

Szczecin, dn. 13.02.2014 r.

znak sprawy: ZP/220/24/14*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę leków przeciwnowotworowych.***WYJAŚNIENIE NR 1**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Dot. zadania nr 1 - Doxorubicinum**Pytanie nr 1**

Czy w zadaniu nr 1 Zamawiający dopuszcza produkt posiadający zarejestrowaną w CHPL trwałość fizykochemiczna roztworu 0,5 mg/ml w 0,9 % roztworze sodu chlorku i 5 % roztworze glukozy wynosi do 7 dni w temperaturze 2-8 °C lub w temperaturze pokojowej (20 °C do 25 °C) w pojemnikach polietylenowych chronionych przed dostępem światła?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy w zadaniu nr 1 Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał zarejestrowaną w Charakterystyce Produktu Leczniczego, dożylną i dopęcherzową drogę podania? Umożliwi to zastosowanie schematów leczenia także na oddziałach urologicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dot. zadania nr 2 – Carboplatinum**Pytanie nr 3**

Czy w zadaniu nr 2 Zamawiający dopuszcza produkt posiadający zarejestrowaną w CHPL trwałość chemiczną i fizyczną gotowego roztworu do infuzji w 5% roztworze glukozy (50 mg/ml) przez 72 godziny w temperaturze pokojowej, a w 0,9% roztworze chlorku sodu (9 mg/ml) przez 24 godziny w temperaturze od 2 do 8 °C, przy zachowanej ochronie przed dostępem światła?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dot. zadania nr 5 – Fluorouracilum**Pytanie nr 4**

Czy w zadaniu Nr 5, 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:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy w zadaniu Nr 5, Zamawiający wymaga produktu leczniczego kompatybilnego z L-folinianem disodowym (Acidum levofolinicum)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6

Czy w zadaniu nr 5, Zamawiający dopuszcza produkt posiadający zarejestrowaną w CHPL chemiczną i fizyczną stabilność roztworu rozcieńczonego 5% glukozą lub 0,9% chlorkiem sodu została wykazana przez 24 godziny, przy przechowywaniu w temperaturze poniżej 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dot. wzoru umowy**Pytanie nr 7**

Do §10 ust.1 ppkt a) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia, bez górnego limitu 50zł?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 ppkt b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §11 ust.1 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Dotyczy zadania nr 2 poz. 1 – czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 50mg/5ml

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 11

Dotyczy zadania nr 2 poz. 2 – czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 150mg/15ml

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 12

Dotyczy zadania nr 2 poz. 3 – czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 450mg/45ml

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 13

Dotyczy zadania nr 2 – czy Zamawiający dopuszcza preparaty po rozcieńczeniu o stabilności 30 godzin w temperaturze 2-8°C. Są bardzo duże problemy z dostępnością preparatu (pojawia się sporadycznie na rynku) o podanej przez Zamawiającego stabilności po pierwszym nakłuciu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Dotyczy zadania nr 3 - czy Zamawiający dopuszcza z racji braku dostępności na rynku preparatów o stabilności podanej jak w SIWZ preparaty o stabilności po rozcieńczeniu do 24 h w tem. Pokojowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby preparat po rozcieńczeniu posiadał zarejestrowaną w ChPL stabilność fizyko-chemiczną minimum 7 dni.

Pytanie nr 15

Dotyczy zadania nr 6 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w tej samej dawce ale innej pojemności amp. W poz.:

1. dawka 100mg/ml ; 2ml
2. dawka 100mg/ml; 10ml
3. dawka 100mg/ml; 20 ml

oraz o stabilności gotowego roztworu *rozcieńczonego w 0,9% chlorku sodu przez 60 dni w temperaturze 25°C oraz w temperaturze od 2°C do 8°C "**

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16

Dotyczy zadania nr 7 - Czy Zamawiający wymaga, aby Irinotecanum posiadał unikalne, bezpieczne opakowanie Cytosafe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 17

Dotyczy zadania nr 7 - Czy zamawiający wymaga aby produkt w zadaniu 7 pozycja 1 i 2 posiadał bezpieczne, unikatowe opakowanie czyli fiolkę wykonaną z brązowego polipropylenu, zamykaną korkiem chlorobutylovym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapslem i kapslem polipropylenowym w plastikowym blistrze. Ma to bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo osób zajmujących się przygotowywaniem leków w pracowni cytostatycznej, ponieważ chroni zawartość fiołki nawet po upuszczeniu (niepożądane rozbicie szklanej fiołki niesie za sobą skomplikowane procedury oraz bezpośrednie narażenie na kontakt z substancją czynną).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (Dz. U. nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź:

Z uwagi na obowiązujący u Zamawiającego obieg dokumentów, faktura winna być w formie papierowej.

Pytanie nr 19

Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt b umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy (zadania)? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem