



Szpital Grochowski
im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o.
ul. Grenadierów 51/59, 04-073 Warszawa
tel. 22 51 52 716, fax. 22 51 52 789,
mail: szpital@grochowski.waw.pl



ZP/48/2020-01

Warszawa, dnia 21.01.2021 r.

Na Stronę internetową Zamawiającego:

www.grochowski.waw.pl

na platformę zamówieniowej e-Zamawiający:

<https://szpitalgrochowski.ezamawiajacy.pl>

Pytania od Wykonawców oraz udzielone przez Zamawiającego odpowiedzi oraz wyjaśnienia i zmiany zapisów SIWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), dalej zwanej „Ustawą”, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na „**Zakup i dostawę produktów leków cytostatycznych, produktów leczniczych dopisanych do Receptariusza Szpitalnego oraz kontrastów**”, **znak sprawy ZP/48/2020** odpowiada na pytania, które wpłynęły na zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmienia treść SIWZ.

Poniżej znajdują się pytania wraz z udzielonymi przez Zamawiającego wyjaśnieniami i odpowiedziami oraz zmiany zapisów SIWZ:

Pytanie nr 1 – dotyczy zadania nr 3

„Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml? Obecnie na rynku ceny kwasu zoledronowego w postaci koncentratu i roztworu są na porównywalnym poziomie. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 3 pozycji 1 acidum zoledronicum?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml. Zamawiający nie wydzielił w zadaniu nr 3 pozycji nr 1.

Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycja nr 1 - Czy Zamawiający takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłych wlewach trwających dwie doby (48 godzin) co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - 5-Fluorouracil 5g/100 ml fiołka”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycja nr 1 - Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki wynosi, co najmniej 8 godzin

Zaufaj nam - będziesz pod opieką i fachową opieką!

NIP: 1132869037; REGON: 002153989

Konto: PEKAO S.A. O/Warszawa 37 1240 6074 1111 0000 4992 9164

Wpisany do KRS prowadzony przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy,

XIII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem: 0000478458.

Kapitał Zakładowy 17 883 000 złotych.



PERŁA [2018]
Medycyny

ORY POLSKIEJ
PRZEDSIĘBIORCZOŚCI
EDYCJA 2017



(potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - 5-Fluorouracil 5g/100 ml fiolka”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 4 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycje nr 2 oraz 3 - Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Carboplatin (pozycje nr 2 oraz 3)”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycje nr 4 oraz 5 - Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Cisplatin (pozycje nr 4 oraz 5)”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycja nr 6 - Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Docetaxel”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 7 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycje nr 7, 8 oraz 9 - Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Doxorubicyna (pozycje nr 7,8 oraz 9)”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 8 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycje nr 10, 11 oraz 12 - Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Etopozyd”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9 – dotyczy zadania nr 4

„Dotyczy części nr 4, pozycja nr 14 - Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje. - Gemcitabinum”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10 – dotyczy zadania nr 1

„Czy zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z Części Nr 1 pozycji 2 (Darbepoetyna alfa 500 mg/ml) i Części Nr 4 pozycji 16 (Pegfilgastrim 6 mg/0,6 ml) utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji?

Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów i wybór najkorzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający zamieszcza pytania wraz z udzielonymi odpowiedziami i wyjaśnieniami na stronie internetowej: www.grochowski.waw.pl oraz na platformie zamówieniowej e-Zamawiający <https://szpitalgrochowski.ezamawiajacy.pl>

PREZES ZARZĄDU

Witold Bromboszcz, MBA

