



www.dctk.wroc.pl

Dolnośląskie Centrum Transplantacji Komórkowych Z Krajowym Bankiem Dawców Szpiku

ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław

Kancelaria tel. 071 7831379,
e-mail: kancelaria@dctk.wroc.pl

faks 071 3621512

Sekretariat tel. 071 78 313 75
e-mail: sekretariat@dctk.wroc.pl

Krajowy Bank Dawców Szpiku

tel. 071 7911999, e-mail: bank@dctk.wroc.pl

Akredytacje:

Ministerstwa Zdrowia
Europejskiej Grupy Przeszczepiania Szpiku (EBMT) CIC 538
Narodowego Programu Dawstwa Szpiku (NMDP – USA) Nr 484

Międzynarodowego Rejestru Przeszczepów (IBMTR) Nr 385
Europejskiej Federacji Immunogenetyki

DYREKTOR
Prof. dr hab. Andrzej Lange
Tel. 071 7831375

GLÓWNA KSIĘGOWA
Bożena Kantecka
Tel. 071 7831372

**KIEROWNIK DO SPRAW
PIELĘGNIARSTWA I ZESPOŁÓW
TECHNIKÓW MEDYCZYNYCH**
Mgr Barbara Szymczak
Tel. 071 7923027

KIEROWNICY ODDZIAŁÓW:

**HEMATOLOGICZNY Z ODDZIAŁEM
NOWOTWORÓW KRWII**
Prof. dr hab. Andrzej Lange

**TRANSPLANTACYJNY Z ODDZIAŁEM
INTENSYWNEJ TERAPII**
Dr n. med. Mariola Sędzimirska

IMMUNOLOGII KLINICZNEJ
Dr n. med. Krzysztof Suchnicki

CHEMIOTERAPII ONKOLOGICZNEJ
Lek. med. Cezary Juda

LEKARZE:
Dr n. med. Dorota Duda
Lek. med. Janusz Lange
Lek. med. Joanna Werkun
Lek. med. Monika Mordak- Domagała
Dr n. med. Przemysław Zdziarski
Lek. med. Justyna Kaj

Tel. 071 78 313 79, 071 79 119 82

PORADNIA
Tel. 071 78 313 71

KIEROWNIK LABORATORIUM
Mgr Jolanta Bocheńska
Tel. 071 79 119 98

**PION KRAJOWEGO
BANKU DAWCÓW SZPIKU:**

KOORDYNATOR
Mgr Dorota Dera
Tel. 071 79 119 99

KIEROWNIK LABORATORIUM
Mgr Małgorzata Polak
Tel. 071 79 119 92

DZP/9/25/2010

Wrocław, 11.01.2010r.

Do wszystkich uczestników postępowania przetargowego na:

„Dostawę produktów leczniczych wynikających z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie dwunastu miesięcy od dnia podpisania umowy.” ZP/25/2009

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2007r nr 223 . poz. 1655 oraz DzU z 2008 r. nr 171, poz. 1058 z późn. zm.) Zamawiający odpowiada na pytanie dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia i udziela wyjaśnień:

Pytanie nr 1:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie)?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 2:

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź:

W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, harmonizacji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 3:

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol) była zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 4:

Czy przy wycenie produktu leczniczego o innej wielkości opakowania handlowego niż wymagana w SIWZ, oferent ma obowiązek zaznaczenia tej informacji przy „nazwie handlowej” i dokonania zmiany w kolumnie „ilość opakowań” zgodnie z przeliczeniami? Czy takie pozycje należy w jakiś sposób wyróżnić (np. kolorem)?

Odpowiedź:

Tak. Zaleca się również taką pozycję zaznaczyć w czytelny sposób, może być kolorem.



Pytanie nr 5:

W pakiecie nr 51 cytostaticum Zamawiający wymaga wyceny 190mg produktu leczniczego z zastrzeżeniem, że wybór dawki (3,5mg lub 1mg) będzie uzależniony od bieżących potrzeb szpitala. Czy w tej sytuacji Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto za 1mg z dokładnością do 4 miejsc po przecinku, a wartości ogółem netto, brutto i VAT – z dokładnością do 2 miejsc po przecinku? Dodatkowo pod pakietem należałoby wtedy podać ceny netto i brutto za 1opakowanie handlowe dawki 1mg i 3,5mg.

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 6:

Pakiet nr 70 poz.12 Ambroxol 30mg tabletki – czy podanie w kolumnie „ilość w opak.jednostk.” cyfry „1” nie jest oczywista pomyłką? Dostępne na rynku produkty lecznicze zawierają od 20 do 50 tabletek. Prosimy o jednoznaczne wskazanie jakiej wielkości opakowanie handlowe należy wycenić w tej pozycji.

Odpowiedź:

Tak, proszę wycenić opakowanie zawierające 20 tabletek.

Pytanie nr 7:

Pakiet nr 70 poz.21 Bromhexine 4mg/5ml syrop – dostępne na rynku opakowanie handlowe jest pojemności 120ml lub 200ml. Prosimy o jednoznaczne wskazanie jakiej pojemności opakowanie handlowe należy wycenić w tej pozycji.

Odpowiedź:

Należy wycenić opakowanie handlowe o poj. 120 ml.

Pytanie nr 8:

Pakiet nr 70 poz.61 – czy w tej pozycji Zamawiający miał na myśli wycenę leku Hemofer prolongatum?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 9:

Prosimy o uwzględnienie w projekcie umowy następujących zasad zmiany cen:

„§ 4 pkt.9 Stronom przysługuje prawo ograniczenia asortymentu objętego przedmiotem umowy o pozycje, które wyłączone zostały z produkcji i nie ma dla nich równoważnika, lub cena równoważnika jest wyższa od ceny w umowie a Zamawiający nie wyraził zgody na jej podwyższenie”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10:

Wnioskujemy o uzupełnienie projektu umowy § 6 ust.1 o zapis:

„§6 ust.1 Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dniar. do dniar. **i wejdzie w życie z chwilą podpisania jej przez obie strony umowy.**”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11:

Czy w pakiecie numer 28 wymagacie Państwo aby w związku z zachowaniem zgodności farmakologicznej przy łączeniu dawek leków cytostatycznych, wszystkie dawki danej substancji chemicznej pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 12:

Czy w pakiecie numer 11 pozycja 1 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny Omeprazolu Teva rozpuszczalnego zarówno w glukozie jaki i 0,9% NaCl ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 13:

Czy w pakiecie numer 11 pozycja 1 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu Omeprazolu, który w trakcie stosowania może powodować zaburzenia słuchu?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 14:

Czy w pakiecie numer 32 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu Vincristin Teva 5mg/5ml.

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 15:

Czy zgodzicie się Państwo na wyłączenie z pakietu 41 pozycji 3 - Cisplatinum 50 mg i utworzenie odrębnego pakietu co umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, a co za tym idzie uzyskanie przez Zamawiającego bardziej konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 w pozycji nr 1 preparatu „Immunoglobulins intravenous” o stężeniu 10% i zawartości IgG powyżej 98%, dostępnych w dawkach 5g, 10g i 20g?

10% stężenie preparatu pozwala na szybszą podaż pacjentowi i zmniejsza ryzyko przewodnienia pacjenta, co jest istotne pacjentów z chorobami układu krążenia.

Odpowiedź:

Tak jak SIWZ, Pakiet nr 1 – Formularz asortymentowo – cenowy, dodatkowo Zamawiający dopuszcza op. 20 g.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 75 w pozycji nr 1 preparatu „immunoglobulins subcutaneous” 160 mg/ml z możliwością podaży drogą podskórną i domięśniową?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z projektu umowy § 5.4?

Odpowiedź:

Nie

Powyższe odpowiedzi są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, którzy pobrali specyfikację.

Uprzejmie proszę o potwierdzenie otrzymania informacji pod nr faksu. 071/362-15-12

W imieniu Zamawiającego