



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle
tel. +48 774 062 530, faks +48 774 062 567

Kędzierzyn-Koźle, 19.07.2019r.

SPZOZ . AZ . 2019 .

Uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu. AZ-P.2019.18, [wyjaśnienia i modyfikacje treści SIWZ nr 2](#)

Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 oraz ust. 4 ustawy z 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 z późn. zm., dalej Pzp) niniejszym wyjaśnia i modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz ogłoszenia o zamówieniu w niniejszym postępowaniu.

Pytanie 1, pakiet 1:

a) poz. 24 - Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 1, poz. 24 szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

b) poz. 33 - Czy Zamawiający dopuści w pozycji 33 pakiecie 1 zaferowanie igieł do penów insulinowych o rozmiarze 0,3 mm oraz głębokości nakłucia 8 mm (op. = 100 szt.)?

Odpowiedź: *Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie dopuszcza.*

c) pozycja 45 - Czy Zamawiający ma na myśli uchwyt z elektrodą czynną do elektrochirurgii w zestawie z plastikowym pojemnikiem, całość zapakowana sterylnie?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

d) pozycja 57 - Czy Zamawiający dopuści podkład o rozmiarze 230 x 140 cm, udźwig 220 kg?

e) pozycja 57 - Czy Zamawiający dopuści podkład o rozmiarze 200 x 80 cm, udźwig 150 kg?

Odpowiedź ad d i e: *Zamawiający wymaga:*

- 400 szt. podkładów w rozm. 230 x 140 cm i udźwigu 220 kg,

- 2.000 szt. podkładów w rozm. 200 x 80 cm i udźwigu 150 kg.

Zamawiający modyfikuje stosownie załącznik nr 2/1 do SIWZ w pozycji 57, która przyjmuje brzmienie jak niżej.



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 530, faks +48 774 062 567

Załącznik 2/1 do SIWZ

FORMULARZ CENOWY – Pakiet nr 1 – Dostawa podstawowego sprzętu medycznego jednorazowego użytku

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	j.m.	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka podatku VAT	Wartość brutto	Producent lub nazwa	Kod lub numer katalogowy
1	2	3	4	5	6=3x5	7	8=6+VAT	9	10
1	Cewnik do karmienia z zatyczką lub bez zatyczki, pakowany prosto, opakowanie folia/papier, rozmiar 5, 6, 8, z lub bez łącznika redukcyjnego	100	szt.						
2	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych sterylny, otwór centralny i 2 otwory boczne naprzeciwległe zapobiegające zassaniu śluzówki, końcówka atraumatyczna, zewnętrzna powierzchnia zmrożona, o stopniu twardości Shore A 78, wyposażony w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu, lub konektor półprzeźroczysty, opakowanie folia/papier, CH 12 - 18	8.000	szt.						
3	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych sterylny, otwór centralny i 2 otwory boczne naprzeciwległe zapobiegające zassaniu śluzówki, końcówka atraumatyczna, zewnętrzna powierzchnia zmrożona, o stopniu twardości Shore A 78, wyposażony w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu, lub konektor półprzeźroczysty, opakowanie folia/papier, CH 20	600	szt.						
4	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych sterylny, otwór centralny i 2 otwory boczne naprzeciwległe zapobiegające zassaniu śluzówki, końcówka atraumatyczna, zewnętrzna powierzchnia zmrożona, o stopniu twardości Shore A 78, wyposażony w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu, lub konektor półprzeźroczysty, opakowanie folia/papier, CH 6-10	2.000	szt.						
5	Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych sterylny, otwór centralny i 2 otwory boczne naprzeciwległe zapobiegające zasysaniu śluzówki, końcówka atraumatyczna, powierzchnia zmrożona, półprzeźroczysty konektor, opakowanie folia/papier, CH4 lub CH5	500	szt.						
6	Cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci, wykonany z wysokiej jakości PCV, mocowany z tyłu głowy, część donosowa z miękkiego materiału, końcówki donosowe atraumatyczne. Uniwersalna końcówka pasująca do każdego źródła tlenu, opakowanie folia/papier, sterylny	2.000	szt.						

7	Cewnik do podawania tlenu przez nos, wykonany z wysokiej jakości PCV, mocowany z tyłu głowy, część donosowa z miękkiego materiału, końcówki donosowe atraumatyczne. Uniwersalna końcówka pasująca do każdego źródła tlenu, opakowanie folia/papier, sterylny	8.000	szt.						
8	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, dwuświatłowy, zawierający cewnik dł. 30 cm lub 20cm lub 15 cm i średnicy 7F (średnica kanałów 16/16G), igłę typu V /możliwość wprowadzania prowadnicy bez odłączania strzykawki, odporną na zaginanie prowadnicę wykonaną z rdzenia niklowo-tytanowego, możliwość kontroli cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	500	szt.						
9	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, trzyświatłowy, zawierający cewnik dł. 20 cm lub 15 cm i średnicy 12F (średnica kanałów 16/12/12G), igłę typu V, możliwość wprowadzania prowadnicy bez odłączania strzykawki, odporną na zaginanie prowadnicę wykonaną z rdzenia niklowo tytanowego, możliwość kontroli cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	80	szt.						
10	Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, trzyświatłowy, zawierający cewnik dł. 30 cm lub 20cm lub 15 cm i średnicy 7F (średnica kanałów 16/18/18G), igłę typu V, możliwość wprowadzania prowadnicy bez odłączania strzykawki, odporną na zaginanie prowadnicę wykonaną z rdzenia niklowo tytanowego, możliwość kontroli cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG	300	szt.						
11	Filtr infuzyjny neonatologiczny, maksymalny czas stosowania 96 godz., eliminujący pęcherzyki powietrza, cząstki stałe, bakterie, endotoksyny, grzyby, wyposażony w zacisk szczelinowy i dreny o długości 5 cm przed filtrem i za filtrem oraz samoodpowietrzacz. Bardzo mały, płaski, łatwy do umocowania, membrana 0,2 µm, przepływ 100 ml/h, objętość wypełnienia 0,4 ml, powierzchnia filtrowania 1,65 cm², nie zawierający lateksu, sterylizowany radiacyjnie z dołączoną instrukcją do każdego filtra o czasie stosowania 96h	200	szt.						
12	Filtr do żywienia pozajelitowego neonatologiczny, maksymalny czas stosowania 24 godz., eliminujący cząstki stałe, grzyby i drożdże, cząstki powietrza, przepuszczający lipidy, wyposażony w zacisk szczelinowy i dreny o długości 5 cm przed filtrem i 23 cm za filtrem oraz samoodpowietrzacz. Bardzo mały, płaski, łatwy do umocowania, membrana 1,2 µm, przepływ 10 ml/h, objętość wypełnienia 0,5 ml, powierzchnia filtrowania 1,65 cm², nie zawierający lateksu, sterylizowany radiacyjnie z dołączoną instrukcją do każdego filtra o czasie stosowania 24h	100	szt.						
13	Elektroda do monitorowania głębokości znieczulenia BIS (<i>indeks bispektralny pozwalający ocenić głębokość znieczulenia ogólnego</i>)	40	szt.						
14	Igła iniekcyjna rozm. 1,1 - 1,2, j. uż., nasadka Luer, kodowana kolorystycznie, op. 100 szt.	400	op.						
15	Kanka doodbytnicza niemowlęca CH 16 / 200mm	400	szt.						
16	Kanka doodbytnicza CH 24 / 20cm	540	szt.						
17	Kanka doodbytnicza CH 30 / 40cm	800	szt.						

18	Kanka doodbytnicza Ch16 / 40cm	200	szt.						
19	Kanka doodbytnicza CH24 / 40cm	200	szt.						
20	Ostrza chirurgiczne, stal węglowa, wygrawerowany numer ostrza i nazwa producenta, różne rozmiary, opak. 100 szt.	600	Op.						
21	Dwukanałowa rurka intubacyjna z drenem do podawania surfaktantu, skalowana co 0,5 cm. Rozmiar od nr 2,0 – 4,0 mm. jednorazowego użycia, sterylina	60	szt.						
22	Rurka tracheostomijna z o odsysaniem przestrzeni podgłośniowej, miękkim cienkościennym mankietem niskociśnieniowym wykonanym z materiału potwierdzonej klinicznie obniżonej przenikalności dla podtlenu azotu, zapewniający dobre uszczelnienie, balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru, rodzaju rurki i średnicy mankieta. Wykonana z termoplastycznego PCV posiadająca elastyczny przeźroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę SELDINGERA, rozmiary CH 6-10 co 1mm, oraz 7,5 cm i 8,5 cm, łącznik 15mm, tasiemka do mocowania, sterylina; <i>nie dopuszcza się mankieta w kształcie walca,</i>	90	szt.						
23	Długoterminowe sondy Ryle'a (żołądkowe z zatyczką), rozmiary CH14-20 z miękkiego materiału z obciążnikami, z zatyczką, sterylina, z linią RTG, dł.1050mm	200	szt.						
24	Szczoteczka do pobierania wymazów typu Cervex Brush	3.000	szt.						
25	Wziernik ginekologiczny j.uż., rozm. S, M	7.400	szt.						
26	Zaciskacz do pępowiny jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty	500	szt.						
27	Zestaw do lewatywy poj. 1750, z miękkim atraumatycznym drenem (bez kanki) i min. 2 otworami bocznymi	3.200	szt.						
28	Zestaw do odbarczania odmy typ Pleuracan (zestaw pełny)	20	szt.						
29	Kaniula bezpieczna - system pasywny (wyposażona w metalowy lub plastikowo-metalowy element zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem), dożylna, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu lub teflonu (<i>do wyboru przez Zamawiającego</i>), min.4 paski kontrastujące RTG, z filtrem hydrofobowym lub zastawką antyzwrotną, nazwa lub logo producenta bezpośrednio na kaniuli, wymagane badania kliniczne lub laboratoryjne na potwierdzenie biokompatybilności, rozmiary 24G-14G (rozmiary 20G oraz 18G dostępne w dwóch długościach)	10.000	szt.						
30	Rurki tracheotomijne jednorazowe bez balonika z podwójnym wkładem, rozmiary 7,8,9, różna długość wkładu (standard oraz przedłużona)	200	szt.						
31	Maska krtaniowa wykonana z silikonu, wielorazowego użytku do sterylizacji w autoklawie (możliwość 40-krotnej sterylizacji) , o rozmiarach: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5; 6, posiadająca specjalnie wzmocniony koniuszek zapobiegający zagięciom mankieta podczas jej zakładania. Maski wyprofilowane pod kątem ok. 90 st. Mankiet oraz rurka odlane w całości. Maski i opakowanie nie zawiera: PCW, DEHP i lateksu, pakowane pojedynczo w torebkę (membrana Tyvek /PET/PE) i kartonowe pudełko	50	Szt.						

32	Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maks. 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie / powieszenie. Dren odłączalny przy samym drenażu	120	Szt.						
33	Igły do penów insulinowych w rozmiarach: 31G (0,25x8), opak. 100 sztuk	340	Op.						
34	Igły do pobierania leków (tępe) z bocznym otworem rozm. 1,2 x 30mm oraz 1,2 x 40mm, opak. 100 sztuk	400	op.						
35	Dostęp długoterminowy pierwotny – zestawy do jejunostomii w rozmiarze 8 FR i składzie: cewnik poliuretanowy 1 szt., 2szt. × igła prowadząca z kaniulami rozdzielanymi Ch 10, strzykawki 2szt. × 3 ml, jałowe	10	Szt.						
36	Worki do zbiórki moczu o pojemnościach 500ml, 750 ml z komfortową tylną ścianką z miękkiego, nietkanego materiału, poprzeczny zawór odpływowy, z drenem o dł. 10 cm, opak. 10 sztuk. zawierające 2 paski mocujące	10	Op.						
37	Igła do znieczulenia podjęczynówkowego ostrze Quincke, Rozmiary 18-22G dł. 90 mm. Pakowane bez przewodnicy oraz rozmiary 25-27G dł. 90mm pakowane fabrycznie wraz z przewodnicą. Przezroczysty rowkowany uchwyt umożliwiający wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego	4.000	Szt.						
38	Sonda Sengstakena z przewodnicą w rozmiarze CH18 i CH21	12	Szt.						
39	Jednorazowy sterylny pisak z podziałką do znakowania skóry. Nietoksyczny, nie rozmazujący się, nie podrażniający tusz fioletowy na bazie gencjany, końcówki pisaków zwykle	200	Szt.						
40	Nieinwazyjny system do mocowania kaniuli dotętnicznej posiadający część adhezyjną w kształcie skrzydełek kaniuli oraz zamknięcie rzepów typu Velcore	400	Szt.						
41	Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania), ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm; port posiadający końcówkę luer-lock; samozamykający się korek portu (zielony); posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki	240	Szt.						
42	Bezigłowa zastawka dostępu żylnego zbudowana z polikarbonatu i silikonu przeznaczona do 200 aktywacji. Membrana dla lepszej aktywacji oznaczona kolorem - niebieskim dla naczyń obwodowych oraz czerwonym dla tętnic. Zastawka kompatybilna z połączeniami typu Luer-Lock i Luer-Slip, o przestrzeni martwej wynoszącej maksymalnie 0,09 ml, wymagany minimalny przepływ 360ml/min.	4.000	Szt.						

43	Przyrząd do pomiaru ciśnienia metodą krwawą typu Gabarith	180	Szt.						
44	Jednorazowy uchwyt z elektrodą czynną do elektrochirurgii do cięcia i koagulacji, przewód 3m, wtyczka: 3 piny o dł. 4 mm	6.000	Szt.						
45	Jednorazowy uchwyt z elektrodą czynną do elektrochirurgii do cięcia i koagulacji, przewód 3m, wtyczka: 3 piny o dł. 4 mm. Posiadający sztywna plastikowa osłone	2.000	Szt.						
46	Zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnej metodą Seldingera – z drenem 12 F/30 cm z dwoma otworami bocznymi i końcowym, rozszerzadłem, igłą wprowadzającą typu Tuohy 16G/8 cm, prowadnicą Seldingera oraz kranikiem i łącznikiem typu luer lock męski/schodkowy, opakowanie w formie tacki, sterylne	15	szt.						
47	Zestaw z cewnikiem do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych w składzie: Igła Touhy 18G x 80mm, cewnik o rozmiarze 20G 0,45 x 0,85 z zamkniętym końcem i trzema otworami bocznymi, strzykawka typu L.O.R. z końcówką Luer, niskooporowa o pojemności 10 ml, filtr zewnątrzoponowy 0,2µm. Zestaw wyposażony w systemem mocowania filtra do ciała pacjenta w formie piankowej podkładki ze stałym żelazem	100	szt.						
48	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Penci-Point, rozmiary 25-27G dł. 90 mm. Pakowane fabrycznie wraz z prowadnicą. Przezroczysty rowkowany uchwyt umożliwiający wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego	1.000	szt.						
49	Igły podpajęczynówkowe z końcówką Standard (ostrze Quincke) w rozmiarze 25 G x130 mm. Pakowane fabrycznie wraz z prowadnicą. Przezroczysty rowkowany uchwyt umożliwiający wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego	100	szt.						
50	Zestaw do pomiaru rzutu serca – zestawy Picco, zawierający: cewnik Picco+ przetwornik do pomiaru ciśnienia, obudowę czujnika temperatury; zestaw kompatybilny z posiadanym monitorem firmy Edwards	200	Szt.						
51	Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego typ Penci-Point, rozmiary 25-27G dł. 120 mm. Pakowane fabrycznie wraz z prowadnicą. Przezroczysty rowkowany uchwyt umożliwiający wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego	80	Szt.						
52	Kateter do embolektomii i trombektomii jednokanałowy, wykonany z PCV termoplastycznego, znakowany co 10 cm, balon wykonany z lateksu. Mandryn z nierdzewnej stali umieszczony w każdym cewniku. Miękkie zakończenie, nasadka Luer-lock. Zabezpieczony przed działaniem promieniowania UV. Rozmiary 2 do 4Fi dł. 80 cm	20	Szt.						
53	Trójzębny chwytak/szczypce do usuwania złożeń CH 2,8, dł. 115 cm	40	Szt.						
54	Szybki test urazowy do wykrywania Helicobacter pylori w biopatach żołądka i dwunastnicy pobranych endoskopowo z wykorzystaniem niewielkiej ilości wody destylowanej. Opakowanie testu z ruchomym elementem służącym do szybkiego otwarcia i zamknięcia studzienki testowej	2.200	Szt.						

55	System do kontrolowanej zbiórki stolca wykorzystujący technologię super-absorbentu, składający się z cewnika z pierścieniem uszczelniającym o pojemności min. 45 ml (kolor biały) oraz portu irygacyjnego (kolor niebieski) do łatwej identyfikacji, cewnik przezierny dla promieni RTG o długości 160 cm ±5 cm, min. 1 znacznik głębokości w postaci grubej czarnej kreski. W zestawie: min. 3 worki o poj. 1500 ml z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego. Podstawa do montowania do łóżka z nadającym się do czyszczenia plastikowym paskiem oraz centralną rurką obrotową - wszystkie elementy trwale ze sobą połączone. W opakowaniu zbiorczym strzykawka 3-częściowa z gumowym tłokiem o poj. 45 ml, zielony zacisk irygacyjny, instrukcja obsługi w jęz. polskim, urządzenie nie zawiera lateksu. System do kontrolowanej zbiórki stolca z możliwością użytkowania przez 29 dni		10	szt.					
56	Worki do zbiórki stolca o poj. 1500 ml kompatybilne z systemem z poz. 55		140	szt.					
57	Podkłady Wrasfer:	rozmiar 230x140 cm, udźwig 220 kg	400	szt.					
		rozmiar 200x80 cm, udźwig 150 kg	2.000	szt.					
58	Jednorazowy obwód do wentylatora Pneupac paraPACplus Ref100/905/340		1.600	szt.					
59	Emma airway adapter adult/pediatric Ref 100620		400	szt.					
Razem poz. 1-59:					x	x	x
Razem słownie wartość netto:									
Razem słownie wartość brutto:									

Zamawiający nie dopuszcza:

poz. 26 – zaciskacza sterylnego,

poz. 27 - zestawu o poj. 1000ml

poz. 31 - masek silikonowanych

poz. 36 - worków do zbiórki moczu z drenem o długości 90 cm, pojemności 2l, z zaworem typu T pakowanym pojedynczo (opakowanie zbiorcze 10 szt.)

poz. 42 - produktu Citra-Valve™

Zamawiający dopuszcza:

poz. 50 - czujnik do pomiaru rzutu serca typu Flo Trac Sensor kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego monitorem firmy Edwards

poz. 53 - trójzębny chwytak/szczypce do usuwania złożeń zakończony haczykami w rozmiarze: CH 2,4 i długości roboczej 120 mm

Zamawiający wymaga w poz. 37, 48, 49, 51 igieł pochodzących **od jednego producenta** (z uwagi na jednorodne wykonanie ostrza każdej z igieł, co zapewnia komfort i jednakową technikę wkłucia każdej igły przez operatora).



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle
tel. +48 774 062 530, faks +48 774 062 567

Pytanie 2, pakiet 12:

a) Czy Zamawiający wymaga aby elektrody utrzymywały się na skórze pacjenta min. 72 godz.?

b) Czy Zamawiający wymaga w trosce o dobro najmniejszych pacjentów aby elektrody były mocowane za pomocą przylepca hydrożelowego z hydrokolidową otoczką? Co w kontakcie ze skórą noworodka, a także wcześniaka z niską masą urodzeniową zapobiega wszelkiego rodzaju podrażnieniom, są bardzo delikatne dla skóry i zapewniają optymalny komfort. Elektrody mogą być stosowane aż do 5 dni .

c) Czy Zamawiający wymaga, aby oznakowanie elektrod było kolorowe i zgodne ze standardami AAMI lub IEC ?

Odpowiedź ad a-c: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

d) Czy Zamawiający dopuści elektrody do EKG dla noworodków z kabelkiem o średnicy 25 mm?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający wyraźnie wskazał, że oczekuje rozmiaru m. in. 25x25mm; oferowany produkt musi ponadto spełniać pozostałe wymagane parametry.

e) Czy Zamawiający dopuści elektrody o rozmiarze 24x23mm?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 3, pakiet 15:

a) **pozycja nr 1, 2, 3, 10** - Prosimy o odstąpienie od wymogu dla układu oddechowego z komorą nawilżacza posiadającej dwa pływaki i dopuszczenie układu oddechowego pakowanego wraz z komorą nawilżacza z zabezpieczeniem antyprzelewowym innym niż dwa pływaki. Każda komora dedykowana do wentylacji noworodków posiada zabezpieczenie antyprzelewowo. Wymaganie dwóch pływaków w komorze nawilżacza stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Takie działanie ogranicza innym firmom złożenie oferty w przedmiocie Zamówienia.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od dla układu oddechowego z komorą nawilżacza posiadającej dwa pływaki wymogu, ale dopuszcza układ oddechowy o parametrach jak w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

b) **pozycja 1** - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego z portem czujnika temperatury posiadającego taką konstrukcję, która wymusza na użytkowniku właściwe umiejscowienie czujnika temperatury w układzie, co ma znaczący wpływ na właściwy pomiar temperatury mieszaniny oddechowej.

c) **pozycja 3** - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych do Infat Flow posiadające odcinek wdechowy, podgrzewany w rozmiarze 120 cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź ad b i c: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza układ oddechowy o parametrach jak w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 4, pakiet 19:

a) **poz. 8** - Czy Zamawiający dopuści w pozycji 8 pakiecie 19 zaoferowanie igieł do penów insulinowych o rozmiarze 0,25 mm oraz głębokości nakłucia 5 mm (op. = 100 szt.) sterylizowane tlenkiem etylenu, spełniającym pozostałe wymagani SIWZ?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza igły o parametrach jak w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

b) **poz. 24** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pobierania próbek z butelek lub z worka z portem bezigłowym i kolcem o długości min. 2 cm.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza zestaw o parametrach jak w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

c) **poz. 30** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnej nakładki na fiolki, do pobierania leku, z portem bezigłowym o objętości wypełnienia całego systemu 0,35ml.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza nakładki o parametrach jak w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie 5, pakiet 25:

a) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania pasków testowych z zakresem pomiarowym 20-600 mg/dl? Z perspektywy konieczności ratowania pacjenta w stanie ciężkiej, zagrażającej życiu hipoglikemii (a taką jest stan, przy którym stężenie glukozy spada do poziomu <20mg/dl) nie ma żadnego znaczenia, czy glukometr wskaże konkretną wartość liczbową 10mg/dl, czy też komunikat LO, oznaczający stężenie poniżej progu 20mg/dl. Z czysto medycznego punktu widzenia precyzyjne określenie stężenia glukozy we krwi w takim stanie jest bezcelowe (gdyż błąd pomiarowy glukometru może być większy od różnicy między 10mg/dl i 20mg/dl), dlatego wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie wyraża zgody - pod tabelą asortymentowo-cenową zaznaczono wyraźnie, że nie dopuszcza się pasków m. in. o zakresie pomiaru 20-600 mg/dl.

b) Czy Zamawiający wydzieli paski testowe z pakietu nr 25 poz. 1 w celu utworzenia z tej pozycji odrębnego pakietu? Obecny opis przedmiotu zamówienia drastycznie ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, uniemożliwiając złożenie oferty podmiotom, które w nie posiadają w swojej ofercie nakłuwaczy o parametrach opisanych w poz. 2-5 (a są to prawie wszystkie firmy działające na polskim rynku), co spowoduje rażąco, nieproporcjonalny wzrost cen złożonych ofert w stosunku do średnich cen ofert występujących na rynku, co może narazić Zamawiającego na postawienie zarzutu niegospodarności. Nadmieniamy, że nie istnieje dająca się uzasadnić potrzeba pakietowania jakiegokolwiek rodzaju nakłuwaczy z paskami testowymi, gdyż jest to sprzęt działający niezależnie, niepowiązany funkcjonalnie z paskami.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wskazanej pozycji.

c) Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresami hematokrytu szerszymi od wymienionego w SIWZ 20-70%. Ograniczanie możliwego zakresu korekty hematokrytu jest pozbawione uzasadnienia merytorycznego, gdyż paski z zakresem hematokrytu 10-70% lub 0-70% będą wykonywały przy zakresie 20-70% dokładnie takie same pomiary co paski z zakresem korekty hematokrytu wynoszącym 20-70%.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pasków o m. in. parametrze: „poziom hematokrytu: 20-70%” i jednocześnie wykreśla zapis pod tabelą asortymentowo-cenową mówiący o braku dopuszczenia „pasków z zakresem hematokrytu 0-70%”, tym samym dopuszcza zakres 0-70%.

d) Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych pakowanych w jednej fiolece x 50 szt. Zamawiający w trakcie umowy przetargowej ma zamiar zużywać paski testowe w średnim tempie wynoszącym ok. 45 fiolek miesięcznie, co nie stanowi żadnego uzasadnienia dla tworzenia wymogów specjalnego pakowania pasków czy też tak długiego terminu ważności pasków po otwarciu pojedynczej fiolki.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie dopuszcza pasków konfekcjonowanych po 50 szt. w jednej fiolece. Dla Zamawiającego istotny jest jak najdłuższy czas wykorzystania pełnego opakowania, a z ekonomicznego punktu widzenia dwa opakowania są korzystniejsze w stosowaniu. W kwestii zużycia pasków w trakcie trwania umowy – Zamawiający nie jest w stanie określić, czy ta ilość będzie wynosić ok. 45 szt. miesięcznie, jak to wykonawca zaznaczył w pytaniu.

e) Prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie dopuszcza standardowego dla pasków testowych parametru „automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem komunikatu o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru”, skoro brak takiego parametru utrudnia wykonywanie prawidłowych pomiarów i naraża personel na pobranie zbyt małej ilości krwi na pasek, a w konsekwencji – na otrzymanie zafalszowanego wyniku? Bardzo prosimy o wykreślenie tego apisu z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pod tabelą asortymentowo-cenową w akapicie pn. „Pozycja 1: Zamawiający nie dopuszcza:” ppkt e) o treści: „e) parametrów: automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem komunikatu o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru”.

f) poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem Ixell, które nie potrzebują kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7µl; kalibrowany do osocza; pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl (Zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemii u pacjentów chorujących na cukrzycę – są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemii u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemii. 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.); funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo); część paska testowego na zewnątrz z automaty czny wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną; minimalizacja zafalszowań pomiaru, spełniająca normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego; 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a, oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a; zakres temperatury otoczenia to 4°C - 40°C,

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie wyraża zgody - pod tabelą asortymentowo-cenową zaznaczono wyraźnie, że nie dopuszcza się pasków m. in. o zakresie pomiaru 20-600 mg/dl oraz zakresie hematokrytu 35-60%.

g) poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - ≤ 20mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL; zakres hematokrytu 35-60%;

plyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu folki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie wyraża zgody - pod tabelą asortymentowo-cenową zaznaczono wyraźnie, że nie dopuszcza się pasków m. in. o zakresie hematokrytu 20-60%, zakresie wyników pomiaru 20-600 mg/dl oraz pasków z zakresem hematokrytu 35-60%.

h) poz. 1 - Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający wykaz wymaganych dokumentów / oświadczeń sprecyzował w SIWZ.

c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: jak wyżej.

i) poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Hematokryt zgodnie z SIWZ oraz jak w odp. c).

j) poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GOD? Jest to enzym o bardzo dużej stabilności -paski z tym enzymem mogą być przechowywane w szerszym zakresie temperatur. Dodatkowo jest to enzym nie wchodzący w interakcję z wieloma (na liście mamy ich 70) substancjami należącym do leków lub substancjami naturalnie występującymi w organizmie., np. mocznik, kreatynina, bilirubina...

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

k) poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania od 4°C – 40°C? Biorąc pod uwagę karetki pogotowia, które są wyposażone w glukometry i paski oraz akcje organizowane przez Szpital dla Pacjentów (np. białe soboty) szerszy zakres temperaturowy zapewni im 100% stabilność oraz dokładność.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pasków charakteryzujących się temperaturą przechowywania 4°-35°C oraz 4°-45°C w przypadku temperatury wykonywania badań.

l) poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczoney pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12).

DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

m) poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści paski testowe pakowane po 50 szt (ważność pasków po otwarciu 6 miesięcy)?

Odpowiedź: jak w odp. d).

n) poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

o) poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści system, który jednym komunikatem informuje o zbyt małej próbce krwi podanej na pasek oraz o zbyt późnym podaniu dodatkowej ilości próbki krwi na pasek przy dopełnianiu brakującej próbki krwi na test paskowy?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

p) poz. 3-5 - Prosimy Zamawiającego o podanie wartości średnicy nakłuwaczy w skali „G”

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp. W poz. 3 i 4 nie wskazano wartości w skali „G” – określono szerokość ostrza nożyka; w poz. 5 wyraźnie określono wartość: 23G.

Pytanie 6, pakiet 29:

a) poz. 1 – Prosimy o dopuszczenie strzygarki z jeną diodą sygnalizującą ładowanie, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza strzygarki o parametrach jak w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów.

b) poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie ładowarki kompatybilnej ze strzygarką oferowaną w pozycji 1.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza.

c) poz. 3 – Prosimy o dopuszczenie ostrza standardowego, mikrobiologicznie czystego o szerokości ostrza tnącego 31,3mm, pakowanego: 1szt/blister, 50 blistrów/pudełko.

d) poz. 4 – Prosimy o dopuszczenie ostrza do miejsc wrażliwych, mikrobiologicznie czystego o szerokości ostrza tnącego 20mm, pakowanego: 1szt/blister, 50 blistrów/pudełko.

e) poz. 5 – Prosimy o dopuszczenie ostrza do włosów grubych, mikrobiologicznie czystego o szerokości ostrza tnącego 36,2mm, pakowanego: 1szt/blister, 50 blistrów/pudełko.

Odpowiedź ad c-e: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający dopuszcza ostrza o parametrach jak w pytaniu pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Sposób konfekcjonowania bez znaczenia.

f) poz. 3-5 – Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający wymaga, aby ostrze tnące znajdowało się u góry, nad ostrzem nieruchomym w celu maksymalnego zabezpieczenia skóry pacjenta przed zacięciem?

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 7, pakiet 30, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji pokrowców na nosze w rozm. 200x90 cm, gramatura 25 g/m kw, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający nie dopuszcza.

Działając na podstawie art. 12a oraz 38 ust. 4a pkt 2 Pzp Zamawiający informuje o:

a) przedłużeniu terminu składania ofert na **06.08.2019r. godz. 8:30**

b) przedłużeniu terminu otwarcia ofert na **06.08.2019r. godz. 9:00,**

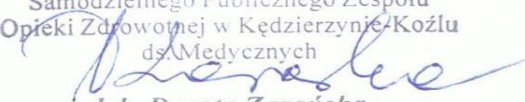
c) przesłaniu stosownego ogłoszenia o sprostowaniu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej.

Powyższe odpowiedzi i modyfikacje stanowią integralną część SIWZ i stają się wiążące dla Wykonawców.

Zamawiający przypomina, że:

a) zgodnie z zapisami SIWZ rozdz. XI („Wymagania dotyczące wadium”) oferta musi być zabezpieczona wadium od daty terminu składania ofert, który uległ zmianie jak wyżej, przez cały okres związania ofertą tj. 60 dni,

b) do oferty należy załączyć wyłącznie dokumenty wymienione w pkt VII.A SIWZ. Wszelkie inne dokumenty nie wymagane przez Zamawiającego, a załączone przez Wykonawcę do oferty, nie będą brane pod uwagę przez Zamawiającego, ani podlegać ocenie (pkt VII.B SIWZ).

Z-ca Dyrektora
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu
ds. Medycznych

lek. Dorota Zarańska

.....
pracownik zamawiającego, któremu kierownik zamawiającego
powierzył wykonanie zastrzeżonych dla siebie czynności