



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. 28.05.2013 r.

Zamawiający:

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

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

DOSTAWA LEKÓW ONKOLOGICZNYCH

W.Sz.S./DDZ/2411/P-8/035/1108/13

WYJAŚNIENIA TREŚCI 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 zm., Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania Wykonawców wniesione w przedmiotowym postępowaniu do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1: dot. Części Nr 35. Czy Zamawiający w części nr 35 dopuści zaoferowanie Zolendronicum Acid 4 mg w postaci koncentratu do sporządzania roztworu infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 2: dot. Części 38. Czy Zamawiający ze względu na niestabilną sytuację Cisplatinum na Rynku Polskim i ograniczoną dostępność dawki 50mg/50ml w części nr 38 dopuszcza Cisplatin Teva w przeliczeniu na dawkę 10mg/100ml konc. d/sp. r-r do inf. w ilości 950 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający proponuje przeliczenie wymaganej ilości Cisplatinum w poz. nr 2 - 50mg/50ml w ilości – 1900 fiolek, w następujący sposób: 10mg/10ml – 5000 fiolek oraz 100mg/100ml – 450 fiolek, przy czym przy takim przeliczeniu Zamawiający wymaga, aby dawka Cisplatinum 100mg/100ml posiadała stabilność po rozpuszczeniu przynajmniej 48 godzin.

Pytanie 3: dot. Części 38 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga aby w części nr 38 w poz. 2 stabilność roztworu Cisplatinum po rozpuszczeniu wynosiła co najmniej 48 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: dot. Części Nr 29. Czy Zamawiający dopuści w części nr 29 proszek do sporządzenia koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 5: Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie pakietu nr 17, 19, 42 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu zaoferowania leków dopuszczonych do obrotu na terenie Polski oraz odstąpi od wymogu dostarczenia/przedstawienia tych dokumentów na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź: W przypadku zaoferowania leków w wymienionej Części nr 19 i 42 w ramach importu docelowego nie jest wymagane przedstawienie ww. dokumentów. Zamawiający zaznacza, iż w Części Nr 17 wymagany lek jest dostępny również na rynku polskim, wówczas konieczne jest przedłożenie wymaganych zgodnie z przepisami dokumentów, a tym samym zaoferowanego leku dopuszczonego do obrotu na terenie Polski.

Pytanie 6: dot. Części 35 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji produktu w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji 4mg/5ml, opakowanie 1 fiołka po 5 ml?

Odpowiedź: Tak, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 7: dot. §7 ust. 5 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8: dot. projektu umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 (dotyczy zapisu §8 ust. 1 pkt 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 9: dot. §10 ust. 1 ppkt c) projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: W przypadku podpisania umowy Zamawiający dopuszcza dodanie słów – jw.

Pytanie 10: dot. Części Nr 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę dawek: w poz. 1 – 20mg/1ml, w poz. 2 – 80mg/4ml? Wpłynęłoby to na zwiększenie ilości złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 11: dot. Części Nr 7, poz. 1, 2, 3. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, poz. 1, 2, 3 Epirubicini Hydrochloridum wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w postaci roztworu do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 12: dot. Części Nr 14 poz. 1, 2. Czy Zamawiający wymaga aby w Pakiecie nr 14 poz. 1, 2 Irinotecani Hydrochloridum Trihydricum posiadał unikalne, bezpieczne opakowanie Cytosafe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13: dot. Części Nr 14 poz. 2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 poz. 2 miał na myśli dawkę 0.1g/5ml? Dawka 0,1g/2ml nie występuje.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14: dot. Części Nr 28 poz. 2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 dopuszcza w poz. 2 dawkę 0,48mg/0,5ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 15: dot. Części Nr 29. Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci proszek do sporządzania koncentratu 4 mg x 1 fiole? Wpłynęłoby to na zwiększenie ilości złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 16: dot. Części Nr 32. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 32 dopuszcza postać leku – subs. sucha + rozp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli preparat jest refundowany.

Pytanie 17: dot. Części Nr 22. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w kolumnie „Jedn. miary” miał na myśli amp.-strzyk. Jest to jedyna postać leku Roferon oferowana przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18: dot. Części Nr 22 poz. 2. Niniejszym informujemy, że od dnia 26 kwietnia 2013 roku tymczasowo wstrzymany został obrót lekiem Roferon-A roztwór do wstrzykiwań 6 mln j.n./0,5 ml. Niedostępność tego leku w hurtowni Wykonawcy spowodowana jest opóźnieniami w rejestracji nowego miejsca wytwarzania leku oraz brakiem możliwości kontynuacji produkcji w dotychczasowym miejscu. W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie i dostarczenie w części nr 22 poz. 2 (Interferonum alfa-2a 6 mln. j.m./0.5ml roztwór do wstrzykiwań) produktu leczniczego alternatywnie w dwóch postaciach, tj. 2x 3 mln. j.m./0,5 ml. Dwie ampułki Roferon-A 3 mln. j.m./0,5 ml w pełni zastępują jedną ampułkę Roferon-A 6 mln j.m./0,5 ml, a ich cena jest identyczna. Roferon-A 6 mln j.m./0,5 ml i Roferon-A 3 mln. j.m./0,5 ml są w pełni równoważne także w rozumieniu ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Są stosowane w tych samych wskazaniach, efekt terapeutyczny jest identyczny, a różnica dotyczy jedynie ilości ampułek. Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć, kiedy przywrócona zostanie normalna produkcja i dostępność dawki 6 mln j.m./0,5 ml., dlatego proponujemy Państwu powyżej opisaną zmianę tak, aby umożliwić kontynuację leczenia pacjentów. W momencie przywrócenia normalnej produkcji i dostępności dawki 6 mln j.m./0,5 ml Wykonawcy niezwłocznie poinformuje Zamawiającego. W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 22 pozycji nr 2 - Interferonum alfa-2a 6 mln. j.m./0.5ml roztwór do wstrzykiwań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19: dot. Części Nr 45. Zwracamy się z prośbą o rozważenie możliwości uzupełnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o zapisy umożliwiające zmianę treści umowy, która zostanie zawarta w wyniku niniejszego postępowania. Zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych możliwość dokonywania zmian w umowie zawartej w wyniku postępowania przetargowego możliwa będzie wyłącznie w sytuacji, gdy zamawiający przewidzi taką możliwość, gdy zmiana ta jest dla niego korzystna lub wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć. Mając na uwadze powyższe, proponujemy:

1. W uzasadnionych sytuacjach, gdy jest to podyktowane dobrem pacjentów i okolicznościami realizacji umowy, chcielibyśmy, o ile nasza oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, móc zaferować Państwu dodatkowy rabat. Przyjęcie przez Państwa takiej propozycji może spowodować konieczność wprowadzenia zmian do treści zawartej umowy.

Zwracamy się zatem z prośbą o rozważenie zamieszczenia w treści ogłoszenia o zamówieniu lub SIWZ stosownych zapisów umożliwiających dokonywanie zmian, w zakresie wskazanym powyżej, np. o treści: W trakcie trwania umowy Wykonawca może zaoferować Zamawiającemu rabat na zasadach uzgodnionych przez Strony w Aneksie do umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na to, iż w trakcie trwania umowy Wykonawca może zaoferować Zamawiającemu rabat na zasadach takich samych lub lepszych niż obowiązujące innych odbiorców. W takiej sytuacji Wykonawca powiadomi pisemnie Zamawiającego o terminie trwania promocji oraz wysokości udzielonego rabatu. Zmiana ceny nie wymaga wówczas zmiany umowy w formie pisemnej. Zamawiający w przypadku podpisania umowy wprowadzi taki zapis do umowy.

Pytanie 20: dot. Części Nr 23. W związku z faktem, iż każda pozycja zawiera dwa produkty od dwóch różnych producentów (tj. produkt leczniczy oraz aparat do przetoczeń) zwracamy się z prośbą o zmianę konstrukcji pakietu poprzez usunięcie części „aparat do przetoczeń” z poz. 1, 2, 3, a w zamian dodanie poz. 4, która zawierałaby łączną wymaganą ilość aparatów do przetoczeń. Nowy układ pakietu nie zmieni wymaganych ilości dla produktu leczniczego, natomiast doprecyzuje ilość aparatów do przetoczeń i pozwoli Wykonawcy precyzyjnie określić koszty poszczególnych pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia konstrukcję tabeli w Części Nr 23, wyszczególniając i precyzując ilość wymaganych aparatów do przetoczeń w dodanej do tabeli pozycji nr 4. Zmieniony formularz asortymentowo-cenowy – w załączeniu do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 21: dot. Części Nr 9 poz. 1, 2, 3. Czy Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy, którego zgodnie z jego ChPL nie wolno stosować „...jeśli okaże się, iż roztwór ma brązowe lub ciemnożółte zabarwienie”, co prowadzić będzie do ponoszenia przez zamawiającego strat finansowych związanych z koniecznością utylizacji nienadającego się do użycia roztworu cytostatyku oraz zakupem dodatkowych ilości tego produktu.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22: dot. Części Nr 9 poz. 1, 2, 3. Czy Zamawiający wymaga trwałości fizykochemicznej produktu leczniczego po nakłuciu fiołki 28 dni (lub wpisać inny, krótszy) w temp. 15-25 st. C oraz do 28 dni (lub wpisać inny, krótszy) po rozcieńczeniu przy zachowanej ochronie przed światłem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 23: dot. Części Nr 9 poz. 1, 2, 3. Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego kompatybilnego z Acidum Levofolicum (Levofolic)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 24: dot. Części Nr 15 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę dawki Acidum Levofolicum 0,05 g/1 ml na Acidum Levofolicum 0,2/4ml w ilości 50 fiolek? Dawka 0,05 g/1ml nie jest refundowana, a co za tym idzie obecnie dostępna.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jeśli preparat jest refundowany.

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

W związku z art. 12a ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert, umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie udzielonych wyjaśnień treści SIWZ. Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **10.06.2013 g. 10.00**. Termin otwarcia ofert Zamawiający wyznacza na: **10.06.2013 r., g. 10.15**.

**ZATWIERDZIŁ
Z-CA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY
W CZĘSTOCHOWIE
LEK. MED. BRONISŁAW MORAWIECKI**

Załącznik

1. Formularz as.-cen. – Część Nr 23

Formularz asortymentowo-cenowy

CZĘŚĆ NR 23

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto	% VAT	Wartość brutto
1	PACLITAXELUM 0,03 g/ 5 ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji		fiol.	100					
2	PACLITAXELUM 0,1 g/ 16,67 ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji		fiol.	50					
3	PACLITAXELUM 0,3 g/ 50 ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji		fiol.	500					
4	Aparat do przetoczeń		szt.	1100					
Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.							Razem		

.....
miejsce i data

.....
podpis osoby/-ów
uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika