



**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**



Szpital
bez bólu



EZ/.....8090...../15

Wrocław, dn. 29.04.2015r.

Dotyczy: pytań do przetargu nieograniczonego na dostawy materiałów laboratoryjnych i wyrobów do diagnostyki (sygnatura sprawy: EZ/048/014/15).

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

Dot. Zadania 1

„Zadanie 1 pozycja 1

1. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze jednorazowe w opakowaniach a '100szt.?'

Zamawiający dopuszczał i dopuszcza inną ilość w opakowaniu, zgodnie z zapisem zamieszczonym pod „Formularzem cenowym”, stanowiącym integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ).

„Pakiet nr 1

2. Czy Zamawiający pisząc cyt.:(grubość igły min.1,5 mm max. 1,8 mm) nie pomylił się w opisie nakłuwaczy i czy nie chodzi o głębokość nakłucia od 1,5 mm do max. 1,8 mm ?”

Zamawiający informuje, iż dokonuje zmiany „Formularza cenowego” dla Zadania 1 poz. 1, stanowiącego integralną część SIWZ, poprzez zmianę opisu wyrobu w kolumnie nr 2.

było: „Nakłuwacz jednorazowy sterylny do pobierania krwi z naczyń włosowatych (grubość igły min. 1,5 mm max. 1,8 mm) (op. 200 szt)”

jest: „Nakłuwacz jednorazowy sterylny do pobierania krwi z naczyń włosowatych (głębokość nakłucia min. 1,5 mm max. 1,8 mm) (op. 200 szt)”

W załączeniu „Formularz cenowy”, uwzględniający powyższą zmianę.

„Pakiet nr 1

3. Czy Zamawiający wymaga nakłuwaczy, których ostrza są wykonane ze stali nierdzewnej, silikonowane oraz posiadają standaryzowanie głębokości nakłucia.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie czyni wymogu.

Dot. Zadania 2

„Zadanie 2 pozycja 2

4. Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki o pojemności 2300ml?”

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji pojemnika o wskazanym rozmiarze, zgodnie ze zmienionym „Formularzem cenowym” w załączeniu.

„Pakiet 2, poz. 1.

5. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 1 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na

ul. Traugutta 116, 50-420 Wrocław

Al. Wiśniowa 36, 51-137 Wrocław
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl

sekretariat (71) 78 90 236
fax (71) 34 36 747
centrala (71) 34 27 021 do 025 lub (71) 78 90 200
kancelaria/fax (71) 360 22 18
e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl

Szanowny Panie,
Z poważaniem,

dane pacjenta o pojemności 850 ml"

Zamawiający nie wyraża zgody.

„Pakiet 2, poz. 1.

6. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 1 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta o pojemności 1200 ml"

Zamawiający nie wyraża zgody.

„Pakiet 2, poz. 2.

7. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 2 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta o pojemności 2300 ml"

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji pojemnika o wskazanym rozmiarze, zgodnie ze zmienionym „Formularzem cenowym” w załączeniu.

„Pakiet 2, poz. 3.

8. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 3 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta o pojemności 5600 ml"

Zamawiający nie wyraża zgody.

„Pakiet 2, poz. 4.

9. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 4 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, o pojemności 30 ml"

10. „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemnika o pojemności 30ml, pozostałe wymagania jak w SIWZ?"

Ad. 9 i 10) Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji pojemnika o wskazanym rozmiarze, zgodnie ze zmienionym „Formularzem cenowym” w załączeniu.

„Pakiet 2, poz. 4.

11. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 4 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, o pojemności 40 ml"

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji pojemnika o wskazanym rozmiarze, zgodnie ze zmienionym „Formularzem cenowym” w załączeniu.

„Pakiet 2, poz. 6.

12. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 6 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta o pojemności 520 ml"

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji pojemnika o wskazanym rozmiarze, zgodnie ze zmienionym „Formularzem cenowym” w załączeniu.

Dot. Zadania 5

„Zadanie 5 pozycja 1

13. Czy Zamawiający dopuści mankiety jałowe do głowicy USG w rozmiarze 16x200cm lub 16x250cm?"

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji wyrobuo wskazanym rozmiarze.

„Pakiet nr 5, poz. 1

14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji sterylnej, bezlateksowej osłony na sondę śródoperacyjną na sondę USG w rozmiarze 15 cm x 244 cm z żelem, gumką oraz taśmą do mocowania. Dopuszczenie w/w osłony pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.”

Zamawiający wyraża zgodę.

„Dot. Zadania 6

15. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wapno w opakowaniach 4,5kg / 5l? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

Zamawiający informuje, iż dokonuje zmiany „Formularza cenowego” dla Zadania 6, stanowiącego integralną część SIWZ, poprzez zmianę opisu wyrobu w kolumnie nr 2.

było: „Wapno sodowane granulowane op. 4,5L”

jest: „Wapno sodowane granulowane op. 4,5kg”

W załączeniu „Formularz cenowy”, uwzględniający powyższą zmianę.

„Dot. Zadania 7

16. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 „Testy ureazowe” wymaga aby oferowane testy, eliminowały możliwość uzyskania fałszywych wyników spowodowanych obecnością krwi, żółci lub niewłaściwą jakością wody bądź soli fizjologicznej, tak jak ma to miejsce w przypadku testów tzw. mokrych oraz posiadały szczelne zamknięcie dolka reakcyjnego etykietą samoprzylepną?

Uzasadnienie:

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

Są powszechnie stosowane w Polsce i na całym świecie od wielu lat.

Tzw. Suche testy ureazowe powstały jako odpowiedź na uwagi i zastrzeżenia w stosunku do testów mokrych polskiego środowiska lekarzy gastroenterologów podczas kolejnych Warszawskich Spotkań Gastroenterologicznych czy Zjazdów Polskiego Towarzystwa Gastroenterologii i są ich ulepszoną wersją.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Dot. Zadania 12

17. „Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki)?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

18. „Czy Zamawiający wymaga funkcji autokodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

19. „Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

20. „Czy Zamawiający wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska” ? Funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu personel nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

21. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowania paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie **nie zawierają** zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

22. „Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

23. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obarczony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

24. „Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 4-40°C? W rzeczywistości taki parametr spełnia produkt tylko jednego producenta, w związku z tym taki opis **ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta** i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Jednocześnie Zamawiający informuje, że opis przedmiotu zamówienia nie narusza zasady uczciwej konkurencji.

25. „Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

26. „Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

27. „Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

28. „Czy Zamawiający wymaga pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

29. „Czy Zamawiający wymaga minimalnej próbki krwi 0,5 μ ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5 μ , wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

30. „Czy Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia ? W/w parametr wyraźnie eliminuje konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

31. „Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ?”

Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

32. „Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

33. „Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

34. „Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami?”

Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

35. „Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.”

Zamawiający nie określił w SIWZ wymogów odnoszących się do sposobu dystrybucji pasków. Jednocześnie Zamawiający informuje, że wymagania postawione Wykonawcom ubiegającym się o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego zostały określone w punkcie 2 SIWZ. Opis przedmiotu zamówienia nie narusza zasady uczciwej konkurencji.

36. „Czy Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 3 miesiące ? Wymóg dłuższego terminu ważności dla Szpitala nie jest niczym uzasadniony, bowiem zużycie pasków w warunkach szpitalnych kształtuje się na poziomie kilku opakowań dziennie.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

37. „Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

38. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry, które mimo dopuszczenia do użytkowania w szpitalu, nie posiadają w instrukcji wytycznych do dezynfekcji, co w warunkach klinicznych jest niezbędne?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

39. „Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiarowego 20-600 mg/dl ? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

40. „Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

41. „Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga zaoferowanie pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się poniższymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
- b) Funkcja bezkontaktowego, automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;
- c) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi oraz minimalizujący zafalszowania pomiaru (brak interferencji z substancjami endo- i egzogennymi);
- e) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- f) czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s;
- g) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włóścikowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST, a także krwi żyłnej i tętniczej;
- h) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) zgodnie z wymogami producenta ;
- i) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków w ciągu 8 miesięcy;

J) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego"

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

42. „Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe były przeznaczone do wykonywania pomiarów w zakresie hematokrytu 20-60%, standardowym dla wszystkich nowszych modeli pasków testowych?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

43. „Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zgodnie z instrukcją były przeznaczone do wykonywania pomiarów glikemii we krwi żyłnej i kapilarnej?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

44. „Czy Zamawiający wymaga pasków z enzymem dehydrogenaza glukozy, minimalizującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

45. „Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów, Zamawiający wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej poświadczającego zgodność dokładności pomiarów zaoferowanych pasków testowych z normą ISO15197:2013?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

46. „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

47. „Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do Zamawiającego?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

48. „Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

49. „Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

50. „Czy Zamawiający dopuści paski testowe pozbawione funkcji odrzucania możliwości wykonania pomiaru kiedy próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała? Przy każdym pomiarze paski tego rodzaju wymagają od użytkownika dokładnego obserwowania czy pole testowe paska zostało idealnie wypełnione.”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

51. „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków pakowanych każdy osobno, w opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem żądanej w SIWZ ilości?”

Zamawiający dopuszczał i dopuszcza inną ilość w opakowaniu, zgodnie z zapisem zamieszczonym pod „Formularzem cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ.

52. „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wliczenie ceny glukometrów w cenę pasków?”

Zamawiający nie wyraża zgody.

53. „Czy Zamawiający wymaga aby glukometr był wyposażony w automatyczny wyrzutnik zużytych pasków gwarantujący bezkontaktowe usunięcie paska, mając na uwadze względy sanitarno-epidemiologiczne?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

54. „Czy Zamawiający oczekuje uzyskanie wyniku z próbki krwi włośniczkowej, żyłnej, tętniczej i noworodkowej w czasie 5 sekund?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

55. „Czy Zamawiający wymaga poziomu hematokrytu w zakresie 10-70%?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

56. „Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru, który pracuje w zakresie 10-600 mg/dL z wielkością próbki 0,8µl oraz opakowaniem zawierającym 50 sztuk pasków?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

57. „Czy Zamawiający wymaga aby glukometr był wyposażony w sygnalizację przy wysokich poziomach glukozy oraz ketonów we krwi?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

58. „Czy Zamawiający oczekuje roztworu kontrolnego, który jest niezbędny przy monitorowaniu poprawności i dokładności działania systemu? Jeżeli tak to czy Zamawiający oczekuje by roztwór kontrolny był przydatny do użytkowania po otwarciu przez okres 6 m-cy co pozwoli Zamawiającemu w pełni wykorzystać zawartość fiolki oraz zabezpieczy przed szybkim przeterminowaniem się roztworu po otwarciu?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

59. „Czy Zamawiający wymaga roztworów kontrolnych na trzech poziomach (niski, normalny, wysoki)?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

60. „Czy Zamawiający dopuści system do monitorowania poziomu glukozy we krwi, który jest przeznaczony do pracy w placówkach Służby Zdrowia, gdzie stosowany sprzęt musi być dodatkowo monitorowany pod kątem dokładności pomiarów oraz poprawności działania co przekłada się na zastosowanie chipów auto-kodujących?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

61. „Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe posiadały kapilarę zasysającą próbkę krwi na czubku paska co pozwala uniknąć nadmiernego zużycia pasków?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

62. „Czy Zamawiający wymaga aby system posiadał funkcję o informowaniu o niedostatecznej ilości krwi na pasku oraz możliwości dobrania brakującej ilości próbki krwi?”

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Dot. Zadania 20

„Zadanie 20 poz. 3

63. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 20 poz. 3 elektrod noworodkowych pakowanych po 25 szt. Po odpowiednim przeliczeniu będzie to 66 opakowań elektrod noworodkowych.”

Zamawiający dopuszczał i dopuszcza inną ilość w opakowaniu, zgodnie z zapisem zamieszczonym pod „Formularzem cenowym”, stanowiącym integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ).

Dot. Zadania 27

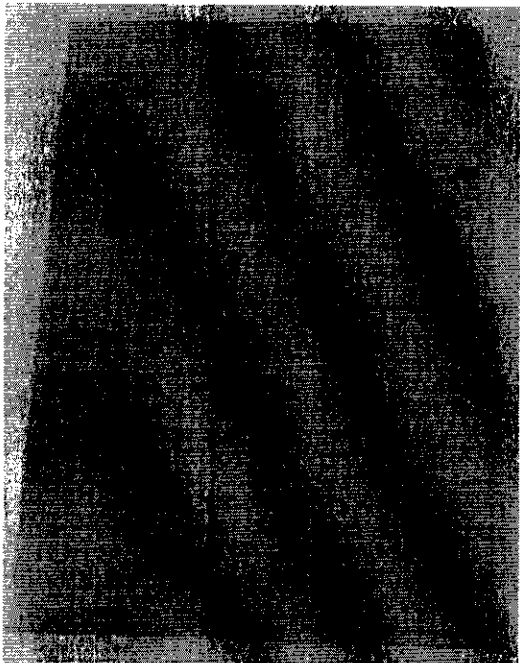
„Zadanie 27 pozycja 5

64. Czy Zamawiający dopuści papier do EKG ASCARD-B5 w rozmiarze 58x25?”

Zamawiający nie wyraża zgody.

„Zadanie 27 poz. 4

65. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru przeznaczonego do bieżni Quinton 4500 i Q-Stress 0 rozmiarze 210x300x200. Zdjęcie papieru poniżej.



Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Zadania 28

„Dot. Zadanie nr 28, poz. 4

66. Czy w Zadaniu nr 28 w pozycji nr 4 Zamawiający ma na myśli „Elektrody powierzchniowe, nieżelowane, o powierzchni czynnej 7 x 4 mm z kablem 8 cm i wtykiem TP 0,7 mm, op. 50 szt.”?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

„Dot. Zadanie nr 28, poz. 5

67. Czy w Zadaniu nr 28 w pozycji nr 5 Zamawiający ma na myśli „Kabel do powierzchniowych elektrod ruchowych ekranowany, długość 2 m, wtyk DIN od strony aparatu, dwie końcówki z wtykiem TP 0,7 mm od strony elektrod”?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

„Dot. Zadanie nr 28, poz. 7

68. Czy w Zadaniu nr 28 w pozycji nr 7 Zamawiający ma na myśli „Elektrody dyskowe, stalowe, o średnicy 10 mm, para, do odbioru potencjałów przy badaniu włókien ruchowych, z kablem ekranowanym długości 1 m, wtyk DIN”?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

„Dot. Zadanie nr 28, poz. 8

69. Czy w Zadaniu nr 28 w pozycji nr 8 Zamawiający ma na myśli „Elektrody dyskowe, stalowe, o średnicy 10 mm, para, do odbioru potencjałów przy badaniu włókien ruchowych, z kablem nieekranowanym 1 m, wtyk 2 x TP 1,5 mm ”?”

Zamawiający określił swoje wymagania, postawione w „Formularzu cenowym” dla ww. części przedmiotu zamówienia i zapisów tych nie zmienia.

Dot. Wzoru umowy

„Wzór umowy - §3 ust. 5 – wzór II

70. W celu doprecyzowania zapisów we wzorze umowy, zwracamy się z prośbą o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej ustawową zmianą stawki podatku VAT na:
„W przypadku ustawowej zmiany stawki VAT, zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna”.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy. Ponadto Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy II nie wykluczają zmiany wartości brutto.

„Wzór umowy - §3 ust. 5 – wzór I

71. W celu doprecyzowania zapisów we wzorze umowy, zwracamy się z prośbą o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej ustawową zmianą stawki podatku VAT na:
„W przypadku ustawowej zmiany stawki VAT, zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna”.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy. Ponadto Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy I nie wykluczają zmiany wartości brutto.

„Projekt umowy- §1 ust. 1

72. Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietów 20 i 27. Czy dla powyższych pakietów wymagane są 3 miejsca dostaw?”

Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ wymaga dostaw do następujących lokalizacji: wykonywania ww. dostaw – ul. Traugutta 116 i al. Wiśniowa 36 we Wrocławiu, nowa lokalizacja Zamawiającego przy ul. Gen. Augusta Fieldorfa 2 we Wrocławiu.

„Projekt umowy- §1 ust. 5

73. Prosimy także o podanie częstotliwości dostaw. Pozwoli to oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.”

Zamawiający informuje, że na chwilę obecną nie jest w stanie określić częstotliwości dostaw.

„Projekt umowy- §3 ust. 5

74. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie zapisu odnośnie zmiany cen w przypadku zmiany stawki VAT. Czy Zamawiający przewiduje zmianę cen brutto (przy stałości cen cen) czy też zmianę cen netto?”

Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy nie wykluczają zmiany wartości brutto.

„Projekt umowy- §4 ust. 3

75. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

„Projekt umowy- §6 ust. 2

76. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki z tytułu gwarancji, tj. w § 6 ust. 2 projektu umowy zamiast zwrotu „wartości przedmiotu umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 2% wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej/wymienianej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy% wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany”. Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaofiaruje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

77. „Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych w §6 ust. 2 wzoru umowy do 0,5% wartości brutto towaru wadliwego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań w ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

78. „Zwracamy się z prośbą o zmianę §7 ust. 1 i 2 wzoru umowy na następujący: „Wykonawca nie może bez zgody Zamawiającego dokonać cesji wierzytelności. Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.””

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

79. „Zwracamy się z prośbą o zmianę §6 ust. 8 wzoru umowy na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.””

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

80. „Zwracamy się z prośbą o zmianę §6 ust. 4 wzoru umowy na następujący: „Zamawiający może uznać za przerwanie wykonywania przez Wykonawcę umowy, jeżeli Wykonawca po uprzednim wezwaniu opóźnia się z wykonaniem zamówienia dłużej niż 14 dni od terminu określonego w §1 ust. 3 umowy. Zapis ten nie dotyczy sytuacji wstrzymania dostaw przez Wykonawcę spowodowanych opóźnieniem w płatnościach Zamawiającego.””

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

81. „Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

82. „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §5 ust. 2 wzoru umowy na: „Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 14 dni jeżeli Wykonawca:

- 1) przekracza termin realizacji przedmiotu umowy o 14 dni po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do realizacji zobowiązania,
- 2) wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi,
- 3) przekracza o 14 dni terminy zobowiązań określonych w §5 niniejszej umowy””

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

83. „Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zmian stawki podatku VAT, zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.”

Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy nie wykluczają zmiany wartości brutto.

84. „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu przewidzianego na dostarczenie towaru wolnego od wad (§4 ust. 3) do 5 dni roboczych.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

85. „Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu par. 7 ust. 3.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

„wzór umowy, §7 ust. 2, 3

86. W wzorze umowy w §7 ust. 1 Zamawiający zamieścił następujący zapis: „Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umów poręczeń jak i gwarancji z podmiotami trzecimi dotyczących zobowiązań wynikających z niniejszej umowy” a w ust. 2 §7 Zamawiający wskazał iż: **“W przypadku naruszenia postanowienia ust. 2 Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy.** Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody, w tym także o zwrot utraconego zysku. Wykonawca wyraża zgodę na potrącania kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia. Brak szkody nie wyłącza ww. odpowiedzialności z tytułu kar umownych” zgodnie z orzecznictwem powyższy zapis stanowi nadużycie prawa. Kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego,

będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 353¹ k.c. granice swobody umów. Dodatkowo podkreślić należy, że Krajowa Izba Odwoławcza rozpatrując odwołanie dotyczące wykreślenia kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia (sygn.akt. KIO 2397/13 z dnia 25 października 2013 roku) nakazała Zamawiającemu usunięcie postanowień dotyczących kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia stwierdzając, że **kary umowne zastrzeżone przez Zamawiającego nie mają żadnego związku z uchybieniami Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia oraz że kary umowne niezwiązane z przedmiotem zamówienia zastrzeżone przez Zamawiającego należy uznać za przekroczenie przez Zamawiającego przysługującego mu, co do zasady, uprawnienia do kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego, „(...)Zgodnie z zasadami obowiązującego porządku prawnego uprawnienie zamawiającego do ustalenia warunków umowy nie ma charakteru absolutnego, gdyż zamawiający nie może swego prawa podmiotowego nadużywać.”** Mając powyższe na uwadze, wnioskujemy o usunięcie powyższego zapisu ze wzoru umowy.”

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów wzoru umowy.

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający dokonuje, w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (dalej Pzp), zmiany SIWZ, polegające na zmianie zapisów „Formularza cenowego”, stanowiącego integralną część SIWZ.

Wobec powyższych zmian dokonanych w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy Pzp, Zamawiający zmienia treść SIWZ, z równoczesnym zastosowaniem art. 38 ust. 4a pkt. 1 ustawy Pzp. W oparciu o art. 12a ust. 1 i 2 ustawy Pzp Zamawiający **przedłuża termin składania i otwarcia ofert na dzień 07.05.2015r., miejsca i godziny pozostają bez zmian.**

W załączeniu ogłoszenie o zmianie ogłoszenia oraz zmieniony „Formularz cenowy”.

Zamawiający przypomina o zapisie pkt. 12.11 SIWZ, zgodnie z którym w przypadku zmiany opisu przedmiotu zamówienia zawartego w „Formularzu cenowym” ofertę należy złożyć z naniesioną poprawką.

mgr inż. Karolina...

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
Lp.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy ***	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
ZADANIE 1												
1	Nakładacz jednorazowy sterylny do pobierania krwi z naczyń włosowatych (głębokość nakłucia min. 1,5 mm max. 1,8 mm) (op. 200 szt)		op.*	27								
ZADANIE 2												
1	Pojemnik na wycinki i pozostałości pooperacyjne 1000 ml +/- 100 ml	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
2	Pojemnik na wycinki i pozostałości pooperacyjne 2500 ml +/- 250 ml		szt.	348								
3	Pojemnik na wycinki i pozostałości pooperacyjne 5000 ml +/- 500 ml		szt.	114								
4	Pojemnik na wycinki i pozostałości pooperacyjne 35ml +/- 5 ml		szt.	126								
5	Pojemnik na wycinki i pozostałości pooperacyjne niesterylne z zamknięciem poj. 15ml + 20ml		szt.	10557								
6	Pojemnik na wycinki i pozostałości pooperacyjne niesterylne z zamknięciem poj. 500ml +/- 50 ml		szt.	9453								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:				x
ZADANIE 3												
1	Lejek szklany 250mm	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
2	Lejek szklany 150mm		szt.	6								
3	Zlewka niska 1000ml		szt.	6								
4	Zlewka wysoka 600 ml		szt.	6								
5	Zlewka wysoka 400 ml		szt.	3								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:				x
ZADANIE 4												
1	Osona na głowicę USG nienawilżana (op. 144 szt.)	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 5												
1	Mankiety jałowe do głowicy USG (15cm/ dł. 200-250cm) typu CAMERA COVER OM-196-MMMIM-007		op.*	33								
ZADANIE 6												
1	Wapno sodowane granulowane op. 4.5kg	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
			op.*	192								

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
Lp.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
ZADANIE 7												
1	Testy ureazowe		szt.	3180								
ZADANIE 8												
1	Szkiełko podstawowe 26x76x11mm typu SuperFrost z polem do opisu z jednej strony (op. 50 szt.)		op.*	258								
ZADANIE 9												
1	Pojemnik do transportu moczu poj. 120-150ml z nakrętką (op. 100szt.)		op.*	64								
ZADANIE 10												
1	Strykawko-probówka do aspiracyjno-próżniowego systemu pobierania krwi, sterylna, wykonana z odpornego na uszkodzenia polipropylenu, do gazometrii, z heparyną litową z korkiem, pojemność 2,1ml (+/- 0,2ml), [do każdego opakowania winna być dołączona instrukcja użytkowania] (op. 50szt.)		op.*	480								
ZADANIE 11												
1	Utwardzacz cytologiczny spray typu Labofix, Cytifix, pojemność 200ml		op.*	36								
ZADANIE 12												
1	Paski do glukometru, 50 sztuk w opakowaniu		op.*	2910								
2	Dzierżawa 41 szt. glukometrów kompatybilnych z pa skarmi do glukometrów z poz. 1		m-c	36								
x	x		x	x	x	x	x	razem:				x
ZADANIE 13												
1	Sensor Caridge BG/ISE/GLU/LAC x 500 oznaczeń typu nr kat. 05170478001 ♦		szt.	54								
2	Odczytnik Fluid Pack COOX 200 x200 oznaczeń typu nr kat. 05169992001 ♦		szt.	27								
3	Materiał kontrolny AUTOQC Pack Tri-Level (3 poziomy x 8 amp =24 amp) typu nr kat. 05169933001 ♦		op.*	21								
4	Ciald catheter x 250 szt (filtr . nasadka do wysypu skrzepu) typu nr kat. 03112012180 ♦		op.*	9								

Wzrost: 170 cm, Ciężar ciała: 70 kg, Ciężar serca: 300 g, Ciężar płuc: 200 g, Ciężar wątroby: 150 g, Ciężar nerek: 100 g, Ciężar pęcherzyka żółciowego: 50 g, Ciężar pęcherzyka wodnego: 50 g, Ciężar trzustki: 50 g, Ciężar śledziony: 50 g, Ciężar wątroby: 150 g, Ciężar nerek: 100 g, Ciężar pęcherzyka żółciowego: 50 g, Ciężar pęcherzyka wodnego: 50 g, Ciężar trzustki: 50 g, Ciężar śledziony: 50 g

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
L.p.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[9+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
5	Clot Cather PRO x 100 szt. typu nr kat. 05689856001		op.*	36								
6	Papier do drukarki x 6 szt./Printer Paper/ typu nr kat. 05082595001		op.*	3								
7	Caps For Capillary Tubes -zatzczka do kapilara typu nr kat. 03113647035 (op. 500 szt.)		op.*	9								
8	S1 Rinse Solution typu nr kat. 03260917184 (op. 2 szt.)		op.*	30								
9	S2 Fluid Pack typu nr kat. 03260925184		szt.	63								
10	S3 Fluid Pack		szt.	48								
11	Waste Container (op. 2 szt.)		op.*	36								
12	Printer Paper typu nr kat 0311336180 (op. 6szt.)		op.*	18								
13	Sensor / GLU / LAC/ UREA typu nr kat 03261085184		szt.	15								
14	Combitrol Plus B Level 2 typu nr kat 03321207001 (op. 30 szt.)		op.*	3								
15	Combitrol Plus B Level 3 typu nr kat 03321215001 (op. 30 szt.)		op.*	3								
16	Air filter Omni S typu nr kat 03274799001 (op. 4 szt.)		op.*	6								
17	Deproteinizer 125 ml typu nr kat. 03110435180		szt.	6								
18	Fill port omni (op. 2szt.)		op.*	3								
19	Cuvette packed (THB Cuvele Packed) typu nr kat. 03086879001		szt.	3								
20	Ampoule adapter (op. 150 PCS)		op.*	3								
21	Micro elektrody CA typu nr kat. 03111644180		szt.	3								
22	Micro elektrody CL typu nr kat. 03111571180		szt.	3								
23	Micro elektrody K typu nr kat 03111628180		szt.	3								
24	Micro elektrody NA typu nr kat. 03111598180		szt.	3								
25	Micro elektrody PH typu nr kat. 03111717180		szt.	3								
26	Micro elektrody PCO2 typu nr kat. 03111679180		szt.	3								
27	Micro elektrody PO2 typu nr kat. 03111695180		szt.	3								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:	x	x	x	x

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
L.p.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[8x7]	[8+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
ZADANIE 14												
1	Stzykawka heparynizowana do pobrania krwi luer - lock 3ml typu nr kat 04641230001(op. 100 szt.) ♦		op.*	36	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 15												
1	Paski do Analizatora INR COAQUCHEK SYSTEM XS PT TEST, typu nr kat 04625315019 (op= 2x24 paski)		op.*	12	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 16												
1	Papier Printer cobas h 232 (CMP-10) ROW do drukarki Analizatora COAQUCHEK, typu nr kat 05404517001	x	szt.	18	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 17												
1	Papier do drukarki UP-970AD MPP-210SE, termoczulý - typu SONY UPP210 SE	x	szt.	3	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 18												
1	Papier do drukarki defibrylatora Bene Heart D3 termoczulý 50mm x 20m	x	szt.	51	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 19												
1	Żel do EKG 250g-260g	x	szt.	147	x	x	x	x	x	x	x	x
2	Żel do USG 500g		szt.	819								
3	Żel do USG sterylizy 20g		szt.	30								
4	Żel do USG 5kg		op.*	12								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:				x
ZADANIE 20												
1	Elektroda EKG dla dorosłych z żelem długotrwała (50 sztuk w opakowaniu)	x	op.*	3678	x	x	x	x	x	x	x	x
2	Elektroda EKG dla dorosłych z żelem do Holtera (50 sztuk w opakowaniu)		op.*	1404								
3	Elektroda EKG noworodkowa z żelem, ze złączem zataskowym (50 sztuk w opakowaniu)		op.*	33								
4	Elektroda EKG dla dzieci z żelem (50 sztuk w opakowaniu)		op.*	570								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:				x

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
L.p.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
					6	7	8	9	10	11	12	13
					[6x5]	[6x7]	[6x8]	[6x9]	[6x6]	[6x8]	[6x9]	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 21												
1	Elektroda pojedyncza do termoablacji COOL-TIP /ACT2030		szt.	3								
ZADANIE 22												
1	Papier EKG do defibrylatora Philips Heartstart MRx szer. 75 mm		szt.	30								
ZADANIE 23												
1	Papier do programatora BOSTON model 3120		szt.	4								
ZADANIE 24												
1	Pasta ściernoprzewodząca typu EVERELSEV001, w opakowaniu 160g		szt.	3								
ZADANIE 25												
1	Papier termoczuły typu TF 50KS-E2C 112x42 dł. 2m do drukarki termicznej do aparatu do badania przepływu moczu Kafka UR-2000		szt.	6								
ZADANIE 26												
1	Pasta 160g do EKG do przygotowania naskórka		szt.	21								
ZADANIE 27												
1	Papier do EKG III kan.-E300 (110x40)		szt.	1266								
2	Papier do EKG Hellige EK 53/56 130x135x370		szt.	114								
3	Papier do EKG ASCARD-2/3 104x40 z nadrukiem		szt.	48								
4	Papier do bieżni Quinton-Q-STRESS, rozmiar 210x300mm, z dwoma znacznikami		szt.	51								
5	Papier do EKG ASCARD-B5 60x25		szt.	54								
6	Papier do EKG I kan. 50x30 termoczuły z nadrukiem		szt.	30								
7	Papier do EKG BTL-08 MT Plus 112 x 25		szt.	1665								
8	Papier do programatora MEDTRONIC 9790 110x150x300		szt.	63								
9	Papier do programatora BIOTRONIK EKG, 11x125x300		szt.	24								
10	Papier do programatora ST. JUDE MEDICAL 210x140		szt.	27								
11	Papier do USG SONY UPP-110 S 110x20		szt.	45								

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
L.p.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
12	Papier do USG Videoprint. K-61 / Mitsubishi / 110x20		szt.	165								
13	Papier do ap. EKG rolkowy z nadrukiem rozmiar 210 mm x 25m		szt.	423								
14	Papier do USG K-65HM / Mitsubishi/ 110x20		szt.	156								
15	Papier do EKG 112X25 grubość rolki do 4,5 cm do aparatu M-TRACE		szt.	1008								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:				x
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 28												
1	Elektroda bipolarna do stymulacji włókien ruchomych i czuciowych, średnica końcówek filcowych 6 mm a odległość między nimi 23mm. Kabel o długości 2 m #		szt.	9								
2	Elektroda igłowa koncentryczna jednorazowa do badania mięśni, długość 50 mm, powierzchnia 0,07 mm ² (op. 25szt.) #		op.*	30								
3	Kabel, do którego podłączone są elektrody igłowe jednorazowego użytku, z końcówką dinowską, długość 2 m, kompatybilny z poz. 2 #		szt.	3								
4	Powierzchniowe elektrody ruchome do aparatu EMG (op. 50 szt.) #		op.*	3								
5	Kabel do powierzchniowych elektrod ruchomych do aparatu EMG #		szt.	3								
6	Elektroda opaskowa dł. 40-45 cm do uziemienia pacjenta podczas badania, przewód 150 cm #		szt.	3								
7	Elektrody dyskowe do odbioru potencjałów przy badaniu włókien ruchomych, z końcówką dinowską okrągłą, wielorazowe, 1 para, z kablem 1m #		kpl.	3								
8	Elektrody dyskowe do odbioru potencjałów przy badaniu włókien ruchomych z podwójną końcówką, wielorazowe, 1 para, z kablem 1m #		kpl.	3								
9	Elektrody pierścieniowe do odbioru potencjałów przy badaniu włókien czuciowych, z końcówką dinowską, okrągłą. Elektrody w postaci dwóch obrączek, 1 para z kablem, o długości 1m #		kpl.	3								

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
L.p.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAGI)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[6+6]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x
10	Elektrody pierścieniowe do odbioru potencjałów przy badaniu włókien czuciowych z podwójną końcówką, wielorazowe, 1 para z kablem o długości 1m #		kpl.	3								
11	Posrebrzane elektrody kubkowe EEG, EMG EV 10mm Ag/AgCl z przewodem min. 150 cm, typu nr kat. ELS - MD001 #		szt.	24								
12	Elektroda igłowa koncentryczna jednorazowa do badania mięśni, długość od 37 do 40 mm, (op. 25 szt.) #		op.*	30								
13	Uchwyt - przewód (kabel) do elektrod igłowych koncentrycznych długość 100cm, kompatybilny z poz. 12 #		szt.	3								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:	x	x	x	x
ZADANIE 29												
1	Pasta ścierna do odfluszczenia skóry pacjenta, (tuba min. 115g), typu NUPREP (opakowanie zawiera 3 tuby)		op.*	3								
2	Pasta do mocowania elektrod WPW, BAEP i EEG holtera, (tuba min. 220 g), typu TEN-20 (opakowanie zawiera 3 tuby)		op.*	6								
3	Żel przewodzący do badań elektroneurograficznych, bez soli, (tuba min. 250ml lub 250 g), typu Signa		szt.	9								
x	x	x	x	x	x	x	x	razem:	x	x	x	x
ZADANIE 30												
1	Elektroda barowa, mała, rozstaw 20 mm, wkładki filcowe, końcówka dinowska		szt.	6								
ZADANIE 31												
1	Elektroda do uziemienia pacjenta podczas badania, metalowa z kablem o dł 1,2 m		szt.	6								
ZADANIE 32												
1	Marker medyczny do znakowania skóry przed operacją: sterylne, nietoksyczne, szybko schnący, nie plamiący, odporny na środki dezynfekcyjne, z załączoną dwustronną skalą pomiarową -15cm		szt.	510								

Ceny należy podawać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

FORMULARZ CENOWY		MATERIAŁY LABORATORYJNE I WYROBY DO DIAGNOSTYKI										
L.p.	Opis wyrobu	Nazwa handlowa, nr katalogowy **	j.m.	ilość	Cena j. netto	VAT %	Kwota j. VAT	Cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Producent (UWAG)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	[6x7]	[6+8]	[5x6]	[5x8]	[5x9]	x

UWAGA

- ◆ Zadanie 13 poz. 1-7 oraz Zadanie 14 poz. 1 do analizatora Cobas b 123
- Zadanie 13 poz. 8-27, do analizatora Cobas b 221
- # Zadanie 28 – akcesoria kompatybilne z aparatem EMG – Keypoint

* Zamawiający dopuszcza inną ilość w opakowaniu jednostkowym z odpowiednim przeliczeniem z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku ilości opakowań jednostkowych. Z zastrzeżeniem, iż Wykonawca nie może zaferować ilości opakowań jednostkowych (przeliczonej do 2 miejsc po przecinku) mniejszej niż 1 (0,1-0,99), gdyż Zamawiający musi mieć możliwość zakupu z zawartej umowy przynajmniej jednego opakowania.

W przypadku dokonania przeliczenia ilości w opakowaniu jednostkowym należy umieścić stosowną uwagę w kolumnie nr 13.

** W przypadku, kiedy dany wyrób nie posiada numeru katalogowego, Wykonawca winien obok nazwy handlowej zamieścić stosowną uwagę, np. "numer katalogowy nie jest stosowany".

W przypadku złożenia oferty równoważnej wymaga się, aby produkt równoważny posiadał identyczne lub lepsze właściwości, parametry użytkowe, skład chemiczny jak produkty wskazane przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Wskazanie przez Zamawiającego marki lub nazwy handlowej określa klasę produktu, będącego przedmiotem zamówienia i służy ustaleniu standardu, a nie wskazuje na konkretny produkt lub konkretnego producenta. Oryginalne nazewnictwo lub symbolika podana została w celu prawidłowego określenia przedmiotu zamówienia. Model wzorcowy stanowi przykładowy produkt spełniający wymogi Zamawiającego.

Ogłoszenie powiązane:

Ogłoszenie nr 56349-2015 z dnia 2015-04-21 r. Ogłoszenie o zamówieniu - Wrocław

1.1. Przedmiotem zamówienia są dostawy materiałów laboratoryjnych i wyrobów do diagnostyki, według wymienionych niżej części: Zadanie 1, Zadanie 2, Zadanie 3, Zadanie 4, Zadanie 5, Zadanie 6, Zadanie 7, Zadanie 8, Zadanie 9, ...

Termin składania ofert: 2015-04-30

Numer ogłoszenia: 61203 - 2015; data zamieszczenia: 29.04.2015

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 56349 - 2015 data 21.04.2015 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej, ul. Traugutta 116, 50-420
Wrocław, woj. dolnośląskie, tel. 071 3414333, fax. 071 3436747.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: IV.4.4).

W ogłoszeniu jest: Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 30.04.2015
godzina 10:00, miejsce: siedziba Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Traugutta 116 bud. C, II piętro, pokój 210.

W ogłoszeniu powinno być: Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert:
07.05.2015 godzina 10:00, miejsce: siedziba Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Traugutta 116 bud. C, II piętro,
pokój 210.