

Poznań, dnia 25.11.2011  
EZ/8125/1/ 2011

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

dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 137/2011 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 13 pozycja 1 preparatu równoważnego o takim samym zastosowaniu klinicznym, 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 wydzieli z pakietu nr 31 poz. 4 ( Atram) i z pakietu nr 33 poz. 54 ( Inhibace) i utworzy odrębne zadanie na te leki?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wydziela pozycję nr 4 z Pakietu nr 31 i pozycję nr 54 z pakietu nr 33 i tworzy z nich pakiet nr 43.

Jednocześnie ustala się wadium dla pakietów

PAKIET NR 31- 300PLN

PAKIET NR 33- 9 000PLN

PAKIET NR 43- 5PLN

PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

ODPOWIEDŹ

Nie należy wyceniać danego leku, jednakże w celu zachowania konkurencyjności i równego traktowania Wykonawców Wykonawca winien wskazać Zamawiającemu o lekach wycofanych z produkcji aby mógł on wykreślić je z postępowania informując o tym równocześnie wszystkich zainteresowanych postępowaniem.

**PYTANIE**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**ODPOWIEDŹ**

Należy zapytać jaki lek różniący się postacią ma zamiar zaoferować Wykonawcy

**PYTANIE**

Czy wyrażą Państwo zgodę na utworzenie nowego pakietu, który obejmowałby poniższe pozycje:

**PAKIET 29**

Lp.	Nazwa leku	J.m.	Ilość szacunkowa na rok
16	PrestarIUM tabl 10mg Op=30szt.	Op=30szt.	10op
17	PrestarIUM tabl 5mg Op=30szt.	Op=30szt.	100op.

**PAKIET 33**

Lp.	Nazwa leku	J.m.	Ilość szacunkowa na rok
86	Preductal MR 35 mg tabl powl	Op=60tabl	150 op

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wydziela z pakietu nr 29 pozycje nr 16 i 17 i z pakietu nr 33 wydziela się pozycję nr 33 i tworzy z niej pakiet nr 45

Jednocześnie ustala się wadium dla pakietów

PAKIET NR 29- 130PLN

PAKIET NR 33- 8900,00PLN

PAKIET NR 45- 150PLN

**PYTANIE**

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na powyższe pozycje w opakowaniach x 90 tabl. zamiast 30 tabl. i 60 tabl.?

Prosimy określić jak należałoby prawidłowo przeliczyć zamawiane ilości; zaokrąglając do pełnych opakowań czy też zachowując dwa miejsca po przecinku.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań po 90 tabl. W pozycjach z powyższego pytania- PrestarIUM tabl 10mg, PrestarIUM tabl 5mg, Preductal MR 35 mg tabl powl.

Poniżej określa się ilość opakowań po 90 tabl.

PrestarIUM tabl 10mg- 3 op.

PrestarIUM tabl 5mg- 30 op.

Preductal MR 35 mg tabl powl- 100op.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - Mannitol 20% w opakowaniu typu „worek VIAFLO” ?

Worki Viaflo jako opakowania specjalistyczne płynów infuzyjnych posiadają dwa niezależne odseparowane porty, port do iniekcji umożliwia kilkukrotne jego użycie bez narażenia na rozszczelnienie opakowania. Są wykonane z tworzywa poliolefina/poliamid, posiadają badania stabilności z większością leków (nawet tych, które są zalecane do rozpuszczania tylko w szkle). Trójwarstwowa budowa worka zabezpiecza przed parowaniem, zwiększa wytrzymałość opakowania a wewnętrzna warstwa nie reaguje z dodawanymi do płynu lekami i uniemożliwia osadzanie podawanego leku na ściankach.

Worki typu Viaflo są pakowane w opakowanie zewnętrzne, co daje jałowość worka po jego rozpakowaniu, a co za tym idzie mniejsze zużycie środków dezynfekcyjnych (oszczędność i mniejsze narażenie personelu na wdychanie w/w środków).

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

#### Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 w poz.1 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Olimel N9 E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 1000 ml? Ogromną zaletą tego produktu i to co go wyróżnia na tle konkurencji jest największa ilość azotu na litr emulsji. Minimalizując ryzyko nadmiernego przewodnienia ograniczamy skutki powikłań klinicznych: obrzek obwodowy, niewydolność serca, złe gojenie się ran. Kolejnym atutem jest zminimalizowanie ilości podawanej glukozy zmniejszając w ten sposób ryzyko hiperglikemii.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Przedmiotowy produkt jest w innym postępowaniu przetargowym, którego realizacja trwa do 20.06.2012roku.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 1 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Multimel N6 – 900E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 1500 ml? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy produkt jeśli spełnia on wymagania SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 2 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Olimel Peri N4E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 1500 ml?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy produkt jeśli spełnia on wymagania SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 2 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Multimel N4 – 550E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 1500 ml? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy produkt jeśli spełnia on wymagania SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 3 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Olimel Peri N4E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 2000 ml?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy produkt jeśli spełnia on wymagania SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 3 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Multimel N4 – 550E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 2000 ml? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy produkt jeśli spełnia on wymagania SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 4 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Olimel Peri N4E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 1000 ml?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy produkt jeśli spełnia on wymagania SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 4 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Multimel N4 – 550E w opakowaniu trzykomorowym o pojemności 1000 ml? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy produkt jeśli spełnia on wymagania SIWZ.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 35 i utworzenie z w/w pozycją oddzielnego pakietu , co umożliwi uzyskanie najkorzystniejszych warunków przy zachowaniu najwyższej jakości produktu? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji nr 5 z pakietu nr 35 i tworzy z niej pakiet nr 44.

Jednocześnie ustala się wadium:

PAKIET NR 35- 4000,00PLN

PAKIET NR 44- 1000,00PLN

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 poz. 1 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym – Sevoflurane Baxter płyn do znieczulenia ogólnego z domieszką wody poniżej 0,03% z systemem napełniania parowników Key-Fill o pojemność 250 ml? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ. W preparacie muszą być zachowane wymogi od 0,03% do 0,1%, która warunkuje bezpieczeństwo podczas znieczulania i warunków szczelności podczas napełniania parowników znajdujących się się na wyposażeniu szpitala ( zapewnia to jednoczęściowy system napełniania bez elementów łączących).

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 10, 11, 13, 14, 15 wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym w opakowaniu typu „worek VIAFLO” ?

Worki Viaflo jako opakowania specjalistyczne płynów infuzyjnych posiadają dwa niezależne odseparowane porty, port do iniekcji umożliwia kilkukrotne jego użycie bez narażenia na rozszczelnienie opakowania. Są wykonane z tworzywa poliolefina/poliamid, posiadają badania stabilności z większością leków (nawet tych, które są zalecane do rozpuszczania tylko w szkle). Trójwarstwowa budowa worka zabezpiecza przed parowaniem, zwiększa wytrzymałość opakowania a wewnętrzna warstwa nie reaguje z dodawanymi do płynu lekami i uniemożliwia osadzanie podawanego leku na ściankach.

Worki typu Viaflo są pakowane w opakowanie zewnętrzne, co daje jałowość worka po jego rozpakowaniu, a co za tym idzie mniejsze zużycie środków dezynfekcyjnych (oszczędność i mniejsze narażenie personelu na wdychanie w/w środków).

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 40 w pozycji nr 8 i 9 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml .?

Plasmalyte jest izotonicznym, fizjologicznie wyrównanym roztworem elektrolitów o pH najbardziej zbliżonym do osocza krwi (około 7,4) i fizjologicznej osmolarności, zbliżonej do osocza (295 mOsm/l).

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), który zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem.

Skład : NaCl 5,26 g/l, KCl 0,37 g/l, Magnezu Chlorek sześciowodny 0,30 g/l , Sodu octan trójwodny 3,68 g/l, Sodu glukonian 5,02 g/l. Preparat nie zawiera jonów wapnia, co powoduje brak ryzyka precypitacji leków oraz zwiększa kompatybilność z krwią. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 40 w pozycji nr 7 produktu równoważnego w opakowaniu typu BottlePack?

Pozytywna odpowiedź stwarza Zamawiającemu możliwość uzyskania konkurencyjnej oferty.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**PYTANIE**

W przypadku odpowiedzi negatywnej na powyższe pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 7 z pakietu nr 40?

Pozytywna odpowiedź stwarza Zamawiającemu możliwość uzyskania konkurencyjnej oferty.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji. Nie zmienia się zapisów SIWZ.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 41 w pozycji nr 9 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml .?

Plasmalyte jest izotonicznym, fizjologicznie wyrównanym roztworem elektrolitów o pH najbardziej zbliżonym do osocza krwi (około 7,4) i fizjologicznej osmolarności, zbliżonej do osocza (295 mOsm/l).

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), który zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem.

Skład : NaCl 5,26 g/l, KCl 0,37 g/l, Magnezu Chlorek sześciowodny 0,30 g/l , Sodu octan trójwodny 3,68 g/l, Sodu glukonian 5,02 g/l. Preparat nie zawiera jonów wapnia, co powoduje brak ryzyka precypitacji leków oraz zwiększa kompatybilność z krwią.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**PYTANIE**

Dotyczy § 2 ustęp 10 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Zgodnie z § 2 ustęp 18 punkt b umowy Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia Leku niezgodnego z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień, co do ilości lub asortymentu.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na potwierdzanie faxem zamówień składanych telefonicznie.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 13 pozycja 1 preparatu podaży Ciprofloxacyn Kabi 200mg rozpuszczony w 100ml 0,9%NaCl w butelce stojącej z dwoma sterylnymi portami KabiPac?

**ODPOWIEDŹ**

TAK.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 26 pozycja 1 preparatu Purisole roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach, co Glicyna?

**ODPOWIEDŹ**

TAK.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 36 pozycji 1 (Nutridrink, płyn odżywczy, 200ml, smak neutralny), co pozwoli na złożenie oferty korzystnej cenowo?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie pozycji 1 z pakietu nr 36 i tworzy z niej pakiet nr 46.

Jednocześnie ustala się wadium:

PAKIET NR 36- 300,00PLN

PAKIET NR 46- 150,00PLN

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie 36 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin Energy Drink o smaku truskawkowym, kaloryczności 150kcal/100ml (628,5 kJ/100ml), w opakowaniu o pojemności 200ml, co pozwoli na złożenie oferty korzystnej cenowo?

**ODPOWIEDŹ**

TAK.

**PYTANIE**

Czy Zamawiający w pakiecie 36 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Fresubin Energy Drink i smaku waniliowym, kaloryczności 150kcal/100ml (628,5 kcal/100ml), w opakowaniu 200ml? Co pozwoli na złożenie oferty korzystnej cenowo?

**ODPOWIEDŹ**

TAK.

**PYTANIE**

Pytanie dotyczy zadania nr 23: Leko-saszetki chusteczki antyseptyczne 3,5 na 3,5 cm.

Proszę o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie przez podany rozmiar 3,5 x 3,5 cm:

- czy Zamawiający ma na myśli rozmiar saszetki w której umieszczona jest chusteczka
- czy rozmiar pojedynczej chusteczki dezynfekcyjnej złożonej
- czy rozmiar chusteczki po rozłożeniu?

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający ma na myśli rozmiar pojedynczej chusteczki dezynfekcyjnej złożonej.

**PYTANIE**

Pytanie dotyczy zadania nr 23: Leko-saszetki chusteczki antyseptyczne 3,5 na 3,5 cm.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 chusteczki antyseptyczne rejestrowane jako produkt biobójczy, nasączone 70% alkoholem izopropylowym?

ODPOWIEDZ

TAK.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu Wykonawcę, który jest producentem chusteczek dezynfekcyjnych, zarejestrowanych jako produkt biobójczy, w związku z czym nie jest wymagane posiadanie koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej?

ODPOWIEDZ

TAK.

PYTANIE

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 1 preparatu równoważnego o takim samym zastosowaniu klinicznym, o nazwie Cipronex 200mg/100ml x 1 w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym ( flakony) w ilości 2000 wlewów?

ODPOWIEDZ

TAK.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści leko- saszetki o rozmiarze 3,1 x 3cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższy wymiar leko- saszetek, ponieważ będą one za małe.

W związku z udzielonymi odpowiedziami i modyfikacją specyfikacji wydłużeniu ulega termin składania i otwarcia ofert.

Składanie ofert do dnia 22.12.2011 do godz.09.00

Otwarcie ofert w dniu 22.12.2011 o godz. 10.00

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

inż. Małgorzata Kołodziej- Sarna