

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	Gromkowski
NO_DOC_EXT:	2020-034867
SOFTWARE_VERSION:	9.13.1
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	elzbietajanicka@interia.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: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im.J.Gromkowskiego

Adres pocztowy: ul.Koszarowa 5

Miejscowość: Wrocław

Kod NUTS: PL514

Kod pocztowy: 51-149

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Elżbieta Janicka-Suchacz

E-mail: ejanicka@szpital.wroc.pl

Tel.: +48 713957428

Faks: +48 713957428

Adresy internetowe:

Główny adres: www.szpital.wroc.pl

Sekcja II: Przedmiot

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

II.1.1) **Nazwa:**

dostawa drobnego sprzętu medycznego j.uż

Numer referencyjny: PN 12/20

II.1.2) **Główny kod CPV**

33140000

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

dostawa drobnego sprzętu medycznego w podziale na 149 zadań

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

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

11/03/2020

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: Gromkowski

Dane referencyjne ogłoszenia: 2020-014302

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2020/S 024-052943

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 30/01/2020

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

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zadanie nr 2

Zamiast:

Dren brzuszny z otworami wykonany z tworzywa silikonowanego z kontrastem RTG, długość 30-50 cm

CH28-36 SZT 200

Powinno być:

dren brzuszny z otworami wykonany z tworzywa silikonowanego lub silikonowego* z kontrastem RTG , długość 30-50 cm CH 28-36 SZT 200

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 11

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zadanie nr 11

Zamiast:

Klipsy polimerowe, sterylne, pakowane w zasobniki po 4 oraz 6 szt z taśmą samoprzylepną w rozmiarze

XLkompatybilne z klipsownicą typu Teleflex (wielkość zasobnika będzie określana przy składaniu

zamówienia)cena za opakowanie -20 zasobników XL Op (20 zasobników) 10

Powinno być:

Klipsy polimerowe , sterylne , pakowane w zasobniki po 4 oraz 6 szt z taśmą samoprzylepną w rozmiarze XL

kompatybilne z klipsownicą typu Teleflex (wielkość zasobnika będzie określana przy składaniu zamówienia)

cena za opakowanie -20 zasobników ; klipsy mają być wyposażone w samoprzylepne naklejki do kartoteki

pacjenta określające co najmniej: nazwę klipsa, nazwę producenta, numer katalogowy, nr serii, datę ważności.

XL Op (20 zasobników) 10

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 12

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zadanie nr 12

Zamiast:

Klipsy tytanowe, sterylne, pakowane w zasobniki po 6 szt z taśmą samoprzylepna, rozmiar M/L, kompatybilne

z klipsownicą typu Teleflex M/L (średnie, duże) Op (20 zasobników) 20

Powinno być:

Klipsy tytanowe , sterylne , pakowane w zasobniki po 6 szt z taśmą samoprzylepna, rozmiar M/L , kompatybilne

z klipsownicą typu Teleflex; klipsy mają być wyposażone w samoprzylepne naklejki do kartoteki pacjenta

określające co najmniej: nazwę klipsa, nazwę producenta, numer katalogowy, nr serii, datę ważności. M/L

(średnie, duże) Op (20 zasobników) 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 13

Zamiast:

"Igła do nakłuć lędźwiowych i znieczuleń – typu Standart – z ostrzem typu Quincke, idealnie

dopasowanymandryn, przezroczysta nasadka ułatwiająca wizualizację płynu, karobowany, wygodny uchwytbez

zawartościlateksu i silikonu, znaczniki barwne na opakowaniu – długość 38 mm – opakowanie typu tyvek

zabezpieczająceprzed niezamierzoną kontaminacją - 22 G 0,7*38 mm szt 500

Powinno być:

"Igła do nakłuć lędźwiowych i znieczuleń – typu Standart – z ostrzem typu Quincke , idealnie dopasowany mandryn , przezroczysta nasadka ułatwiająca wizualizację płynu , karobowany, wygodny uchwyt bez zawartości lateksu i silikonu , znaczniki barwne na opakowaniu – długość 38 mm – opakowanie typu tyvek zabezpieczające przed niezamierzoną kontaminacją

22 G 0,7*38 mm lub 0,7*40mm* szt 500

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 36

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: ZADANIE NR 36

Zamiast:

Igła do bezpiecznego pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem ze szlifem ołówkowym, eliminując wycinanie skrawków gumy lub tworzywa, z którego jest wykonany korek, boczny otwór w igle położony naszycie igły ogranicza pienie się leków i pozwala na skierowanie płynu na boczne ścianki ampulki i fiołki, Opakowanie a 100 szt 18 G * 30-40 mm op 1 000

Powinno być:

Maska chirurgiczna jednorazowa, trójwarstwowa z gumką – wykonana z hypoalergicznymi materiałami, niepyląca, wysoki współczynnik filtracji, zgodna z normą PN-EN 14683. Pakowane po 50szt. op 1 500

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 41

Zamiast:

Igła do tkanek miękkich półautomatyczna, z możliwością nastawiania dł. pobierania biopatu 15 lub 22 mm, sterylna, jednorazowego użytku 14G*100 mm szt. 30

Powinno być:

igła do tkanek miękkich półautomatyczna, z możliwością nastawiania dł. pobierania biopatu 15 lub 22 mm lub 10mm i 20mm , sterylna, jednorazowego użytku 14G*100 mm szt. 30

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 43

Zamiast:

Igła do punkcji mostka z regulacją długości wkłucia, ze zdejmowanym uchwytem motylkowym, sterylna, jednorazowego użytku 15G*75 mm szt. 200

16 G*45 mm

Powinno być:

igła do punkcji mostka z regulacją długości wkłucia , ze zdejmowanym uchwytem motylkowym , sterylna , jednorazowego użytku 15G*75 mm szt. 200

16 G*45 mm lub 15G*70 mm ;16 G*50mm

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 50

Zamiast:

Zestaw do do kaniulacji dużych naczyń - pediatryczny - jednoświatłowy, cewnik z PU, kontrastujący w RTG, igłado nakłucia 19G o dł. 54mm, prowadnik o dł 40 cm i średnicy 0,7mm z prostą i giętą końcówką, przepływ min.44ml/min 18G (0.8 x 1.2) dł. 10cm szt. 10

Powinno być:

Zestaw do do kaniulacji dużych naczyń - pediatryczny - jednoświatłowy, cewnik z PU, kontrastujący w RTG, igła do nakłucia 19G o dł. 54mm, prowadnik o dł 40 cm i średnicy 0,7mm z prostą i giętą końcówką, przepływ min. 44ml/min LUB 27ML/MIN 18G (0.8 x 1.2) dł. 10cm szt. 10

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 55

Zamiast:

Igła Touhy do znieczuleń zewnątrzoponowych, skalowana, kodowana kolorem, długość 80mm, z opcjonalnie zdejmowanymi skrzydełkami 18G szt. 40

Kateter epiduralny do zestawów do znieczuleń, dł. ok 100cm kompatybilny z igłą Touhy 18G szt. 20

Powinno być:

55.1 Igła Touhy do znieczuleń zewnątrzoponowych, skalowana, kodowana kolorem, długość 80mm, z opcjonalnie zdejmowanymi skrzydełkami 18G szt. 40

55.2 Kateter epiduralny do zestawów do znieczuleń, dł. ok 90- 100cm kompatybilny z igłą Touhy 18G szt. 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 58

Zamiast:

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym dla dorosłych na 72 godz., do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych, podwójnie obrotowy łącznik od strony pacjenta i układu oddechowego, samodomykająca się zastawka komory płuczącej oddzielająca samoistnie cewnik od pacjenta, port typu MDI do wziewnej podaży ciśnieniowej aerozoli, w komplecie fabrycznie zapakowane min.12 fiolek soli fizjologicznej a 15ml, kolorowe, samoprzylepne czynniki identyfikujące okres użytkowania, system może posiadać wejście do bronchofiberoskopu - sterylne CH 14-16, dł. 54cm /do intubacji/ i 30,5cm /do tracheostomii/ szt. 700

Powinno być:

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym dla dorosłych na 72 godz., do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych, podwójnie obrotowy łącznik od strony pacjenta i układu oddechowego, samodomykająca się zastawka komory płuczącej oddzielająca samoistnie cewnik od pacjenta, port typu MDI do wziewnej podaży ciśnieniowej aerozoli, w komplecie fabrycznie zapakowane min.12 fiolek soli fizjologicznej a 15ml, kolorowe, samoprzylepne czynniki identyfikujące okres użytkowania, system może posiadać wejście do bronchofiberoskopu - sterylne - sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu CH 14-16, dł. 54cm /do intubacji/ i 30,5cm /do tracheostomii/ szt. 700

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 61

Zamiast:

Układ oddechowy dla dzieci: 2 rury karbowane o dł 300 cm z zakończeniem typu 22 Flex połączone łącznikiem typu Y z portem do kapnografii i zakończeniem 22M/15F, jedna rura karbowana o dł. 150 cm z obustronnym zakończeniem typu 22 Flex, bezlateksowy worek 1 L z zakończeniem 22M/19F szt. 50

Powinno być:

Układ oddechowy dla dzieci: 2 rury karbowane o dł 300 cm z zakończeniem typu 22 Flex połączone łącznikiem typu Y z portem do kapnografii i zakończeniem 22M/15F , jedna rura karbowana o dł. 150 cm z obustronnym zakończeniem typu 22 Flex , bezlateksowy worek 1 L z zakończeniem 22M/19F sterylne, pakowane w kompletach w opakowanie typu folia-papier szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 62

Zamiast:

Układ oddechowy dla dorosłych: 2 rury karbowane PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cmz zakończeniami typu 22 Flex połączone obrotowym łącznikiem typu Y i zakończeniem 22M, jedna rurakarbowana z PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cm, z zakończeniem typu 22

Flex z jednej strony oraz workiem rezerwurowym, bezlateksowym 2l z drugiej strony, dodatkowy łącznik prosty 22M-22M/19F szt. 20

Powinno być:

Układ oddechowy dla dorosłych: 2 rury karbowane PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cm z zakończeniami typu 22 Flex połączone obrotowym łącznikiem typu Y i zakończeniem 22M, jedna rura karbowana z PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cm, z zakończeniem typu 22 Flex z jednej strony oraz workiem rezerwurowym, bezlateksowym 2l z drugiej strony, dodatkowy łącznik prosty 22M-22M/19F sterylne, pakowane w kompletach w opakowanie typu folia-papier szt. 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 68

Zamiast:

Przedłużacz podwójny o długości 8cm+/-10 % dla pediatrii, zakończony wielofunkcyjnym bezigłowym konektorem dostępu żylnego bez zawartości ftalanów, objętość wypełnienia 0,31 ml, kolorowe zaciski Śr. ok. 1,2* 2,5 mm szt. 50

Powinno być:

Przedłużacz podwójny o długości 8cm+/-10% dla pediatrii , zakończony wielofunkcyjnym bezigłowym konektorem dostępu żylnego bez zawartości ftalanów ,objętość wypełnienia 0,31 ml - 0,35ml , kolorowe zaciski Śr. ok. 1,2 * 2,5 mm szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 94

Zamiast:

Butelka typu Redon poj. 200-250ml /sterylna/ końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z zharmonijką do wytworzenia podciśnienia – skalowana pakowane papier-folia szt. 500

Powinno być:

Butelka typu Redon poj. 200-250ml /sterylna/ końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z harmonijką do wytworzenia podciśnienia lub bez harmonijki – skalowana pakowane papier-folia szt. 500

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 95

Zamiast:

Butelka typu Redon poj. 300-400ml /sterylna/ - końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z zharmonijką do wytworzenia podciśnienia – skalowana pakowane papier -folia szt. 100

Powinno być:

Butelka typu Redon poj. 300-400ml /sterylna/ - końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z harmonijką do wytworzenia podciśnienia lub bez harmonijki – skalowana pakowane papier -folia szt. 100

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 99

Zamiast:

Igła iniekcyjna jednorazowa luer, cienkościenna o wysokim współczynniku penetracji tkanek, wykonana z wysokiej jakości stali medycznej, kolorowy kod nasadek identyfikujący rozmiar, standardowe długości dla poszczególnych średnic, opakowanie zbiorcze a 100 szt (wskazane opakowanie jednostkowe i zbiorczekodowane kolorystycznie) 0,3*13 mm op 20

Powinno być:

igła iniekcyjna jednorazowa luer, cienkościenna o wysokim współczynniku penetracji tkanek , wykonana z wysokiej jakości stali medycznej , kolorowy kod nasadek identyfikujący rozmiar , standardowe długości dla

poszczególnych średnic ,opakowanie zbiorcze a 100 szt (wskazane opakowanie jednostkowe i zbiorcze kodowane kolorystycznie) 0,3*13 mm lub 0,3*12mm op 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 107

Zamiast:

107 Strzykawka trzyczęściowa do insuliny 1ml z nakładaną igłą 27G 0,40x13mm, niebieska lub czarna skala co 0,025ml - logo lub nazwa producenta na wyrobie, opakowaniu jednostkowym i zbiorczym - opakowanie zbiorczedo 100szt. szt. 2 000

Powinno być:

107 Strzykawka trzyczęściowa do insuliny 1ml z nakładaną igłą 27G 0,40x13mm, niebieska lub czarna skala co 0,02ml lub 0,025ml - logo lub nazwa producenta na wyrobie, opakowaniu jednostkowym i zbiorczym - opakowanie zbiorcze do 100szt. szt. 2 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 108

Zamiast:

Szczotka jednorazowa z 4 % chlorheksydyną do chirurgicznego mycia rąk - sterylna, z pilniczkiem do paznokcilub bez - optymalny kształt i wymiary szt. 900

Powinno być:

Szczotka jednorazowa z 4 % chlorheksydyną do chirurgicznego mycia rąk - niesterylna , z pilniczkiem do paznokci lub bez - optymalny kształt i wymiary szt. 900

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 113

Zamiast:

113.1 Jednorazowy układ oddechowy z wewnątrznie gładkiej rury 22 mm o dł. 1,6 metra. Rrury połączonełącznikiem "Y" z koreczkiem w kolorze czerwonym z zaczepem do podwieszania .Końcówki rur zakończonemiękkimi złączkami uniemożliwiającymi samoczynne rozłączanie. Mikrobiologicznie czysty. szt. 150

113.2 Jednorazowy układ oddechowy rozciągalny do długości od 42 cm do 2 metrów, składający się z dwóch rur22 mm połączonych łącznikiem "Y" z kolankiem zabezpieczonym kapturkiem w kolorze czerwonym. Kapturekwyposażony w zaczep do podwieszania > rury pozwalające na wielokrotne skracanie i rozciąganie w dowolnymmiejsu. Mikrobiologicznie czysty. szt. 150

113.3 "

Kapturek zabezpieczający układ oddechowy 22F, z zaczepem umożliwiającym zawieszenie całości bez ryzykazanieczyszczenia .Mikrobilologicznie czysty, pakowany pojedynczo." szt. 300

113.4 Łącznik typu martwa przestrzeń 22F/15F z rury umożliwiającej dowolne rozciąganie w zakresie od 70 do150 mm, z pamięcią kształtu. Podwójny obrotowy krętlik wyposażony w port do odsysania -7,6 mm i port dobronchoskopii 9,5 mm z zatraskowym kapturkiem uszczelniającym .Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty,pakowany pojedynczo. szt. 50

113.5 Łącznik karbowany typu martwa przestrzeń 22M/15F o długości 170 mm, zespolony z podwójnymobrotowym łącznikiem kątowym. Pakowany pojedynczo, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty . szt. 3 000

113.6 Nebulizator jednorazowego użytku z łącznikiem T o zakończeniach 22 F – 22 M /15 F i z ustnikiem dla dorosłych do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, wytwarzający drobiny w ponad 70 % o wielkości nieprzekraczającej 5 mikronów przy przepływie gazu 8 litrów na min. z drenem tlenowym od 1,8 m do 2,1 m,umożliwiającym podawanie leków w dowolnej pozycji pacjenta, do zastosowania w jednorazowym układzieoddechowym, pojemność nebulizatora 10 ml -dokładna podziałka co 2 ml. szt. 1 000

113.7 Zestaw nebulizatora jednorazowego użytku do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, wytwarzający drobiny w ponad 70 % o wielkości nie przekraczającej 5 mikronów przy przepływie gazu 8 litrów na minutę z drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym, łącznik T zastawką automatycznie zamykającą obwód oddechowypo odłączeniu nebulizatora, produkt jednorazowego użytku. szt. 140

113.8 Filtr oddechowy elektrostyczny, bez wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych o skuteczności antybakteryjnej i antywirusowej filtracji nie niższej niż 99,99 %, na filtrze zamontowany port luer lock zabezpieczony kapturkiem zamontowanym na stałe, opór przepływu przy 30 l / min. - 0,9 cm H₂O a przy przepływie 60 l / min. - 2,2 cm H₂O, przestrzeń martwa 60 ml przy wadze całkowitej 28 g, złączki 22 F / 15 M – 22 M / 15 F, minimalna objętość oddechowa 200 ml, pakowane pojedynczo, mikrobiologicznie czyste, opisy w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. szt. 2 000

113.9 Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów z rurką tracheostomijną, wyposażony w port do odsysania zabezpieczony koreczkiem w klapce w związku z czym można go otworzyć bez potrzeby rozłączania produktu od rurki, mechanizm antyokluzyjny, zintegrowane obrotowe złącze tlenu, przezroczysta obudowa, objętość oddechowa powyżej 50 ml bez górnej granicy, przestrzeń martwa max 19 ml, zwrot wilgoci 26 mg H₂O / L, waga 8 g, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany indywidualnie oraz etykietowany przez producenta, opisy w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. szt. 1 000

113.10 Filtr elektrostyczny i mechaniczny o skuteczności filtracji -99,999 % i zwrocie wilgoci przy VT 500 ml – 32 mg H₂O / L, opór przepływu dla 60 L / min 2,9 cm H₂O, przestrzeń martwa 58 ml, waga 31 g, minimalna objętość oddechowa 150 ml, łącznik 22 F / 15 M – 22 M / 15 F, filtr sterylny, w opakowaniu typ folia – papier. szt. 3000

113.11 Filtr elektrostyczny przeznaczony dla dorosłych o objętości oddechowej 200 ml, skuteczność filtracji bakteryjnej potwierdzona protokołami testów od 99,999 %, opór przy 60 L / min - 2,6 cm H₂O, m Powinno być:

113.1 Jednorazowy układ oddechowy z wewnątrznie gładkiej rury 22 mm o dł. 1,6 metra lub 1,8 m . Rury połączone łącznikiem "Y" z koreczkiem w kolorze czerwonym z zaczepem do podwieszania . Końcówki rur zakończone miękkimi złączkami uniemożliwiającymi samoczynne rozłączanie. Mikrobiologicznie czysty. szt. 150

113.2 Jednorazowy układ oddechowy rozciągalny do długości od 42 cm do 2 metrów, składający się z dwóch rur 22 mm połączonych łącznikiem "Y" z kolankiem zabezpieczonym kapturkiem w kolorze czerwonym lub niebieskim . Kapturek wyposażony w zaczep do podwieszania > rury pozwalające na wielokrotne skracanie i rozciąganie w dowolnym miejscu. Mikrobiologicznie czysty. szt. 150

113.3 "

Kapturek zabezpieczający układ oddechowy 22F , z zaczepem umożliwiającym zawieszenie całości bez ryzyka zanieczyszczenia . Mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo." szt. 300

113.4 Łącznik typu martwa przestrzeń 22F/15F z rury umożliwiającej dowolne rozciąganie w zakresie od 70 do 150 mm, z pamięcią kształtu . Podwójny obrotowy krętki wyposażony w port do odsysania -7,6 mm i port do bronchoskopii 9,5 mm z zatraskowym kapturkiem uszczelniającym . Jednorazowy , mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo. szt. 50

113.5 Łącznik karbowany typu martwa przestrzeń 22M/15F o długości 170 mm , zespolony z podwójnym obrotowym łącznikiem kątowym . Pakowany pojedynczo , jednorazowy , mikrobiologicznie czysty . szt. 3 000

113.6 Nebulizator jednorazowego użytku z łącznikiem T o zakończeniach 22 F – 22 M / 15 F i z ustnikiem dla dorosłych do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, wytwarzający drobiny w ponad 70 % o wielkości nie przekraczającej 5 mikronów przy przepływie gazu 8 litrów na min. z drenem tlenowym od 1,8 m do 2,1 m , umożliwiającym podawanie leków w dowolnej pozycji pacjenta , do zastosowania w jednorazowym układzie oddechowym , pojemność nebulizatora 10 ml -dokładna podziałka co 2 ml. szt. 1 000

113.7 Zestaw nebulizatora jednorazowego użytku do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach , wytwarzający drobiny w ponad 70 % o wielkości nie przekraczającej 5 mikronów przy przepływie gazu 8 litrów na minutę z drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym , łącznik T zastawką automatycznie zamykającą obwód oddechowy po odłączeniu nebulizatora , produkt jednorazowego użytku. szt. 140

113.8 Filtr oddechowy elektrostatyczny , bez wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych o skuteczności antybakteryjnej i antywirusowej filtracji nie niższej niż 99,99 % , na filtrze zamontowany port luer lock zabezpieczony kapturkiem zamontowanym na stałe , opór przepływu przy 30 l / min. - 0,9 cm H₂O a przy przepływie 60 l / min. - 2,2 cm H₂O , przestrzeń martwa 60 ml przy wadze całkowitej 28 g , złączki 22 F / 15 M – 22 M /15 F , minimalna objętość oddechowa 200 ml, pakowane pojedynczo , mikrobiologicznie czyste , opisy w języku polskim na opakowaniu jednostkowym . szt. 2 000

113.9 Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów z rurką tracheostomijną , wyposażony w port do odsysania zabezpieczony koreczkiem w klapce w związku z czym można go otworzyć bez potrzeby rozłączania produktu od rurki , mechanizm antyokluzyjny , zintegrowane obrotowe złącze tlenu ,przeźroczysta obudowa , objętość oddechowa powyżej 50 ml bez górnej granicy, przestrzeń martwa max 19 ml , zwrot wilgoci 26 mg H₂O/ L , waga 8 g , produkt mikrobiologicznie czysty , pakowany indywidualnie oraz etykietowany przez producenta ,opisy w języku polskim na opakowaniu jednostkowym . szt. 1 000

113.10 Filtr elektrostatyczny i mechaniczny o skuteczności filtracji -99,999 % i zwrocie wilgoci przy VT 500 ml – 32 mg H₂O/L , opór przepływu dla 60 L / min 2,9 cm H₂O , przestrzeń martwa 58 ml , waga 31 g , minimalna objętość oddechowa 150 ml , łącznik 22 F/15 M – 22 M/15 F, filtr sterylny , w opakowaniu typ folia – papier . szt. 3 000

113.11 Filtr elektrostatyczny przeznaczony dla dorosłych o objętości oddechowej 200 ml, skuteczność filtracji bakteryjnej potwierdzona protokołami testów od 99,999% , opór przy 60

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 123

Zamiast:

Maska do podawania tlenu - dla dorosłych - wykonana z materiałów pozbawionych w pełni PVC np. polipropylenu (bez zawartości ftalanów DEHP), plastyczny mankiet zapewniający szczelność (eliminuje przecieki, zapewniając wyższe stężenie tlenu). Maskę wyposażoną w dren o dł. 1,8-2,1m (przekrój gwiazdkowy, zapobiegający załamaniu się światła drenu) - mikrobiologicznie czysta lub sterylna, pakowana pojedynczo szt. 3 000

Powinno być:

Maska do podawania tlenu - dla dorosłych - wykonana z materiałów pozbawionych w pełni PVC np. polipropylenu (bez zawartości ftalanów DEHP), plastyczny mankiet zapewniający szczelność (eliminuje przecieki, zapewniając wyższe stężenie tlenu). Maskę wyposażoną w dren o dł. 1,8-2,1m (przekrój: gwiazdkowy , zapobiegający załamaniu się światła drenu lub standardowy z 6 –cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, o długości 200 cm) - mikrobiologicznie czysta lub sterylna, pakowana pojedynczo szt. 3 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 124

Zamiast:

Maska do podawania tlenu- dla dzieci z nebulizatorem o dł. 1,8-2,1 m (przekrój gwiazdkowy, zapobiegający załamaniu się światła drenu, ze specjalnym profilem na nos, deponowanie w tchawicy i oskrzelach, przy przepływie gazu 8l/min, min. 74 % , objętość aerozolu tworzy cząstki mniejsze niż 5um i średnicy MMD 2,75 um, mikrobiologicznie czysta lub sterylna, pakowana pojedynczo). Rozmiar S i M do wyboru przez Zamawiającego ROZMIAR S i M szt. 8 000

Powinno być:

maska do podawania tlenu- dla dzieci z nebulizatorem o dł. 1,8-2,1 m (przekrój: gwiazdkowy , zapobiegający załamaniu się światła drenu lub standardowy z 6 –cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, o długości 200 cm) , ze specjalnym profilem na nos, deponowanie w tchawicy i oskrzelach , przy przepływie gazu 8l/min , min. 74 % , objętość aerozolu tworzy cząstki mniejsze niż 5um i średnicy MMD 2,75 um , mikrobiologicznie czysta lub sterylna , pakowana pojedynczo). Rozmiar S i M do wyboru przez Zamawiającego ROZMIAR S i M szt. 8 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 125

Zamiast:

Maska do podawania tlenu- dla dorosłych z nebulizatorem o dł. 1,8-2,1 m (przekrój gwiazdkowy, zapobiegający załamaniu się światła drenu, ze specjalnym profilem na nos, deponowanie w tchawicy i oskrzelach, przy przepływie gazu 8l/min, min. 74 % , objętość aerozolu tworzy cząstki mniejsze niż 5um i średnicy MMD 2,75 um, mikrobiologicznie czysta lub sterylna, pakowana pojedynczo). ROZMIAR L szt. 1 500

Powinno być:

maska do podawania tlenu- dla dorosłych z nebulizatorem o dł. 1,8-2,1 m (przekrój: gwiazdkowy , zapobiegający załamaniu się światła drenu lub standardowy z 6 –cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, o długości 200 cm) , ze specjalnym profilem na nos, deponowanie w tchawicy i oskrzelach , przy przepływie gazu 8l/min , min. 74 % , objętość aerozolu tworzy cząstki mniejsze niż 5um i średnicy MMD 2,75 um , mikrobiologicznie czysta lub sterylna , pakowana pojedynczo). ROZMIAR L szt. 1 500

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 128

Zamiast:

Dren Kehra, wykonany z wysokiej jakości 100% silikonu, linia widoczna w RTG, znaczniki co 5 cm, długość ramion głównego ok. 50 cm, poprzecznego ok. 20 cm, sterylne, z łącznikiem schodkowym, dostępne rozmiaryco 3Ch CH 9-24 szt. 40

Powinno być:

Dren Kehra, wykonany z wysokiej jakości 100% silikonu, linia widoczna w RTG, znaczniki co 5 cm, długość ramion głównego ok. 50 cm, poprzecznego ok. 20 cm, sterylne, z łącznikiem schodkowym, dostępne rozmiary co 2CH lub 3Ch CH 9-24 szt. 40

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 133

Zamiast:

Zatyczka sterylna do cewników pakowana pojedynczo z zakończeniem schodkowym i ergonomicznym uchwytem ułatwiającym manipulację np. typ motylek szt. 2 000

Powinno być:

Zatyczka sterylna do cewników pakowana pojedynczo z zakończeniem schodkowym lub stożkowym i ergonomicznym uchwytem ułatwiającym manipulację np. typ motylek szt. 2 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 148

Zamiast:

Maski anestetyczne wytwarzane z polipropylenu i elastomeru termoplastycznego, całkowicie pozbawione PVC, nie zawierające szkodliwych ftalanów, wykonane z dwóch różnych typów materiału, odpowiednio sztywnakopuła z polipropylenu posiada krystalicznie przezroczystą formę, która zapewnia doskonałą widoczność twarzy pacjenta. Bezciśnieniowy kołnierz wykonany z termoplastycznego elastomeru,

który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu pacjenta, rozmiar kodowany kolorystycznie, produkt jednorazowego użytku, pakowany indywidualnie, mikrobiologicznie czysty . Rozm. 0-5 szt.

Powinno być:

Maski anestetyczne wytwarzane z polipropylenu i elastomeru termoplastycznego ,całkowicie pozbawione PVC ,nie zawierające szkodliwych ftalanów , wykonane z dwóch różnych typów materiału , odpowiednio sztywna kopała z polipropylenu posiada krystalicznie przezroczystą formę , która zapewnia doskonałą widoczność twarzy pacjenta . Bezciśnieniowy kołnierz wykonany z termoplastycznego elastomeru , który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu pacjenta , rozmiar kodowany kolorystycznie ,produkt jednorazowego użytku, pakowany indywidualnie , mikrobiologicznie czysty . Rozm. 0-5, lub 1-6 szt. 2 000

Numer sekcji: II.2.6

Część nr: 36

Zamiast:

Wartość bez VAT: 7 000.00 PLN

Powinno być:

Wartość bez VAT: 6750.00 PLN

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 06/02/2020

Czas lokalny: 09:00

Powinno być:

Data: 27/03/2020

Czas lokalny: 09:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 06/02/2020

Czas lokalny: 09:05

Powinno być:

Data: 27/03/2020

Czas lokalny: 09:05

Numer sekcji: IV.2.6

Zamiast:

Data: 04/05/2020

Powinno być:

Data: 26/05/2020

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