

Poznań, dnia 30.03.2010.
EZ/1733/2/ 2010

Wg rozdzielnika do wszystkich zainteresowanych przetargiem nieograniczonym nr 23/2010

Dotyczy: Zakup i dostawa leków

Wielkopolskie Centrum Onkologii informuje, iż wpłynęły zapytania do specyfikacji, na które udzielamy poniżej odpowiedzi.

PYTANIE

Czy w pakiecie nr 3 , w pozycji nr 1 „SEVOFLURAN 250ml płyn do anestezji wziewnej Op=1szt” Zamawiający dopuszcza - preparat równoważny „Sevofluran, płyn do wziewania, do znieczulenia ogólnego z domieszką wody poniżej 0,03% z systemem napełniania parowników Key-Fill, pojemność 250 ml zarejestrowany pod nazwą handlową Sevoflurane Baxter (sevofluranum) ?

Jednocześnie informujemy Zamawiającego, że w przypadku wybrania naszej oferty w drodze postępowania przetargowego zobowiązujemy się nieodpłatnie dostarczyć i zainstalować parowniki firmy Drager kompatybilne do naszego preparatu oraz do aparatów będących na wyposażeniu szpitala a także zapewniamy ich nieodpłatny serwis techniczny (naprawy, wymiana, kalibracja co 12 miesięcy) przez okres trwania umowy przetargowej.

Uzasadnienie:

Mając na uwadze fakt, że dotychczas Zamawiający stosował preparat Sevorange który był jedynym dostępnym preparatem sewofluranu, informujemy że w listopadzie 2005 roku został zarejestrowany preparat równoważny sewofluranu: Sevoflurane Baxter (sevofluranum) w identycznych wskazaniach terapeutycznych.

Preparaty różnią się między sobą cechami nie wpływającymi na ich właściwości terapeutyczne.

Podstawową różnicą jest opakowanie. W związku z problemami stabilności sewofluranu w opakowaniach szklanych producenci zastosowali różne rozwiązania zapobiegające rozpadowi substancji.

Producent preparatu Sevorange zastosował butelkę polietylenową oraz zawartość wody między 0,03% do 0,1% zapobiegającą rozpadowi.

Oferowany przez firmę Baxter preparat Sevoflurane Baxter produkowany jest w opakowaniach aluminiowych pokrytych od wewnątrz żywicą fenolową zapewniających stabilność preparatu.

Tego rodzaju nowoczesne opakowanie nie wymaga tak dużej zawartości wody, w związku z tym jej zawartość wynosi poniżej 0,03%.

Dopuszczenie preparatu równoważnego zapewni zwiększenie efektywności wydatkowania środków publicznych oraz przeprowadzenie postępowania przetargowego zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych art. 7 ust.1.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w SIWZ. Muszą być zachowane wymogi (wytyczne z SIWZ) dotyczące zawartości wody w preparacie i warunków szczelności podczas napełniania parowników znajdujących się na wyposażeniu szpitala (zapewnia to jednoczęściowy system napełniania).

Jednocześnie Zamawiający doprecyzowuje zawartość pakietu nr 17:
Pulmicort zawiesina do inhalacji (250 µg/ml) 20 poj 2 ml, op= 1 szt.

Z poważaniem,
z-ca dyrektora ds. ekonomiczno- eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej- Sarna