



Wrocław, 20.06.2022r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę środków do dezynfekcji, diagnostyki, wapna sodowanego wraz z najmem robota do dezynfekcji emitującego promieniowanie UVC, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.26.2022

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust.2 oraz 137 ust.1 ustawy z dnia 11września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r.poz.1129 ze zm.) dalej Pzp informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 30: Pakiet 32: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylne go żelu do cewnikowania o działaniu antybakteryjnym i znieczulającym, dostarczanego w opakowaniu harmonijkowym z atraumatyczną końcówką, umożliwiającą aplikację jedną ręką. Otwarcie produktu poprzez odłamanie bezpiecznej końcówki, będącej integralną częścią aplikatora. Stosowany przy cewnikowaniu, endoskopii, cystoskopii oraz intubacji dotchawiczej - stosowanie potwierdzone w oryginalnej instrukcji użytkowania. Skład: chlorowoderek lidokainy (20 mg/1 g żelu), dichlorowodorek chlorheksydy (0,5 mg/1 g żelu), 12,5g.

Pytanie nr 31: Pakiet 32: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, aby żel nie zawierał parabenów, które są konserwantami mogącymi przyczynić się do wywołania reakcji alergicznej?

Pytanie nr 32: Pakiet 32: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta (oświadczenie producenta)?

Pytanie nr 33: Pakiet 32: 4. Prosimy o sprecyzowanie czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną o temp. 121 st.C.?

Pytanie nr 34: Pakiet 32: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy żel przeznaczony był do intubacji co jest potwierdzone w instrukcji użycia?

Pytanie nr 35: Pakiet 32: Prosimy o doprecyzowanie czy żel do cewnikowania ma być czy żel stosowany w trakcie zabiegów endoskopowych był całkowicie przejrzysty (nie był mętny) przez to nie zaburzał widoczności przez optyki endoskopowe?

Odpowiedź na pytanie nr 30 – 35 : Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 36: Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci koncentratu przeznaczony do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amonowych, kompleksu trój-enzymatycznego (amylaza, proteaza, lipaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany preparat posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Produkt może być stosowany myjkach ultradźwiękowych, jest odpowiedni do czyszczenia i dezynfekcji wyrobów medycznych ze stali nierdzewnej poprzez ich zanurzenie w preparacie i przetrzymywanie do 72h przy zachowaniu odpowiednich warunków. Wykazujący skuteczność na B - EN 14561, V(BVDV, vaccinia), F (C. albicans)- EN 14562 – 0,5%- 15 minut. Wyrób medyczny przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2. Opakowanie 2l po odpowiednim przeliczeniu.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pyt dot. Pak. 6 poz. 1 wykonawca zaferuje w poz. 3 pompki kompatybilne z opakowaniami 2 l.

Odpowiedź na pytanie nr 36: Tak, Zamawiający dopuszcza wycene 125 szt. butelek 2 l z kompatybilnymi pompkami.

Pytanie nr 37: Pakiet 6 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci koncentratu przeznaczony do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amonowych, kompleksu trójenzymatycznego (amylaza, proteaza, lipaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany preparat posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Produkt może być stosowany myjkach ultradźwiękowych, jest odpowiedni do czyszczenia i dezynfekcji wyrobów medycznych ze stali nierdzewnej poprzez ich zanurzenie w preparacie i przetrzymywanie do 72h przy zachowaniu odpowiednich warunków. Wykazujący skuteczność na B - EN 14561, V(BVDV, vaccinia), F (C. albicans)- EN 14562 – 0,5%- 15 minut. Wyrób medyczny przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2. Opakowanie 5l.

Odpowiedź na pytanie nr 37: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38: Pakiet 7 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do oceny uniwersalny chlorowy preparat na bazie dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu, dozowany w postaci tabletek do rozpuszczania. Preparat przeznaczony do przygotowania roztworu roboczego do dezynfekcji zmywalnych powierzchni i przedmiotów. Produkt aktywny wobec zanieczyszczeń organicznych. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Niezabrudzony roztwór roboczy zachowuje aktywność 24 h. Spektrum działania w warunkach wysokiego: B- EN 13727 w czasie 5 min., F - EN 13624, Tbc(M. terrae) – EN 14348, V(polio, adeno, noro) EN 14476 – 1000 ppm w 15 min. (warunki brudne), S(B. subtilis) - EN 13704 w 15min. 1000 ppm (warunki czyste), S(C. difficile) - EN 17126 w 15min. 1000 ppm w warunkach brudnych, S(C. difficile) -EN 13704 – 10 000 ppm. w 10 min. w warunkach brudnych. Produkt biobójczy. Opakowanie handlowe zawiera 300 szt. tabletek. Zawartość aktywnego chloru: min 1,5g aktywnego Cl₂ /tabletkę.

Odpowiedź na pytanie nr 38: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 39: Pakiet 7 poz. 4 Prosimy o dopuszczenie preparatu na bazie podchlorynu sodu, w koncentracji do mycia i dezynfekcji przedmiotów nie będących wyrobami medycznymi, również do powierzchni kontaktujących się z żywnością. O spektrum działania B, F, V w stężeniu 3% w 30 min., S (B. subtilis, C. difficile) w stężeniu 3% w 30 min. w warunkach czystych oraz S (C. difficile), Tbc w czasie 5% w 30 min., w opakowaniach 1l.

Odpowiedź na pytanie nr 39: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 40: Pakiet 7 poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych i półautomatach. Spektrum działania: B, F(C. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio), S(C. difficile R027), B. subtilis, C. perfringens) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 1,5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny kl. II B.

Odpowiedź na pytanie nr 40: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę 87 szt. opakowań po 1,5 kg

Pytanie nr 41: Pakiet 9 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu, niskoalkoholowego, przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty. Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Bez aldehydu, chloru i fenolu. Spektrum działania: B, F (C. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma SV 40, noro, SARS-CoV-2) – 1 minuta, Tbc (M. terrae) – 5 minut. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny, opakowanie a 5L.

Odpowiedź na pytanie nr 41: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 42: Pakiet 9 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu, niskoalkoholowego, przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty. Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Bez aldehydu, chloru i fenolu. Spektrum działania: B, F (C. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma SV 40, noro, SARS-CoV-2)

– 1 minuta, Tbc (M. terrae) – 5 minut. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny, opakowanie a 1L ze spryskiwaczem.

Odpowiedź na pytanie nr 42: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 43: Pakiet 8 poz. 1, 2, 3, 4

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie dopuszcza preparatów u których trzeba przy iniekcji powtórnie spryskać skórę i odczekać 2 min w przypadku skuteczności na wirusa HBV oraz skóry z dużą ilością gruczołów łojowych. Aplikowanie podwójne preparatu wymaga zużycia o 100% więcej preparatu.

2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktów który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

3. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru.

4. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia deklarowanego spektrum działania produktu w ChPL.

5. Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL.

Odpowiedź na pytanie nr 43 pkt. 1 - 5: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44: Pakiet 10 poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że ze względu na zastosowanie produktu, Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu medycznego.

Odpowiedź na pytanie nr 44: Tak, Zamawiający w pakiecie 10 poz.1 wymaga zaoferowania wyrobu medycznego.

Pytanie nr 45: Pakiet 13 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, opakowanie 1l ze spryskiwaczem dozującym preparat w postaci piany.

Odpowiedź na pytanie nr 45: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 46: Pakiet 13 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do oceny gotową do użycia, enzymatyczną piankę przeznaczoną do wstępnej dekontaminacji narzędzi chirurgicznych. Oferowany produkt zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych na narzędziach, posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Oferowany produkt zapewnia doskonały efekt mycia dzięki synergistycznemu działaniu kompleksu enzymów (protaza, lipaza, amylaza) oraz surfaktantów. Wysoce aktywna piana ułatwia kolejne procesy mycia, w tym maszynowe czyniąc je jeszcze bardziej efektywnymi. Możliwość pozostawienia narzędzi do 72 godzin. Wartość pH 9,4. Wykazującą skuteczność na B - EN 14561, F (C. albicans)- EN 14562, V(BVDV, vaccinia, MVA) w czasie 5 minut., F – w czasie 30 min., Tbc (M. terrae, M. avium) do 60 min. Zawierający w składzie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminę, 2-fenoksyetanol, węglan didecylo-dimetylamonium, amfoteryczne środki powierzchniowo czynne, enzymy, inhibitory korozji. Wyrób medyczny, opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem.

Odpowiedź na pytanie nr 46: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę 267 szt. butelek po 750 ml z kompatybilnymi spryskiwaczami.

Pytanie nr 47: Pakiet 16 poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji typu olej w wodzie do pielęgnacji rąk i ciała bez zawartości barwników. Preparat odżywia i nawilża skórę dzięki zawartości olejku jojoba, wosku pszczelego oraz allantoiny. Szybkie wchłanianie emulsji pielęgnującej eliminuje powstawanie na powierzchni skóry tłustej powłoki. Preparat zarejestrowany jest jako kosmetyk, opakowania 500ml.

Odpowiedź na pytanie nr 47: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 48: Pakiet 16 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji typu woda w oleju, do regeneracji suchej skóry, zawierającej biały olej (parafinum liquidum), masło shea, wit. E, glicerynę, która utrzymuje odpowiednie nawilżenie skóry. pH neutralne dla skóry, nie zawiera barwników. Produkt został przebadany dermatologicznie, szybko wchłania się przez skórę, sprzyja regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabia efektu działania preparatów do dezynfekcji skóry. Kosmetyk. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 48: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 49 Pakiet 23 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu barwionego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, zdejmowaniem szwów pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 1l.

Odpowiedź na pytanie nr 49: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50 Pakiet 23 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu barwionego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, zdejmowaniem szwów pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 250 ml z atomizerem.

Odpowiedź na pytanie nr 50: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51 Pakiet 27 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Odpowiedź na pytanie nr 51: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę 1400 opakowań po 200 szt.

Pytanie nr 52 Pytanie ogólne W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 52: Zapisy SWZ bez zmian. Zgodnie z SWZ i udzielonymi wyjaśnieniami i modyfikacjami.

Pytanie nr 53 Pytania do umowy Czy Zamawiający wykreśli postanowienie § 1 ust. 16 ? Jest on rażąco niekorzystny dla Wykonawcy

Odpowiedź na pytanie nr 53:Nie. Zapisy SWZ bez zmian.

Art. 552 k.c. nie jest norma bezwzględnie obowiązująca o charakterze nakazująco – zakazującym określone działanie lub zaniechanie. Jest przepisem dyspozytywnym (względnie obowiązującym) zezwalającym, upoważniającym adresata do określonego działania, zaniechania. W związku z powyższym, Zamawiający w ramach zasady wyrażonej w art. 353¹ k.c tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których przedmiot zamówienia będzie przeznaczony – wprowadził ww. zapis do wzoru umów i gonie zmienia.

Pytanie nr 54 Pytania do umowy Czy Zamawiający zmieni § 6 ust. 3 i 4 nadając mu treść:

3. Wykonawca przyjmuje na siebie obowiązek naprawy lub wymiany towaru na nowy w przypadku ujawnienia się wady w terminie gwarancji i rękojmi.

4. W ramach gwarancji i rękojmi Wykonawca zobowiązany jest naprawić lub wymienić zakwestionowany towar o którym mowa w ust. 3 i §1 ust. 8 w terminie dni roboczych (min. 2 dni robocze - max. 5 dni roboczych – zgodnie ze złożoną ofertą) od daty wezwania e-mail na adres.....

Odpowiedź na pytanie nr 54: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 55 Czy Zamawiający zmieni § 9 ust. 1 nadając mu treść:

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

- 1) w wysokości ...% (min. 0,5%, max. 3% - zgodnie ze złożoną ofertą) ceny brutto gwarantowanej części umowy w przypadku zwłoki w wykonaniu dostawy towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień zwłoki licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 lub §6 ust. 4 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §8, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze;
- 2) w wysokości 0,5% ceny brutto gwarantowanej wartości umowy, w przypadku zwłoki w dostawie/ zainstalowaniu wynajmowanego sprzętu z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy za każdy dzień zwłoki licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust.13 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego potwierdzonego protokołem przekazania, podpisanym po dostawie sprzętu;
- 3) w wysokości 0,1 % ceny brutto gwarantowanej wartości umowy, w przypadku zwłoki w usunięciu awarii sprzętu z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień zwłoki, jeżeli naprawa przedłuży się powyżej 3 dni roboczych, do czasu dostarczenia sprzętu zastępczego na czas naprawy, które to dostarczenie naliczanie dalszych kar umownych wstrzymuje;
- 4) w wysokości 0,1% ceny brutto gwarantowanej wartości umowy w przypadku nie wywiązania się z obowiązku, o którym mowa w §4 ust. 5 oraz §4 ust. 6 umowy za każdy dzień zwłoki, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
- 5) w wysokości 5% ceny brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź na pytanie nr 55: Zapisy SWZ bez zmian.

Ewentualne kary umowne będą naliczane, gdy przyczyna opóźnień będzie leżeć po stronie Wykonawcy.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty.

W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

/- z up. Komendanta Szpitala,
Piotr Strąk – Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych