

Poznań, dnia 2008-03-20

EZ/...1708..../2008

***Wg rozdzielnika:
do uczestników postępowania o zamówienie publiczne.***

Dotyczy: przetarg nieograniczony nr 22/2008 leki i opatrunki.

Wielkopolskie Centrum Onkologii jako Zamawiający uprzejmie informuje, iż wpłynęły pytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 eloxatin zaoferowanie preparatu Oxaliplatyna, który posiada rejestrację tylko leczenia zaawansowanego raka jelita grubego, a nie posiada rejestru stosowania w leczeniu adjuwantowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga by oferowany lek mógł być stosowany zarówno w leczeniu raka z przerzutami jak i w leczeniu uzupełniającym.

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 wymaga aby preparat Irinotekan był stabilizowany kwasem solnym czy też ma być bez kwasu solnego jako stabilizatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza obydwie formy.

Pytanie

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz.1 dopuści siatkę przepuklinową, płaską, polipropylenową o wymiarach 15x15cm typu Surgipro?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz.2 dopuści siatkę przepuklinową, płaską, polipropylenową o wymiarach 35x22cm typu Surgipro?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie

Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 zgadza się na zaoferowanie nici chirurgicznych wchłaniających się w terminie 180-210 dni.?

Odpowiedź:

Nie. Okres 180 dni jest okresem wystarczającym dla właściwego zagojenia tkanek, tym samym eliminuje się zbędny materiał szewny w tkankach.

Pytanie:

Pakiet 12, poz. 5

Czy Zamawiający wymagał będzie zaoferowania tupperów twardych do preparowania tkanek?
Chcemy zauważyć, iż przy takim opisie przedmiotu zamówienia inni Wykonawcy mogą zaoferować tuppery nie spełniające oczekiwań Zamawiającego.
Na rynku występują tuppery miękkie, nie nadające się do preparowania tkanek.

Odpowiedź: TAK

Pytanie:

Czy dla potwierdzenia sposobu sterylizacji Zamawiający wprowadzi wymóg przedstawienia dokumentu – raportu walidacji - potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów stanowiących przedmiot oferty, zgodnie z normą PN-EN 554:1999 pkt. 5.4 (dla sterylizacji parowej)?

Odpowiedź: TAK Zamawiający wymaga dołączenia do oferty w/w dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów stanowiących przedmiot oferty, zgodnie z normą PN-EN 554:1999 pkt. 5.4 (dla sterylizacji parowej).

Z poważaniem,
Z-ca Dyr. ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna