

PŁOCKI ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

09-402 Płock, ul. Kościuszki 28
tel. (024) 364-51-00 fax. (024) 364-51-02
www.szpitalplock.pl e-mail: sekretariat@plockizoz.pl



Misja Szpitala Świętej Trójcy:

„Pacjent jest podmiotem wszystkich naszych działań zmierzających do poprawy jakości świadczonych usług medycznych”

PZOZ/DZP/382/25PN/15

Płock, dnia 08.05.2015 2015 roku

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa nici chirurgicznych, gąbki hemostatycznej, pasków do glukometru oraz osłony na ramię c**”.

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 9 sierpnia 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1 – 5, 21 – 22

Czy Zamawiający dopuści syntetyczne, wchłaniające, barwione, jednowłókienkowe nici chirurgiczne składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kpolaktonu o czasie podtrzymywania tkankowego około 70% po 7 dniach, około 40% po 14 dniach, około 15% po 21 dniach, około 5% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 90-120 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 90-120 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (90-110 dni).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 2, dotyczy Pakietu nr 1 poz. 6 – 20

Czy Zamawiający dopuści nitę wchłaniającą, plecioną, syntetyczną, barwioną, wykonaną z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekaną mieszaniną kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 50% po 21 dniach, około 25% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 60-70 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 60-70 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (56-70 dni).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3, dotyczy Pakietu nr 1 poz. 23 – 28

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści do przetargu wchłaniającą nitkę plecioną, wytwarzaną z kwasu glikolowego, powlekaną polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, której zdolność podtrzymywania tkankowego wynosi ok. 65% po 7 dniach od wszczepienia, ok. 50% po 8-11 dniach od wszczepienia i całkowitym czasie wchłaniania po ok. 42 dniach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4, dotyczy Pakietu nr 1 poz. 23 – 28

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Pytanie Nr 5, dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1 – 3

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści do przetargu nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe polipropylenowe bez dodatku polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 6, dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1 – 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie Pakietu nr 2 poz. 1 – 3 do oddzielnego Pakietu nr 9 i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 7, dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści do przetargu nici z igłą okrągłą, 3/8 koła, 2x8 mm, 135 stopni bez udokumentowanego promienia 3,48 mm i określenia mikrochirurgiczna (do tak małej grubości nici musi być dołączona igła o odpowiedniej małej grubości).

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 8, dotyczy Pakietu nr 2 poz. 21 – 22

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 9, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 1-5, 21, 22 szew równoważny wchłaniający, jednowłóknowy z glikonatu o okresie podtrzymywania ok. 50% po 13-14 dniach, o czasie wchłaniania do 60-90 dni?

Przeznaczenie szwu zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 10, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 1-4, 8-14, 16, 20, 21, 24, 28 nitkę 70 cm w miejsce 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 2-4, 21 igłę 26 mm w miejsce 27 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 12, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 5 nitkę 90 cm w miejsce 150 pętla?

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 13, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 23-28 szew równoważny monofilamentowy, szybkowchłaniający z glikonatu, bezbarwny. Okres podtrzymywania tkankowego 70-80% po 5 dniach, 20-30% po 10 dniach, 0% przy 14-21 dniach. Czas całkowitej absorpcji 56 dni zgodny z SIWZ.

Jest to jedyny odpowiednik szwu Caprosyn dostępny na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 14, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 6-20, szew równoważny wchłaniający, syntetyczny z kopolimeru 90% glikolidu i 10% L-laktydu powleczonego w 50% kopolimerem glikolidu i L-laktydu Poli(glikolid i L-laktyd 35/65) 50% stearynianem wapnia o okresie podtrzymywania po 14 dniach ok. 75%, po 21 dniach ok. 50-40% i po 28 dniach ok. 25%?

Okres wchłaniania 56-70 dni zgodny z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 15, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 6, 7 podwiązkę 140 cm w miejsce 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 16, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 11 igłę standardową 37mm w miejsce 37 mm cienkiej?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 17, dotyczy Istotnych postanowień umowy § 6 ust.1 lit.b

Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kar umownych o których mowa w §6 ustęp 1 litera b z 2% do 1% wartości przedmiotu umowy brutto nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 18, dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbek żelatynowych w rozmiarze 7cm x 5cm x 1 cm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.*

Pytanie Nr 19, dotyczy Pakietu nr 1 poz. 27

Czy Zamawiający dopuszcza w poz.27 nitkę 70cm w miejsce 90cm? Igła zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

Pytanie Nr 20, dotyczy Pakietu nr 6

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

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.*

Pytanie Nr 21, dotyczy Pakietu nr 6

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.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.*

Pytanie Nr 22, dotyczy Pakietu nr 6

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

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza powyższego*

Pytanie Nr 23, dotyczy Pakietu nr 6

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.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga powyższego.*

Pytanie Nr 24, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu 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 ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza powyższego.*

Pytanie Nr 25, dotyczy Pakietu nr 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obciążony 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.**

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie Nr 27, dotyczy Pakietu nr 6

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.

Odpowiedź: Nie dotyczy. Zamawiający nie określił w SIWZ opisanego powyżej parametru.

Pytanie Nr 28, dotyczy Pakietu nr 6

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 29, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści, 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 30, dotyczy Pakietu nr 6

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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 31, dotyczy Pakietu nr 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 32, dotyczy Pakietu nr 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 33, dotyczy Pakietu nr 6

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.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.*

Pytanie Nr 34, dotyczy Pakietu nr 6

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.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga powyższego.*

Pytanie Nr 35, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013?

Odpowiedź: *Zgodnie z SIWZ.*

Pytanie Nr 36, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie Nr 37, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowane 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.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.*

Pytanie Nr 38, dotyczy Pakietu nr 6

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 dystrybuowane 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.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.*

Pytanie Nr 39, dotyczy Pakietu nr 6

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.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza termin przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania, jednak nie krótszy niż 3 miesiące, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.*

Pytanie Nr 40, dotyczy Pakietu nr 6

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 w warunkach szpitalnych, przez personel medyczny?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.*

Pytanie Nr 41, dotyczy Pakietu nr 6

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?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza powyższego.*

Pytanie Nr 42, dotyczy Pakietu nr 6

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.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.*

Pytanie Nr 43, dotyczy Pakietu nr 6

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 w warunkach szpitalnych, przez personel medyczny.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza powyższe.*

Pytanie Nr 44, dotyczy Pakietu nr 6, poz.1, 2

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się poniższymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
- b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi oraz minimalizujący zafałszowania pomiaru (brak interferencji z substancjami endo- i egzogennymi);
- d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s;
- f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włóśniczkowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST, a także krwi żyłnej i tętniczej;
- g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) zgodnie z wymogami producenta;
- h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych 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 w pełnym zakresie;
- k) wyniki zgodne z normą ISO15197:2013 i zaleceniami PTD przy zakresie hematokrytu 20%-60%;

Odpowiedź:

Ad. a) *Zamawiający udzielił odp. na powyższe pytanie w pytaniu nr 21.*

Ad. b) *Zamawiający dopuszcza powyższe.*

- Ad. c) Zamawiający dopuszcza powyższe.
Ad. d) Zamawiający dopuszcza powyższe.
Ad. e) Zamawiający dopuszcza powyższe.
Ad. f) Zamawiający dopuszcza powyższe.
Ad. g) Zamawiający dopuszcza powyższe.
Ad. h) Zamawiający dopuszcza powyższe.
Ad. j) Zamawiający dopuszcza powyższe.
Ad. k) Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 45, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

Czy Zamawiający wymaga paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 46, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z instrukcjami zaoferowanych pasków testowych do glukometrów, maksymalny błąd pomiarowy nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężenia glukozy $< 100\text{mg/dl}$ oraz $\pm 15\%$ dla stężenia glukozy $> 100\text{mg/dl}$?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 47, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie Nr 48, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie Nr 49, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

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?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie Nr 50, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 51, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego blokowania możliwości wykonania pomiaru jeśli 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. Niezależne badania pokazują, że wykonanie pomiaru po pobraniu zbyt małej próbki krwi przez paski testowe do glukometrów skutkuje uzyskaniem zafałszowanego wyniku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 52, dotyczy Pakietu nr 6 poz.1, 2

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 53, dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię typu c o wymiarach 265x156cm wykonaną z foli PE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 54, dotyczy Pakietu nr 6 w poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 6 w Poz. Nr 1 oraz w Poz. Nr 2 wymaga przedstawienia przez Oferenta Certyfikatu potwierdzonego przez Jednostkę Notyfikowaną potwierdzającego przeznaczenie danych glukometrów do pomiaru dla niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 55, dotyczy Pakietu nr 6 w poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 6 w Poz. Nr 2 dopuści glukometry umożliwiające wykonanie pomiaru stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie hematokrytu od 20 do 60%? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipoglikemicznych zakres hematokrytu 20-60% jest wystarczający do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi na powyższe pytanie w pytaniu nr 29.

Pytanie Nr 56, dotyczy Pakietu nr 6 w poz. 1 i 2

Jakiego typu dokumentu wymaga Zamawiający w pakiecie Nr 6 w Pozycji Nr 1 oraz w Pozycji Nr 2 dla potwierdzenia, iż dane glukometry przeznaczone są do pomiaru dla niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzonego przez Jednostkę Notyfikowaną potwierdzającego przeznaczenie danych glukometrów do pomiaru dla niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych – na etapie realizacji Umowy.

Pytanie Nr 57, dotyczy Pakietu nr 6 w poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Pakiecie Nr 6 w Poz. Nr 2 pasków testowych i glukometrów odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów ani użycia kluczy bądź chipów kodujących);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia opakowania potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczną metodą pomiaru opartą na enzymie Oksydaza Glukozowa (GOD) - maksymalna minimalizacja zafałszowań pomiarów - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami; brak interferencji m.in. z maltozą, galaktozą, laktozą, paracetamolem, metforminą)
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włosniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,7 µl, a czas pomiaru 7 sekund;
- paski będące na listach NFZ dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych.
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 60% umożliwiające pobieranie krwi na zewnątrz aparatu (część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem) - zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemię u pacjentów chorujących na cukrzycę – są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemię.
- W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia (możliwość nakłuwania, poza opuszkami palca, alternatywnych miejsc nakłucia takich jak: ramię, przedramię, udo, podudzie, podstawa małego palca oraz podstawa kciuka)

- temperatura przechowywania pasków wynosząca od min. 4°C do min.40°C;
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) co pozwala skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta; ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania wynosi 6 miesięcy o potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający wymagania zarówno normy ISO 15197:2003 jak i wymagania normy ISO 15197:2013;

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Po wprowadzeniu nowych pasków testowych i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz pełny serwis zgodnie z wymaganiami Zamawiającego przez cały czas trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 58, dotyczy Istotnych postanowień umowy § 4 ust.1.

Prosimy o wydłużenie terminu dostaw z 2 dni na 3 dni i wydłużenie terminu dla dostaw cito z 24 godzin na 48 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu dostaw do max 3 dni, termin dostawy na CITO pozostaje bez zmian.

Pytanie Nr 59, dotyczy Istotnych postanowień umowy § 4 ust.8.

Prosimy o wykreślenie tego zapisu z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 60, dotyczy Istotnych postanowień umowy § 5 ust.3.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiący:

Prosimy o wydłużenie wymiany towaru na wolny od wad z 48 godz. na 72 godz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 61, dotyczy Istotnych postanowień umowy § 6 ust.1b.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiący:

„1% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 62, dotyczy Istotnych postanowień umowy § 6 ust.1c.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiący:

„1% wartości brutto zareklamowanych przez Zamawiającego towarów, za każdy rozpoczęty dzień oczekiwania na wymianę ponad termin określony w umowie”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 63, dotyczy Istotnych postanowień umowy § 6 ust.1d.

Prosimy o wykreślenie tego zapisu z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 64, dotyczy Istotnych postanowień umowy

Prosimy o dodanie do umowy zapisu:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 65, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków do glukometrów o zakresie hematokrytu 15-65%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 66, dotyczy Pakietu nr 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

- wydziela z Pakietu Nr 2 pozycje nr 1- 3 tworzy z niej oddzielny Pakiet nr 9,

W konsekwencji powyższego, Zamawiający modyfikuje następujące zapisy SIWZ:

Punkt 3.2. SIWZ otrzymuje brzmienie:

Oznaczenie kodowe Wspólnego Słownika Zamówień CPV: 33141121-4 – Pakiety nr 1, 2, 3, 4, 5, 9; 33124130-5 – Pakiet nr 6; 33141000-0 Pakiet nr 7, 8; 33194100-7 – Pakiet nr 8.

Punkt 3.3. SIWZ otrzymuje brzmienie:

Szczegółowy zakres zamówienia zawiera Opis przedmiotu zamówienia (OPZ) i formularze cenowe – Załączniki Nr 1 i 6.1- 6.9 do SIWZ.

Punkt 14.E.2 SIWZ otrzymuje brzmienie:

Wypełniony(e) i podpisany(e) Formularz(e) cenowy(e) – wg Załącznika Nr 6.1 – 6.9 do SIWZ.

Punkt 22.2. SIWZ otrzymuje brzmienie:

Cenę oferty należy wyliczyć zgodnie z formularzami cenowymi – wg załączników nr 6.1 – 6.9 do Siwz, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Spis załączników do SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Załączniki:

Załącznik Nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia
Załącznik Nr 2 – Istotne postanowienia umowy
Załącznik Nr 3 – Formularz ofertowy
Załącznik Nr 4 – Oświadczenie Wykonawcy w trybie art. 22 ustawy Pzp
Załącznik Nr 5 – Oświadczenie Wykonawcy w trybie art. 24 ustawy Pzp
Załącznik Nr 6.1 – 6.9 – Formularz/e cenowy/e
Załącznik Nr 7 – Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej/ Informacja o tym, że wykonawca nie należy do grupy kapitałowej
Załącznik Nr 8 – Oświadczenie Wykonawcy dot. braku szkodliwych ftalanów

Załącznik Nr 1 do SIWZ (OPZ) otrzymuje brzmienie:

Punkt nr 1 OPZ:

Przedmiotem zamówienia jest **sukcesywna dostawa nici chirurgicznych, gąbki hemostatycznej, pasków do glukometru oraz osłony na ramię c z podziałem na 9 Pakietów** na zasadach określonych w „Istotnych postanowieniach umowy” – Załącznik Nr 2 do SIWZ .

Pakiet nr 1 Nici wchłaniające I

Pakiet nr 2 Nici niewchłaniające I

Pakiet nr 3 Nici wchłaniające II

Pakiet nr 4 Zestaw do zakładania szwu okrężnego

Pakiet nr 5 Gąbka żelatynowa hemostatyczna

Pakiet nr 6 Paski do glukometru

Pakiet nr 7 Osłona na ramię c

Pakiet nr 8 Przyrządy do przetaczania, worki do osłony przed światłem

Pakiet nr 9 Nici niewchłaniające II

Punkt 2 OPZ:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w formularzach cenowych – Załącznikach nr 6.1- 6.9 do SIWZ.

§ 4 ust 1 otrzymuje następujące brzmienie:

Realizacja dostaw przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1, następować będzie na podstawie częściowych zamówień składanych przez Zamawiającego w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy. Termin realizacji zamówień częściowych wynosi maksymalnie **3 dni** robocze od dnia otrzymania zamówienia faksem, z wyjątkiem zamówień na „cito” realizowanych w terminie 24 godzin w dni robocze od dnia otrzymania zamówienia faxem. **Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów.**

§ 4 ust 7 otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu:

- aktualnych dokumentów, na podstawie których oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010r., nr 107, poz.679), w terminie 5 dni od daty otrzymania wezwania.
- certyfikatu potwierdzonego przez Jednostkę Notyfikowaną potwierdzającego przeznaczenie danych glukometrów do pomiaru dla niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych, w terminie 5 dni od daty otrzymania wezwania – dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1 i 2.

Punkt 14.D.3 SIWZ otrzymuje brzmienie:

Katalogu z instrukcją użytkowania potwierdzającego parametry wymaganych wyrobów. Zamawiający zwraca się z prośbą o zaznaczenie na przedmiotowych dokumentach, którego pakietu (pozycji) one dotyczą – **dotyczy Pakietów nr 1-4, 9.**



Załącznik Nr 6.2. do SIWZ otrzymuje brzmienie:

Załącznik Nr 6.2 do SIWZ

NAZWA ZAMÓWIENIA: „Dostawa nici chirurgicznych, gąbki hemostatycznej, pasek do glukometru, osłony na ramię c”
FORMULARZ CENOWY

Pakiet Nr 2 – Nici niewchłaniające I

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Lp.	Nazwa	Długość nitki w saszetce.	Grubość nici	Rodzaj igły	Numer katalog./ kod	Nazwa handlowa oferowanego produktu/ producent	Ilość saszetek	Cena jedn. netto w PLN	Wartość netto	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto
1.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	45cm	5/0	odwrotnie tnąca, 3/8koła 16mm			144			8%	
2.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	45cm	5/0	odwrotnie tnąca, 3/8koła 19mm			108			8%	
3.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	45cm	4/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 24mm			504			8%	
4.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	75cm	4/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 24mm			504			8%	
5.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	45cm	3/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 24mm			72			8%	
6.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	75cm	3/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 19mm			288			8%	
7.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	45cm	3/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 25mm			672			8%	
8.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	75cm	3/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 24mm			1080			8%	
9.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	75cm	2/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 24mm			612			8%	
10.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	90cm	2/0	odwrotnie tnąca 3/8koła 24mm			360			8%	
11.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	150cm pętla	0	Okragła 1/2koła 40mm			48			8%	

12.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	100cm	1	konwencjonalnie tnąca 3/8kół 90mm		36		8%	
13.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	100cm	1	Okrągła 1/2kół 27mm wzmocniona		216		8%	
14.	nici syntetyczne niewchłaniająceplecione poliesterowe powlekane	75cm	2	okrągła 1/2 kół 37mm		288		8%	
15.	nici syntetyczne niewchłaniające plecione poliesterowe powlekane	75cm	2/0	Okrągła 1/2 kół 27mm		36		8%	
16.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	90 cm	1	odwrotnie tnąca prosta 51 mm		144		8%	
27.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe poliamidowe	75cm	3/0	odwrotnie tnąca 3/8 kół 24mm		36		8%	
18.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe polibutesterowe	75cm	2/0	odwrotnie tnąca 3/8kół 30mm		360		8%	
19.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe polibutesterowe	75 cm	4/0	odwrotnie tnąca 3/8 kół 19mm		36		8%	
RAZEM:									

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy

NAZWA ZAMÓWIENIA: „Dostawa nici chirurgicznych, gąbki hemostatycznej, pasek do glukometru, osłony na ramię c”

FORMULARZ CENOWY

Pakiet Nr 9 – Nici niewchłaniające II

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Lp.	Nazwa	Długość nitki w saszetce	Grubość nici	Rodzaj igły	Numer katalog ./kod	Nazwa handlowa oferowanego produktu/ producent	Ilość saszetek	Cena jedn. netto w PLN	Wartość netto	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto
1.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe polipropylenowe z dodatkiem polietylenu	60 cm	8/0	okrągła mikrochirurgiczna, 3/8 koła, 2x8 mm, krzywizna 135 stopni, promień 3,48 mm			12			8%	
2.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe polipropylenowe z dodatkiem polietylenu	75cm	3/0	okrągła 1/2 koła 17mm			36			8%	
3.	nici syntetyczne niewchłaniające monofilamentowe polipropylenowe z dodatkiem polietylenu	75cm	5/0	okrągła 1/2 koła 17mm			36			8%	
RAZEM:											

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl

WICEMARSZAŁKOWI

Marek Stawicki

~~PROKURENT~~

~~Anna Rybarczyk~~

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz ze zmianą jej treści
z dnia 05 maja 2015 roku PZOZ/DZP/382/25PN/15
Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prosi
o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy