Znak sprawy: DZP-271-16/21 Kraków, dnia 12 lutego 2021 r.

# **Odpowiedzi na zapytania Wykonawcy i zmiana treści swz**

Dotyczy: zamówienia publicznego realizowanego w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji zgodnie z art. 275 pkt 1 nt.**„*Sukcesywna dostawa materiałów medycznych jednorazowego użytku*”.**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecka Klinika Stomatologiczna w Krakowie,
ul. Montelupich 4, 31-155 Kraków, zwany w dalszej części Zamawiającym, informuje, że wykonawcy zwrócili się do niego z prośbą o wyjaśnienie treści swz. Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2019r., poz. 2019 z póżn. zm.), zwanej dalej ustawą, Zamawiający przedstawia poniżej treść pytań i odpowiedzi na nie, bez ujawniania źródła zapytania:

**Pytanie 1:** **Pakiet nr 2 poz. 8-12,14-17,21-30** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 2:** **Pakiet nr 2 poz. 12** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. igly w rozmiarze 0,3x12mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 3:** **Pakiet nr 2 poz. 14** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kaniuli bezpiecznej wykonanej z fep
z filtrem hydrofobowym widoczna w promieniach RTG z polimerowym zatrzaskiem zabezpieczającym przed przypadkowym ukłuciem w rozmiarach:

|  |  |
| --- | --- |
| **Rozmiar ( GAUGE)** | **Rozmiar w mm** |
| 14 G | 2,1 x 45 |
| 16 G | 1,7 x 45 |

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść swz: poz. 14 tabeli dla części 2 w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia otrzymuje brzmienie:**

Kaniula wykonana z biokampatybilnego poliuretanu wykrywalnego w promieniach RTG, oznaczona kodami barwnymi według ISO, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegająca zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny gładki zatrzask (w celu zminimalizowania ryzyka zadrapań lub uszkodzenia rękawic) o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi. Pakowana w sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości. Na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja o braku zawartości PVC i lateksu w kaniuli. Dostępna w rozmiarach: 0,9 x 25 mm; 1,1 x 32 mm; 1,3 x 32 mm; 1,3 x 45 mm; 1,5 x 45 mm; **1,7 - 1,8 x 45 mm;** **2,0 – 2,1 x 45 mm** . Zamawiający wymaga załączenia przez Wykonawcę do oferty opublikowanych badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność materiału z jakiego została wykonana kaniula. Opakowanie jednostkowe = 50 szt.

**Pytanie 4:** **Pakiet nr 2 poz. 14** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kaniuli bez potwierdzania badaniami kompatybilności materiału?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 5:** **Pakiet nr 2 poz. 14,15** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kaniuli pakowanej po 100szt

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, inne ilości sztuk w opakowaniu, niż wskazane przez Zamawiającego
w załączniku nr 4 SOPZ do SWZ, ale tylko po ich odpowiednim przeliczeniu w stosunku do ilości opakowań przewidzianych przez Zamawiającego w zamówieniu. Wykonawca jest zobowiązany samodzielnie dokonać właściwego przeliczenia i zaznaczyć to w odpowiednim formularzu cenowy, który składa w swojej ofercie. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

 Zamawiający wymaga:

- w pozycji 14 łącznie1500 szt. (30op) kaniul o określonych w załączniku nr 4 stanowiący SOPZ

parametrach.

- w pozycji 15 łącznie 50szt. (1op) kaniul o określonych w załączniku nr 4 stanowiący SOPZ parametrach.

**Pytanie 6: Pakiet nr 2 poz. 15** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kaniuli wykonanej z fep lub pur?

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść swz: poz. 15 tabeli dla części 2 w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia otrzymuje brzmienie:**

Kaniula dożylna obwodowa wykonana z teflonu (PTFE) **lub FEP lub PUR**, wykończona korkiem standardowym, jałowa, apirogenna, nietoksyczna, z kontrastem RTG (minimum 2 linie),posiadająca: kod identyfikacyjny, zaworek do iniekcji, filtr hydrofobowy, dostępna w rozmiarach: 17G (1,5x45mm) przepływ 142ml/min, 18G (1,3x45mm) przepływ 95ml/min, 20G (1,1x32mm) przepływ 65ml/min, 22G (0,9x25mm) przepływ 36ml/min, 24G (0,7x19mm) przepływ 23ml/min. Opakowanie jednostkowe typu TYVEK, a'50szt

**Pytanie 7: Pakiet nr 2 poz. 16** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. korkow pakowanych po 100szt?

Odpowiedź: Zgodne z ilościami określonymi w SWZ Zamawiający wymaga łącznie 200 szt. (1op) korków
o określonych w załączniku nr 4 stanowiący SOPZ parametrach. Zamawiający dopuszcza, inne ilości sztuk
w opakowaniu, niż wskazane przez Zamawiającego w załączniku nr 4 SOPZ do SWZ, ale tylko po ich odpowiednim przeliczeniu w stosunku do ilości opakowań przewidzianych przez Zamawiającego
w zamówieniu. Wykonawca jest zobowiązany samodzielnie dokonać właściwego przeliczenia i zaznaczyć to
w odpowiednim formularzu cenowy, który składa w swojej ofercie. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ

**Pytanie 8: Pakiet nr 2 poz. 17** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop korkow do dezynfekcji pakowanych sterylnie po 10 na listwie ?

**Odpowiedź:** Zgodne z ilościami określonymi w SWZ Zamawiający wymaga **łącznie 2 szt.** korków/zatyczek do kaniuli luer-lock, sterylnych. Pakowanych pojedynczo z gazikiem nasączonym alkoholem izopropylowym

**Pytanie 9: Pakiet nr 2 poz. 22** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop . strzykawek pakowanych po 80szt?

Odpowiedź: Zgodne z ilościami określonymi w SWZ Zamawiający wymaga łącznie 3500 szt. strzykawek
o określonych w załączniku nr 4 stanowiący SOPZ parametrach. Zamawiający dopuszcza, inne ilości sztuk
w opakowaniu, niż wskazane przez Zamawiającego w załączniku nr 4 SOPZ do SWZ, ale tylko po ich odpowiednim przeliczeniu w stosunku do ilości opakowań przewidzianych przez Zamawiającego w zamówieniu. Wykonawca jest zobowiązany samodzielnie dokonać właściwego przeliczenia i zaznaczyć to w odpowiednim formularzu cenowy, który składa w swojej ofercie. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ

**Pytanie 10: Pakiet nr 2 poz. 28** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop . strzykawek ze skala rozszerzona 50/60ml

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść swz: poz. 28 tabeli dla części 2 w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia otrzymuje brzmienie:**

Strzykawka trzyczęściowa 50 ml, **ze skala rozszerzoną 50/60ml** do pompy infuzyjnej, sterylna, spełniająca wymagania norm: PN-EN ISO 7886-1,PN-EN ISO 7886-2, PN-EN ISO 10993-1, PN-EN 1707 oraz dyrektywy medycznej 93/42/EEC. Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny. W skład strzykawki wchodzą następujące elementy: łącznik stożkowy luer-lock, uszczelka gumowa, podwójna skala, cylinder strzykawki, tłok strzykawki. Opakowanie jednostkowe typu blister-pack.

**Pytanie 11:** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź**: Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 12:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. W przypadku, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w:

a. w realizacji dostaw Towaru w stosunku do terminu przewidzianego w § 3 ust. 2 Umowy,

b. uzupełnieniu braków ilościowych Towaru lub w wymianie Towaru na wolny od wad w stosunku do terminów określonych w § 4 ust. 2 lub § 6 ust. 3 Umowy, zapłaci on Zamawiającemu,
w każdym przypadku naruszenia, karę umowną w wysokości **50,00** zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w stosunku do wskazanych wyżej terminów umownych. Kary umowne,
o których mowa w niniejszym ustępie, podlegają sumowaniu, a ich suma nie przekroczy **10%** wynagrodzenia brutto **opóźnionej w realizacji części dostawy/nieuzupełnionej, wadliwej części towaru**,

1. W przypadku rozwiązania Umowy (także w drodze odstąpienia) przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części** umowy, o którym mowa w § 5 ust. 1

**Odpowiedź**: Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 13:** Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

1. **Odpowiedź**: W odpowiedzi Zamawiający zmienia treść swz: W § 5 wzoru umowy – zał. nr 3 do swz wprowadza ust. 9:

