

WSZ.XIII.2511/238/5/11

Data: 02.12.2011r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu dializacyjnego (2011/S 230-373085)

Na podstawie art. 38 ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych – (Dz. U. z 2010r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający dokonał zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w załączniku nr 3

W załączeniu przedkładamy załącznik nr 3 z naniesionymi zmianami w Pakiecie II.

Pakiet II

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł.	Wartość netto w zł.	Stawka VAT	Wartość brutto w zł.	Wytwórca, Klasyfikacja wyrobu, zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG	Dokumenty potwierdzające zgodność wyrobu z wymaganiami zasadniczymi: certyfikaty CE wyrobu, deklaracje zgodności wytwórcy, inne – stosownie do klasy wyrobu (nr, data dokumentu)	Dokumenty potwierdzające współpracę z Prezesem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych	
									Zgodnie z ustawą z dn. 20.05.2010r. o wyrobach medycznych: zgłoszenie/ powiadomienie/ wniosek/ decyzje (nr, data)	Inne (jeśli wyrób medyczny nie podlega rejestracji w RP) – stosowne oświadczenie /informacja lub dokument równoważny obowiązujący w państwie rejestrującego (nr, data)
1	Sterylnie jednorazowego użytku linie krwi do aparatów FRESENIUS 4008 B, 4008 S (linia żylna, tętnicza, igła spike, worek na zużyty płyn, łącznik do recyrkulacji), zachowana kompatybilność z igłą dializacyjną	8 000 kpl.								
R A Z E M										

Wymagania, które należy spełniać do linii krwi do aparatów Fresenius 4008B, 4008 S:

I. Linia żylna musi spełniać następujące wymogi:

1. średnica jeziorka komory żylniej - 22 mm.
2. zacisk na linii przy złączu z igłą dializacyjną do przetoki naczyniowej
3. układ zawirowujący pozwalający na aktywne wychwytywanie powietrza w jeziorku krwi
4. filtr zatrzymujący skrzepliny w jeziorku
5. czujnik pomiaru ciśnienia żylnego za dializatorem

6. port z membraną do podawania leków za dializatorem
7. jeziorko żyłne posiadające:
 - 1 port do podawania leków i płynów
 - 1 port odpowietrzający
8. początek linii (miejsce łączenia linii z igłą dializacyjną), oraz koniec linii (miejsce wkręcenia do dializatora) oznaczone kolorem niebieskim

II. Linia tętnicza musi być wyposażona:

1. w igłę typu spike do nakłuwania flakonów
2. zacisk na linii przy złączu z igłą dializacyjną,
3. dren do podawania płynów infuzyjnych,
4. port z membraną do podawania leków przed pompą krwi,
5. czujnik ciśnienia technicznego,
6. bieżnia pompy krwi optymalnie dostosowana do w/w aparatów
7. średnica jeziorka tętniczego – 27 mm (dostosowana do uchwytu aparatu),
8. układ zawirowujący pozwalający na aktywne wychwytywanie pęcherzyków powietrza w jeziorku tętnicznym,
9. początek linii (miejsce łączenia linii z igłą dializacyjną), oraz koniec linii (miejsce wkręcenia do dializatora) oznaczone kolorem czerwonym

III. Komplet linii musi bezwzględnie zawierać worek do zużytego płynu infuzyjnego

IV. Wszystkie korki przy liniach muszą być szczelne, nie przepuszczające płynu, krwi (bez konieczności zamykania zaciskami)

V. Pakowane sterylnie w komplecie: worek, spike

VI. Zachowana kompatybilność w połączeniu z igłą dializacyjną

VII. Kompatybilność z aparatami do dializ typu 4008 B, 4008 S

Termin płatności wynosi dni od daty otrzymania faktury.

Całkowita wartość netto zamówienia rocznego w *PAKIECIE II* wynosi:.....zł.

słownie:

Wartość brutto (z VAT) zamówienia rocznego w *PAKIECIE II* wynosi:.....zł

słownie:

Pakiet II a

<i>Lp.</i>	<i>Asortyment</i>	<i>Ilość</i>	<i>Cena jednostkowa netto w zł.</i>	<i>Wartość netto w zł.</i>	<i>Stawka VAT</i>	<i>Wartość brutto w zł.</i>	<i>Wytwórca, Klasyfikacja wyrobu, zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG</i>	<i>Dokumenty potwierdzające zgodność wyrobu z wymaganiami zasadniczymi: certyfikaty CE wyrobu, deklaracje zgodności wytwórcy, inne – stosownie do klasy wyrobu (nr, data dokumentu)</i>	<i>Dokumenty potwierdzające współpracę z Prezesem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych</i>	
									<i>Zgodnie z ustawą z dn. 20.05.2010r. o wyrobach medycznych: zgłoszenie/powiadomienie/wniosek/decyzje (nr, data)</i>	<i>Inne (jeśli wyrób medyczny nie podlega rejestracji w RP) – stosowne oświadczenie /informacja lub dokument równoważny obowiązujący w państwie rejestrującego (nr, data)</i>
<i>1</i>	Sterylna jednorazowego użytku linie krwi do aparatów FRESSENIUS 5008 S (linia żylna, tętnicza, igła spike, worek zbiorczy, łącznik do recyrkulacji), zachowana kompatybilność z igłą dializacyjną	5 000 kpl.								
<i>R A Z E M</i>										

Wymagania, które należy spełniać do linii krwi do aparatów Fresenius 5008 S:**I. Wymogi:**

Zestaw linii zawiera:

1. Dren tętniczny
2. Dren żylny posiadający 2 porty do podawania leków na jeziorku żylnym
3. Worek zbiorczy

4. Igła typu spike
5. Łącznik recyrkulacyjny

Wszystkie elementy są pakowane w jeden sterylny komplet

II. Linia tętnicza musi być wyposażona:

1. Zacisk do zamykania przepływu przy złączu z igłą do dializ
2. Zacisk na drenie w miejscu do podawania płynów infuzyjnych
3. Odpowietrzacz krwi za dializatorem z układem zawirującym
4. Przyłącze do pomiaru ciśnienia tętniczego przed dializatorem zabezpieczone filtrem
5. Dren do ciągłego wlewu heparyny wraz z zaciskiem

III. Linia żylna musi być wyposażona:

1. Zacisk do zamykania przepływu przy złączu z igłą do dializ
2. Odpowietrzacz krwi za dializatorem z filtrem zatrzymującym skrzepliny oraz układem zawirującym
3. Przyłącze do pomiaru ciśnienia żylnego za dializatorem zabezpieczone filtrem
4. Zbiornik odpowietrzacza z dwoma niezależnymi drenami do leków i płynu substytucyjnego z zaciskami i zakręconymi korkami

Termin płatności wynosi dni od daty otrzymania faktury.

Całkowita wartość netto zamówienia rocznego w *PAKIECIE II a* wynosi:.....zł.

słownie:

Wartość brutto (z VAT) zamówienia rocznego w *PAKIECIE II a* wynosi:.....zł

słownie: