

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

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI- nr 2**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego ogólnego zastosowania oraz artykułów medycznych**

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 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, Pakiet Nr 2, poz. 1: Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 6,0 cm zgodnie z PN?

Wg punktu 6.8 PN EN ISO 8536-4:2004 dotyczącej zestawów jednorazowego użytku do infuzji „odległość pomiędzy końcem kroplomierza a ujściem komory kroplowej powinna być nie mniejsza niż 40 mm lub odległość pomiędzy kroplomierzem a filtrem płynu nie powinna być mniejsza niż 20 mm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości min. 6,0 cm zgodnie z PN, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 2, Pakiet Nr 2, poz. 1: Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą posiadającą inne niż dwupłaszczyznowe wcięcie.

Przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych powinny być produkowane, oznakowywane, pakowane i badane zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4/2011 „Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego”. W normie tej nie ma wymogu, aby przyrząd musiał posiadać konkretne dwupłaszczyznowe ścięcie. Można wywnioskować, że wymóg dotyczący przyrządów do infuzji pojawił się w przetargu w celu utrudnienia uczciwej konkurencji. Przyrządy naszej firmy posiadają ścięcie, które są zgodne z obowiązującymi wytycznymi i w sposób bezpieczny pozwalają na jego użytkowanie i bezproblemowe wkłucie do butelki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 3, Pakiet Nr 2, poz. 1 - 2: Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych i przyrządy do przetaczania krwi ze standardowym precyzyjnym regulatorem przepływu (zaciskaczem rolkowym) z zaczepem do mocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 4, Pakiet Nr 2, poz. 1-2: Czy na potwierdzenie spełniania warunków (przyrząd nie posiadający ftalanów) Zamawiający wymaga, aby na każdym pojedynczym opakowaniu była informacja o braku zawartości ftalanów oraz czytelne oznakowanie braku zawartości ftalanów piktogramen zgodnie z normą PN-EN 15986:2011?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrząd nie posiadający ftalanów, natomiast zmienia wymaganie i dopuszcza aby nie na każdym pojedynczym opakowaniu była informacja o braku zawartości ftalanów oraz czytelne oznakowanie braku zawartości ftalanów piktogramen zgodnie z normą PN-EN 15986:2011.

Pytanie Nr 5, Pakiet Nr 2, poz. 4: Czy Zamawiający wymaga, aby przedłużacze do pomp infuzyjnych były bez ftalanów i na każdym pojedynczym opakowaniu była informacja o braku zawartości ftalanów oraz czytelne oznakowanie braku zawartości ftalanów piktogramen zgodnie z normą PN-EN 15986:2011.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 6, Pakiet Nr 8: Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności przeciwbakteryjnej: powyżej 99,999% p/wirusowa: powyżej 99,999%. Przestrzeń martwa: 63ml, opory przepływu: 1,3cmH₂O przy 30l/min (2,7 cmH₂O przy 60l/min.). Filtr a o wł. Wymiennika ciepła i wilgoci o nawilżaniu 23mgH₂O przy VT=500ml./ Przeznaczony dla dorosłych od objętości oddechowej V_T 200 (objętość oddechowa podana na filtrze dla identyfikacji). Waga 30g. Filtry ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno z zatyczką na uwięzi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 7, Pakiet Nr 8: Czy zamawiający dopuści filtr intermolekularny o właściwościach mechanicznych i elektrostatycznych o filtracji dla bakterii i wirusów powyżej 99,999%. Przestrzeń martwa 57 ml o oporach 1,6cm H₂O przy 30 ml i 36cm H₂O przy 60ml. Z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o nawilżaniu 32mgH₂O przy VT= 500ml. Przeznaczony dla dorosłych o objętości oddechowej V_T od 150 ml. Waga 31g. Filtr ze złączem prostym sterylnym zatyczka na uwięzi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 8, dotyczy umowy par. 4 ust. 6: Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

(...) wstrzymanie dostawy może nastąpić po upływie 3 dni od daty doręczenia wezwania do zapłaty wraz z zawiadomieniem o zamiarze wstrzymania dostawy. (...)

Obecny zapis wymaga od Wykonawcy realizowania dostaw w rzeczywistym czasie 60 dni po przeterminowaniu należności i stoi w sprzeczności z zapisem par. 3 ust. 3, który przyznaje Wykonawcy prawo wstrzymania dostaw w razie opóźnienia w zapłacie należności o 30 dni, bez dalszej zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 9, dotyczy umowy par. 5 ust. 3: Prosimy o zmianę terminu wymiany towaru na wolny od wad na 4 dni robocze od uznania reklamacji za zasadną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 10, dotyczy umowy par. 6 ust. 1a): Prosimy o zmianę wysokości kar za odstąpienie od umowy na 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 11, dotyczy umowy par. 6 ust. 1b): Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto niedostarczonej partii towarów za każdy dzień zwłoki w dostawie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 12, dotyczy umowy par. 6 ust. 1c): Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień zwłoki w usunięciu wady lub w potwierdzeniu otrzymania reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 13, dotyczy umowy par. 6 ust. 5: Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

Zamawiający nalicza karę umowną poprzez sporządzenie noty wraz z uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 14, dotyczy umowy par. 8 ust. 2: Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy z Wykonawcą z przyczyn jego dotyczących bez konieczności wyznaczania dodatkowego terminu, jeżeli Wykonawca nie rozpoczął realizacji przedmiotu umowy bez uzasadnionych przyczyn lub nie kontynuuje ich mimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie lub jeżeli Wykonawca odmówi dostarczenia przedmiotu umowy Zamawiającemu – **z wyjątkiem sytuacji opisanej w par. 3 ust. 3 niniejszej umowy**. Odstąpienie od umowy nastąpi w terminie 3 dni od dnia ustalenia zaistnienia zdarzenia. Powyższa korekta uczyni umowę bardziej czytelną i jednoznaczną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany treści siwz.

Pytanie Nr 15, dotyczy umowy par. 10 ust. 3, 5, 6: Prosimy o dodanie do powyższych ustępów następującego zastrzeżenia:

W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c., przekazać świadczenie lub zawrzeć umowę poręczenia, a zastrzeżenie umowne dotyczące kary wyrażone w ustępach poprzedzających strony traktują jako nieistniejące.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 16, Pakiet 9: Czy Zamawiający dopuści jednorazowe igły do ostrzykiwań, osłonka 2,4 mm (do kanału 2,8 mm)? Pozostałe parametry identyczne jak w specyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednorazowe igły do ostrzykiwań, osłonka 2,4 mm (do kanału 2,8 mm), pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 17, Pakiet 13: Czy Zamawiający dopuści i uwzględni ofertę dwukanałowych cewników rektalnych o rozmiarze 9Fr, długość 200 mm wykonanych z materiału PCV z balonikiem lateksowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 18, Pakiet 13: Czy Zamawiający dopuści i uwzględni ofertę dwukanałowych cewników rektalnych o rozmiarze 12Fr, długość 300 mm wykonanych z materiału PCV z balonikiem lateksowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ofertę dwukanałowych cewników rektalnych o rozmiarze 12Fr, długość 300 mm wykonanych z materiału PCV z balonikiem lateksowym, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 19, dotyczy umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie wzoru umowy o dopisanie paragrafu o brzmieniu: „W związku z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) dopuszcza się zmianę niniejszej umowy poprzez obniżenie cen nabywanych wyrobów medycznych, w wypadku:

- 1) Obniżenia urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego, w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej urzędowej ceny zbytu i nie wymaga aneksu do Umowy.
- 2) Obniżenia wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga aneksu do Umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany treści siwz.

Pytanie Nr 20, dotyczy umowy: Mając na uwadze art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696, ze zm.) prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna za niezgodną ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia ofertę z ceną wyższą niż cena maksymalna określona tym przepisem, tj.

- w przypadku oferenta prowadzącego obrót hurtowy: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu produktu stanowiącego podstawę limitu, powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa;

- w przypadku oferenta nieprowadzącego obrotu hurtowego: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu oferowanego produktu.

Artykuł 9 wspomnianej ustawy zabrania świadczeniodawcom nabywania m.in. wyrobów medycznych po cenach wyższych niż określone w tym przepisie, a więc zamawiający nie może przyjąć takiej oferty. Taka oferta może być jednak najkorzystniejsza w świetle kryteriów określonych w SIWZ, co spowoduje wadę przetargu, jeśli zamawiający nie będzie miał podstaw do jej odrzucenia. Dlatego uzasadnione wydaje się odzwierciedlenie w SIWZ okoliczności wynikających z cytowanego art. 9 „ustawy refundacyjnej”, co zapewni pozytywną odpowiedź na postawione pytanie, zgodnie z zasadą, że wyjaśnienia SIWZ stają się jej integralną częścią.

Odpowiedź: Zamawiający zamawia określone w SIWZ towary, według cen urzędowych, a Wykonawca zobowiązany jest do uwzględniania w swojej ofercie aktualnego na dzień składania ofert Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

Pytanie Nr 21, dotyczy umowy § 2 ust. 8 oraz § 10 ust. 4: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego aby określił procent ewentualnego odstąpienia od umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 22, dotyczy umowy § 4 ust. 6 oraz § 3 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu zgodnie z poniższym: „Wykonawca nie ma prawa odmówić przyjęcia zamówienia lub wstrzymać dostawy przedmiotu umowy objętego umową. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą wynagrodzenia za dostarczony towar ponad 14 dni od upływu terminu zapłaty ustalonego w umowie, Wykonawca może wstrzymać się z dostarczeniem towaru zamówionego po tym terminie do dnia zapłaty całości zaległych należności, pod warunkiem wcześniejszego powiadomienia telefonicznego Zamawiającego o zamiarze wstrzymania dostawy; wstrzymanie dostawy nie może nastąpić przed upływem 14 dni od daty powiadomienia telefonicznego. Wykonawca nie może samodzielnie dokonywać podmian asortymentu zamówionego towaru”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 23, dotyczy umowy § 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 4 zapisu z poniższej treści: „W przypadku opóźnienia się z zapłatą przez Zamawiającego, Wykonawca naliczy odsetki zgodnie z art. 481 K.C.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany treści siwz.

Pytanie Nr 24, dotyczy umowy § 5 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru na wolny od wad z 48 godzin na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 25, dotyczy umowy § 6 ust. 1a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5 % wartości przedmiotu umowy brutto w przypadkach określonych w § 6 ust. 1a umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1b i c: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% do 0,1% wartości przedmiotu umowy brutto w przypadkach określonych w § 6 ust. 1b i c umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 27, dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu zgodnie z poniższym: „W przypadku niewykonania dostawy przez Wykonawcę Zamawiający zleci wykonanie zastępcze innemu podmiotowi. Wykonawca zostanie obciążony kosztem wykonania dostawy. Przed zastosowaniem niniejszego środka, Zamawiający wezwie Wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu 3 dniowy termin do wykonania obowiązku umowy.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany treści siwz.

Pytanie Nr 28: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, nie przekształca się w spółkę prawa handlowego bądź nie toczy się względem placówki postępowanie upadłościowe?

Odpowiedź: Wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, Zamawiający jest spółką prawa handlowego – spółką z ograniczoną odpowiedzialnością i nie toczy się względem placówki postępowanie upadłościowe.

Pytanie Nr 29 do umowy: Czy w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobną, Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety?

W razie udzielenia na powyższe pytanie odpowiedzi odmownej, w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobną, uprzejmie prosimy o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na wprowadzenie w treści umowy obejmującej wszystkie pakiety, w ramach których konkretnemu wykonawcy zostało udzielone zamówienie, poniższego zapisu: „Realizacja każdego z pakietów z osobną ma charakter samodzielnego zobowiązania stron”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 30 do umowy: Prosimy Zamawiającego o zmianę treści art. 6, ust. 1 na zapis: „(...) 10 % niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej przyczyny lub gdy Zamawiający odstąpi od umowy wskutek okoliczności, za które odpowie Wykonawca”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 31 do umowy: Czy w razie wątpliwości do zgodności zaoferowanego sprzętu z zapisami SIWZ Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców do złożenia próbek oraz katalogów zaoferowanego asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 32, Pakiet 1, poz. 1-2, 4,5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk bez rozszerzonej skali pomiarowej z mlecznym tłokiem. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-1 dotycząca strzykawk nie wymaga stosowania rozszerzonej skali na strzykawkach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie Nr 33, Pakiet 1, poz. 1-2, 4,5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych w op. max 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane w op. max 100 szt. Jednocześnie w przypadku oferowania mniejszych opakowań zbiorczych niż 100 szt. oferowane opakowanie musi być podzielne przez faktyczną ilość zamawianą i stosowne zmiany Wykonawca zobowiązany jest nanieść do formularza cenowego w kolumnie ilość i nazwa handlowa.

Pytanie Nr 34, Pakiet 1: Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający oczekuje strzykawk z oznaczeniem pojemności na opakowaniu jednostkowym bez kolorystycznego kodowania? W razie odmownej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o odstąpienie od ww. wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kolorystycznego kodowania na opakowaniu zbiorczym 100 szt.

Pytanie Nr 35, Pakiet 1, poz. 3, 6: Czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy? Pragniemy nadmienić, światowi producenci strzykawk produkują ww. produkty o tej samej pojemności z przeznaczeniem do różnego typu pomp (które podlegają różnym ustawieniom w menu pompy).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie Nr 36, Pakiet 1, poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 50ml wyposażonych jednostronną skalę pomiarową bez czterostronnego podcięcia tłoczyska. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawk do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki przeznaczone do pomp infuzyjnych obustronnej skali.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 37, Pakiet 1, poz. 7: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml/40j z igłą 0,3 x 13 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki do insuliny 1 ml/40j z igłą 0,3 x 13 mm, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 38, Pakiet 1, poz. 8: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45 x 10 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 39, Pakiet 1, poz. 9: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o poj. 3 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie Nr 40, Pakiet 1, poz. 9: Czy strzykawka do gazometrii ma zawierać zbalansowaną wapniem heparynę litową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie Nr 41, Pakiet 4: Czy pod pojęciem kaniuli dożylniej z nazwą materiału, z którego wykonana jest kaniula podana na opakowaniu Zamawiający ma na myśli najmniejsze opakowanie handlowe wraz z dołączeniem kserokopii oryginalnego opakowania handlowego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli najmniejsze opakowanie handlowe wraz z dostarczeniem kserokopii oryginalnego opakowania handlowego producenta.

Pytanie Nr 42, Pakiet 4: Czy w związku z wejściem w życie dyrektywy 2007/47/WE zmieniającej dyrektywę 90/385/EWG, która nakazuje oznaczenie asortymentu tylko w przypadku kiedy dany produkt zawiera substancje szkodliwe to czy dany zaoferowany produkt wyprodukowany po dacie wejścia w życie dyrektywy ma być oznakowany zgodnie z jej wymogami – czyli Zamawiający oczekuje informacji o zawartości lateksu lub PCV jeśli dany produkt go posiada lub braku informacji na opakowaniu jeśli produkt jest bez lateksu i PCV?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 43, Pakiet 6, poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczuleń typu Pencil-Point 25G o dł. 90 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły do znieczuleń typu Pencil-Point 25G o dł. 90 mm, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 44, Pakiet 6, poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczuleń typu Pencil-Point 25G lub 27 G o dł. 90 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 45, Pakiet 6, poz. 8: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczuleń typu Pencil-Point 27 G o dł. 90 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 46, Pakiet nr 18: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do konikotomii -

- sterylne
- nie zawiera latexu,
- jednorazowego użytku

Przed montażem zestaw składa się z :

- plastikowej rurki (I.D. 2,0/4,0 mm) z konektorem O.D. 15 mm,
- unieruchomionej płytki,
- opaski szyjnej
- nierdzewnej stalowej igły do konikotomii,
- skalpela,
- strzykawki jednorazowego użytku,
- silikonowej rurki łączącej z końcówkami łączącymi I.D.15,0mm/O.D 22,0mm i O.D 15,0mm

Występuje w rozmiarach: 2,0 i 4,0 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony zestaw.

Pytanie Nr 47, Pakiet 1, pozycja 1, 2, 4, 5: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z zabarwionym tłokiem z polipropylenu z granatową niezmymalną skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę z zabarwionym tłokiem z polipropylenu z granatową niezmymalną skalą, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 48, Pakiet 1, pozycja 1: Czy Zamawiający strzykawkę z rozszerzoną skalą do 2,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 49, Pakiet 1, pozycja 2: Czy Zamawiający strzykawkę z rozszerzoną skalą do 5,6ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 50, Pakiet 1, pozycja 5: Czy Zamawiający strzykawkę z rozszerzoną skalą do 23ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 51, Pakiet 1, pozycja 1, 2, 4, 5: Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kodem kolorów dla łatwego rozpoznania rozmiaru na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki z kodem kolorów dla łatwego rozpoznania rozmiaru na opakowaniu 100 szt.

Pytanie Nr 52, Pakiet 1, pozycja 1, 2, 3, 4, 5: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów dla łatwego rozpoznania rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kodu kolorów na opakowaniu zbiorczym 100 szt.

Pytanie Nr 53, Pakiet 1, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a'50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniu a'50sztuk, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i określeniem wielkości opakowania w kolumnie nazwa handlowa.

Pytanie Nr 54, Pakiet 1, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny skalowaną co 0,025ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę do insuliny skalowaną co 0,025ml, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 55, Pakiet 1, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 56, Pakiet 3, pozycja 1-6: Czy Zamawiający dopuści kaniule z 3 paskami kontrastującymi pod RTG?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 57, Pakiet 3, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,1x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 58, Pakiet 3, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,3x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 59, Pakiet 3, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści koreczek do kaniul z trzpieniem powyżej korpusu koreczka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 60, Pakiet 3, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści koreczek do kaniul pakowane pojedynczo na blistrze a'4sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koreczek do kaniul pakowane pojedynczo na blistrze a'4sztuki, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 61, Pakiet 3, pozycja 7-11: Czy Zamawiający dopuści kaniule z 3 paskami kontrastującymi pod RTG?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 62, Pakiet 3, pozycja 7-11: Czy Zamawiający dopuści kaniule do wkłuć obwodowych poliuretanowe z automatycznie otwierającym się plastikowym zabezpieczeniem na końcu igły przed przypadkowym zakłuciem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 63, Pakiet 3, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,1x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 64, Pakiet 3, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,3x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 65, Pakiet 3, pozycja 12: Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu i utworzy z niej odrębne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 66, Pakiet 5, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści butelkę o poj. 200ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelkę o poj. 200ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianej na 4000 szt i naniesieniem wielkości opakowania w kolumnie producent/ nazwa handlowa.

Pytanie Nr 67, Pakiet 5, pozycja 5: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cewniki nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 68, Pakiet 5, pozycja 6-8: Czy Zamawiający dopuści cewniki z zastawką plastikową w opakowaniu folia/papier-folia sterylizowane EO?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 69, Pakiet 5, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem 30-45ml lub 30-50ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik Foleya z balonem od 30-45ml, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 70, Pakiet 5, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem 5-15ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 71, Pakiet 5, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści cewnik pępkowy w rozmiarze CH 4-8?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 72, Pakiet 5, pozycja 10: Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny Nelaton wykonany z przeźroczystego PCV, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 73, Pakiet 5, pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści dren o długości 50cm z 6 otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 74, Pakiet 5, pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści dreny zwijany spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 75, Pakiet 5, pozycja 15: Czy Zamawiający dopuści katetery z końcówką CH24 lub CH 30?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 76, Pakiet 5, pozycja 18: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu wykonaną z termoplastycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 77, Pakiet 5, pozycja 19: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z 2 znacznikami rozmiaru na rurce oraz 1 na łączniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurkę intubacyjną zbrojoną z 2 znacznikami rozmiaru na rurce oraz 1 na łączniku.

Pytanie Nr 78, Pakiet 5, pozycja 20: Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu i utworzy z niej osobne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 79, Pakiet 5, pozycja 23: Czy Zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 2100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maskę z drenem o długości 2100mm, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 80, Pakiet 5, pozycja 24: Czy Zamawiający dopuści maski z kopułą wykonaną z poliwęglanu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 81, Pakiet 5, pozycja 25: Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maskę wykonaną z medycznego PCV, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 82, Pakiet 5, pozycja 26: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia badań klinicznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 83, Pakiet 6, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil-Point 25G o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 84, Pakiet 6, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil-Point 26G o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 85, Pakiet 6, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil-Point 27G o długości 127mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil-Point 27G o długości 127mm, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych parametrów określonych w siwz.

Pytanie Nr 86, Pakiet 10, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wziernik ginekologiczny w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 87, Pakiet 10, pozycja 1: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby wzierniki ginekologiczne nie zawierały ftalanów? Wzierniki ginekologiczne zawierają śladowe ilości ftalanów, nie mające wpływu na stan zdrowia pacjenta. Europejska norma 93/42/EEC nie narzuca wymagania aby produkty nie zawierały ftalanów, mówi jedynie o tym, że produkty zawierające ftalany muszą mieć odpowiednie oznaczenie na opakowaniu.

Państwa zgoda na odstąpienie od wymogu umożliwi złożenie dużej niższych cenowo ofert, co korzystnie wpłynie na sytuację finansową szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 88, Pakiet 12, pozycja 1: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 89, Pakiet 12, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści kieliszki plastikowe do leków o pojemności 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kieliszki plastikowe do leków o pojemności 30ml, zachowując wymaganą ilość bez zmian.

Pytanie Nr 90, Pakiet 12, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści kieliszki szklane do leków o pojemności 24ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kieliszki szklane do leków o pojemności 24ml, zachowując wymaganą ilość bez zmian.

Pytanie Nr 91, Pakiet 12, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych w kolorze białym o długości 25cm, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opaski identyfikacyjne dla dorosłych w kolorze białym o długości 25cm spełniające pozostałe wymagania zawarte w siwz.

Pytanie Nr 92, Pakiet 12, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną dla noworodków o długości 16,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie Nr 93, Pakiet 12, pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści zaciskacz o długości ok. 52mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 94, Pakiet 12, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy zakończony cewnikiem z miętko zaoblonym zakończeniem i 2 otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 95, Pakiet 12, pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści woreczki przylepne do pobierania próbek moczu dla niemowląt z gąbką, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 96, Pakiet 12, pozycja 14: Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopów 2,5mm w opakowaniu a'34 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wzierniki do otoskopów 2,5mm w opakowaniu a'34, wówczas wielkość opakowania należy podać w kolumnie producent/ nazwa handlowa, a cenę jedn. podać za 1 sztukę zgodnie z naniesionymi zmianami na formularzu cenowym w załączeniu.

Pytanie Nr 97, Pakiet 12, pozycja 15: Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu i utworzy z niej odrębne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 98, Pakiet 25, pozycja 1: Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu i utworzy z niej odrębne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 99, Pakiet 25, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści utrwalacz do badań cytologicznych o pojemności 200ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza utrwalacz do badań cytologicznych o pojemności 200ml, jednocześnie zmienia ilość zamawianą na 26 op x 100g. Wykonawca zobowiązany jest wówczas nanieść stosowne zmiany w formularzu cenowym tj. Ilość zamawiana 13 op, a wielkość oferowanego opakowania podać w kolumnie producent/ nazwa handlowa.

Pytanie Nr 100, Pakiet 8: Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści używany już wcześniej przez Zamawiającego filtr bakteryjno wirusowy, mechaniczny- hydrofobowy, tzn. nie przepuszczający płynów o ciśnieniu do 150 cm H₂O, o sprawności filtrowania bakterii większej niż 99,99999%, objętość/przestrzeń martwa – 52/45ml, waga 31g, zalecany zakres objętości oddechowej 150-1200ml, zatrzymanie wilgoci 0,4 g/h, z równomiernie rozłożonymi nie sklejającymi się fałdami dzięki elementom dystansowym, z centralnie usytuowanym portem do

kapnografu, spełniający funkcję wymiennika ciepła i wilgoci, bez wydzielonej warstwy wymiennika ciepła i wilgoci, nawilżanie na poziomie 25,6 mg H₂O/L dla VT 250, przezroczysta obudowa z wyraźnie zaznaczonym kierunkiem przepływu gazu, o zaoblonych, bezpiecznych dla pacjenta krawędziach, pierścień zapobiegający rozłączaniu (zgodnie z normą ISO-9356), sterylny, na 24 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 101, Pakiet 23: Czy Zamawiający zamiast **pozycji 1-4**, dopuści zawierający się w jednej pozycji kompletny zamknięty system do autotransfuzji krwi w ilości 200 szt. o następującym składzie:

- silikonowy worek o pojemności minimum 400 ml z zastawką przeciwwrotną i filtrem 200 mikronów zintegrowany z drenem, z portem samouszczelniającym oraz zintegrowanym schodkowym łącznikiem Y do połączenia z drenami Redona
- worek na krew z filtrem 40 mikronów o pojemności minimum 1000 ml z portem do pobierania próbek lub podania antykoagulantu
- dren łączący o długości 150cm umożliwiający przetoczenie krwi do pacjenta za pomocą standardowej linii do przetoczeń bez konieczności rozłączania silikonowego worka i worka do autotransfuzji
- dwa dreny typu Redon z trokami w rozmiarze 14Ch lub 16Ch
- z oddzielnie pakowanym przyrządem do przetaczania krwi?

Oferowany przez nas zestaw jest używany w renomowanych klinikach w kraju i za granicą. Posiada wszystkie niezbędne dokumenty potwierdzające bezpieczeństwo jego stosowania. Wykonanie worka z silikonu zapewnia najwyższą możliwą hemokompatybilność, większa niż wymagana pojemność worka ogranicza ilość działań personelu tj. przepompowywania krwi z worka do worka, specjalny dren łączący pozwala na stworzenie układu w pełni zamkniętego, umożliwiającego przeniesienie krwi z worka do worka bez konieczności rozłączania układu i stosowania zapasowego worka, a zastosowany system filtracji jest przyjętym przez największych producentów sprzętu ortopedycznego w pełni bezpiecznym standardem zapewniającym drożność infuzji i chroniącym przetaczaną krew przed hemolizą i zubożeniem na skutek zatrzymywania części jej składników.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie Nr 102, Pakiet Nr 1, pozycja 1, 2, 3, 4, 5: Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza strzykawki zgodne z opisem zamówienia oznaczone kodem kolorów dla łatwego rozpoznania rozmiaru na opakowaniu jednostkowym zawierającym 100szt. strzykawek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki z kodem kolorów na opakowaniu zbiorczym 100 szt.

Pytanie Nr 103, Pakiet Nr 1, pozycja 8: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm spełniającej wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie Nr 104, Pakiet Nr 2, pozycja 1,2: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu "dwuczęściowa komora kropłowa z górną częścią twardą, dolną miękką, membrana hydrofobowa na końcu drenu zabezpieczająca przed wyciekami płynu podczas wypełniania" dotyczącego przyrządów do przetaczania płynów oraz przyrządów do przetaczania krwi. Opisane przez Zamawiającego rozwiązanie posiada wyłącznie jeden producent i zastosowane jest ono tylko w przyrządach do płynów infuzyjnych. Na rynku nie występują przyrządy do przetaczania krwi o podanych parametrach.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od ww. zapisu

Pytanie Nr 105, Pakiet Nr 5, pozycja 1: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie butelek do długotrwałego odsysania ran typu Redon, sterylnych o pojemności 200ml.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 66.

Pytanie Nr 106, Pakiet Nr 5, pozycja 5: Prosimy o sprecyzowanie czego dotyczyć ma oświadczenie producenta wymagane w tej pozycji przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego braku zawartości ftalanów na etapie realizacji umowy.

Pytanie Nr 107, Pakiet Nr 5, pozycja 6: Zwracamy się z prośbą o zmianę zakresu rozmiarów cewników Foley silikonowych na CH 12-24 ze względu na fakt, że na rynku nie występują cewniki o podanych przez Zamawiającego parametrach w rozmiarze CH 26.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zakresu rozmiarów cewników.

Pytanie Nr 108, Pakiet Nr 5, pozycja 7: Zwracamy się z prośbą o podzielenie pozycji 7 na dwa zakresy (według wzoru) obejmujące Cewniki Foley w rozmiarach CH 8-10 oraz w rozmiarach CH 12-26 ze względu na

dużą różnicę cenową uzależnioną od rozmiaru. Prosimy również o określenie ilości dla poszczególnych zakresów. Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na zakup cewników Foleya w korzystniejszych cenach.

7.	Cewnik Foley silikonowany ,dwudrożny, rozm CH 8-10 , zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy, pojemnik balonika 10ml, długość ok.40cm	szt.
7a.	Cewnik Foley silikonowany ,dwudrożny, rozm CH 12-26 , zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy, pojemnik balonika 10ml, długość ok.40cm	szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany treści siwz.

Pytanie Nr 109, Pakiet Nr 5, pozycja 8: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Cewników Foleya silikonowanych, dwudrożnych, rozm. CH6, zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany EO, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek papier-folia, pojemność balonika 3-5ml, długość ok. 40cm, ze względu na fakt, iż na rynku nie występują cewniki w rozmiarze CH 6 o podanych przez Zamawiającego parametrach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 110, Pakiet Nr 5, pozycja 23: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek tlenowych z rurką dla dzieci, wykonana z PCV o jakości medycznej, długość drenu 2100mm, sterylna, pakowana pojedynczo, wyposażona w klips uniemożliwiający dostawanie się tlenu do oczu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 111, Pakiet Nr 5, pozycja 25: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek tlenowych z drenem o średniej koncentracji tlenu dla dorosłych, wykonanych z miękkiego przezroczystego medycznego PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 112, Pakiet Nr 7, pozycja 1: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł w rozmiarze 0,40x18mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 113, Pakiet Nr 12, pozycja 2: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości przeliczenia ilości kieliszków plastikowych do leków i podanie ceny za opakowanie zawierające 75 sztuk (131 opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również, wówczas należy nanieść stosowną zmianę na formularzu cenowym w kolumnie producent/ nazwa handlowa i ilość.

Pytanie Nr 114, Pakiet Nr 12, pozycja 15: Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji z zadania i utworzenie oddzielnego pakietu 12a. Pozwoli to na złożenie oferty producentowi wkładów do wanierek, a co za tym idzie uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 115, zadanie nr 2 poz. 1: Prosimy o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów o długości całkowitej komory 60 mm. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 116, zadanie nr 2 poz. 2: Prosimy o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi, w których komora jest wykonana z medycznego PCV a dren bez zawartości toksycznych ftalanów. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 117, zadanie nr 2 poz. 3: Czy Zamawiający wymaga, aby dren oraz komora kroplowa w przyrządach do szybkich przetoczeń był wolny od toksycznych ftalanów – potwierdzone oświadczenie producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie Nr 118, zadanie nr 2 poz. 4: Prosimy o dopuszczenie przedłużacza o długości 1,5 m wykonanego z medycznego PCV bez zawartości toksycznych ftalanów - potwierdzone oświadczenie producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 119, zadanie nr 5 poz. 3: Czy Zamawiający wymaga aby dla większego bezpieczeństwa cewniki dziecięce posiadały oprócz kolorystycznego oznaczenia wypukłe, numeryczne oznaczenie rozmiaru cewnika na konektorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie Nr 120, zadanie nr 5 poz. 4: Prosimy o wydzielenie, utworzenie oddzielnej pozycji na cewnik Ch20 i Ch22 z uwagi na znaczną różnicę w cenie w stosunku do cewników Ch12 – Ch18?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany treści siwz.

Pytanie Nr 121, zadanie nr 5 poz. 7: Prosimy o wydzielenie, utworzenie cewników Foleya Ch8 i Ch10 i utworzenie oddzielnej pozycji z uwagi na znaczną różnicę w cenie w stosunku do rozmiarów od Ch12 do Ch26?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany treści siwz.

Pytanie Nr 122, zadanie nr 5 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya Ch6 z zastawką plastikową, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie, folia, folia – papier, pojemnik balonika 3 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 123, zadanie nr 5 poz. 11: Czy Zamawiający wymaga, aby zaciskacz do pępowiny był mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 124, Pakiet Nr 8: Czy w pakiecie 8 Zamawiający dopuści filtr mechaniczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji dla bakterii 99,999% i wirusów 99,99%. Wydajność nawilżania 32mg H₂O/L przy Vt 500ml(wyższej niż wymagana). Przeznaczonym dla dorosłych o objętościach oddechowych 200-1500ml z portem kapno z zatyczką bez uwięzi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 125, Pakiet Nr 1, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2ml z rozszerzeniem do 2,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 126, Pakiet Nr 1, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2ml z czytelnym nadrukiem pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 127, Pakiet Nr 1, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2ml pakowane a 300 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko zmianę opakowania na takie, które są podzielne przez ilość zamawianą 55 000 szt. Wówczas należy nanieść stosowne zmiany w formularzu cenowym w kolumnie nazwa/producent i kolumnie ilość.

Pytanie Nr 128, Pakiet Nr 1, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 5ml z czytelnym nadrukiem pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 129, Pakiet Nr 1, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 5ml pakowane, a 200 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianej na 220 op i naniesieniem stosownych zmian w formularzu cenowym w kolumnie producent/ nazwa handlowa i kolumnie ilość.

