

Poznań, dnia 25.10.2010  
EZ/7321/ 2010

Wg rozdzielnika:  
do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie publiczne.

**dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 114/2010 Zakup i dostawa leków**

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

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 45 preparatu równoważnego o nazwie Cipronex 200mg/100ml x 1 w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) w ilości 2000 wlewów?

ODPOWIEDŹ  
TAK.

PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 preparatu równoważnego o nazwie Cipronex 100mg/50ml x 1 w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) w ilości 8000 wlewów?

ODPOWIEDŹ  
TAK.

PYTANIE

Pakiet nr 71 – czy Zamawiający dopuści preparat równoważny (odpowiednik) o pojemności 11ml (reszta zgodna z SIWZ)?

ODPOWIEDŹ  
TAK.

PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga, aby produkty lecznicze o nazwie „Hycamtin” (inj.) posiadały zarejestrowane następujące wskazania do stosowania:

- leczenie pacjentek z rakiem jajnika z przerzutami, u których chemioterapia pierwszego lub kolejnego rzutu okazała się nieskuteczna,
- leczenie pacjentów z nawrotowym rakiem drobnokomórkowym płuca, u których ponowne leczenie z użyciem chemioterapii pierwszego rzutu uznano za nieodpowiednie,
- w skojarzeniu z cisplatyną, leczenie pacjentek z rakiem szyjki macicy, nawracającym po radioterapii oraz pacjentek w stadium IVB zaawansowania choroby?

#### ODPOWIEDŹ

Tak.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga leku w pakiecie 36, pozycja 1 i 2 w formie proszku do sporządzenia koncentratu?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający zezwala na oferty zawierające substancje suche lub roztwór.

#### PYTANIE

§ 2 ust. 4 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Dostarczenie towaru niezgodnie z zamówieniem pociąga za sobą negatywne konsekwencje dla wykonawcy. Obowiązek potwierdzania zamówień faxem pozwoli uniknąć sporów na tym tle.

#### ODPOWIEDŹ

TAK.

#### PYTANIE

§ 6 ust. 2 Umowy - czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego postanowienia, ewentualnie na uzupełnienie o następujące sformułowanie: „przy czym Zamawiający nie może odmówić zgody bez uzasadnionej przyczyny”? Zwracamy uwagę, że dokonując dostawy i odraczając termin płatności wykonawca w pewnym zakresie kredytuje Zamawiającego. W przypadku nie zrealizowania przez Zamawiającego jego zobowiązań w zakresie zapłaty wykonawca powinien mieć prawo do odzyskania należnego mu wynagrodzenia m.in. przez przeniesienie wierzytelności na osobę trzecią. Wskazane postanowienie ogranicza w praktyce prawa wykonawcy do dochodzenia swoich należności wyłącznie na drodze sądowej.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści załącznika numer 5 do siwz stanowiącego projekt umowy w zakresie § 6 ust. 2 w sposób zaproponowany przez wykonawcę.

Zamawiający nie widzi uzasadnienia dla wyłączenia zakazu dokonywania przelewu wierzytelności przysługujących wykonawcy wobec zamawiającego na rzecz podmiotów trzecich. W razie nieuiszczenia należności przez zamawiającego wykonawcy przysługuje prawo dochodzenia ich na drodze sądowej, co

niewątpliwie zabezpiecza w sposób wystarczający jego interesy. Wykonawcy w razie opóźnienia się przez zamawiającego z zapłatą należności przysługują także, na podstawie art. 481 § 1 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 139 ust. 1 Ustawy – Prawo zamówień publicznych, odsetki ustawowe. Natomiast uzależnienie możliwości dokonania cesji wierzytelności od wyrażenia zgody przez dłużnika (tu: zamawiającego) dopuszczalne jest z mocy art. 509 §1 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 139 ust. 1 Ustawy – Prawo zamówień publicznych. W ocenie zamawiającego przedmiotowe postanowienie jest stosowane powszechnie i w żadnym razie nie można uznać go za nadmiernie uciążliwe.

#### PYTANIE

Czy oferowany w Zadaniu nr 40 preparat Docetaxel powinien posiadać pełną rejestrację uwzględniającą wskazanie do stosowania u pacjentów z operacyjnym rakiem piersi z przerzutami do węzłów chłonnych i bez przerzutów, w leczeniu uzupełniającym w połączeniu z dokсорubicyną i cyklofosfamidem ?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający zezwala na złożenie oferty z głównymi wskazaniami terapeutycznymi oraz na oferty w których jest dorejestrowane uzupełniające leczenie skojarzone Docetaxelem z doxorubicyną i cyclophosphamidem operacyjnego raka piersi bez przerzutów do węzłów chłonnych.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat Docetaxel był przechowywany w temperaturze poniżej 25°C był stabilny przez 6 godzin włączając czas trwania wlewu dożylnego wynoszący 1 godzinę?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga by Docetaxel był przechowywany w temperaturze poniżej 25°C był stabilny przez 6 godzin włączając czas trwania wlewu dożylnego wynoszący 1 godzinę gdyż jest przygotowywany i podawany ex tempore.

#### PYTANIE

W pakiecie nr. 2 zamawiający umieścił preparat Taxotere w dawkach 160 mg , 80 mg i 20 mg.

Jest to pakiet nie pozwalający na złożenie większej ilości ofert, ponieważ 160 mg dawka jest dostępna u jednego producenta który nie sprzedaje preparatu Taxotere nikomu innemu. Natomiast dawki 80 mg i 20 mg są dostępne na rynku u innych producentów.

Zwracamy się zatem do zamawiającego z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu dawki 160 mg i utworzenie oddzielnego pakietu np. 2A .

Pozwoli to zapewnić uczciwą konkurencję oraz zapewne poczynić znaczne oszczędności.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie Taxotere 160mg/8ml i utworzenie oddzielnego pakietu.

Wobec powyższego Pakiet nr 2 stanowi dwie pozycje: TAXOTERE inj iv , 80 mg/4ml roztwór, Op=1fiolka 4ml i TAXOTERE inj iv , 20 mg/1ml roztwór, Op=1fiolka 1ml

Zamawiający tworzy pakiet nr 94 stanowiący pozycję: TAXOTERE inj iv , 160 mg/8ml roztwór , Op=1fiolka 8ml.

W związku z wydzieleniem pozycji zmianie ulega wartość wadium.

Wadium dla pakietu nr 2 wynosi: 34.000,00PLN

Wadium dla pakietu nr 94 wynosi: 34.000,00PLN

#### PYTANIE

Czy zamawiający dopuści złożenie ważnej oferty na lek Docetaxel z głównymi wskazaniami terapeutycznymi , bez wskazania dodatkowego , dorejestrowanego na podstawie nowych badań przez podmiot odpowiedzialny dla leku oryginalnego pod koniec lipca 2010. Dodatkowe wskazanie , które nie jest kluczowe z klinicznego punktu widzenia (uzupełniające leczenie skojarzone docetaxelen z doxorubiciną i cyclofosfamidem operacyjnego raka piersi bez przerzutów do węzłów chłonnych) zostało zarejestrowane przez firmę oryginalną niespełna 3 miesiące temu co daje nam możliwość rozszerzenia wskazań dla naszego leku do końca bieżącego roku. W związku obydwu produkty : oryginalny i generyczny będą miały w niedługim czasie identyczne wskazania. Otrzymanie pozytywnej odpowiedzi z Państwa strony daje możliwość złożenia większej ilości ofert a tym samym uzyskania niższej ceny, co z ekonomicznego punktu widzenia będzie mniej obciążające dla budżetu organu finansującego leczenie pacjentów onkologicznych.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający zezwala na złożenie oferty z głównymi wskazaniami terapeutycznymi oraz na oferty w których jest dorejestrowane uzupełniające leczenie skojarzone Docetaxelem z doxorubiciną i cyclophosphamidem operacyjnego raka piersi bez przerzutów do węzłów chłonnych.

#### PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel w postaci ampułkostrzykawki o poj. 10ml zgodnie z załączoną ulotką?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający umożliwi złożenie oferty na Instillagel poj. 10ml.

#### PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga żel sterylizowany parą wodną?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający zezwala na różne metody sterylizacji oprócz sterylizacji zw. Chemicznymi, tlenkiem etylenu i nadtlenkiem wodoru.

#### PYTANIE

W imieniu Wykonawcy zwracam się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w Pakiecie nr 2 produkt Taxotere występował w mniejszym opakowaniu ( 20mg i 80mg), prośbę argumentuję możliwością przystąpienia do postępowania większej liczby konkurentów, co daje konkurencyjność ceny. Ponadto pozycja nr 1 znajduje się w ofercie jednego producenta, co tym samym ogranicza przystąpienie do przetargu innym Wykonawcom.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie Taxotere 160mg/8ml i utworzenie oddzielnego pakietu.

Wobec powyższego Pakiet nr 2 stanowi dwie pozycje: TAXOTERE inj iv , 80 mg/4ml roztwór, Op=1fiolka 4ml i TAXOTERE inj iv , 20 mg/1ml roztwór, Op=1fiolka 1ml

Zamawiający tworzy pakiet nr 94 stanowiący pozycję: TAXOTERE inj iv , 160 mg/8ml roztwór , Op=1fiolka 8ml.

W związku z wydzieleniem pozycji zmiana ulega wartość wadium.

Wadium dla pakietu nr 2 wynosi: 34.000,00PLN

Wadium dla pakietu nr 94 wynosi: 34.000,00PLN

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycja 1 (Proxacin 100mg/10ml) produktu równoważnego w formie roztworu gotowego do podaży Ciprofloxacyn Kabi 100mg rozpuszczony w 50ml 0,9%NaCl?

Zastosowanie cyprofloksacyny w postaci roztworu gotowego do podaży podnosi bezpieczeństwo terapii i stanowi oszczędność dla szpitala, ponieważ nie wymaga użycia dodatkowego sprzętu i płynów infuzyjnych koniecznych do przygotowania leku w przypadku cyprofloksacyny w postaci koncentratu w ampułkach i fiolkach.

#### ODPOWIEDŹ

TAK.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający zgadza się w pakiecie 32 na zaproponowanie produktów do żywienia dojelitowego, które posiadały status produktu leczniczego, a obecnie zarejestrowane są jako Środki Spożywcze Specjalnego Medycznego Przeznaczenia (Food for Special Medical Purposes – FSMP)?

Zmianie uległ jedynie status rejestracyjny produktów do żywienia dojelitowego, jakość i zastosowanie ww. produktów pozostały bez zmian.

W związku z przystąpieniem Polski do Unii Europejskiej, ustawa Prawo Farmaceutyczne zezwoliła na ujednoczenie statusu rejestracyjnego tego typu preparatów wg klasyfikacji w ramach innych krajów członkowskich UE. Firma Fresenius Kabi Polska Sp. z o. o. dokonała kwalifikacji omawianych preparatów jako produktów FSMP, zgodnie z klasyfikacją właściciela preparatów Fresenius Kabi Deutschland.

#### ODPOWIEDŹ

TAK.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie 32 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Fresubin Energy Drink 200ml?

#### ODPOWIEDŹ

TAK

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie 32 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu ProvideXtra Drink 200ml zawierającego 4g białka, niezawierającego tłuszczu 150kcal/100ml o osmolarności ok.700mOsm/l?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zezwala na zaferowanie ww. preparatu z powodu tego, iż zawiera on białko. Zamawiający wymaga preparatu bez białka.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie 43 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Imipenem/Cilastatin Kabi w ampułkach 20ml?

#### ODPOWIEDŹ

TAK.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 45 pozycji 1 preparatu Ciprofloxacyn inj 200mg/100ml w bezpiecznym opakowaniu - butelka z dwoma portami typu KabiPac?

#### ODPOWIEDŹ

TAK.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie 50 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Geloplasma – roztwór modyfikowanej żelatyny 3% 500ml?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający zwraca się z prośbą o dostarczenie karty charakterystyki produktu. Po zapoznaniu się z charakterystyką oferowanego produktu Zamawiający odpowie na pytanie.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 77 pozycji 2 co pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

#### ODPOWIEDŹ

TAK.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 3 pozycja 1 preparatu Irinotecan 300mg/15ml, który posiada rejestrację w leczeniu pacjentów w zaawansowanym stadium raka jelita grubego (okrężnicy i odbytnicy) - w skojarzeniu z 5-fluorouracylem i kwasem foliowym u pacjentów, którzy nie otrzymywali uprzednio chemioterapii w zaawansowanej chorobie, w monoterapii u pacjentów po niepowodzeniu schematu leczenia zawierającego 5-fluorouracyl?

#### ODPOWIEDŹ

TAK.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 55 pozycja 1 i 2 preparatu Irinotecan, który posiada rejestrację w leczeniu pacjentów w zaawansowanym stadium raka jelita grubego (okrężnicy i odbytnicy) - w skojarzeniu z 5-fluorouracylem i kwasem foliowym u pacjentów, którzy nie

otrzymywali uprzednio chemioterapii w zaawansowanej chorobie, w monoterapii u pacjentów po niepowodzeniu schematu leczenia zawierającego 5-fluorouracyl?

**ODPOWIEDŹ**  
**TAK**

Zamawiający w pakiecie nr 3 koryguje ilość sztuk:

Jest

CAMPTO) INJ IV, 300mg/15ml KONCENTRAT, opak=1 fiolka 15ml ilość  
3000sztuk

**Powinno być**

CAMPTO) INJ IV, 300mg/15ml KONCENTRAT, opak=1 fiolka 15ml ilość  
1000sztuk

W związku z obniżeniem ilości zmianie ulega wysokość wadium.

Wadium w pakiecie nr 3 wynosi 21.000,00PLN

Jednocześnie informujemy, iż zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert:

Składanie ofert do dnia 19.11.2010 do godz. 09.00

Otwarcie ofert w dniu 19.11.2010 o godz. 10.00

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

inż. Małgorzata Kołodziej- Sarna