

Warszawa, dnia 08-12-2015 r.

Biuro Zamówień Publicznych
ZP- 03/44/2015

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na „ **Dostawę produktów leczniczych dla Szpitala Czerniakowskiego SP ZOZ cz. IV. (nr sprawy 44/2015)**”

Pytania zadane przez Wykonawców uczestniczących w postępowaniu na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2010r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) zwaną Ustawą

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie „Immunoglobuliny – (dopuszczonej do stosowania w programie lekowym B.67 - leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych) w postaci liofilizatu, w jednej dawce 6g, ale o najszerszym spectrum zarejestrowanych wskazań. Dzięki temu możliwe będzie leczenie w ramach obowiązujących regulacji prawnych. Zgodnie z zarejestrowanymi wskazaniami wymienionymi w ChPL, pacjentów z wieloma schorzeniami neurologicznymi. W tym przewlekła zapalna polineuropatia demielinizująca – CIODP, miastenia, zespół GB). Zastosowanie powyższego leku pozwoli Państwu również na dostosowanie odpowiedniego stężenia do wymagań danej terapii. Lek spełnia wymagania SIWZ dotyczące prędkości wlewu ponieważ ChPL Sandoglobulin dopuszcza prędkość wlewu nie mniejszą niż 0,2g/kg/godz. U standardowego pacjenta, w stężeniu 12% przy szybkości podawania 2,5ml/min. Dopuszczenie większej ilości oferentów zwiększy również konkurencyjność cenową preparatów.

Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Pakiet nr 4., Immunoglobuliny G - B,67

poz.1.immunoglobuliny G z polskiego osocza dopuszczone do stosowania w programie lekowym B.67 - leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych 5g. Lek w postaci gotowego roztworu do wlewów.

ChPL dopuszcza prędkość wlewu od 0,05g/kg/h do 0,2g/kg/h

poz.2.immunoglobuliny G z polskiego osocza dopuszczone do stosowania w programie lekowym B.67 - leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych 2,5g. Lek w postaci gotowego roztworu do wlewów.

ChPL dopuszcza prędkość wlewu od 0,05g/kg/h do 0,2g/kg/h?

Działanie takie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjnej oferty cenowej.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. pakiet nr 5 Levofloxacin

3.Czy zamawiający wymaga aby Levofloxacin w postaci iniekcji i tabletki pochodziły od jednego producenta? Po początkowym podawaniu produktu Levoxa w infuzji, leczenie można kontynuować stosując produkt w odpowiedniej dawce w postaci doustnej, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego tabletek powlekanych i w zależności od stanu pacjenta. Ze względu na biorównoważność postaci dożylniej i doustnej, można zapobiec powstawaniu działań niepożądanych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

4. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy do Zamawiającego w terminie określonym w § 3 ust. 4 lub 5 niniejszej umowy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,02 % wartości brutto **niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia** za rozpoczętą godzinę opóźnienia **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia**.
2. W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy z winy Wykonawcy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

5. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.


DYREKTOR
Szpital Czerniakowski

mgr inż. Roman Nojszewski