

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym bez negocjacji na **Dostawę wyrobów medycznych, (BZP.38.382-10.24)**.

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ
ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 27.02.2024r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 284 ust. 1, 2 i 6 oraz 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 6:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie worków 1100 ml, z metalową obręczą z pamięcią kształtu i nitką zaciskową, do współpracy z troakarami 12 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 6 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Worki ekstrakcyjne 1200 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową nitkę zaciskową z pamięcią kształtu, uchwytem na dwa palce, przeznaczony do współpracy z troakarem 10 mm

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Worki ekstrakcyjne 1200 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową nitkę zaciskową z pamięcią kształtu, uchwytem na dwa palce, przeznaczony do współpracy z troakarem 10 mm lub Worki ekstrakcyjne 1100 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową obręcz z pamięcią kształtu i nitką zaciskową, przeznaczony do współpracy z troakarem 12 mm

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 6:

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worków z metalową obręczą z pamięcią kształtu i nitką zaciskową, do współpracy z troakarami 12 mm.



Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 6 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Worki ekstrakcyjne 1500 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową nitkę zaciskową z pamięcią kształtu, uchwytem na dwa palce, przeznaczony do współpracy z troakarem 10 mm

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Worki ekstrakcyjne 1500 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową nitkę zaciskową z pamięcią kształtu, uchwytem na dwa palce, przeznaczony do współpracy z troakarem 10 mm lub Worki ekstrakcyjne 1500 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową obręcz z pamięcią kształtu i nitką zaciskową, przeznaczony do współpracy z troakarem 12 mm

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 17:

Czy zamawiający dopuści w pozycji 1 kolec o długości min. 2,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 17 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
Bezigłowy przyrząd do transferu leku do worka i butelki, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, zastosowanie do 96 godz., długość kolca min. 3,7 mm

który otrzymuje brzmienie:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
Bezigłowy przyrząd do transferu leku do worka i butelki, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, zastosowanie do 96 godz., długość kolca min. 2,5 cm

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 18:

Czy zamawiający dopuści w pozycji 2 jedynie prowadnicę do trudnych intubacji jednorazowego użytku z kanałem wewnętrznym do podawania tlenu, w komplecie dwa łączniki: 15 mm oraz luer-lock, rozmiar 15Fr (5,0mm), długość 70cm?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 18 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Prowadnica do trudnych intubacji wielorazowego lub jednorazowego użytku z możliwością wentylacji – kanał wewnętrzny do podawania tlenu + łącznik 15mm(5,0) lub Prowadnicy do trudnej intubacji wielorazowego użytku, z możliwością podania tlenu i wentylacji, skalowana podziałka, zakrzywiony koniec dystalny z dwoma bocznymi otworami, Wykonana z nie przepuszczalnego dla promieni RTG materiału ulepszającego rendgenowską widoczność. W zestawie 2 connectory tj: rapi-fit adapter (15mm connector, luer lock connector) i sztywna prowadnica.

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Prowadnica do trudnych intubacji wielorazowego lub jednorazowego użytku z możliwością wentylacji – kanał wewnętrzny do podawania tlenu + łącznik 15mm(5,0) lub Prowadnicy do trudnej intubacji wielorazowego użytku, z możliwością podania tlenu i wentylacji, skalowana podziałka, zakrzywiony koniec dystalny z dwoma bocznymi otworami, Wykonana z nie przepuszczalnego dla promieni RTG materiału ulepszającego rendgenowską widoczność. W zestawie 2 connectory tj: rapi-fit adapter (15mm connector, luer lock connector) i sztywna prowadnica. lub prowadnica do trudnych intubacji jednorazowego użytku z kanałem wewnętrznym do podawania tlenu, w komplecie dwa łączniki: 15 mm oraz luer-lock, rozmiar 15Fr (5,0mm), długość 70cm

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 6:

Czy Zamawiający w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Worki ekstrakcyjne 1200 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki)

pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 6 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Worki ekstrakcyjne 1500 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową nitkę zaciskową z pamięcią kształtu, uchwytem na dwa palce, przeznaczony do współpracy z troakarem 10 mm lub Worki ekstrakcyjne 1500 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową obręcz z pamięcią kształtu i nitką zaciskową, przeznaczony do współpracy z troakarem 12 mm

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Worki ekstrakcyjne 1500 ml lub 1200 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową nitkę zaciskową z pamięcią kształtu, uchwytem na dwa palce, przeznaczony do współpracy z troakarem 10 mm lub Worki ekstrakcyjne 1500 ml do zabiegów urologicznych (procedura laparoskopowego usunięcia nerki) Worek musi posiadać metalową obręcz z pamięcią kształtu i nitką zaciskową, przeznaczony do współpracy z troakarem 12 mm

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 9:

Czy Zamawiający nie dokonał pomyłki pisarskiej wstawiając produkt, do pakietu 1 pozycji 9, „Wymazówka do pobierania próbek z wody kompatybilna z Luminometrem LX 25”, zamiast do pakietu 2 poz.2, gdyż Pakiet nr 2 - Wymazówka do pobierania próbek, zawiera produkt kompatybilny z tym produktem, czyli Luminometrem LX 25?

Odpowiedź:

Zamawiający **podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 9:

Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 noża SAFETY MVR ostrzonego jednostronnie o szerokości ostrza 1.2 zagiętego pod kątem 45 st., ostrze matowe, nóż z przesuwoną plastikową, przezroczystą tulejką ochronną z karambami w części oraz mechanizmem trwale utrzymującym ją w położeniach skrajnych, długość części tnącej do zagięcia 8 mm, całkowita długość noża 142mm, rączka w

kolorze szarym, z oznaczeniem rodzaju noża, nóż sterylny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 9:

Prosimy o dopuszczenie w poz. 2 noża SAFETY SLIT ostrzonego jednostronnie o szerokości ostrza 2.6 lub 2.7 (do wyboru przez Zamawiającego), zagiętego pod kątem 45 st., ostrze matowe, nóż z przesuwną plastikową, przezroczystą tulejką ochronną z korbami w części oraz mechanizmem trwale utrzymującym ją w położeniach skrajnych, długość części tnącej do zagięcia 8 mm, całkowita długość noża 135mm, rączka w kolorze niebieskim, z oznaczeniem rodzaju noża, nóż sterylny

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 9:

Prosimy o dopuszczenie w poz. 3 retraktorów tęczówkowych pakowanych po 5 szt. w sterylnych opakowaniach, średnica otworu silikonowego stopera Ø 0.50 mm. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 17:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do stosowanie do 24 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 17 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
Bezigłowy przyrząd do transferu leku do worka i butelki, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, zastosowanie do 96 godz., długość kolca min. 2,5 cm

który otrzymuje brzmienie:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
Bezigłowy przyrząd do transferu leku do worka i butelki, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, zastosowanie do 24 lub 96 godz., długość kolca min. 2,5 cm

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 19:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1, 2 i 3 rękawice mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 19 poz. 1, 2 i 3 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach; -grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"
2	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach; -grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"
3	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach; -grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców ; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za

	mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"
2	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców ; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"
3	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców ; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 20:

Czy Zamawiający dopuści rękawice brązowe w rozm. 6,0-9,0, o grubości na palcu 0,20mm+/-0,02, na dłoni 0,18mm+/-0,02, na mankiecie 0,16mm+/-0,02, o sile zrywu po starzeniu min. 13N, posiadające mankiet rolowany, zapobiegający zsuwaniu się?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 20 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” oraz „Rozmiar” zmienia zapis z:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	Rozmiar
Rękawice chirurgiczne neoprenowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpudrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16mm, na mankiecie 0,14mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się.	od 5,5 do 9,0

Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. LUB Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.	
---	--

który otrzymuje brzmienie:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	Rozmiar
Rękawice chirurgiczne neoprenowe, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak: tiuramy, ZMBT oraz MBT. Bezpydrowe, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe lub brązowe; Typ A wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średnia grubość: na palcu 0,19 mm lub 0,20mm +/- 0,02 mm, na dłoni 0,16mm lub 0,18mm +/- 0,02 mm, na mankietcie 0,14mm lub 0,16mm +/- 0,02 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 13,0 N wg EN 455-2 "lub równoważną", mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się lub mankiet rolowany zapobiegający zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne jałowe foliowe; opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni. LUB Rękawice mogą być pakowane podwójnie, w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Opakowanie 50 par.	od 5,5 do 9,0 lub od 6,0 do 9,0

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 9:

Czy Zamawiający akceptuje w poz. 1 do dostawy noże: Nóż sideport 1,2 mm - Noż do paracentezy, zagięty pod kątem 45st.; ostrze typu MVR o szerokości cięcia 1,2mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłyśków; długość ostrza 3mm; długość części zagiętej z ostrzem 6,0mm; rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 155mm. Sterylny.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 9 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Nóż sideport 1,2 mm - Noż do paracentezy, zagięty pod kątem 40st.; ostrze typu MVR o szerokości cięcia 1,2mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłyśków; nóż z przesuwaną tulejką zabezpieczającą przed skaleczeniem, przezroczysta z korbami przeciwślizgowymi oraz mechanizmem trwale utrzymującym ją w położeniach skrajnych; długość części tnącej od zagięcia 15mm; rączka w części chwytnej z poprzecznymi korbami przeciwślizgowymi, koloru czerwonego z trwałym opisem noża i szerokości cięcia, rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 140mm. Sterylny.

który otrzymuje brzmienie:



L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Nóż sideport 1,2 mm - Nóż do paracentezy, zagięty pod kątem 40st.; ostrze typu MVR o szerokości cięcia 1,2mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłysek; nóż z przesuwaną tulejką zabezpieczającą przed skaleczeniem, przezroczysta z korbami przeciwślizgowymi oraz mechanizmem trwale utrzymującym ją w położeniach skrajnych; długość części tnącej od zagięcia 15mm; rączka w części chwytnej z poprzecznymi korbami przeciwpoślizgowymi, koloru czerwonego z trwałym opisem noża i szerokości cięcia, rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 140mm. Sterylny. lub Nóż sideport 1,2 mm - Nóż do paracentezy, zagięty pod kątem 45st.; ostrze typu MVR o szerokości cięcia 1,2mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłysek; długość ostrza 3mm; długość części zagiętej z ostrzem 6,0mm; rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 155mm. Sterylny

Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 9:

Czy Zamawiający akceptuje w poz. 2 do dostawy noże: Nóż slit 2,60 mm. - Nóż do cięcia bocznego, zagięty pod kątem 45st.; ostrze typu slit podwójnie ostrzone o szerokości cięcia 2,60mm; ostrze z markerem głębokości 2,0mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłysek; długość ostrza 3,47mm; długość części zagiętej z ostrzem 7,0mm; rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 150mm. Sterylny.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 9 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Nóż slit 2,65 mm. - Noż do cięcia bocznego, zagięty pod kątem 45st.; ostrze typu slit podwójnie ostrzone o szerokości cięcia 2,65mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłysek; nóż z przesuwaną tulejką zabezpieczającą przed skaleczeniem, przezroczysta z korbami przeciwślizgowymi oraz mechanizmem trwale utrzymującym ją w położeniach skrajnych; długość części tnącej od zagięcia 15mm; rączka w części chwytnej z poprzecznymi korbami przeciwpoślizgowymi, koloru fioletowego z trwałym opisem szerokości cięcia oraz sposobu ostrzenia, rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 140mm. Sterylny.

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
-----	--



2	<p>Nóż slit 2,65 mm. - Noż do cięcia bocznego, zagięty pod kątem 45st.; ostrze typu slit podwójnie ostrzone o szerokości cięcia 2,65mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłyśków; noż z przesuwaną tulejką zabezpieczającą przed skaleczeniem, przezroczysta z karami przeciwślizgowymi oraz mechanizmem trwale utrzymującym ją w położeniach skrajnych; długość części tnącej od zagięcia 15mm; rączka w części chwytnej z poprzecznymi karami przeciwpoślizgowymi, koloru fioletowego z trwałym opisem szerokości cięcia oraz sposobu ostrzenia, rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 140mm. Sterylny.</p> <p>lub</p> <p>Nóż slit 2,60 mm. - Nóż do cięcia bocznego, zagięty pod kątem 45st.; ostrze typu slit podwójnie ostrzone o szerokości cięcia 2,60mm; ostrze z markerem głębokości 2,0mm; ostrze matowe dla uniknięcia odbłyśków; długość ostrza 3,47mm; długość części zagiętej z ostrzem 7,0mm; rączka o długości 125mm i średnicy 5mm; długość całkowita noża 150mm. Sterylny</p>
---	--

Pytanie nr 15 dot. § 2 ust. 8 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Ustalone ilości asortymentu określone w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do umowy stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego. Zamawiający zobowiązuje się do wykorzystania na poziomie minimum 80% wartości przedmiotu umowy wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do umowy dla każdego pakietu odrębnie.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16 dot. § 2 ust. 9 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku zmniejszenia zamówienia, o którym mowa w § 2 ust. 8 umowy, Wykonawcy nie będzie przysługiwać względem Zamawiającego roszczenie o zapłatę lub odszkodowanie za niezrealizowaną część umowy, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17 dot. § 3 ust. 9 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca przyjmuje do wiadomości, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej, że czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Czynność prawna dokonana bez zgody, o której mowa powyżej, jest nieważna. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18 dot. § 5 ust. 11 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku niedotrzymania terminu dostaw przez Wykonawcę Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą w poniesionych kosztach, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. Uprawnienie to nie wyłącza możliwości domagania się przez Zamawiającego kar umownych określonych w § 9 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19 dot. § 7 ust. 4 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:...”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20 dot. § 7 ust. 5 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zastrzega sobie możliwość nie przyjęcia przedmiotu umowy, którego jakość odbiega od obowiązujących norm z zastrzeżeniem warunków odbioru określonych w § 6 umowy. W takim przypadku Zamawiający wezwie Wykonawcę do wymiany wadliwego przedmiotu umowy na przedmiot umowy dobrej jakości w terminie podanym w § 7 ust. 4 umowy na własny koszt i ryzyko. Po przekroczeniu w/w terminu Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą w poniesionych kosztach, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. Uprawnienie to nie wyłącza możliwości domagania się przez Zamawiającego kar umownych określonych w § 9 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21 dot. § 9 ust. 1 pkt. 1 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22 dot. § 9 ust. 1 pkt. 2 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 10% na 5%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 dot. § 9 ust. 2 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Strony postanawiają, że Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego, lecz innych niż określone § 11 umowy i Kodeksie Cywilnym, w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24 dot. § 9 ust. 3 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości brutto umowy, określonej w § 2 ust. 6 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25 dot. § 10 ust. 2 lit. b) Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ustawowa zmiana stawki podatku od towarów i usług, wówczas cena netto nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto;”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26 dot. § 11 ust. 1 pkt. 4 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w przypadku opóźnienia w realizacji dostawy lub realizacji reklamacji Zamawiającemu (według wyboru) przysługuje prawo odstąpienia od umowy w części dotyczącej niezrealizowanej części dostawy lub reklamacji lub całej częściowej dostawy. Uprawnienie Zamawiający może zrealizować w terminie 30 dni od dnia upływu terminu dostawy lub realizacji reklamacji, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do realizacji zamówienia.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 9:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 nóż MVR 20G, zagięty pod kątem 45 stopni, długość części tnącej 8mm, kolor rączki - różowy z trwałym opisem noża, rączka długość 110mm, długość całkowita noża 136mm, Prosty, przyjazny dla użytkownika mechanizm przesuwu, Ergonomiczna rękojeść z poliwęglanu?



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 9:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 nóż slit 2,65mm, długość części tnącej 8mm, rączka koloru czerwonego z trwałym opisem noża, uchwyty wykonane są z chropowatego materiału, zapewniającego stabilne trzymanie noża, rączka długość 127mm, średnica 7mm, długość całkowita noża 143mm.



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 3:

Czy zamawiający wymaga w poz. 1, aby sonda moczowodowa z zakończeniem Nelaton (cylindryczna) była dostarczana w zestawie z mandrynem oraz łącznikiem, a także była skalowana co 1 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 3 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Sonda moczowodowa typu Nelaton, jednorazowego użytku

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Sonda moczowodowa typu Nelaton, jednorazowego użytku, skalowana co 1 cm, w zestawie z mandrynem oraz łącznikiem

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 3:

Czy zamawiający wymaga w poz. 2, aby sonda moczowodowa z zakończeniem Tiemann (zakrzywiona typu oliwka), była wykonana z poliamidu oraz dostarczana w zestawie z mandrynem poliestrowym oraz łącznikiem, a także była skalowana co 1 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 3 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Sonda moczowodowa typu Tieman, jednorazowego użytku

który otrzymuje brzmienie:



L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
2	Sonda moczowodowa typu Tieman, jednorazowego użytku, wykonana z poliamidu, skalowana co 1 cm, w zestawie z mandynem poliestrowym oraz łącznikiem

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 19:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych i ochronnych nitrylowych, kolor inny niż biały, fioletowy, różowy, z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne przez min 120 min. na 30% nadtlenek wodoru i min 240 min 37% formaldehyd, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz wirusów wg. ASTM F 1671. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Opakowanie przystosowane do pobierania rękawic od spodu - odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej oraz informacją na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 19:

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic z dodatkową warstwą nawilżająco-ochronną, która została uznana przez FDA jako środek ochronny skóry?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 19 poz. 1, 2 i 3 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie

	substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"
2	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"
3	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną"

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą – ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry.
2	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za

	mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry.
3	Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry.

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 19:

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 19 poz. 1, 2 i 3 w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry.
2	Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy,

	ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry.
3	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry.

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne.
2	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub

	równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne.
3	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne.

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 19:

Czy Zamawiający oczekuje, aby instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona była bezpośrednio na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 19 poz. 1, 2 i 3 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne.
2	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; -



	grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżająco - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne.
3	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżająco - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne.

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną" Posiadające dodatkową warstwę nawilżająco - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.
2	Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z

	<p>możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną". Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.</p>
3	<p>Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, pozbawione szkodliwych substancji powodujących alergię (akceleratorów) takich jak : tiuramy, ZMBT oraz MBT. Rękawice o następujących parametrach: -z dodatkową teksturą na płacach lub mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców; - grubość na palcach max 0,12 mm; AQL= 1,0; siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 "lub równoważną" min. 6,0N. Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankiet od spodu bez ryzyka kontaminacji pozostałych rękawic i opakowania. Z możliwością mocowania na szynie Modura*. Zgodne z normami: EN 420 "lub równoważną", Typ B wg EN ISO 374-1 "lub równoważną", odporne na przenikanie substancji chemicznych, odporne na przenikanie wirusów zgodne z ASTM F1671 "lub równoważną". Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 "lub równoważną". Posiadające dodatkową warstwę nawilżającą - ochronną jako dodatkowy środek ochrony skóry. Na opakowaniu informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu.</p>

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 20:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, syntetycznych neoprenowych bezpudrowych **wolnych od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3 z syntetyczną, wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem**, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Ciemno zielone, odpowiednie do podwójnego nakładania. Średnia grubość: na palcu 0,19-0,21 mm, dłoń 0,16 - 0,19 mm, na mankiecie 0,14- 0,16 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 - 292 mm, dopasowana do rozmiaru. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem. **Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1** (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). **Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. (raport wystawiony przez niezależne laboratorium).** Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. **Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 20:

Czy Zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych neoprenowych zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że norma EN ISO 374-1 „lub równoważna” wskazana w Pakiecie 20 – Rękawice chirurgiczne antyalergiczne w Formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, odnosi się do środków ochrony osobistej. Tym samym, Zamawiający wymagając przedmiotu zamówienia zgodnego z w/w normą wymaga jego rejestracji jako środek ochrony osobistej. Ponadto, zgodnie z Rozdziałem 5 pkt. 5 ppkt. 1 SWZ, Zamawiający wymaga, aby każdy zaoferowany przedmiot zamówienia stanowił wyrób medyczny zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974).

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 16:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wklinowaniem. Maska posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankieta maski. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilności kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maska wolna od lateksu i PHT. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 16:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski samuszczelniający się w oparciu o ciśnienie w drogach oddechowych, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wklinowaniem. W mankiecie umieszczony port wyrównawczy umożliwiający napełnienie mankieta proporcjonalnie do wzrostu ciśnienia przepłucnego lub ciśnienia wentylacji. Maska posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankieta maski. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa oznaczenia głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilności kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maska wolna od lateksu i PHT. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych

odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 15:

Prosimy o dopuszczenie w poz. 2 zaoferowania zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną j. u. steryny (zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową w komplecie z kompatybilnym workiem do pomiaru diurezy godzinowej), 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony, pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. system wyposażony w dwie zastawki antyzwrotne (NRV). Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 15:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga aby zestaw z poz. 2 umożliwiał manualny pomiar ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną bez konieczności stosowania dodatkowych urządzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 21:

Proszę o doprecyzowanie, czy chodzi o opatrunki z warstwą kontaktową zaimpregnowaną tlenkiem miedzi?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 21 poz. 1, 2, 3 i 4 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Opatrunek 5x6cm (a'10 sztuk) bez przylepca, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk) - cena za op. (10 szt.
2	Opatrunek 10x12cm (a' 10 sztuk) bez przylepca, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk)
3	Opatrunek 5x5xm (10x10cm) (a' 10 sztuk) pooperacyjny z przylepcem, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk)
4	Opatrunek 5x20cm (10c25cm) (a'10 sztuk) pooperacyjny z



	przylepcem, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk)
--	---

który otrzymuje brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Opatrunek 5x6cm (a'10 sztuk) z warstwą kontaktową zaimpregnowaną tlenkiem miedzi, bez przylepca, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk) - cena za op. (10 szt.
2	Opatrunek 10x12cm (a' 10 sztuk) z warstwą kontaktową zaimpregnowaną tlenkiem miedzi, bez przylepca, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk)
3	Opatrunek 5x5cm (10x10cm) (a' 10 sztuk) z warstwą kontaktową zaimpregnowaną tlenkiem miedzi, pooperacyjny z przylepcem, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk)
4	Opatrunek 5x20cm (10x25cm) (a'10 sztuk) z warstwą kontaktową zaimpregnowaną tlenkiem miedzi, pooperacyjny z przylepcem, dwuwarstwowy (warstwa kontaktowa oraz wkładka absorbująca wysięk)

Załącznikiem do pisma jest:

- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 3 - Sondy moczowodowe) po zmianach z dnia 27.02.2024r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 6 - Worki ekstrakcyjne) po zmianach z dnia 27.02.2024r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 9 - Noże, retraktory, pierścienie i płyny okulistyczne) po zmianach z dnia 27.02.2024r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 17 - Przyrządy do transferu leków) po zmianach z dnia 27.02.2024r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 18 - Prowadnice do intubacji) po zmianach z dnia 27.02.2024r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 19 - Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, na uchwyt) po zmianach z dnia 27.02.2024r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 20 - Rękawice chirurgiczne antyalergiczne) po zmianach z dnia 27.02.2024r.;
- Formularz asortymentowo - cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SWZ (Pakiet nr 21 - Opatrunki i preparaty przeznaczone do antyseptyki i nawilżania ran) po zmianach z dnia 27.02.2024r.

Treść SWZ oraz pozostałych załączników do SWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem