



Wrocław, dnia 05.06.2018r.

9904
EZ/...../18

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do przetargu nieograniczonego na dostawy wyrobów medycznych ogólnego zastosowania (sygnatura sprawy EZ/280/117/17).

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

1. „Czy w zadaniu 67 poz 1 . zamawiający dopuszcza zestaw do przezskómej endoskopowej gastrostomii CH 18? Rozmiar 20 Ch nie występuje w zgłębnikach PEG firmy Flocare, ponieważ im większa średnica zgłębnika, tym większa traumatyzacja tkanek Pacjenta i większe ryzyko powikłań związanych z założoną gastrostomią.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie: CH18 jest za cienka.

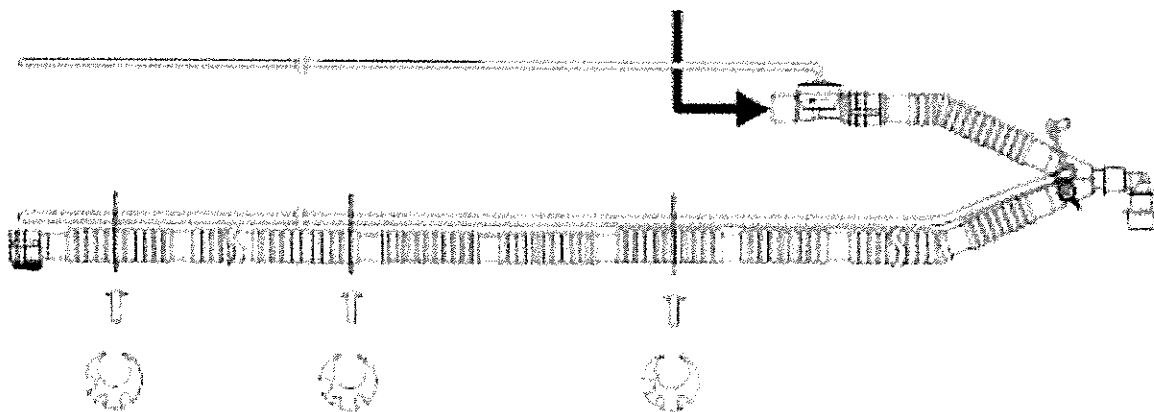
2. „Czy Zamawiający w zadaniu 67 poz 1. wymaga aby przyrząd do przetaczania preparatów był fabrycznie wyposażony w płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych oraz posiadała odpowiedni kształt, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni) zapewniając pacjentowi komfort i ułatwiający pielęgnację skóry wokół przetoki?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu, przy zachowaniu pozostałych parametrów wyspecyfikowanych w SIWZ.

3. „Dotyczy zadania 12

Czy Zamawiający dopuści w obu pozycjach w pakiecie obwody niesterylne? Chcielibysmy nadmienić że dotychczas użytkowane przez Zamawiającego oryginalne obwody producenta były także niesterylne.

Schemat obwodu poniżej”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

4. „Zadanie nr 41: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości worki na mocz z portem z malejącą skalą pomiarową w kolorze niebieskim co 100ml oraz z cyframi co 500ml, reszta parametrów zgoda ze SIWZ, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. „Zadanie 81- Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną , czystą biologicznie, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

6. „Zadanie 88. poz.1 Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 99x136 cm.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

7. „Zadanie 88. poz.2 Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 195x100 cm.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie: rozmiar za mały.

8. „Zad 28

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie torby na płyny 51x56 cm z przylepcem 5x46 cm.

2/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje torby na płyny z filtrem, portem wyjściowym i kształtowalnym paskiem?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

9. „Zad 29

Czy Zamawiający wymaga, aby końcówka opakowana była podwójnie z wewnętrznym szczelnym workiem foliowym z perforacją?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

10. „Zad. 57 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na przewody w rozm. 13x240 cm.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

11. „Zad. 57 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na ramię C w rozm. 104x188 cm.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. „Zad. 57 poz. 3

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony foliowej na ramię C o śr. 72 cm.

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony foliowej na ramię C o śr. 75 cm.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

13. „Zad 58

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie markera do skóry wyposażonego w linijkę z dwoma skalami po jednej stronie.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

14. „Zad 62

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy Sengstakena marki Coloplast w rozmiarach 15, 18 i 21CH. Zgłębnik jałowy, jednorazowy, wykonany z miękkiej gumy, trójdrożny z dwoma balonami i balonikami kontrolnymi, skalowany, długość 120 cm, balon przełykowy o długości 21 cm, znacznik RTG.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

15. „Zad 68 poz. 3

1/Czy Zamawiający uwzględniając w opisie „wygiętą główkę” miał na myśli uchylne kowadełko?

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera w rozmiarach 24, 26, 29 i 32 mm.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

16. „Zad 76

1/Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie, że należy zaoferować szczoteczki o standardowym rozmiarze t.j. 8x5x4 cm?

2/Czy szczoteczka ma mieć zróżnicowane włosie co pozwala na precyzyjniejsze doczyszczenie miejsca zabrudzenia?

3/Czy szczoteczka ma być sterylizowana radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

4/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu nie będącego wyrobem medycznym, tj. objętego 23%”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający nie wymagał i nie wymaga wyrobu medycznego ww. części przedmiotu zamówienia.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Katarzyna Kałużńska



Wrocław, dnia 05.06.2018r.

EZ/.....*9103*...../18

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do przetargu nieograniczonego na dostawy wyrobów medycznych ogólnego zastosowania (sygnatura sprawy EZ/280/117/17).

W związku z pytaniami zadanyymi w ww. postępowaniu:

1. „Pakiet nr 16, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika 5-światłowego o długości 20cm. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

2. „Pakiet nr 27, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do elektrostymulacji w rozmiarze 21G/85mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

3. „Pakiet nr 27, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do elektrostymulacji z wizualizacją w USG w rozmiarze 21G/85mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

4. „Pakiet nr 44

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika jednoświatłowego o poniższych parametrach :

Pediatryczny cewnik jednoświatłowy wykonany z PUR w rozmiarze 22G/8cm, w zestawie igła do nakłucia 21G/42mm, przewodnik z elastyczną końcówką 0,46mm/26cm.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

5. „Pakiet nr 48, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do elektrostymulacji o poniższych parametrach :

Igła do blokady nerwów obwodowych w rozmiarze 22G/50mm pokryta drobkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. „Pakiet nr 48, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do elektrostymulacji o poniższych parametrach :

Igła do blokady nerwów obwodowych w rozmiarze 21G/85mm pokryta drobkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. „Pakiet nr 50

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do ciągłych blokad nerwów obwodowych o poniższych parametrach :

Zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora, z igłą w rozmiarze 18G/50mm, szlif 17, do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko. W skład zestawu wchodzi : przewodnik typu wishbone, igła stymulująca 18G/50mm, cewnik Pebax, łącznik easy-lock, filtr antybakteryjny 0,22µ, dodatkowa przedłużka 30 cm, strzykawka 10 ml, transparentny opatrunek Dermafilm 10x 15cm”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

8. „Pakiet nr 79

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych. Sterylny, jednorazowego użytku. Igła typu Tuohy 18G/80mm z dołączonymi skrzydełkami, ze znacznikiem głębokości co 1 cm, przezroczysty cewnik atraumatycznie zaokrąglony, oznakowany, ze znacznikiem głębokości od 50 do 200 mm, z hipoalergicznego tworzywa miękkiego. Łącznik Luer Lock do cewnika, skalowana strzykawka niskooporowa, płaski filtr bakteryjny (0,2 mikr)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

9. „Dotyczy zadanie 16 poz.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów wyposażonych w prowadnice długości 68cm przy zachowaniu pozostałych parametrów siwz.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

10. „Dotyczy zadanie 16

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (DZ. U. 2017.211), tj. przedmiotu, który posiada instrukcje obsługi oraz etykiety w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający w Zadaniu 16 wymaga, zgodnie z SIWZ, zaoferowania wyrobu medycznego w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych. Wobec powyższego wymaga spełnienia przez zaoferowany wyrób medyczny obligatoryjnych wymogów ustawowych.

2. Prosimy o potwierdzenie, że na opakowaniu jednostkowym oferowanych zestawów powinny znajdować się minimum informacje takie jak: objętości wypełniania światła, przepływy oraz naklejki z kodami kreskowymi identyfikujące wklucie w dokumentacji medycznej pacjenta.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu/asortymentu.

11. „Dotyczy ZADANIE 34

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie prowadnic o długości 366cm (Zamiast 365cm). Pozostałe parametry zgodne z siwz.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie potrzebuje prowadnic o długości powyżej 3m.

12. „Dotyczy ZADANIE 44

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia, jak dotychczas stosowanego, zgodnego z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (DZ. U. 2017.211), tj. przedmiotu, który posiada instrukcje obsługi oraz etykiety w języku polskim.”

Odpowiedź: Zamawiający w Zadaniu 16 wymaga, zgodnie z SIWZ, zaoferowania wyrobu medycznego w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych. Wobec powyższego wymaga spełnienia przez zaoferowany wyrób medyczny obligatoryjnych wymogów ustawowych.

13. „Dotyczy ZADANIE 59

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia, jak dotychczas stosowanego, zgodnego z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (DZ. U. 2017.211), tj. przedmiotu, który posiada instrukcje obsługi oraz etykiety w języku polskim.”

Odpowiedź: Zamawiający w Zadaniu 16 wymaga, zgodnie z SIWZ, zaoferowania wyrobu medycznego w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych. Wobec powyższego wymaga spełnienia przez zaoferowany wyrób medyczny obligatoryjnych wymogów ustawowych.

14. „Dotyczy ZADANIE 59 poz. 1

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów, jak dotychczas stosowanych, o następującej charakterystyce: Cewnik jednoświatłowy wprowadzany techniką Seldingera, wykonany z PUR. Cewnik w rozmiarze 5F o długości 16 lub 20 cm*, do wyboru przez zamawiającego. W zestawie wraz z cewnikiem igła do nakłucia 16G/63,5mm, prowadnik typu „J”, rozszerzadło, strzykawka 5ml. Cewnik o przepływie 2000-4000 ml/godz.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

15. „Dotyczy ZADANIE 59 poz. 2

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów, jak dotychczas stosowanych, o następującej charakterystyce: Dwukanałowy cewnik do wkluc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości. Cewnik o rozmiarze 7F (światła 14G-18G), długość cewnika 16cm lub 20 cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy, igła do nakłucia 18G/63,50mm, prowadnik typu „J” 45-60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, strzykawka 5ml.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

16. „Dotyczy ZADANIE 59 poz.3

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów, jak dotychczas stosowanych, o następującej charakterystyce: Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości. Cewnik o rozmiarze 7F (światła 16,18,18G), długość cewnika 16cm lub 20 cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy, igła do nakłucia 18G/63,50mm, przewód typu „J” 45-60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, strzykawka 5ml.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga cewnika trzykanałowego.

Uzasadnienie: Zamawiający wymaga cewnika trzykanałowego.

17. „Dotyczy ZADANIE 79

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w miejsce wymaganych parametrów: zestawów najwyższej jakości/światowego lidera, o następującej charakterystyce: igła Touhy ze skrzydełkami o niewielkiej średnicy zewnętrznej, dająca mniejszy uraz opony 18G/8cm, cewnik 19Ga/90cm i średnicy wewnętrznej odpowiadającej cewnikom 16Ga, a więc dającej mniejszy opór przepływu, koniec cewnika miękki atraumatyczny, z bocznymi otworami, adapter Touhy Borst, płaski filtr 0,22 , strzykawka niskoporowa 10ml. Całość zapakowana razem. Wyrób medyczny sterylny, jednorazowego użytku.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

18. „Dotyczy ZADANIE 81 Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania masek czystych biologicznie, bowiem wg obowiązujących przepisów dla w/w wyrobów nie ma potrzeby sterylizowania masek, a szczególnie jednorazowego użycia.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

19. „Dotyczy zadanie 89 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania pojemników 650ml. Pozostałe parametry zgodne z siwz.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

20. „Czy w pakiecie 27poz. 2 Zamawiający dopuści igłę typu Stimuplex Ultraline z wizualizacją w USG 20G/0,9x150mm do stymulatora, sterylna, pakowana pojedynczo?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

21. „Czy w pakiecie 27 poz. 1, 2 Zamawiający wymaga by igła była połączona na stałe z kablem elektrycznym i drenem do infuzji?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu/asortymentu.

22. „Czy w pakiecie 32 Zamawiający dopuści zestaw do punkcji jamy opłucnej z igłą 3,35x78 mm, pozostałe parametry bez zmian?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

23. „Czy w pakiecie 48 poz 1,2 Zamawiający wymaga by igła była połączona na stałe z kablem elektrycznym i drenem do infuzji?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu/asortymentu.

24. „Czy w pakiecie 48 poz. 1 Zamawiający dopuści igłę do stymulacji nerwów 22G x 50mm widoczna w USG przez umieszczenie wzoru „X”, zastosowanego na pierwszych 20 mm od czubka igły, tworząc trzy segmenty kodu bezpieczeństwa „krótki-krótki-długi”? Pozostałe elementy bez zmian?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

25. „Czy w pakiecie 48 poz. 2 Zamawiający dopuści igłę do stymulacji nerwów 22G x 80mm widoczna w USG przez umieszczenie wzoru „X”, zastosowanego na pierwszych 20 mm od czubka igły, tworząc trzy segmenty kodu bezpieczeństwa „krótki-krótki-długi”? Pozostałe elementy bez zmian?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

26. „Czy w pakiecie 59 poz.1 Zamawiający dopuści cewnik jednoświatłowy wprowadzany techniką Seldingera, wykonany z PUR. Cewnik w rozmiarze 6F o długości 15-16 lub 20 cm*, do wyboru przez zamawiającego. W zestawie wraz z cewnikiem igła do nakłucia 18G/70mm , przewód typu „J” z pogłębiaczem 0,89 mm/50-70cm, strzykawka 5ml. Cewnik wew. x zew. średnica 1,4 x 2,1 mm. lub 1,1 x 1,5 mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

27. „Czy w pakiecie 59 poz. 2 Zamawiający dopuści dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Cewnik o rozmiarze 7F (światła 16G,16G*), długość cewnika 15-16cm lub 20 cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy, igła do nakłucia 18G/70mm, przewód typu „J” 50-70cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

28. „Czy w pakiecie 59 poz. 3 Zamawiający dopuści trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Cewnik o rozmiarze 7F (światła 16G,18G, 18G), długość cewnika 15-16cm lub 20 cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy, igła do nakłucia 18G/70mm, przewód typu „J” 50-70cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką, dylator, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie czyni wymogu.

29. „Czy Zamawiający w pakiecie 59 poz. 1, 2, 3 wymaga przewodnicy z nitinolu odpornej na załamania?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanego wyrobu/asortymentu.

30. „Czy Zamawiający w pakiecie 79 dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego typu PERIFIX, w zestawie: 1 strzykawka 10ml, cewnik zewnątrzoponowy, filtr p/bakteryjny, igła Touchy 16-18 G dł. 80mm?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Wobec powyższych odpowiedzi, Zamawiający informuje, iż w oparciu o art. 12a ustawy Prawo zamówień publicznych, w nawiązaniu do art. 38 ust 4a ustawy Pzp zmienia termin składania i otwarcia ofert na: 21.06.2018r, godziny i miejsca pozostają bez zmian. Wobec powyższego zmianie ulega pkt. 1 rozdziałów XIII, XIV, XV Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie zmiany ww. terminu.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Exploatacyjnych

mgr inż. Katarzyna Kałuścińska

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	Ibrega
NO_DOC_EXT:	2018-082790
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	ez.marciniak@wp.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2
Wrocław
54-049
Polska

Osoba do kontaktów: Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
Tel.: +48 713064419

E-mail: zp@szpital-marciniak.wroclaw.pl

Faks: +48 713064867

Kod NUTS: PL514

Adresy internetowe:

Główny adres: www.szpital-marciniak.wroclaw.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawy wyrobów medycznych ogólnego zastosowania

Numer referencyjny: EZ/280/117/17

II.1.2) Główny kod CPV

33140000

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia są dostawy wyrobów medycznych ogólnego zastosowania według wymienionych niżej części:
Zadanie 1+92.

Ww. przedmiot zamówienia został wykazany i opisany w „Formularzu cenowym” stanowiącym integralną część niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Miejsce wykonywania ww. dostaw – siedziba Zamawiającego przy ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2 we Wrocławiu.

3. Termin realizacji przedmiotu zamówienia – 36 miesięcy. Termin dostawy: do 3 dni od daty otrzymania każdorazowego Zamówienia.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

05/06/2018

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: lbiega
Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-057409
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 074-164091
Data wystawienia pierwotnego ogłoszenia: 13/04/2018

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 14/06/2018

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 21/06/2018

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 14/06/2018

Czas lokalny: 10:15

Powinno być:

Data: 21/06/2018

Czas lokalny: 10:15

VII.2) Inne dodatkowe informacje: