

Lublin, dnia 9 grudnia 2020 r.

SzNSPZOZ. N-ZP-3721-18/20/AP

Wszyscy Wykonawcy, biorący udział w postępowaniu

W związku ze skierowanymi wnioskami o wyjaśnienie treści SIWZ na dostawę środków kontrastowych - znak sprawy: SzNSPZOZ.N-ZP-3721-18/20/AP, Zamawiający udziela odpowiedzi:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wydzieli z zadania nr 2 paramagnetyczny, makrocykliczny środek kontrastowy - kwas gadoterowy 279,3 mg/ ml opakowania 5 i 50 ml uniemożliwiające złożenie oferty innym producentom, do oddzielnego pakietu, zgodnie z dotychczasowym zużyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga opakowania po 50 ml.

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zapotrzebowanego Paramagnetycznego, makrocyklicznego środka kontrastowego – kwasu gadoterowego 279,3 mg/ml (0,5 mmol/ml) w opakowaniach 10 ml, 15ml i 20 ml.

Aktualnie zamieszczony zapis narusza zasady uczciwej konkurencji oraz uniemożliwienia wzięcie udziału w postępowaniu, poprzez zastosowanie opisu przedmiotu zamówienia, którego kryteria spełnia tylko jeden producent, poprzez wymaganie pojemności 5ml i 50 ml

Wniosek uzasadniamy faktem, iż poza wskazaną tym zapisem firmą GE Healthcare, żaden z pozostałych producentów kwasu gadoterowego nie może zaoferować wymienionych pojemności, a także faktem braku obiektywnych kryteriów ich stosowania.

Zgodnie z Charakterystykami Produktu Leczniczego wszystkich preparatów zawierających kwas gadoterowy w większości wskazań jest on zalecany w dawce 0,2 ml/ kg masy ciała.

Pojemność 5 ml jest zatem przeznaczona do stosowania u pacjentów o masie ciała do 25 kg, zatem wyłącznie u najmłodszych dzieci, a Państwa szpital nie prowadzi diagnostyki obrazowej w tym przedziale populacji.

Pojemność 50 ml, zaś powinna być zastosowana u pacjenta o masie ok. 250 kg. Zgodnie z CHPL-em preparatu Clariscan jest to pojemność, podobnie jak pozostałe, jednorazowa z koniecznością usunięcia po badaniu niewykorzystanej resztki produktu leczniczego.

Jednocześnie nadmieniamy, iż zgodnie z zasadami bezpieczeństwa stosowania środków kontrastowych nie należy łączyć ze sobą ampułek lub fiolek o różnej pojemności, gdyż zawierają one różne serie preparatu. Zatem jeśli użytkownik ze względu na konieczność zastosowania innej niż dostępne pojemności, ze względu na masę ciała pacjenta potrzebuje skorzystać z kilku fiolek musi użyć z preparatu jednej serii czyli łączyć go wyłącznie w ramach tej samej pojemności uzyskując np. pojemność 50 ml z pięciu 10-mililitrowych fiolek.

Dopuszczenie do udziału w postępowaniu pozostałych producentów środków kontrastowych zawierających kwas gadoterowy pozwoli szpitalowi dokonać znaczących oszczędności, poprzez zachowanie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający prowadzi diagnostykę dzieci i młodzieży, dlatego wymaga zaoferowania opakowania o objętości 5 ml.

DYREKTOR
Szpitala Neuro psychiatrycznego
Samodzielnego Publicznego ZOZ

dr n. med. Piotr Dreher

3/