Na podstawie art. 106n ust. 1 Ustawy o podatku od towarów i usług z dnia 11.03.2004 r. (Dz.U. Nr 54, poz. 535 ze zm.), Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przesyłanie mu przez Wykonawcę faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, jak też not obciążeniowych i korygujących, w formie elektronicznej (plik w formacie PDF), na adres: sekretariat@uks.com.pl, jzamarlik@uks.com.pl, emroczek@uks.com.pl . Wszelkie dokumenty księgowe, o których mowa powyżej, powinny być przesyłane Zamawiającemu z adresu poczty elektronicznej Wykonawcy wskazanego w § 10 ust. 4 lit. b) Umowy.

**Pytanie 14: Część 1 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści aplikator z filtrem antybakteryjnym bez zastawki zabezpieczającej?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 15:**

* **Część 1 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści naprzemianległe otwory boczne?
* **Część 1 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści rozmiar 10x40mm?
* **Część 1 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści rozmiar 12x60mm?
* **Część 1 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści rozmiar 14x60mm?
* **Część 1 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści rozmiar 16x60mm?

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść swz: poz. 2 tabeli dla części 1 w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia otrzymuje brzmienie:**

Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych, wykonany z medycznej odmiany PCV /wolne od ftalanów/, współczynnik twardości 78 Shore A, atraumatyczny otwór centralny i minimum dwa, naprzeciwległe lub **naprzemianległe otwory boczne** - uniwersalny konektor typu lejek - kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z międzynarodowym kodem, oznaczenie numeryczne rozmiaru na cewniku, opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, sterylny, dostępny w rozmiarach**: 10x40-45mm**; **12x50-60mm**; **14x50-60mm**; **16x50-60mm**; 18x60mm

**Pytanie 16: Część 1 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu przez nos tylko w jednym, uniwersalnym rozmiarze o długości 2m?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 17: Część 1 poz. 6** Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 50mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia treść swz: poz. 6 tabeli dla części 1 w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia otrzymuje brzmienie:

Elektroda EKG do monitorowania na bazie gąbki PE ze stałym żelem, sensorem AG/AgCl o wymiarze **ø43-50mm**

**Pytanie 18: Część 1 poz. 9** Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 19: Część 1 poz. 10** Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 20: Część 1 poz. 11** Czy Zamawiający dopuści logo lub nazwę producenta umieszczone na opakowaniu zamiast na przyrządzie?

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść swz: poz. 11 tabeli dla części 1 w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia otrzymuje brzmienie:**

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych - długość 150cm, bez ftalanów, logo lub nazwa producenta celem identyfikacji na przyrządzie **lub na opakowaniu jednostkowym**.

**Pytanie 21: Część 1 poz. 12** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną dotchawiczą bez mankietu wykonaną tylko z PCV?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 22: Część 1 poz. 13** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną dotchawiczą z mankietem wykonaną tylko z PCV?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 23: Część 1 poz. 14** Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną dotchawiczą zbrojoną
z mankietem wykonaną tylko z PCV?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 23:**

* **Część 1 poz. 14**Czy Zamawiający dopuści znacznik w postaci półksiężyca?
* **Część 1 poz. 14** Czy Zamawiający dopuści znacznik w postaci półksiężyca?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 24: Część 1 poz. 22** Czy Zamawiający dopuści długość 2 rur rozciągliwych do 180cm i gałęzi 100cm po rozciągnięciu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 25: Część 1 poz. 23** Czy Zamawiający dopuści długość 2 rur rozciągliwych do 160cm i gałęzi 80cm po rozciągnięciu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 26: Część 1 poz. 24** Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 27: Część 1 poz. 25** Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania Yankauera CH24?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 28: Część 1 poz. 26** Czy Zamawiający dopuści prowadnice dostępne w dwóch rozmiarach do użycia z rurkami od 4,0 do 10,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 29: Część 1 poz. 26** Czy Zamawiający dopuści prowadnice dostępne w trzech rozmiarach do użycia z rurkami od 2,5 do 10,0?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 30:** część 3, poz. 1-3,11,12,18 Czy zamawiający wydzieli póz. 1-3,11,12,18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej ofer­ty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Zło­żenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 31:** Część 3, poz. 11 czy zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowego użytku
z chłonnej włókniny polipropylenowej ok. 25 g/m2o wymiarze 160x210cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 32:** Część 3, poz. 18 czy zamawiający dopuści opatrunek samoprzylepny do zabezpieczania kaniul obwodowych, wykonany z włókniny rozm. 6x8 cm, posiadający nacięcie na port pionowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 33:** Część 3, poz. 18 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga 1200 szt. równocześnie wyraża zgodę na wycenę opakowania handlowego po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.(1200 szt.:50 szt.=24 op.).

**Pytanie 34:** Części 5, poz. 9-11 Czy Zamawiający dopuści nici chirurgiczne syntetyczne, monofilamentowe, wchłanialne, wykonane z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o czasie wchłaniania 90-120 dni i zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15%, po 28 dniach 5%, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ

**Pytanie 35:** Części 5, poz. 9, 13 Czy Zamawiający dopuści długość nici 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia treść swz: poz. 9, 13 tabeli dla części 5 w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia otrzymuje brzmienie:

Poz. 9:Nici chirurgiczne syntetyczne, monofilamentowe, wchłanialne o średnim okresie wchłaniania, wykonanym z glikonatu. Rozmiar nici: 3/0,długość nici: **70-75 cm**, kolor nici: bezbarwny, rozmiar igły: DS16 - igła odwrotnie tnąca 3/8 koła. Opakowanie redukujące pamięć skrętu szwu. Skład chemiczny: Glikonat (72% Glikolid, 14% Trimetylenocarbonate, 14% Caprolakton), powleczenie: niepowlekany, materiał: Syntetyczny, absorpcja: 60-90 dni (proces hydrolizy), zdolność podtrzymywania tkankowego: 50%, 13-14 dni po zaimplantowaniu, sterylizacja: Tlenek etylenu. Cechy: wyższa początkowa wytrzymałość na rozciąganie, profil degradacji idealny dla tkanek miękkich, gładkość przejścia przez tkanki- ograniczenie traumatyzacji tkanki, doskonała giętkość i elastyczność szwu ułatwia manipulowanie szwem i wykonywanie węzłów. Wskazania: chirurgia plastyczna i rekonstrukcyjna, szycie skóry (szew śródskórny, tkanka podskórna), podwiązki. Pakowane po 36 saszetek

poz. 13: Nici chirurgiczne syntetyczne wchłanialne, plecione o krótkim okresie wchłaniania, wykonanym z Poliglaktyny 910.  Rozmiar nici: 6/0,długość nici: **70-75 cm** kolor bezbarwny, rozmiar igły: DS12 - igła odwrotnie tnąca 3/8 koła. Charakterystyka nici: struktura: pleciona, skład chemiczny: Poliglaktyna 910 (kopolimer 90% glikolidu i 10% L-laktydu), powleczenie: Poliglaktyna 370+ stearynian wapnia, materiał: Syntetyczny, absorpcja: 42 dni (proces hydrolizy), zdolność podtrzymywania tkankowego: 50%- 5 dni, 0% początkowej siły podtrzymywania tkankowego po 10-14 dni od zaimplantowania, sterylizacja: Promienie Gamma.  Cechy: dzięki unikalnej strukturze glikolidu i L-laktydu oraz powleczeniu stearynianem wapnia szew posiada gładką powierzchnię, co ułatwia przejście przez tkanki, nie traumatyzując ich, nadzwyczajna elastyczność i giętkość szwu zapewnia wyjątkową poręczność i komfort pacjenta, szybki profil degradacji dla najbardziej komfortowej rekonwalescencji pacjenta, bez potrzeby usuwania szwu. Pakowane po 36 saszetek

Ponad to Zamawiający podaje identyfikator postępowania (ID): ocds-148610-f4726fcc-6627-11eb-86b1-a64936a8669f oraz link do strony postępowania: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>

Jednocześnie Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy zmienia:

* Termin składania ofert: z dnia 15 lutego 2021r. godz. 14.30 na 17 lutego 2021r. godz. 14.30
* Termin otwarcia ofert: z dnia 15 lutego 2021r. godz. 15.00 na 17 lutego 2021r. godz. 15.00

Pozostałe zapisy swz pozostają bez zmian.