Pytanie Nr 130, Pakiet Nr 1, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 5ml, trzyczęściowe, z czytelnym nadrukiem pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 131, Pakiet Nr 1, poz. 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 10ml z czytelnym nadrukiem pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 132, Pakiet Nr 1, poz. 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 10ml pakowane a 150 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko zmianę opakowania na takie, które są podzielne przez ilość zamawianą 53 000 szt. Wówczas należy nanieść stosowne zmiany w formularzu cenowym w kolumnie producent/ nazwa handlowa i kolumnie ilość.

Pytanie Nr 133, Pakiet Nr 1, poz. 5: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml z rozszerzeniem do 25ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 134, Pakiet Nr 1, poz. 5: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml z z czytelnym nadrukiem pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 135, Pakiet Nr 1, poz. 7: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z igłą 0,45x13mm, skalą co 0,02ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 136, Pakiet Nr 1, poz. 8: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,5x16mm lub 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 137, Pakiet Nr 5, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści butelkę typu Redon o pojemności 200ml?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 66.

Pytanie Nr 138, Pakiet Nr 5, poz. 3-4: Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z otworami naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 139, Pakiet Nr 5, poz. 6-8: Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane podwójnie: folia, folia+papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 140, Pakiet Nr 5, poz. 6: Czy Zamawiający dopuści cewnik o pojemności balonika 15-30ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 141, Pakiet Nr 5, poz. 13: Czy Zamawiający dopuści dren pakowany w postaci zwiniętej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 142, Pakiet Nr 5, poz. 23: Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie Nr 143, Pakiet Nr 7, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną 0,4x20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 144, Pakiet Nr 12, poz. 10: Czy Zamawiający odstąpi aby na każdym ostrzu znajdowała się nazwa producenta?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie Nr 145, Pakiet Nr 12, poz. 13: Czy Zamawiający dopuści woreczki przylepne o pojemności 150ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 146, Pakiet Nr 25, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści utrwalacz do badań w opakowaniu 150ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (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:

- w § 1 istotnych postanowień umowy dotychczasowy ust. 4 staje się ust. 5, a nowy ust. 4 otrzymuje brzmienie:

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu aktualnych dokumentów, potwierdzających zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia w zakresie wszystkich wymaganych parametrów, norm itd. z wymaganiami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia – zał. nr 6 do siwz, w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni od daty pisemnego wezwania.

- jednocześnie ust. 4 otrzymuje brzmienie:

Brak dostarczenia dokumentów w terminie, o którym mowa w ust. 3 i 4 skutkować będzie rozwiązaniem umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i pociągać będzie za sobą naliczenie kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 pkt c.

- w § 4 istotnych postanowień umowy dodaje się ust. 8 w brzmieniu:

„W przypadku opóźnienia się z zapłatą przez Zamawiającego, Wykonawca naliczy odsetki zgodnie z art. 481 K.C.”

- w § 4 istotnych postanowień umowy dodaje się ust. 9 w brzmieniu:

„ W przypadku zaoferowania pasków wraz z glukometrami Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia wszystkich wymaganych glukometrów (16 sztuk) wraz z pierwszą częstkową dostawą przedmiotu zamówienia – dotyczy tylko pakietu nr 15.

- § 6 ust. 3 istotnych postanowień umowy otrzymuje brzmienie: *„W przypadku niewykonania dostawy przez Wykonawcę Zamawiający zleci wykonanie zastępcze innemu podmiotowi. Wykonawca zostanie obciążony kosztem wykonania dostawy. Przed zastosowaniem niniejszego środka, Zamawiający wezwie Wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu 3 dniowy termin do wykonania obowiązku umowy”*

- § 8 ust. 2 istotnych postanowień umowy otrzymuje brzmienie:

*„Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy z Wykonawcą z przyczyn jego dotyczących bez konieczności wyznaczania dodatkowego terminu, jeżeli Wykonawca nie rozpoczął realizacji przedmiotu umowy bez uzasadnionych przyczyn lub nie kontynuuje ich mimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie lub jeżeli Wykonawca odmówi dostarczenia przedmiotu umowy Zamawiającemu - **z wyjątkiem sytuacji opisanej w par. 3 ust. 3 niniejszej umowy**. Odstąpienie od umowy nastąpi w terminie 3 dni od dnia ustalenia zaistnienia zdarzenia”*

-§ 10 ust. 2, pkt 9 istotnych postanowień umowy otrzymuje brzmienie:

1. Zgodnie z art. 144 ustawy, Zamawiający przewiduje możliwość następujących zmian postanowień umowy w stosunku do treści złożonej w postępowaniu oferty:
 - a. zmiana przepisów prawa lub istotnych z uwagi na działalność dla Zamawiającego stosunków umownych;
 - b. zmiana stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian, z zastrzeżeniem, że zmiana ta wchodzi w życie z dniem wejścia w życie aktu prawnego wprowadzającego tę zmianę;
 - c. zmiana stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odpowiednich władz państwowych;
 - d. jeżeli Wykonawca zostanie obciążony obowiązkiem zapłacenia podatku, który nie obowiązywał w dniu podpisania umowy, ale musi zostać wpisany do faktury z dnia dostawy, przy założeniu, że ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian;
 - e. zmiana producenta przedmiotu umowy, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie;
 - f. dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego niniejszą umową w przypadku, gdy wystąpi przejściowy brak całości lub części produktu z przyczyn leżących po stronie producenta,
 - g. w związku z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) dopuszcza się zmianę niniejszej umowy poprzez obniżenie cen nabywanych wyrobów medycznych, w wypadku:
 - 1) Obniżenia urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego, w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej urzędowej ceny zbytu i nie wymaga aneksu do Umowy.
 - 2) Obniżenia wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga aneksu do Umowy.

W załączeniu zmieniony formularz cenowy w zakresie pakietu nr 5, 12 i 25

„Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego ogólnego zastosowania oraz artykułów medycznych”

PZOZ/DZP/382/26PN/12

Zmieniony FORMULARZ CENOWY
Pakiet Nr 5 – Cewniki, rurki, maski, zgłębniki

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

lp.	nazwa produktu	producent nazwa handlowa nr katalog. producenta	j.m.	ilość	cena jednost. netto w PLN	wartość netto w PLN	stawka VAT w %	wartość VAT w PLN	wartość brutto w PLN
1.	Butelka do długotrwałego odsysania ran typu REDON poj. 250ml, sterylna		szt.	3200					
2.	cewnik do karmienia przez nos niemowląt, rozm. CH 6-10 dł.40cm, wykonany z elastycznego PVC, o jakości medycznej, powierzchnia zmrożona, skalowany na odcinku od 5-25cm, bez zawartości ftalanów, podziałka cyfrowa kolor konektora oznaczający kod średnicy cewnika, sterylny		szt.	700					
3.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych, z otworem centralnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, wykonane z PCV, o jakości medycznej, powierzchnia zmrożona, posiadający atraumatyczne zakończenie, końcówka cewnika szczelnie dopasowana do końcówki ssaka, sterylizowane EO, długość 40cm, rozmiar 6-10		szt.	1 860					
4.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych, z otworem centralnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, wykonane z PCV, o jakości medycznej, powierzchnia zmrożona, posiadający atraumatyczne zakończenie, końcówka cewnika szczelnie dopasowana do końcówki ssaka, sterylizowane EO, długość 60cm, rozmiar 12-18		szt.	1010					
4A.	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych, z otworem centralnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, wykonane z PCV, o jakości medycznej, powierzchnia zmrożona, posiadający atraumatyczne zakończenie, końcówka cewnika szczelnie dopasowana do końcówki ssaka, sterylizowane EO, długość 60cm, rozmiar 20-22		szt.	40					
5.	Cewnik do podawania tlenu przez nos o długości co najmniej 2 m, wykonany z elastycznego PCV o jakości medycznej, jałowy, sterylizowany EO, końcówka donosowa wykonana z miękkiego plastyforkatu, przewód tlenowy nie załamujący się, pakowany pojedynczo, z uniwersalnym złączem , nie zawiera ftalanów.		szt.	5 500					

6.	Cewnik Foley silikonowany ,dwudrożny, rozm CH 12-24 , zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy, pojemnik balonika 30ml , długość ok.40cm		szt.	130					
6A.	Cewnik Foley silikonowany ,dwudrożny, rozm CH 26 , zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy, pojemnik balonika 30ml , długość ok.40cm		szt.	20					
7.	Cewnik Foley silikonowany ,dwudrożny, rozm CH 8-10 , zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy, pojemnik balonika 3-5ml, długość ok.40cm		szt.	40					
7A.	Cewnik Foley silikonowany ,dwudrożny, rozm CH 12-26 , zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy, pojemnik balonika 10ml, długość ok.40cm		szt.	2 800					
8.	Cewnik Foley silikonowany, dwudrożny, rozm CH 6 , zastawka wykonana z lateksu, możliwość napełniania strzykawką Luer, sterylizowany radiacyjnie, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzny worek foliowy, pojemnik balonika 10ml, długość ok..40 cm		szt.	20					
9.	cewnik pępkowy wykonany z kontrastującego w rtg PVC do użycia zarówno jako cewnik dożylny jak i dotętniczy, oznaczenia co centymetr od 5cm do25cm. Elastyczny termo wrażliwy materiał z otwartymi i zaokrąglonymi dystalnymi końcówkami chroniącymi przed urazem naczyń; rozm. 3,5 -04-05-06-07-08- długość 40cm.		szt.	80					
10.	Cewnik urologiczny Nelaton rozmiar CH6-CH18 , długość 40 cm, wykonane z PCV o jakości medycznej, powierzchnia zmrożona, na opakowaniu nadrukowane napisy w języku polskim, opakowanie folia-papier, sterylne		szt.	320					
11.	Dren brzuszny, sterylne, długość 40cm, rozmiar 14-28 wykonany z silikonowego tworzywa bez otworów bocznych		szt.	200					
12.	Dren do jamy otrzewnej wykonany z lateksu kauczuku naturalnego, jednorazowego użytku, jałowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, miękki (trwałość ok. 35 stopni Sh A), otwór centralny i cztery otwory boczne, rozmiar CH 24, długość 320 mm, średnica 8mm.		szt.	40					
13.	Dren typu REDON do odsysania ran wykonany z PCV, z paskiem RTG, min. Długość 50cm-80cm, sterylne, prosty nie zwijany , wielkość otworów w drenie zależna od rozmiaru cewnika rozmiar 6-18		szt.	1390					
14.	Dreny T Kehr do dróg żółciowych ,30*13cm, rozmiar 8-14		szt.	40					
15.	Kateter do odsysania pola operacyjnego, sterylne, długość 200cm, + końcówka 27 F zakrzywiona		szt.	1300					

16.	Prowadnica intubacyjna do ukształtowania, z gładkim, wygiętym końcem, pokryta miękkim tworzywem typu Ivory PCV, sterylna, w rozmiarach 2,0mm/22, 5 cm, 4,0mm/33,5cm 5,0mm/36,5 cm		szt.	10					
17.	Przewód do cystoskopu pojedynczy, sterylny ,długość co najmniej 1,5m		szt.	600					
18.	Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym, z wyraźnym czytelnikiem głębokości, typ Murphy, silikonowaną, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku, rozm.2,0-9,5		szt.	1030					
19.	Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem niskociśnieniowym, wzmocniona na całej długości rurki, odporna na zaginanie, łącznik 15 mm trwale złączony z rurką, znakowany balonik, jałowa, jednorazowego użytku, rozm.5,5-9,5		szt.	120					
20.	Rurka tracheostomijna z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym, wykonana termoplastycznego PCV, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającą założenie bądź wyminę rurki, w rozmiarach 6,0 mm-10 mm		szt.	4					
21.	Rurka ustno-gardłowa Guedel, wykonana z medycznego PVC, barwny kod wkładek, gładko zaokrąglone krawędzie, blokada przeciw zagryzieniu, pojedynczo pakowane, jałowe, jednorazowego użytku, z cyfrowym oznaczeniem rozmiaru 00/5cm.		szt.	310					
22.	Zgłębnik żołądkowy wykonany z PCV o jakości medycznej, cyfrowa podziałka głębokości, zmrożona powierzchnia, z czterema otworami bocznymi, bez otworu centralnego, wyposażony we wkładkę redukcyjną Luer oraz zatyczkę, kolor odpowiadający wielkości, jałowe, pakowane folia-papier, długość min. 80 cm, r. 10-22 CH		szt.	650					
23.	Maska tlenowa z rurką dla dzieci, wykonana z PCV jakości medycznej, długość drenu 2000mm, sterylna, pakowana pojedynczo, wyposażona w klips uniemożliwiający dostawanie się tlenu do oczu; rozmiar S		szt.	50					
24.	SILIKONOWA MASKA TWARZOWA AMBU z pompowanym mankietem powietrzny nie zawierają lateksu. Kopuła maski wykonana jest z polisulfonu, mankiet z silikonu. Mankiet można łatwo zdjąć w celu czyszczenia. Maskę może być sterylizowana w temperaturze 134°C. Samowypełniający się mankiet zapewnia szczelne przyleganie do twarzy. Ciśnienie w mankiecie, w razie potrzeby, można regulować. Maskę posiada oparcie na kciuk ułatwiające docisk Przezroczysta Faktura powierzchni mankieta zapobiega ześlizgiwaniu się maski. Rozmiar 4,5,6		szt	10					
25.	Maska tlenowa z drenem o średniej koncentracji tlenu dla dorosłych wykonana z miękkiego przezroczystego winylu		szt	20					

26.	Maska krtaniowa wykonana z termoplastycznego, przezroczystego PCV z mankietem o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenu azotu, z przewodem łączącym balonik kontrolny, wtopionym korpus rurki, bez poprzeczek, posiadająca balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na stan wypełnienia mankietu (płaski przed wypełnieniem), z informacją o maksymalnej objętości wypełnienia mankietu, sterylna w rozmiarach 1-5		szt.	110				
RAZEM								

Miejscowość i data:

.....
Podpis:
(upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Dotyczy pozycji nr.:

2,3,4, 4A,5,6, 6A,7,7A,8,9,10 - elastyczność drenu, szczelność balonika, łatwość otwierania

2,9,10,18,19 - elastyczność, szczelność, wyraźna skala

5- wymagane oświadczenie producenta cewników 1 - kompatybilność z drenami, elastyczność, widoczna skala, przezroczystość

„Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego ogólnego zastosowania oraz artykułów medycznych”

PZOZ/DZP/382/26PN/12

Zmieniony FORMULARZ CENOWY
Pakiet Nr 12 – Drobnny sprzęt medyczny

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

lp.	nazwa produktu	producent nazwa handlowa nr katalog. producenta	j.m.	ilość	cena jednost. netto w PLN	wartość netto w PLN	stawka VAT w %	wartość VAT w PLN	wartość brutto w PLN
1.	Kapturki do termometrów dousznych na podczerwień kompatybilny do termometrów RiesterRi-thermo 1800		szt.	2500					
2.	Kieliszki plastikowe do leków, poj. 25ml		szt.	9825					
3.	Kieliszki szklane do leków, poj. 25ml		szt.	430					
4.	Kranik trójdrożny		szt.	450					
5.	Nożyczki do przecinania zaciskacza do pępowiny składające się z dwóch ruchomych ramion połączonych nitami miedzianymi zapewniającym swobodny obrót oraz ostrza wykonane z utwardzonej stali dwustronnie szlifowanego i ostrzonego		szt.	10					
6.	Opaska uciskowa - staza		szt.	80					
7.	Opaski identyfikacyjne dla dorosłych wykonane z przezroczystej folii PCV, posiadające kształt paska węższego z jednego końca, część szersza opaski wykonana z podwójnej folii, górna krótsza część zakończona języczkiem umożliwiającym wprowadzenie do wnętrza kartonika z danymi osobowymi, węższa część opaski posiadająca otwory pozwalające na dostosowanie długości opaski do obwodu nadgarstka; długość opaski – 28 cm		szt.	1800					
8.	Opaski identyfikacyjne dla noworodków wykonane z folii PCV, przezroczystej z zakończeniami błękitnymi i różowymi; posiadające kształt paska węższego z jednego końca, część szersza opaski wykonana z podwójnej folii, górna krótsza część zakończona języczkiem umożliwiającym wprowadzenie do wnętrza kartonika z danymi osobowymi, węższa część opaski posiadająca otwory pozwalające na dostosowanie długości opaski do obwodu nadgarstka; długość opaski – 16 cm		szt.	4200					
9.	Szpatułki laryngologiczne drewniane do języka, opakowanie 100 szt.		op.	200					

10.	Ostrza wymienne do skalpeli, wykonane ze stali węglowej, nazwa producenta i numer wygrawerowane na ostrzu, kształt ostrza oznaczony na opakowaniu, rozmiar 10-24, opakowanie 100 szt.		op.	210					
11.	Zaciskacz do pępowiny służący do zamknięcia światła naczyń pępowinowych u noworodków, wykonany z polipropylenu (w kolorze białym) metodą wtryskową; składający się z dwóch szczęk połączonych pierścieniem sprężystym i zatrzasku zamykającego, posiadający specjalnie wyprofilowany języczek zapobiegający przedostaniu się pępowiny do części otworowej pierścienia; długość zaciskacza – 55 mm		szt.	1500					
12.	Zestaw do lewatywy z prostą kanką, mikrobiologicznie czysty z zaciskaczem		szt.	1500					
13.	Woreczki przylepne (bez gąbki) do moczu dla niemowląt o poj. 100ml (chłopcy i dziewczynki)		szt.	1060					
14.*	wzierniki do otoskopów Rimini 2,5mm; 4mm, opakowanie 50szt.		op.	4					
	wzierniki do otoskopów Rimini 2,5mm; 4mm, x 1szt.		szt.	200					
15.	Wkłady foliowe do waniek		szt.	6200					
16.	Zestaw laryngologiczny dla dorosłych, jednorazowy, jałowy do badania ucha, gardła, nosa. Zawierający: wziernik uszny o śr. 4mm , wziernik nosowy, szpatułkę.		szt.	500					
17.	Maseczka do sztucznego oddychania (ustnik usta-usta)		szt.	40					
Razem									

Miejscowość i data:

.....
Podpis:
(upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Dotyczy pozycji nr :

14.* Wypełnić w zależności od oferowanego opakowania. W przypadku gdy oferowane wzierniki pakowane są w opakowania niepodzielne na 200 szt.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wzierników na sztuki

11 - brak możliwości przypadkowego otwarcia się

Załącznik Nr 6.25 do SIWZ

„Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego ogólnego zastosowania oraz artykułów medycznych”

PZOZ/DZP/382/26PN/12

Zmieniony FORMULARZ CENOWY
Pakiet Nr 25 – Szczoteczki do wymazów, szkiełka, osłonki na głowice USG

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

lp.	nazwa produktu	producent nazwa handlowa nr katalog. producenta	j.m.	ilość	cena jednost. netto w PLN	wartość netto w PLN	stawka VAT w %	wartość VAT w PLN	wartość brutto w PLN
1.	Szczoteczki do wymazów cytologicznych , jałowe, pakowane pojedynczo, umożliwiające pobranie w rozmazie jednocześnie komórek z szyjki macicy, kanału szyjki i strefy transformacji (typu wachlarz). Badania kliniczne oraz rekomendacje instytucji i towarzystw specjalistycznych dla szczoteczek do wymazów cytologicznych. Szczoteczki oryginalne zgodnie z zaleceniami Ogólnopolskiego Programu Profilaktyki Raka Szyjki Macicy.		szt.	2200					
2.	Utrwalacz do badań cytologicznych w aerozolu, opakowanie 100g		op.	26					
3.	Szkiełka cytologiczne, mikroskopowe, cięte krawędzie, matowe pole do opisu, optycznie czyste, opakowanie 50 szt.		op.	50					
4.	Osłonki medyczne (prezerwatywy bezpudrowe, bez zbiorniczka) na głowice USG		szt.	4600					
RAZEM									

Miejscowość i data:

.....
 Podpis:
 (upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

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

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA WRAZ ZE ZMIANĄ
JEJ TREŚCI nr 2 z dnia 25 lipca 2012 roku

PZOZ/DZP/382/26PN/12

**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