

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	zeromski
NO_DOC_EXT:	2020-108809
SOFTWARE VERSION:	9.14.0
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	zpubl@zeromski-szpital.pl

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
DATE_EXPECTED_PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SPZOZ w Krakowie

Krajowy numer identyfikacyjny: 000630161

Adres pocztowy: os. Na Skarpie 66

Miejscowość: Kraków

Kod NUTS: PL213 Miasto Kraków

Kod pocztowy: 31-913

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Elżbieta Jastrzębska - Kukawka

E-mail: zpubl@zeromski-szpital.pl

Tel.: +48 126229487

Faks: +48 126444756

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zeromski-szpital.pl

Adres profilu nabywcy: www.zeromski-szpital.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku

Numer referencyjny: ZP/10/2020

II.1.2) Główny kod CPV

33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

1. Zakup i dostawa wyrobów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku - opis przedmiotu zamówienia stanowi zał nr 1 do SIWZ.
2. Wykonawca zapewni depozyt materiałów w czasie do 72 h w ilościach wymaganych dla gr 65, 66.
3. Oferowane wyroby muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyr med (Dz. U. Nr 2017 poz. 211 ze zm). tj posiadać:
 - a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),
 - b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III),
 - c) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyr. Med., Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamówienia mniejszej ilości wyrobów, niż określona w załączniku nr 1 do SIWZ, w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania, nie mniejszej niż 70 %.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
18/08/2020
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:
Login TED eSender: ENOTICES
Logowanie jako klient TED eSender: zeromski
Dane referencyjne ogłoszenia: 2020-086847
 Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2020/S 129-315747](#)
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 03/07/2020

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**
- VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**
 W części 25 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza produkt równoważny - jałowy, lepki żel zawierający zawieszinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego, biokompatybilny i biodegradowalny, do leczenia odpływów pęcherzowo-moczowodowych poprzez iniekcję do błony podśluzowej pęcherza moczowego. Preparat w ampułkostrzykawce 1 ml zawierający Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg ; Dextranomer 50 mg ; Chlorek sodu 6,9 mg ; Woda do wstrzykiwań ad 1 ml.
 W części 31 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza
 W poz. 1 w pełni przeźroczysty system bezigłowy zbudowanego z silikonowej membrany zapewniającej szczelność przed w czasie i po użyciu, bez mechanizmu sprężynowego zwiększającego ryzyko gromadzenia się drobnoustrojów. Zawór o objętości 0,04ml i przepływie minimalnym 165ml/h, czas stosowania 7 dni lub 700 aktywacji (użyć), z neutralnym ciśnieniem, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi.
 W części 31 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza
 W poz. 2 w pełni przeźroczysty system bezigłowy zbudowanego z silikonowej membrany zapewniającej szczelność przed w czasie i po użyciu, bez mechanizmu sprężynowego zwiększającego ryzyko gromadzenia się drobnoustrojów. Zawór o objętości 0,04ml i przepływie minimalnym 165ml/h, czas stosowania 7 dni lub 700

aktywacji (użyć), z neutralnym ciśnieniem, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi, na korpusie specjalne dodatkowe oznaczenie umożliwiające oznaczenie linii tętnicze.

W części 31 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza w poz.3 - system z zaworem posiadającym wbudowaną silikonową membranę zapewniającą szczelność przed w czasie i po użyciu, bez mechanizmu sprężynowego zwiększającego ryzyko gromadzenia się drobnoustrojów. Objętość całego systemu 0,06ml, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi.

W części 31 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza w poz. 4 - system bezigłowy z drenem o długości 9cm, średnicy wew. 1.19mm i zew. 2.1mm, z przezroczystym zaworem posiadającym wbudowaną silikonową membranę zapewniającą szczelność przed w czasie i po użyciu, bez mechanizmu sprężynowego zwiększającego ryzyko gromadzenia się drobnoustrojów, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi, zapobiega cofaniu się krwi i leku do drenu, bez względu na sekwencję klemowania.

W części 31 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza W poz. 5 dopuszcza system bezigłowy składający się trzech w pełni przezroczystych zaworów posiadających wbudowaną silikonową membranę zapewniającą szczelność przed w czasie i po użyciu, bez mechanizmu sprężynowego zwiększającego ryzyko gromadzenia się drobnoustrojów z drenem o długości 10 cm i średnicy wew. 1.19 mm i zew. 2.1 mm, objętość wypełnienia maksymalnie 0,6 ml, wyposażony w jednokolorowe zaciski do chwilowego zamknięcia światła.

W części 31 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza W poz. 7 - o dopuszcza kranik trójdrożnego Luer – Lock z wizualnym indykatorem, z dwoma w pełni przezroczystymi zaworami bezigłowymi posiadającymi wbudowaną silikonową membranę zapewniającą szczelność przed w czasie i po użyciu, bez mechanizmu sprężynowego zwiększającego ryzyko gromadzenia się drobnoustrojów.

W części 31 w sekcji II.2.14 Informacje dodatkowe, dodaje się: Zamawiający dopuszcza W poz. 8 kranik trójdrożny z przedłużką, o całkowitej długości systemu 20 cm, dren wykonany z poliuretanu. Kranik z dwoma w pełni przezroczystymi zaworami bezigłowymi posiadającymi wbudowaną silikonową membranę zapewniającą szczelność przed w czasie i po użyciu, bez mechanizmu sprężynowego zwiększającego ryzyko gromadzenia się drobnoustrojów.