

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	zeromski
NO_DOC_EXT:	2019-147826
SOFTWARE VERSION:	9.11.2
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	zpubl@zeromski-szpital.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	/
NOTIFICATION PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) **Nazwa i adresy**

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SPZOZ w Krakowie

000630161

os. Na Skarpie 66

Kraków

31-913

Polska

Osoba do kontaktów: Iwona Wolnicka

Tel.: +48 126229413

E-mail: zpubl@zeromski-szpital.pl

Faks: +48 126444756

Kod NUTS: PL213

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zeromski-szpital.pl

Adres profilu nabywczy: www.zeromski-szpital.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**

II.1.1) **Nazwa:**

Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego

Numer referencyjny: ZP/24/2019

II.1.2) **Główny kod CPV**

33141000

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

23/10/2019

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: zeromski

Dane referencyjne ogłoszenia: 2019-127373

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2019/S 179-435547](#)

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 12/09/2019

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 1

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Zestaw wielu pacjentów Zestaw wielu pacjentów do używania przez 12 godzin lub 20 pacjentów, składający się z kasety perystaltycznej oraz przewodu zakończonego złączem luer-lock szt 875

2 Jednorazowe przekłuwacze do butelek Jednorazowe przekłuwacze do butelek z kontrastem w objętości od 50ml do 500ml szt 2100

3 Zestaw dzienny Zestaw dzienny łączący 3 źródła (2x kontrast + 1x sól fizjologiczna) przeznaczony do stosowania maksymalnie przez 12 godzin szt 800

4 Jednorazowy łącznik Jednorazowy łącznik, o długości 120cm, jednokierunkowym zaworem zwrotnym na każdym z końców linii ze złączem luer-lock szt 8400

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 2

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1. opatrunek do nosa Opatrunek do nosa, biodegradowalny, wykonany z poliuretanu o rozmiarach: 3,5 cm x 1,2 cm x 1,2 cm lub opatrunki donosowe o rozmiarze 3,5 x 1,2 x 0,9 mm

2 opatrunek do nosa Opatrunek do nosa, biodegradowalny, wykonany z poliuretanu o rozmiarach: 5,5 cm x 1,5 cm x 2,5 cm

3 opatrunek do nosa Opatrunek do nosa, biodegradowalny, wykonany z poliuretanu o rozmiarach: 8,0 cm x 1,5 cm x 2,0 cm

Zamawiający dopuszcza opatrunek z gąbki PVA.

Zamawiający oczekuje zaoferowania 220 szt (110 blistrów zawierających po 2 szt)

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 3

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Smoczek do butelki dla noworodków Smoczek do butelki dla noworodków a 1 szt., jednorazowy, sterylny i gotowy do użytku do karmienia noworodków, smoczek o przepływie do mleka modyfikowanego z termoplastycznego elastomeru bez lateksu oraz bez silikonu, pasujący do butelek dla dzieci oraz mieszanek mleka RTF. Z osłonką aseptyczną z podziałką. Opakowanie umożliwiające rozróżnienie rozmiaru smoczka. Nie zawiera Bisphenolu A i ftalanów. Oznakowanie CE, zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie typu papier-foolia zawierające informacje o dacie ważności, numerze serii, numerze referencyjnym oraz metodzie sterylizacji. Pakowany sterylnie po 1 szt. szt 2160

2 Butelka 130 ml z nakrętką Butelka 130ml z nakrętką, jednorazowego użytku, sterylina, z podziałką w kolorze czarnym, materiał polipropylen bez bisphenolu A oraz ftalanów, przystosowana do zamrażania i pasteryzacji mleka w wysokiej temperaturze, przeznaczona do użytku szpitalnego, o standardowym gwincie, kompatybilna ze smoczkami, posiadająca oznakowanie CE, zarejestrowana jako wyrób medyczny. Nie zawiera Bisphenolu A i ftalanów. Opakowanie typu papier-folia zawierające informacje o dacie ważności, numer serii, numerze referencyjnym oraz metodzie sterylizacji; pakowana sterylnie po 1 szt. szt 2160

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 4

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 worek do pobierania próbek Worek do pobierania próbek o pojemności 1200ml, jednorazowego użytku, nylonowy o wzmocnionej strukturze rip stop, z elastyczną metalową półobręczą ułatwiającą pobieranie próbek, trzon średnicy 12 mm; 1 op a 5szt szt 200

2 worek do pobierania próbek Worek do pobierania próbek, jednorazowego użytku, poliuretanowy 13 x 23 cm, z elastyczną metalową obręczą ułatwiającą pobieranie próbek, sztywny trzon średnica 15 mm, ergonomiczna rękojeść nożycowa z 2 zamkniętymi uchwytami na palce, o pojemności 1500 ml; 1 op a 3 szt szt 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 5

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej Przyrządy do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego, jałowe (sterylizowane tlenkiem etylenu) białe wykonane z PTFE, z nitką z przędzy poliamidowej umożliwiającej swobodne usuwanie, o średnicy 0,9 mm, pakowane pojedynczo w torebkę foliowo-papierową szt 300

2 Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej Przyrządy do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego, jałowe (sterylizowane tlenkiem etylenu) białe wykonane z PTFE, z nitką z przędzy poliamidowej umożliwiającej swobodne usuwanie, o średnicy 1,15 mm, pakowane pojedynczo w torebkę foliowo-papierową szt 300

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 6

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Jałowy zestaw do iniekcji okołogałowych Minimalny skład zestawu: serweta sterylina okulistyczna 80x80 cm z otworem 10x10cm, serweta sterylina na stół 75x75cm, sterylne opatrunki na oko, pęseta 12cm, cyrkiel 3,5-4,0mm, patyczki 15cm 2szt, kompresy gazowe 7,5x7,5cm 4szt, rozwórka okulistyczna 1szt; zamawiający wymaga dostarczenia 3szt próbek celem przetestowania szt 2000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 7

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 cewnik Cewnik Foley dwudrożny wykonany ze 100% silikonu. Przezroczysty, z zaworem do końcówek strzykawki Luer i LuerLock, widoczna w RTG końcówka i kontrastowy pasek wzdłuż trzonu cewnika, rozmiar 12-24CH, bez lateksu, sterylina, jednorazowego użytku szt 600

Zamawiający dopuszcza cewnik z możliwością utrzymania do 90 dni z potwierdzoną, fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowy, w zestawie ze strzykawką z 10% roztworem gliceryny.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 8

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Zestaw do drenażu klatki piersiowej X.R.O cewnik do drenażu 1 serweta z otworem 60 x 50 cm 2 prostokątne naczynia na detergent oraz płyny dezynfekujące 4 waciki 8 gazowych kompresów 10 x 10 cm 2 pensety 2 strzykawki 10 ml 1 igła do odciągania 38 x 1,2 ml (18G) 1 igła 15 x 0,5 ml (25G) 1 igła do znieczulenia miejscowego 38 x 1,8 ml 1 igła do wstępnego nakłucia 90 x 1,2 ml * 2 igły do szycia 1 skalpel 1 wentyl ssący 1 plastikowy zbiornik z łącznikiem na płyn 1 rolka plastra, szerokość 75 mm 1 para rękawiczek *38mm x 0,9 mm (20G) szt 12

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 9

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 zestaw do drenażu klatki piersiowej zestaw do drenażu klatki piersiowej dla noworodków, biernego i czynnego, funkcjonalnie 3 komorowy, z suchą mechaniczną wahadłową zastawką jednokierunkową, z bańską ssącą informującą o stanie rozprężenia płuca, komora na wydzielinę 400ml, mechaniczna regulacja ssania od 0 do 45 cm H₂O, zawory bezpieczeństwa, jednorazowego użytku, sterylne szt 12

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 10

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 cewnik dotętniczy Cewnik dotętniczy 2,7 Fr wykonany z PE widoczny w rtg zakładany metodą Seldingera wyposażony w system zapobiegający wypływowi krwi (BLS). W skład zestawu wchodzi igła echogeniczna 0,9mm 20G x 38mm z boczną komorą wizualizacji prawidłowego nakłucia tętnicy, cewnik wyposażony w skrzydełka mocujące o długości 8cm średnicy zewnętrznej 0,9mm przepływie 24ml/min, prowadnica prosta o długości 29 cm i średnicy 0,53mm, ,, szt 400

2 cewnik dotętniczy Cewnik dotętniczy 4Fr Fr wykonany z PE widoczny w rtg zakładany metodą Seldingera wyposażony w system zapobiegający wypływowi krwi (BLS). W skład zestawu wchodzi igła echogeniczna 1,1mm 19G x 68mm z boczną komorą wizualizacji prawidłowego nakłucia tętnicy, cewnik wyposażony w skrzydełka mocujące o długości 18cm średnicy zewnętrznej 0,9mm przepływie 34ml/min, prowadnica prosta o długości 46 cm i średnicy 0,71mm, przedłużka 30 cm szt 120

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 11

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 łyżki do trudnej intubacji Łyżka laryngoskopowa, światłowodowa typu McCoy, ze stali nierdzewnej, zgodne z ISO 7376, jednorazowa, rozmiar 3 i 4; rozmiar do wyboru przez zamawiającego szt 180

2 zestaw do konikotomii "

Zestaw do konikotomii, gotowy do użycia, rurka konikotomijna z łącznikiem 15mm, rozszerzadło metalowe wprowadzające, stoper bezpiecznej głębokości wprowadzenia, skalpel, strzykawka, szeroka opaska szyjna, przestrzeń martwa, rozmiar 4,0 z mankietem

" szt 4

Zamawiający dopuszcza produkt równoważny zestaw do konikotomii z ultra cienkim mankietem uszczelniającym tchawicę, zapewniając wydajną wentylację z jednoczesną ochroną przed zachłyśnięciem stoper oraz klips bezpieczeństwa redukujący ryzyko przebicia tylnej ściany tchawicy anatomicznie ukształtowaną kaniule dostosowującą się do kształtu tchawicy dzięki „efektowi pamięci” rozmiar 4.0 z mankietem

3 zestaw do konikotomii " Zestaw do konikotomii, gotowy do użycia, rurka konikotomijna z łącznikiem 15mm, rozszerzadło metalowe wprowadzające, stoper bezpiecznej głębokości wprowadzenia, skalpel, strzykawka, szeroka opaska szyjna, rozmiar 2,0 bez mankieta

" szt 4

Zamawiający dopuszcza równoważny zestaw do konikotomii z ultra cienkim mankietem uszczelniającym tchawicę, zapewniając wydajną wentylację z jednoczesną ochroną przed zachłyśnięciem stoper oraz klips bezpieczeństwa redukujący ryzyko przebicia tylnej ściany tchawicy anatomicznie ukształtowaną kaniule dostosowującą się do kształtu tchawicy dzięki „efektowi pamięci” rozmiar 2.0 z mankietem

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 12

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 soczewka toryczna Jednocześnie soczewka zwijalna z asferyczną optyką oraz cylindrem do korekcji astygmatyzmu, akrylowa o właściwościach hydrofobowych i stopniu uwodnienia poniżej 0,5% z filtrami UV i światła niebieskiego z jednorazowym kartidżem do implantacji i pisakami do markowania oka. Średnica części optycznej 6mm, długość całkowita 13mm, ukątowanie części haptycznych 0 stopni, współczynnik refrakcji 1,55, moc cylindra (w płaszczyźnie soczewki) 1D, 1,5D, 2,25D, 3D, 3,75D, 4,5D, 5,25D, 6D; zakres dioptrażu +6,0D do +34,0D (od 6,0-30,0D co 0,5D i 31.0-34.0 co 1D); zamawiający wymaga dostarczenia narzędzi do markowania oka - 2 komplety. szt 120

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 13

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 wchłaniany system do zamykania ran Wchłaniany syntetyczny system do zamykania ran, monofilamentowy, zbudowany z kopolimera kwasu glikolowego i węglanu trimetyleny. System składa się z igły chirurgicznej na jednym końcu, pętlowego chwytaka na drugim końcu oraz jednokierunkowych haczyków. Czas podtrzymywania około 60 dni, czas całkowitego wchłaniania do 180 dni. Igła okrągła ½ koła 37 mm, wzmocniona, nitka zielona 23 cm szt 400

2 wchłaniany system do zamykania ran Wchłaniany syntetyczny system do zamykania ran, monofilamentowy, zbudowany z kopolimera kwasu glikolowego i węglanu trimetyleny. System składa się z igły chirurgicznej na jednym końcu, pętlowego chwytaka na drugim końcu oraz jednokierunkowych haczyków. Czas podtrzymywania około 60 dni, czas całkowitego wchłaniania do 90 dni. Igła okrągła ½ koła 27 mm, wzmocniona, nitka fioletowa 23 cm szt 200

grubość szwu w poz. 1 rozmiar - 0 w pozycji 2- 2/0

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 14

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 proszek hemostatyczny, przeciwzrostowy środek o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym – oba działania potwierdzone badaniami oraz certyfikatem CE, zbudowany z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi. Utrzymujący barierę przeciwzrostową min. 7dni od aplikacji. Biokompatybilny, wolny od pirogenów. 1G szt 60

2 proszek hemostatyczny, przeciwzrostowy środek o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym – oba działania potwierdzone badaniami oraz certyfikatem CE, zbudowany z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi. Utrzymujący barierę przeciwzrostową min. 7dni od aplikacji. Biokompatybilny, wolny od pirogenów. 3G szt 30

3 proszek hemostatyczny, przeciwzrostowy środek o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym – oba działania potwierdzone badaniami oraz certyfikatem CE, zbudowany z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi. Utrzymujący barierę przeciwzrostową min. 7dni od aplikacji. Biokompatybilny, wolny od pirogenów. 5G szt 10

4 Aplikator Aplikator dwufunkcyjny, dwuelementowy do zabiegów laparoskopowych o długości całkowitej 38cm, kompatybilny z pozycjami 1-3 szt 100

Zamawiający dopuszcza w poz. 1, 2, 3, środek hemostatyczny mający potwierdzone działanie badaniami oraz certyfikatem CE Zbudowany z hydrofilnych makrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi. Biokompatybilny wolny od pirogenów.

Zamawiający dopuszcza w poz.4, aplikator do zabiegów laparoskopowych o dł. całkowitej 40 cm. kompatybilny z pozycjami 1-3 szt 100

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 15

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 rurka krtaniowa Rurka krtaniowa jednorazowego użytku, rozmiar 0-5 szt 25

2 akcesoria do rurek krtaniowych Antyzgryzak mniejszy oraz elastyczna tasiemka mocująca do rurek typu LTS-D nr 2, 2.5, 3,4,5 - pakowany osobno szt 25

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 16

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 czyścik do końcówek elektrod Jednorazowy, jałowy czyścik ścierny do końcówek elektrod. Powierzchnia ścierna czyścika zawiera tlenek aluminium, materiał wewnętrzny – pianka, zawiera pasmo baru widzialne w promieniach rtg. Warstwa przylepna z mocnym klejem zapewniającym dobrą przyczepność do powierzchni. Wymiary: 50 x50 mm, grubość 4mm. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Klasa I sterylina. Pakowane pojedynczo w torebki papierowo – foliowe typu peel pouch. Karton zbiorczy 100 szt. szt 1200

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 17

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 strzykawka Strzykawka 3częściowa o pojemności 1ml z zakończeniem LuerSlip bez igły szt 58000

2 koreczek " Koreczek combi do kaniul KD-Stop " szt 58000

Zamawiający dopuszcza asortyment od jednego producenta ale także dopuszcza koreczki innych producentów.

Zamawiający dopuszcza koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec, po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika

Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie koreczków pakowanych pojedynczo pozwalających na wyciągnięcie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 18

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 saszki membranowe Saszki do kropli ocznych, sterylne, jednorazowe z filtrem membranowym 0,2 mcm zapewniającym usunięcie mikroorganizmów (m.in. bakterii, grzybów) i cząstek stałych, pozwalające na sterylną filtrację roztworów oftalmicznych, z membraną z celulozy octanowej i obudową posiadającą koocówki LUER z obu stron, do mocowania w strzykawce z jednej strony i ewentualnie igły z drugiej. szt 1000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 19

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 prowadnica do trudnej intubacji " Prowadnica do trudnych intubacji dla niemowląt z materiału o właściwościach poślizgowych, elastyczna, ze znacznikami głębokości wprowadzenia, rozmiarach 1,6mm i 2,0mm, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku, z futerałem " szt 20

2 rurka fonacyjna "Rurka typu KAN wykonana z termoplastycznego PVC, kaniule wewnętrzne dopasowane do rurki, mankiet niskociśnieniowy, wykoobjętościowy w kształcie walca o cienkościennych ściankach, miękkie sztyld z zaczepem przegubowym, bagnetowe złącza, barwny kod rozmiarów, możliwość mycia i dezynfekcji kaniul, prowadnica z oliwką z otworem na prowadnik Seldingera, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa

Skład zestawu: rurka tracheostomijna KAN z mankietem, fenestracyjna, prowadnica, kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm, z otworami fenestracyjnymi, kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm, bez otworów fenestracyjnych, kaniula wewnętrzna z kołnierzem, z otworami fenestracyjnymi, miękka taśma mocująca, łącznik 15 mm, nasadka foniacyjna, nasadka łącząca, korek dekaniulacyjny, nasadka kosmetyczna

Rozmiar od 7-10CH, do wyboru przez zamawiającego" szt 60

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 20

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 opaska do rurek tracheostomijnych " Opaska do rurek tracheostomijnych dla dorosłych, wykonana z materiały nie powodującego podrażnień, z możliwością regulacji długości, jałowa, jednorazowego użytku

" szt 1000

Zamawiający dopuszcza opaskę do rurek tracheotomijną czystą mikrobiologicznie

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 21

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 osłona na gotowy produkt Jałowe igły z filtrem 5 µm do pobierania leków z ampulek lub fiolek. Rozmiary:

1,2x50mm, 1,2x40mm Pakowane a'100. op 10000

2 osłona na gotowy produkt Jałowe igły z otworem bocznym typu Pencil Point do pobierania leków z ampulek lub fiolek. Rozmiary: 1,2x30mm, 1,2x40mm Pakowane a'100. op 10000

3 zabezpieczenie przed użyciem portu " Adapter do transferu leku, dwie końcówki żeńskie Luer Lock: strzykawka – strzykawka.

" szt 4000

4 osłona na gotowy produkt Koreczek dwufunkcyjny COMBI , czerwony do zabezpieczania dostępów luer-lock. szt 10000

5 osłona na gotowy produkt Filtr iniekcyjny typu Sterifix 0,2µm zatrzymujący bakterie i zanieczyszczenia cząsteczkowe, zamknięcie luer lock, bez DEHP i lateksu szt 7000

6 zabezpieczenie przed użyciem portu " Filtr infuzyjny z membraną 1,2µm do emulsji tłuszczowych i żywienia, zatrzymuje grzyby, zarodniki, cząstki nierozpuszczalne i pęcherzyki powietrza

" szt 7000

7 osłona na gotowy produkt Osłona flakonu lub worka o poj. 500ml - 1000ml; Rozmiar 20x30cm; ochrona leku światłoczułego z wycięciem na ucho do zawieszenia opakowania oraz otwartą część spodnią; w kolorze zielonym szt 5000

8 osłona na gotowy produkt Osłona flakonu lub worka o poj. 3000ml; Rozmiar: 30x50cm, ochrona leku światłoczułego z wycięciem na ucho do zawieszenia opakowania oraz otwartą część spodnią; w kolorze zielonym szt 5000

9 zabezpieczenie przed użyciem portu Zabezpiecza przed nieautoryzowanym użyciem portu i eliminuje ryzyko powtórnego dodania leku do pojemnika Ecoflac. szt 10000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 22

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Próżnościąg położniczy MYSTIC – Próżnościąg położniczy – sterylny – pelota w kształcie dzwonu – Ø 64mm szt 10

2 Próżnościąg położniczy " MYSTIC – Próżnościąg położniczy – sterylny – pelota w kształcie grzyba – Ø 50mm" szt 10

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 23

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 przylepiec włókninowy "Hypoalergiczny przylepiec włókninowy z warstwą przylepną pokrytą klejem akrylowym i zabezpieczony papierem wyścielającym o wymiarach 15 cm x 10 M" szt 1500

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 24

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Balon Balon do rozszerzania powłok , średnica 10mm, długość robocza 300mm, jednorazowego użytku, pakowany sterylne w komplecie z pompką szt 300

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 25

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Klej tkankowy "Klej tkankowy - polimer n - butyl - 2 cyjanoakrylantu szybko polimeryzuje w kontakcie z płynem tkankowym , przezroczysty lub fioletowy. Przechowywanie w temperaturze pokojowej 22 stopnie C - wymagane badania kliniczne (również do fiksacji siatek)

" szt 450

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 26

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Narzędzie chirurgiczne "Narzędzie do uszczelniania naczyń z aktywacją ręczną i nożem 5mm do zabiegów laparoskopowych o długości rotującej 37cm i prostych branszach o długości 19,5mm" szt 18

2 Elektroda "Silikonowa nakładka z ożebrowanymi szczękami do klemy termomechanicznej dł.23cm z kablem podłączeniowym do generatora" szt 36

3 Elektroda "Elektroda kulkowa ze stali nierdzewnej średnicy 5mm i długości 13 cm" szt 20

4 Elektroda "Elektroda kulkowa ze stali nierdzewnej, długość całkowita 5,33 cm, długość aktywna 1 cm, średnica 5 mm" szt 300

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 27

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 siatka przepuklinowa Lekka siatka wykonana z polipropylenu monofilamentnego o średniej wielkości porów (6,29mm²) , odporna na rozciąganie i z pamięcią kształtu, anatomicznie ukształtowana, pozwala na łatwą impementację dzięki kolorowemu znacznikowi. Rozmiar siatki 8x13 cm +/-5% (prawa , lewa) szt 30

2 siatka przepuklinowa Lekka siatka wykonana z polipropylenu monofilamentnego o średniej wielkości porów (6,29mm²) , odporna na rozciąganie i z pamięcią kształtu, anatomicznie ukształtowana, pozwala na łatwą impementację dzięki kolorowemu znacznikowi. Rozmiar siatki 12 x 17 cm +/-5% (prawa , lewa) szt 46

3 siatka przepuklinowa Dwuwarstwowa siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych wykonana z polipropylenu monofilamentnego, z barierową warstwą antyadhezyjnego hydrożelu (poliglikol), o wielkości porów 0,025mm. Rozmiar siatki 15 x20 cm +/-5% szt 18

4 siatka przepuklinowa Dwuwarstwowa siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych wykonana z polipropylenu monofilamentnego, z barierową warstwą antyadhezyjnego hydrożelu (poliglikol), o wielkości porów 0,025mm. Rozmiar siatki 25 x33cm +/-5% szt 10

5 siatka przepuklinowa Elastyczna siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych, dwuwarstwowa, polipropylenowa o średniej wielkości porów (0,42mm) , masa siatki 69,4g/m2, od strony brzusznej barierowa warstwa hydrożelowa ulegająca resorpcji po ok 30 dniach. Zaopatrzona w specjalne kieszonki ułatwiające ufixowanie siatki oraz w wchłaniający stelaż dla lepszej implementacji. Rozmiar siatki 20x25cm +/- 5% szt 2

6 siatka przepuklinowa Elastyczna siatka do zaopatrywania przepuklin brzusznych, dwuwarstwowa, polipropylenowa o średniej wielkości porów (0,42mm) , masa siatki 69,4g/m2, od strony brzusznej barierowa warstwa hydrożelowa ulegająca resorpcji po ok 30 dniach. Zaopatrzona w specjalne kieszonki ułatwiające ufixowanie siatki oraz w wchłaniający stelaż dla lepszej implementacji. Rozmiar siatki 22x27cm +/- 5% szt 2

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 28

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 "Skład chemiczny Polipropylen

Struktura Tkany monofilament

Kolor Biały z niebieskimi pasami / Transparentny

Niewchłaniałna

Waga 60 g/m2

Grubość 0,53 mm

Wielkość porów 1.5 mm

Sterylizacja Tlenek etylenu Rozmiar 7,5cm x 15cm" szt 16

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 29

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Sterylna strzykawka insulinowa 3 częściowa, wykonana z przezroczystego tworzywa, tłok strzykawki zakończony wydłużoną końcówką z gumy, podziałka elementarna 0,02, tłoczone elementy antypoślizgowe na tłoku i skrzydełkach, igła wtopiona 0,3x13 mm, pakowane pojedynczo. szt 2200

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 30

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Zestaw do podaży diet Zestaw do podawania diet przez pompy do żywienia dojelitowego Enteroport plus z opakowań typu worek. Zestaw wolny od DEHP. Posiadający łącznik Y do strzykawek , łącznik żeński Luer Lock ze stożkiem , skalą oraz zaciskiem rolkowym. Długość 210cm szt 1000

2 Zestaw do podaży diet Zestaw do podawania diet przez pompy do żywienia dojelitowego Enteroport plus z opakowań typu butelka szklana. Zestaw wolny od DEHP. Posiadający łącznik Y do strzykawek , łącznik żeński Luer Lock ze stożkiem , skalą oraz zaciskiem rolkowym. Długość 210cm szt 500

Zamawiający dopuszcza w poz. 2 butelkę plastikową.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 31

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1. Uniwersalny zestaw do pilnej konikotomii zawierający w składzie elementy umożliwiające zastosowanie techniki Seldingera lub chirurgicznej. Technika Seldingera: igła introduktora, igła introduktora cewnika FEP, strzykawka, skalpel, prowadnik, zakrzywiony rozszerzacz, cewnik do wentylacji. Technika chirurgiczna: bezpieczny skalpel, rozszerzacz Trouseau*, hak tchawiczy, tępy zakrzywiony rozszerzacz, taśma tracheostomijna. * lub równoważna – tzn. o właściwościach funkcjonalnych, jakościowych i merytorycznych takich samych lub lepszych, które zostały określone w SIWZ, lecz oznaczonych innym znakiem towarowym szt. 4

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 32

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Łącznik do łączenia cewnika z workiem, wykonany z lateksu i poliamidu, sterylny szt. 80

2 Filtr infuzyjny neonatologiczny eliminujący pęcherzyki powietrza, cząstki stałe, bakterie, endotoksyny, grzyby, wyposażony w zacisk szczelinowy i dreny o długości 5 cm +/- 10% przed i za filtrem oraz samoodpowietrzacz. Membrana 0,2 mikrometra, przepływ 100 ml/h, objętość wypełnienia 0,4 ml, powierzchnia filtrowania 1,65 cm², nie zawiera lateksu, sterylizowany radiacyjnie, instrukcja dołączona do każdego filtra, czas stosowania 96h szt. 45

Zamawiający dopuszcza filtr noworodkowy o powierzchni 1,6cm², membrana 0,2um, wykonana z PES (polieterosulfon). W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii, czas stosowania 96h. Łączna długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >2ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy transparentny. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu - szt. 45

3 Filtr do żywienia neonatologiczny eliminujący cząstki stałe, grzyby i drożdże, cząstki powietrza, przepuszczający lipidy, wyposażony w zacisk szczelinowy i dreny 5 cm przed i 23 cm za filtrem oraz samoodpowietrzacz, membrana 1,2 mikrometra, przepływ 10 ml/h, objętość wypełnienia 0,5 ml, powierzchnia filtrowana 1,65 cm², nie zawiera lateksu, sterylizowany radiacyjnie, instrukcja dołączona do każdego filtra, czas stosowania 24h szt. 350

Zamawiający dopuszcza filtr noworodkowy o powierzchni 1,6cm², membrana 1,2um wykonana z PES (polieterosulfon). W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii. Filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; za czas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy niebieski. Średnica wewnętrzna drenu 0,9mm, zewnętrzna 2mm. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

poz. 2 i 3 Zamawiający dopuszcza filtr infuzyjny posiadający membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek.

poz. 2 i 3 Zamawiający dopuszcza filtr infuzyjny posiadający zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 33

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Zestaw do drenażu przezskórnego metodą dwustopniową 6F/26 szt 30

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 34

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15%, brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikolu o stężeniu 4%, rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko – strzykawki o pojemności 0,5ml. szt 45

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 35

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Soczewka sterylna przedniokomorowa, afakijna, wykonana z PMMA formowanego metodą prasowania, do fiksacji tęczówkowej, z możliwością wyboru różnych rozmiarów części optycznej i długości całkowitej soczewki: rozmiar a: całkowita długość soczewki 8,5 mm, średnica części optycznej 5,0, zakres mocy od +2 do +30 D co 1,0 D w tym od 14,5 do 24,5 D co 0,5 D, rozmiar b: całkowita długość soczewki 6,5 mm, średnica części optycznej 4,4, zakres mocy od +10 do +30 D co 0,5 D, rozmiar c: całkowita długość soczewki 7,5 mm, średnica części optycznej 4,4, zakres mocy od +10 do +30 D co 0,5 D. szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 36

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 Introduktor – zestaw z zastawką do wprowadzania i wymiany kateterów oraz elektrod endokawitarnych.

Elementy zestawu: prowadnik, igła prosta, silikonowa koszulka z zastawką, dilatator szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: grupa 37

Zamiast:

Zgodnie z załącznikiem nr 1

Powinno być:

1 elektroda Elektroda do czasowej stymulacji serca szt. 10

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 04/11/2019

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 08/11/2019

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 04/11/2019

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 08/11/2019

Czas lokalny: 11:00

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**