



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY

85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Tel. 52/36-55-521, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-296

ISO 27001: 2005

ISO 9001: 2008

ISO 14001: 2004

PN-N18001:2004



Fax 52/36-55-752

NZZ/61/P/15

Bydgoszcz, dnia 21.08.2015 r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy - Dostawa drobnego sprzętu medycznego, zestawów laryngologicznych, narzędzi do zabiegu operacyjnego FESS, ucha, mikrochirurgia krtani oraz mleka dla niemowląt.

MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) i wprowadza następujące zmiany.

I. W specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

1. w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w rozdziale w rozdziale III pkt 3 - W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego do oferty należy załączyć:

Skreśla się zapis w ppkt 3.3

3.3. Aktualne materiały informacyjne dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia (np. opisy, prospekty lub broszury lub instrukcja lub wyciągi z instrukcji lub foldery lub zdjęcia lub inne posiadane dokumenty) – dotyczy wszystkich grup (grup i wszystkich pozycji w ramach danej grupy) – dokumenty nie muszą potwierdzać wszystkich zaoferowanych parametrów.

w zamian wprowadza się nowy zapis które otrzymuje brzmienie:

3.3. Aktualne materiały informacyjne dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia (np. opisy, prospekty lub broszury lub instrukcja lub wyciągi z instrukcji lub foldery lub zdjęcia lub inne posiadane dokumenty) – dotyczy wszystkich grup (grup i wszystkich pozycji w ramach danej grupy) – dokumenty nie muszą potwierdzać wszystkich zaoferowanych parametrów. – dotyczy grup : 1,2,3,4,5,6,7,8,10,11,12,13,14.

Skreśla się zapis w ppkt 3.6

3.6. Aktualny dokument potwierdzający spełnienie normy DIN EN ISO 15197;2003 dla oferowanego glukometru – dotyczy grupy 9.

w zamian wprowadza się nowy zapis które otrzymuje brzmienie:

3.6. Aktualny dokument potwierdzający spełnienie normy DIN EN ISO 15197;2013 dla oferowanego glukometru – dotyczy grupy 9.

wkreśla się zapis w ppkt 3.7.

3.7. Dokumentacja obrazująca i potwierdzająca jakość analityczną glukometru – dotyczy grupy 9.

w zamian wprowadza się nowy zapis, który otrzymuje brzmienie:

3.7. Materiały potwierdzające wszystkie zaoferowane parametry i konfigurację przedmiotu zamówienia (np. prospekty lub broszury lub instrukcja lub wyciągi z instrukcji użytkowania lub instrukcja serwisowa lub foldery lub zdjęcia lub oświadczenia dotyczące oferowanych parametrów lub inne posiadane dokumenty) - dotyczy grupy 9.

2. w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w rozdziale w rozdziale V Przedmiot zamówienia w pkt 5

skreśla się zapis:

5. Wykonawca w grupach 10,11,12 zapewni na oferowany przedmiot zamówienia okres gwarancji minimum 24 m-ce.

w zamian wprowadza się nowy zapis, który otrzymuje brzmienie:

5. Wykonawca w grupach 9, 10,11,12 zapewni na oferowany przedmiot zamówienia okres gwarancji minimum 24 m-ce.

3. w specyfikacji istotnych warunków zamówienia – rozdział XI – Miejsce i termin składania ofert

w zdaniu po treści tekstu

Oferty należy złożyć w siedzibie Zamawiającego przy ul. Ujejskiego 75 w Kancelarii Szpitala lok nr 46A .

skreśla się zapis:

Oferty należy złożyć do dnia 11.09.2015 r. do godziny 09:30.

i wprowadza się zapis:

Oferty należy złożyć do dnia 14.09.2015 r. do godziny 09:30.

4. w specyfikacji istotnych warunków zamówienia – Rozdział XVI - Otwarcie ofert

skreśla się zapis:

Publiczne, jawne otwarcie ofert nastąpi w świetlicy – niski parter, w siedzibie Zamawiającego przy ul. Ujejskiego 75 - Szpitala Uniwersyteckiego nr 2 im dr Jana Biziela w Bydgoszczy.

w dniu 11.09.2015 r. o godzinie 11:00.

i wprowadza się zapis:

Publiczne, jawne otwarcie ofert nastąpi w świetlicy – niski parter, w siedzibie Zamawiającego przy ul. Ujejskiego 75 - Szpitala Uniwersyteckiego nr 2 im dr Jana Biziela w Bydgoszczy.

w dniu 14.09.2015 r. o godzinie 11:00.

II. W załączniku nr 1 do SIWZ pn. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA/SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ CENOWY

wykreśla się następujące zapisy dotyczące Grupy 9 - Glukometry, paski pomiarowe

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Oferowany przedmiot zamówienia opisać	J.m.	Zamawiane ilości na 24 m-cy	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość pozycji netto w PLN	Stawka VAT %	Wartość VAT w PLN	Wartość pozycji brutto w PLN	Minimalny termin przydatności od chwili dostawy wpisać – dot. poz. 2
1	2	3	4	5	6	7= (5 x 6)	8	9= (7 x 8)	10=(7 + 9)	11
1	Glukometr spełniający standardy normy DIN EN ISO 15197:2003. Stosowana dokumentację obrazującą i potwierdzającą jakość analityczną dołączyć. Pomiar dla krwi włośniczkowej, a wynik przeliczony jako ekwiwalent dla osocza krwi żyłnej. Wyklucza się możliwość zaoferowania metody GDH-PQQ, instrukcja lub dołączona inna dokumentacja powinna zawierać wykaz wszystkich czynników zakłócających pomiar. Minimalny zakres pomiarowy 20-600mg/dL. Przechowywanie w pamięci minimum 10 ostatnich wyników pomiarów. Nanoszenie materiału na pasek testowy umieszczony w glukometrze w sposób wykluczający narażenie osób badanych na ryzyko zakażenia biologicznego czynnikami chorobotwórczymi przenoszonymi drogą krwi . Czas analizy od momentu naniesienia materiału badanego na pasek testowy maks 20 sek . Maksymalna wielkość kropli krwi zapewniająca prawidłowy pomiar ≤ 10 µL. Zasilanie bateryjne o wydajności minimum 1000 pomiarów. Oferent zapewni przeszkolenie teoretyczne i praktyczne personelu medycznego w siedzibie Zamawiającego		Szt.	66						xxxxxx
2	Paski pomiarowe do glukometru		Szt.	96 360						
Razem = 1 + 2							xx			xx

w zamian wprowadza się nowe zapisy dotyczące Grupy 9 - Glukometry, paski pomiarowe które otrzymują brzmienie:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Oferowany przedmiot zamówienia opisać	J.m.	Zamawiane ilości na 24 m-cy	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość pozycji netto w PLN	Stawka VAT %	Wartość VAT w PLN	Wartość pozycji brutto w PLN	Minimalny termin gwarancji od chwili dostawy wpisać
1	2	3	4	5	6	7=(5 x 6)	8	9=(7 x 8)	10=(7 + 9)	11
1	<p>1. Zestaw glukometr + pasek spełniający wymagania normy ISO 15197:2013 oraz aktualne zalecenia PTD w tym zakresie.</p> <p>2. Możliwość wykonywania oznaczeń w warunkach klinicznych dla następującego materiału biologicznego: krew tętniczkowa, żylna, tętnicza, możliwość alternatywnych miejsc badania (AST)</p> <p>3. Możliwość wyboru jednostek: mg/dl, mmol/l</p> <p>4. Wymagana jest kalibracja do osocza krwi.</p> <p>5. Zakres pomiarowy min. od 20 do 600 mg/dl</p> <p>6. Zakres hematokrytu min. od 20 do 70 %</p> <p>7. Możliwość stosowania dla noworodków przy stężeniu bilirubiny do min. 20 mg/dl</p> <p>8. Wyklucza się możliwość zaoferowania metody GDH-PQQ</p> <p>9. Wymagane, aby termin ważności pasków wynosił minimum 12 miesięcy od dnia dostarczenia do Zamawiającego</p> <p>10. Wymagane, aby stabilność paska testowego po otwarciu fiolki była taka sama, jak data ważności pasków podana na opakowaniu.</p> <p>11. Dla bezpieczeństwa personelu pobierającego krew i pacjenta wymaga się, aby krew aplikowana była na zewnątrz aparatu i automatycznie zasysana do strefy reakcji</p> <p>12. Wymagane, aby wielkość próbki krwi była nie większa niż 1 µl.</p> <p>13. Wymagane, aby czas pomiaru nie był dłuższy niż 10 sekund.</p> <p>14. Zasilanie bateryjne, przy braku użytkowania dłuższym niż 2 min. automatyczne wyłączenie</p> <p>15. Pamięć min. 500 wyników pomiarów z datą i czasem</p> <p>16. Ilość fiolek płynu kontrolnego powinna uwzględniać termin ważności produktu i ilość pomiarów do wykonania przez cały okres trwania umowy.</p> <p>17. Wymagane jest dostarczenie do każdego glukometru instrukcji obsługi w języku polskim</p> <p>18. Wymagane jest zapewnienie gwarancji na glukometry na cały czas umowy, a w przypadku wadliwego sprzętu jego wymiana na sprawny w ciągu 24h.</p> <p>19. Wymagane jest załączenie do oferty informacji technicznych potwierdzających spełnienie opisanych wymagań (instrukcja obsługi, ulotki, opisy techniczne) w języku polskim.</p> <p>20. Wymagane jest załączenie do oferty dokumentów potwierdzających kwalifikowanie produktu jako wyrobu medycznego</p>		Szt.	66						
Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Oferowany przedmiot zamówienia opisać	J.m.	Zamawiane ilości na 24 m-cy	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość pozycji netto w PLN	Stawka VAT %	Wartość VAT w PLN	Wartość pozycji brutto w PLN	Minimalny termin gwarancji przydatności od chwili dostawy

										wpisać
1	2	3	4	5	6	7= (5 x 6)	8	9= (7 x 8)	10=(7 + 9)	11
2.	Płyn kontrolny do glukometru na 3 500 pomiarów - Ilość niezbędna na wykonanie wymaganej ilości pomiarów *									
3.	Paski pomiarowe do glukometru		Szt.	96 360						
Razem = 1 + 2 + 3							xx			xx

Zmodyfikowany **PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA/SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ CENOWY** (zał. 1) dla grupy 9 stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji SIWZ i jest obowiązującym w powyższym postępowaniu

III. Zamawiający usuwa ze specyfikacji istotnych warunków zamówienia załącznik nr 3B pn. „Projekt umowy” i wprowadza do specyfikacji istotnych warunków zamówienia załącznik nr 3B pn. „Projekt umowy”. Zmodyfikowany załącznik nr 3B pn. „Projekt umowy” stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji SIWZ i jest obowiązującym w powyższym postępowaniu

Zamawiający