



# Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu<sup>®</sup>

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 14 lutego 2013 r.



AZP.3320/5/ / 13

Certyfikat nr 0019/2011  
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 0020/2011  
ISO 14001 : 2011

Certyfikat nr 0022/2011  
PN-N-18001 : 2004

dotyczy: wyjaśnień treści SIWZ.

Certyfikat nr 0021/2011  
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 0023/2011  
HACCP



KOMITET  
UPOWSZECHNIANIA  
KARMIEŃIA  
PIERSIA

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę leków onkologicznych i krążeniowych. Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:

**Pytanie dot. § 2 ust. 3 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez wykreślenie słowa „do” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

tel. Centrala  
84 6773333

tel. Sekretariat  
84 6773300

Fax  
84 6386669

www.  
szpital.zam.pl

**Pytanie dot. § 3 ust. 1 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez: (a) dodanie po słowach „przedmiotu umowy” sformułowania „z zastrzeżeniem ust. 2 poniżej”, (b) dodanie (dwukrotne) po słowach „ustala się” sformułowania „na dzień zawarcia umowy” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

**Pytanie dot. § 3 ust. 3 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowie „aneksem” sformułowania „z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych postanowieniami umowy, w tym § 8 ust. 3 poniżej” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

**Pytanie dot. § 5 ust. wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów poprzez: (a) wykreślenie zdania pierwszego – jako nie znajdującego oparcia w przepisach pzp, (b) dodanie sformułowań w brzmieniu „bez zgody Kupującego. Zgody takiej Kupujący nie może bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności

leczniczej (Dz. U. nr 112, poz. 654) zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

**Pytanie dot. § 7 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowach „W razie” sformułowania „trzykrotnej” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

**Pytanie dot. § 8 ust. 1 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez dodanie po słowie „aneksem” sformułowania „z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych postanowieniami umowy, w tym ust. 3 poniżej” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

**Pytanie dot. § 8 ust. 2 lit. c) wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu poprzez wykreślenie zdania „przy czym nie może ulec podwyższeniu z tego tytułu cena brutto przedmiotu umowy” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

**Pytanie dot. § 8 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania kolejnego (oznaczonego nr 3) ustępu w brzmieniu: „3. W przypadku ustawowych zmian stawki VAT oraz cen urzędowych leków stanowiących przedmiot zamówienia, zmianie ulegną ceny brutto oferowanych leków, w stosunku do wskazanych załącznikami do niniejszej umowy, a zmiany te nastąpią z dniem wejścia w życie przepisów regulujących te zmiany, bez konieczności zawierania odrębnych, pisemnych aneksów” ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części SIWZ.

**Pytanie dot. § 9 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie na zakończenie zdania „Jednocześnie Kupujący oświadcza, że łącznie ograniczenie zamówienia leków przez Zamawiającego nie będzie większe niż 30% w stosunku do wartości/ilości określonej niniejszą umową” ?

**Wyjaśnienie:**

**Treść § 9 ulega zmianie i uzyskuje brzmienie: „W przypadku wystąpienia braku środków finansowych Kupujący zastrzega sobie prawo ograniczenia ilości dostaw, o czym powiadomi Sprzedającego na piśmie. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać należnego wynagrodzenia za faktycznie zrealizowane dostawy. Strony przyjmują, że ewentualne zmniejszenie zamówienia nie przekroczy 30% wartości umowy.”**

**Pytanie dot. zadania 15 pozycja 1:**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności preparatu Caelyx 20 mg/10 ml, inj. konc. do inf. fiol. wyrazi zgodę na wycenę preparatu równoważnego Lipodox 2mg/ml koc. d/sp rozt. d/inf. 1 fiol. Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 1 Doxorubicinum liposom 20 mg do osobnego zadania.

**Wyjaśnienie:**

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 21 – Fludarabinum:**

Poz.3 Fludarabinum 500 mg inj.

Poz.4 Fludarabinum 1000 mg inj.

W/w pozycje nie są dostępne i nie znajdują się w katalogu leków refundowanych stosowanych w programach lekowych i stosowanych w chemioterapii. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę dostępczej dawki 50 mg, która znajduje się w katalogu leków refundowanych i przeliczenie wymaganej ilości opakowań.

**Wyjaśnienie:**

Opis przedmiotu zamówienia w zadaniu 21 ulega zmianie i otrzymuje brzmienie:

**Zadanie 21 – Fludarabinum**

Nazwa międzynarodowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość dawek w opakowaniu	Postać	Droga podania	Ilość opakowań
1. Fludarabinum	10	mg	20	Tabl.	p.o.	6
2. Fludarabinum	50	mg	1	Fiol.	Inj	40

**Wymagana kwota wadium dla zadania 21 po zmianie wynosi 260,00 złotych.**

Jednocześnie zamawiający wprowadza do opisu przedmiotu zamówienia **nowe zadanie nr 21A**, którego treść otrzymuje brzmienie:

**Zadanie 21A – Fluorouracilum**

Nazwa międzynarodowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość dawek w opakowaniu	Postać	Droga podania	Ilość opakowań
1. Fluorouracilum	500	mg	1	fiol.	inj.	500
2. Fluorouracilum	1000	mg	1	fiol.	inj.	2 600

**Wymagana kwota wadium dla zadania 21A wynosi 440,00 złotych.**

**Pytanie dot. zadania 43 pozycja 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferownie w zadaniu 43 w pozycji 1 Immunoglobuliny ludzkiej w dawce 1 g ?

**Wyjaśnienie:**

Tak.

**Pytanie dot. zadania 43 pozycja 3:**

Czy z punktu widzenia zoptymalizowanych potrzeb zamawiającego istotne jest aby preparat immunoglobuliny ludzkiej oferowany w zadaniu nr 43 poz. 3 był wolny od sacharozy ? Stabilizator ten powszechnie uważany jest za generujący najwięcej działań niepożądanych, głównie na poziomie niewydolności nerek. Ponadto zarówno FDA jak i EMA zachęcają producentów do stosowania innych stabilizatorów niż sacharoza jako bezpieczniejszych. Czy zatem Zamawiający wymaga aby oferowana w zadaniu nr 43 poz. 3 immunoglobulina ludzka była wolna od sacharozy ?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego wyżej preparatu immunoglobuliny ludzkiej.

**Pytanie dot. zadania 43 pozycja 3:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 43 poz. 3 wymaga normalnej immunoglobuliny ludzkiej w formie roztworu do stosowania dożylnego, co jest formą nowocześniejszą i bardziej wygodną w stosunku do liofilizatu i preferowaną w większości ośrodków stosujących immunoglobuliny na świecie ? Chcielibyśmy nadmienić, że do przygotowania roztworu, korzystając z proszku i rozpuszczalnika potrzeba więcej czasu, wzrasta ryzyko związane z potencjalnym popełnieniem błędu podczas przygotowania roztworu, a po zastosowaniu takiego produktu może wzrastać także ryzyko powikłań.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego wyżej preparatu immunoglobuliny ludzkiej.

**Pytanie dot. zadania 43 pozycja 3:**

Liczne publikacje naukowe, jak i również raporty publikowane przez EMA wskazują jednoznacznie na ścisły związek pomiędzy stosowaniem w preparatach immunoglobulin stabilizatorów opartych na aminokwasach lub pochodnych aminokwasów a wzrostem częstotliwości występowania działań niepożądanych o charakterze hemolizy. Zależność taka związana jest z niskim pH immunoglobulin stabilizowanych aminokwasami, lub ich pochodnymi. Na wystąpienie hemolizy po zastosowaniu wyżej opisanych immunoglobulin szczególnie narażeni są pacjenci z grupą krwi A, AB i B, a także pacjenci których wskazania do stosowania immunoglobulin wymagają dawki powyżej 1g/kk m.c. Czy w związku z powyższym zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina w zadaniu nr 43 poz. 3 nie posiadała w swoim składzie stabilizatora będącego aminokwasem, lub jego pochodną ?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego wyżej preparatu immunoglobuliny ludzkiej.

**Pytanie dot. zadania 43 pozycja 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 43 poz. 3 i utworzenie osobnego pakietu ?

**Wyjaśnienie:**

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w SIWZ.

**Pytanie dot. zadania 10:**

Czy Zamawiający ze względu na niestabilną sytuację Cisplatyny na Rynku Polskim wyrazi zgodę na przeliczenie podanych dawek w poz. 2 i 3 w pakiecie nr 10 na dawkę 10 mg/10 ml z proporcjonalnym przeliczeniem ilości dawek ?

**Wyjaśnienie:**

Tak, z proporcjonalnym przeliczeniem ilości dawek. Oferowany lek musi być w wykazie leków refundowanych z kodem EAN.

Jednocześnie zamawiający informuje, iż **ulegają zmianie:**

- **termin składania ofert i wniesienia wadium**, który wyznacza się na dzień **11 marca 2013r. do godz. 11.00;**
- **termin otwarcia ofert**, który wyznacza się na dzień **11 marca 2013r. o godz. 12.00.**

Dyrektor  
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego  
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu  
lek. med. Andrzej Mielcarek