówień faxem pozwoli uniknąć sporów na tym tle.

Odpowiedź: Tak, w przypadku zawarcia umowy Zamawiający uwzględni potwierdzanie zamówień telefonicznych faxem.

Pytanie 11: § 7 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do rozpatrzenia reklamacji w zakresie braków ilościowych do 72 godzin ograniczając jednocześnie jego bieg do dni roboczych od poniedziałku do piątku?

Odpowiedź: Tak, w przypadku zawarcia umowy Zamawiający uwzględni proponowany zapis.

Pytanie 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 18 Topotecan w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji o stężeniu 1 mg/ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby wydzielić z Pakietu nr 7 poz. 1 Gemcytabine 200mg oraz poz. 3 Gemcytabine 1000mg i zechce utworzyć z nich odrębny pakiet lub pakiety, co umożliwi przystąpienie do przetargu wszystkim producentom leku a tym samym pozwoli zaproponować bardzo korzystną cenę obniżając wydatki Zamawiającego. W przypadku negatywnej odpowiedzi uprzejmie prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakiecie nr 7 Gemcytabine koncentrat - preparatu Gmecitabinum proszek do sporządzania roztworu do infuzji, umożliwiając przystąpienie do przetargu wszystkim producentom leku. W przypadku negatywnej odpowiedzi uprzejmie prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 8 poz. 1.3 i utworzenie oddzielnego samodzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16: Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych warunków zamówienia w ten sposób, że we wzorze umowy, stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ, zostanie dodany zapis o następującej treści: „W przypadku opóźnienia przekraczającego 20 dni w zapłacie należności przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania zobowiązań? (dotyczy Pakietu nr 20)”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17: Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych warunków zamówienia w ten sposób, że we wzorze umowy, stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ do § 7 zostanie dodany zapis o następującej treści: „W przypadku stwierdzenia braków ilościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację w ciągu 72 godzin (dotyczy Pakietu nr 20)”?

Odpowiedź: Tak, w przypadku zawarcia umowy Zamawiający uwzględni proponowany zapis.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na str. internetowej Zamawiającego.

ZATWIERDZIŁ

**Z-CA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NMP
W CZĘSTOCHOWIE
LEK. MED. GRZEGORZ KUPCZAK**

Częstochowa, dn. 15.03.2011 r.

Zamawiający:

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

SZANOWNI PAŃSTWO

dot. przetargu nieograniczonego:

**DOSTAWA LEKÓW ONKOLOGICZNYCH I SPECJALISTYCZNYCH
DLA WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NMP W CZĘSTOCHOWIE**

W.Sz.S./DDZ/24118/P-8/018/780/11

WYJAŚNIENIA /2/ SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zmianami, zostały wniesione pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający przekazuje wszystkim zainteresowanym treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1: Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 dopuści preparat Gemcytabina w formie proszku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycji nr 2 Gemcytabina 500 mg/500 op. zgodzi się na wycenę preparatu w dawce 1000mg w ilości 250 op.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 8 poz. 1, 3 i utworzenie oddzielnego samodzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na str. internetowej Zamawiającego.

ZATWIERDZIŁ

**Z-CA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NMP
W CZĘSTOCHOWIE
LEK. MED. GRZEGORZ KUPCZAK**

Częstochowa, dn. 24.03.2011 r.

Zamawiający:

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

SZANOWNI PAŃSTWO

dot. przetargu nieograniczonego:

**DOSTAWA LEKÓW ONKOLOGICZNYCH I SPECJALISTYCZNYCH
dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. NMP w Częstochowie**

W.Sz.S./DDZ/24118/P-8/018/884/2011

WYJAŚNIENIA /3/ SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zmianami, zostały wniesione pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający przekazuje wszystkim zainteresowanym treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 18 Topotecan w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji o stężeniu 4 mg/4ml?

Odpowiedź: Tak pod warunkiem:

- 1) pełna rejestracja jak lek oryginalny,
- 2) przeprowadzone badania kliniczne, na podstawie których lek został zarejestrowany.

Pytanie 2: Czy możliwa jest zmiana specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ten sposób, że we wzorze umowy, stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ, zostanie dodany zapis o następującej treści: „W przypadku opóźnienia przekraczającego 30 dni w zapłacie należności przez Zamawiającego,

Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania zobowiązań (dotyczy Pakietu nr 20)”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dodanie zapisu w umowie: „W przypadku opóźnienia przekraczającego 30 dni w zapłacie należności przez Zamawiającego, wynikających z zawartej umowy nr, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania zobowiązań” (dotyczy Pakietu nr 20).

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na str. internetowej Zamawiającego.

ZATWIERDZIŁ

**Z-CA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NMP
W CZĘSTOCHOWIE
LEK. MED. GRZEGORZ KUPCZAK**