

Poznań, dnia 2015-04-01
EZ/350/17/2015/ __442__

Wg rozdzielnika

Do uczestników postępowania i zainteresowanych

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego Dostawy radiofarmaceutyku 18F-FDG dla Pracowni PET Zakładu Medycyny Nuklearnej [350/17/2015]

Wybór ofert.

Wielkopolskie Centrum Onkologii jako Zamawiający uprzejmie informuje, iż w wyniku przeprowadzonego postępowania przetargowego na w/w przedmiot zamówienia dokonuje wyboru oferty najkorzystniejszej – firmy:

Advanced Accelerat Applications Polska Sp z o.o.

ul. Niedźwiedzia 29B

02-737 Warszawa

Cena oferty netto 333450,00 brutto 360126,00 zł.

Wpłynęły 3 oferty odrzucono 1 ofertę.

Wybranego Wykonawcę prosimy o przygotowanie umowy wg wzoru zawartego w siwz.

Wyznacza się datę zawarcia umowy w dniu 08-04-2015.

Oferty złożone w tym postępowaniu i ich ocena.

Nr oferty	Nazwa Oferenta/Wykonawcy	Cena oferty netto brutto	AKTYWNOŚĆ FIOŁKI - GBq/ML	Ocena wg kryterium oceny ofert		
				Cena - 95%	Aktywność fiołki z radiofarmaceutykiem wyrażona w GBq/ml (minimalna aktywność 1,0) - 5%	Razem
1	ECKERT & ZIEGLER f-con Deutschland GmbH Nicolaus – August – Otto – Str. 7a D-56357 Holzhausen an der Haide	Netto 771550,00 Brutto 833274,00	3,1 GBq/mL.	41	5	46
2	Advanced Accelerat Applications Polska Sp z o.o. Ul. Niedźwiedzia 29B 02-737 Warszawa	Netto 333450,00 Brutto 360126,00	1,1 GBq/ml.	95	1,8	96,8 oferta wybrana
3	VOXEL S.A. UL. Wielicka 265 30-663 Kraków	Netto 310050,00 Brutto 334854,00	1,62 GBq/ml.	Oferta odrzucona Podstawa prawna Ustawa PZP Art. 89. 1. Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli: 2) jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3; Uzasadnienie merytoryczne – pod tabelką		

*Uzasadnienie merytoryczne odrzucenia oferty VOXEL S.A.ul. Wielicka 265 30-663 Kraków

1. Zamawiający przedstawił w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w załączniku 8 szczegółowe wymagania dotyczące dostaw radiofarmaceutyku 18F-FDG, a w szczególności godzinę dostawy (nie później niż 8.45)

oraz wymagany czas przydatności do użycia - co najmniej do godziny 15.00. Z załączonych do oferty firmy Voksel Sp. z o.o Charakterystyki Produktu Leczniczego oraz pozwolenia do obrotu produktu leczniczego wskazującego miejsce wytwarzania produktu wynika, iż czas przydatności do użycia radiofarmaceutyku wynosi do 10 godzin od zakończenia syntezy, a adres miejsca wytwarzania to Kraków, ulica Wrocławska 1-3. Zgodnie z zapisami CHPL i SIWZ Wykonawcy pozostaje nie więcej niż 3.5 godziny na dostawę produktu z miejsca produkcji do siedziby Zamawiającego - w przeciwnym wypadku termin ważności preparatu wygaśnie co będzie skutkowało niespełnieniem wymagań SIWZ oraz niemożnością wykonania badań pacjentów.

Biorąc pod uwagę, iż przedmiotem zamówienia są codzienne, powtarzalne dostawy radiofarmaceutyku realizowane w godzinach porannego szczytu komunikacyjnego w dni pracujące, Zamawiający zwrócił się z pytaniem do firmy Voxel sp. z o.o, o wyjaśnienie realnych sposobów transportu z miejsca wytwarzania do siedziby zamawiającego uwzględniających odległość oraz czas i cykliczność realizacji dostaw.

Firma Voxel powołując się na 2,5 letnie doświadczenie, realizację dotychczasowych dostaw do Gdańska i Warszawy oraz dołączając dokumentację samochodu wykorzystywanego do transportu przedstawiła koncepcję pokonania trasy Kraków-Poznań ze średnią prędkością ponad 130km/godz. Zamawiający nie otrzymał wiarygodnych i jednoznacznych wyjaśnień i analiz dotyczących możliwości pokonania odległości 440km na w/w trasie w czasie poniżej 3.5 godziny, a jedynie deklarację nieopartą żadnym wcześniejszym doświadczeniem realizacji dostaw materiałów radioaktywnych na trasie Kraków-Poznań.

W świetle wszystkich uzyskanych opinii tj. od rzeczoznawcy oraz firm transportowych nie ma możliwości dostarczenia produktu w ciągu 3,5 godz. z miejsca produkcji tj z Krakowa ul. Wrocławska 1-3 do siedziby zamawiającego tj Wielkopolskie Centrum Onkologii Poznań ul Garbary 15

2. Zgodnie z specyfikacją istotnych warunków zamówienia załącznik nr 8 Zamawiający wymagał aktywności przygotowanej dla 5-10 pacjentów z aktywnością każdej aplikacji równej 400 MBq w momencie iniekcji i z okresem podania co 40 minut. Kalibracja radiofarmaceutyku winna opiewać na godz. 8,45.

Z treści charakterystyki oferty wynika, że aktywność roztworu w każdej fiole na dzień i godzinę kalibracji wynosi od 250 MBq do 2,5 GBq. Uwzględniając czas pomiędzy kolejno podawanymi iniekcjami oraz czas połowicznego rozpadu 18F-fluoru (106 minut), po podaniu aktywności 4/czwartemu pacjentowi, w fiole pozostaje 33MBq aktywności 18F-FDG zbyt mała do podania kolejnemu pacjentowi). Biorąc pod uwagę ze charakterystyka oferty podaje wielkość maksymalnej aktywności preparatu na 2,5 GBq w jednej fiole uzasadnione jest przekonanie, że taki preparat umożliwi wykonanie badań 4/czterem pacjentom, a nie jak wymagał zamawiający 5-10 pacjentów.

Z poważaniem,

Z-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna

Prosimy o potwierdzenie odbioru niniejszego pisma – stanowiącego wynik postępowania w przetargu nr 17/2015

Data pieczętka i podpis