

EZP/²⁴⁴⁴...../18

Wrocław 16.11.2018

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na sukcesywną dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz produktów do pielęgnacji skóry z podziałem na 26 zadań, znak sprawy ZP/PN/95/18/LA/JHP

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ w przetargu nr **ZP/PN/95/18/LA/JHP** Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38, ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada:

Pytanie nr 1

1.

Czy Zamawiający zmieni zapis par. 7.1.b w ten sposób, że zamiast kary umownej w kwocie 20% zastosuje karę w wysokości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

2. Czy Zamawiający przewiduje możliwość dopisania w par. 10.5, że zmiany w umowie wprowadza się w formie pisemnej pod rygorem nieważności? Obecny zapis nie ustanawia takiego rygору, przeto strony mogą zmienić umowę ustnie, ryzykując jedynie spór dowodowy w tym zakresie. Jest to ryzykowne dla obu stron umowy.

Odpowiedź zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i postawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie testów nowej generacji tzw. "suchych w Zadaniu nr 24(Zał. nr 1 do SIWZ).

Uzasadnienie: Testy ureazowe suche są testami nowszej generacji eliminującymi wady testów mokrych takich jak: występowanie wyników fałszywie dodatnich spowodowanych przez krew, żółć, niewłaściwą jakość płynów oraz występowanie tzw. "blushing effect". Testy suche są też łatwiejsze w odczycie i interpretacji wyniku badania.

Nie ma żadnego merytorycznego powodu uzasadniającego uniemożliwienie stosowania testów tzw. suchych. Tzw. suche testy ureazowe powstały jako odpowiedź na uwagi i zastrzeżenia w stosunku do tzw. testów mokrych polskiego środowiska lekarzy gastroenterologów podczas kolejnych Warszawskich Spotkań Gastroenterologicznych czy Zjazdów Polskiego Towarzystwa Gastroenterologii i są ich ulepszoną wersją.

Opatentowany przez polskich naukowców będących również autorami starego tzw. "mokrego testu" i znających najlepiej jego wady. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi

wydatkami na drogie terapie eradykacyjne nieobojętne dla zdrowia pacjenta. Są w powszechnym użyciu w Polsce i na całym świecie.

Odpowiedź zamawiającego

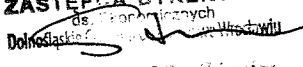
Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów SIWZ.

Pytanie nr 3

1. Dotyczy zadania nr 19 Propofolum: Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?
2. Dotyczy zadania nr 19 Propofolum: Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. Propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź zamawiającego

Ad. 1,2 Zamawiający nie wymaga i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Zamówień publicznych
Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu

mgr Krzysztof Duszkiewicz

SPECJALISTA
ds. Zamówień publicznych
mgr Jolanta Hajtacz-Przełaska
