

Zielona Góra 05.08.2022 r.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), którego przedmiotem zamówienia są : Sukcesywne dostawy środków dezynfekcyjnych, LA.280.7.2022.

I.ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENI TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Dotyczy: Zadanie nr 3, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny roztworu ponadtlenkowy zawierający kwas podchlorawy (HOCl) oraz podchloryn sodu (NaOCl) w stężeniach po 30-50ppm. Roztwór do płukania ran o właściwościach antyseptycznych o neutralnym pH.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy: Zadanie nr 3, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny roztworu ponadtlenkowy zawierający kwas podchlorawy (HOCl) oraz podchloryn sodu (NaOCl) w stężeniach po 0,03%. Żel do autolitycznego oczyszczania oraz nawilżania rany o właściwościach antyseptycznych o neutralnym pH.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy: Zadanie nr 6, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający będzie wymagał potwierdzenia przez producenta myjni OLYMPUS ETD PAA kompatybilności preparatów z myjnią i kompatybilności wszystkich preparatów z sobą ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompatybilności preparatu z myjnią i kompatybilności wszystkich preparatów ze sobą, ale nie wymaga potwierdzenia przez producenta .

Pytanie 4

Dotyczy: Zadanie nr 6, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający pisząc „Olympus DET PAA” miał na myśli Olympus ETD PAA i nastąpił błąd pisarski ?

Odpowiedź: Tak, nastąpił błąd pisarski. Zamawiający miał na myśli Olympus ETD PAA.

Pytanie 5

Dotyczy: zapisów umowy – paragraf 5 ustęp 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany termin liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 6

Dotyczy: zapisów umowy – paragraf 8 ustęp 2,ustęp 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany termin liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 7**Dotyczy: zapisów umowy – paragraf 9 ustęp 1 punkt 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zmniejszenie wysokości podanej kary do 2% ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 8**Dotyczy: zapisów umowy – paragraf 9 ustęp 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączną maksymalną wysokość kar umownych nie przekroczyła 20 % wartości przedmiotu umowy, określonej w § 1 ust. 3?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 9**Dotyczy: Zadanie nr 11**

Czy Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium w zakresie zadania 11.

Pytanie 10**Dotyczy: Zadanie nr 7**

Czy Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki o spektrum działania B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min., posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych, pakowane w flow pack zawierający 100 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze 50g/m², wykonane z poliestru, wyrób medyczny kl.IIa?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zgodnie z SWZ

Pytanie 12**Dotyczy: Zadanie nr 9 pkt.4 Formularz cenowy.**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych, od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem poczty elektronicznej. Część środków chemicznych wymaga dedykowanego transportu materiałów niebezpiecznych ADR, których dostawa odbywa się tylko w dni robocze i wymaga czasu na zorganizowanie odpowiednio zabezpieczonej dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 13**Dotyczy: Zadanie nr 11 pkt.4 Formularz cenowy.**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych, od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem poczty elektronicznej. Część środków chemicznych wymaga dedykowanego transportu materiałów niebezpiecznych ADR, których dostawa odbywa się tylko w dni robocze i wymaga czasu na zorganizowanie odpowiednio zabezpieczonej dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 14**Dotyczy: Zadanie nr 9 pkt.4 Formularz cenowy.**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych, od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem poczty elektronicznej. Część środków chemicznych wymaga dedykowanego transportu materiałów niebezpiecznych ADR, których dostawa odbywa się tylko w dni robocze i wymaga czasu na zorganizowanie odpowiednio zabezpieczonej dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 15**Dotyczy: Zadanie nr 11 pkt.4 Formularz cenowy.**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych, od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem poczty elektronicznej. Część środków chemicznych wymaga dedykowanego transportu materiałów niebezpiecznych ADR, których dostawa odbywa się tylko w dni robocze i wymaga czasu na zorganizowanie odpowiednio zabezpieczonej dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 16

Dotyczy: zapisów umowy

§9 ust 1 p. 1) Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 20% na 2%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 17

Dotyczy: zapisów umowy

§9 ust 1 p. 2) Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 10% na 1%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 18

Dotyczy: zapisów umowy

§9 ust 1 p. 3) Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 1% na 0,5%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 19

Dotyczy: zapisów umowy

§9 ust 2 Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości maksymalnej kar umownych, tj. zamiast 35% na 5%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 20

Dotyczy: Zadanie nr 9, poz.1

Czy Zamawiający w zad. nr 9 poz. 1 nie popełnił omyłki pisarskiej dotyczącej opisu przedmiotu Zamówienia (nieczytelna czcionka)? Prosimy o zgodę Zamawiającego na zaferowanie preparatu myjąco-dezynfekującego do maszynowego reprocessowania endoskopów w myjni-dezynfektorze MEDIVATORS ISA, niskopieniącego, o pH 7,5 (+/- 1,0), kompatybilnego z endoskopami różnych producentów, przeznaczonego do mycia maszynowego w myjni dezynfektorze MEDIVATORS ISA oraz mycia manualnego, zawierającego w swoim składzie m.in.: min. cztery enzymy, związki powierzchniowo czynne, DPTA, o maksymalnym dozowaniu 2,5 ml/litr; posiadającego potwierdzenie wystawione przez producenta urządzenia, o możliwości współpracy oferowanych środków z myjnią MEDIVATORS ISA bez konieczności modyfikacji zwalidowanych programów; oferowany preparat umożliwia podłączenie do myjni bez modyfikacji oryginalnego przyłącza, konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym 2x5l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Dotyczy: Zadanie nr 9, poz.2

Czy Zamawiający w zad. nr 9 poz. 2 nie popełnił omyłki pisarskiej dotyczącej opisu przedmiotu Zamówienia (nieczytelna czcionka)? Prosimy o zgodę Zamawiającego na zaferowanie preparatu jednokrotnego użycia do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu (czynnik + aktywator), przeznaczonego do maszynowego reprocessowania endoskopów w myjni dezynfektorze MEDIVATORS ISA, o pH 6,0 (+/- 1,0) - cz. A oraz pH 11 (+/- 1,0) - cz. B, kompatybilnego z endoskopami różnych producentów, o spektrum aktywności sporobójczej, prątkobójczej, wirusobójczej, grzybobójczej (sterylizacja zgodnie z EN ISO 14937 osiągnięta w urządzeniu w temperaturze 25°C (+/-5°C) w czasie do 10 minut); przeznaczonego do dezynfekcji endoskopów i wyrobów medycznych, zarówno inwazyjnych jak i nieinwazyjnych, w automatycznych myjniach-dezynfektorach, zawierającego w swoim składzie m.in. kw. nadctowy, kw. octowy, nadtlenek wodoru, wodorotlenek sodu oraz składniki obojętne (stabilizatory, bufory, środki antykorozyjne);

posiadającego potwierdzenie wystawione przez producenta urządzenia o możliwość współpracy oferowanych środków z myjnią MEDIVATORS ISA bez konieczności modyfikacji zwalidowanych programów; oferowane preparaty muszą umożliwiać podłączenie do myjni bez modyfikacji oryginalnego przyłącza; konfekcjonowane w opakowaniu zbiorczym 2x10l.

Preparat myjąco-dezynfekujący z poz. 1 oraz preparat dezynfekująco-sterylizujący z poz. 2 pochodzące od jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Dotyczy: Zadanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zad. 11 gotowego do użycia preparatu o właściwościach rozpuszczających, do jednoczesnego czyszczenia i usuwania pozostałości kleju lub innych podobnych substancji, ze wszystkich rodzajów powierzchni aluminiowych, stalowych lub plastikowych, bez zawartości benzyny, heksanu ani pochodnych oraz bez zawartości limonenu ani jego pochodnych, nie posiadającego piktogramów CLP na etykiecie, nie będącego wyrobem medycznym, konfekcjonowanego w butelkach 1L, wraz z nakrętką dozującą?

Uzasadnienie: Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania i umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wymagany jest wyrób medyczny.

Pytanie 23

Dotyczy: Zadanie nr 4, poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat dezynfekcyjny, niewymagający rozcieńczenia, na bazie aldehydu glutarowego o działaniu sporobójczym, do dezynfekcji narzędzi, endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych. Wykazujący działanie wobec B, ,F,Tbc,V (Adeno, Polio i Noro), S (Bacillus subtilis, Clostridium difficile, Bacillus cereus). Możliwość kontrolowania za pomocą walidowanych testów paskowych stabilności roztworu, możliwość stosowania preparatu przez 30 dni w op. a'5L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Dotyczy: Zadanie nr 4, poz.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski testowe konfekcjonowane w op. a'25 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i modyfikuje w tym zakresie formularz cenowy.

Pytanie 25

Dotyczy: Zadanie nr 7, poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta, Tbc - 2 minuty, Szeoka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze 18x18cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26

Dotyczy: Zadanie nr 7, poz.1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 poz. 1 dopuści chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG, monitorami i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum działania B(łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia, , działnie bójcze wobec wirusów ostonkowych, w tym coroanvirusom np. SARS – CoV-2) w czasie 30 sek., Papova/ Polyoma - 2 min, , o dopuszczalnym kontakcie z materiałem biologicznym. Przebadane zgodnie z normą 16615 warunki brudne. Roztwór, którym są nasączone nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Chusteczki posiadają

opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię wiodących producentów urządzeń ultrasonograficznych / w tym SonoScape / . Możliwość stosowania chusteczek do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Trwałość biobójcza po otwarciu opakowania 3 mies. Opakowanie typu flow pack z zamknięciem w postaci plastikowego klipsa, chusteczki o wym. 20 cm x 22 cm i gramaturze ok. 50g/m² wykonane z poliestru , op. 100szt . Podwójna rejestracja jako wyrób medyczny i jako produkt biobójczy .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27

Dotyczy: Zadanie nr 1, poz.1 i 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania i dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Sekusept Aktiv (Ecolab) , konfekcjonowany w opakowania 1,5kg i 6kg spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i modyfikuje w tym zakresie formularz cenowy.

Pytanie 28

Dotyczy: Zadanie nr 4, poz.1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania i dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Steranios 2% (Anios) , jest to gotowy do użycia preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia wyrobów medycznych takich jak narzędzia chirurgiczne i medyczne, endoskopy oraz sprzęt termolabilny; bez aktywatora, oparty o buforowany roztwór 2% aldehydu glutarowego o pH 6; preparat bakteriobójczy, drożdżakobójczy, grzybobójczy, prątkobójczy w ciągu 10 min z możliwością rozszerzenia spektrum o działanie sporobójcze wobec C.difficile (zgodnie z EN 17126, warunki czyste) – 60min; możliwość kontroli roztworu roboczego za pomocą pasków testowych (co 4 godz.); maksymalny okres trwałości przygotowanego roztworu: 30 dni z możliwością wielokrotnego stosowania. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dotyczy: Zadanie nr 4, poz.3 i zadanie 7, poz.1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania i dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Incidin OxyFoam (Ecolab) , preparat w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu, a także powierzchni mających kontakt z żywnością; na bazie H₂O₂ (< 2%) bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV). Spektrum działania:

* w 15s zgodnie z EN 16615 (warunki brudne) – Test 4 pól: bakterie, drożdże, prątki gruźlicy; zgodnie z EN 14476 (warunki czyste i brudne) wirusy (Noro); zgodnie z RKI wirusy (HBV, HCV, HIV)

* w 30s zgodnie EN 14476 (warunki czyste i brudne) wirusy (Adeno); zgodnie z DVV wirusy (Polyoma SV40, Rota)

* w 5 min zgodnie z EN 16615 (warunki brudne) – Test 4 pól: grzyby

Okres trwałości po pierwszym otwarciu – do końca okresu ważności; możliwość stosowania bez użycia środków ochrony indywidualnych; opakowanie 750ml; produkt posiadający podwójną rejestrację (wyrób medyczny i biobójczy)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w zakresie zadania 4 poz. 3, nie dopuszcza w zakresie zadania 7 poz.1.

Pytanie 30

Dotyczy: Zadanie nr 4, poz.4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania i dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Incidin Oxy Wipes S (Ecolab) , preparat w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych nadziałanie alkoholu (w tym urządzeń elektronicznych np. sondy USG, monitory, telefony komórkowe), a także powierzchni mających kontakt z żywnością; zawiera w składzie H₂O₂ (< 2%), kwas glikolowy, związki powierzchniowo czynne, bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m²; pH: 2,1 - 2,3; spektrum działania: zgodnie z EN 16615 B, F, Tbc, S (Cl. Difficile R 027) – 5min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 30 sek. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Pozytywna opinia producentów urządzeń ultrasonograficznych

– Philips oraz Fuji Film. Opakowanie flow pack a'100szt. Okres trwałości po pierwszym otwarciu - 3 miesiące. Możliwość stosowania bez środków ochrony indywidualnej. Produkt biobójczy i wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31

Dotyczy: Zadanie nr 4, poz.5

Z uwag na fakt, iż opisany produkt na terenie RP, dystrybuowany jest tylko przez jeden podmiot gospodarczy, prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z niej osobnego, nowego zadania 4A – nowy kształt zadań, pozwoli zaoferować asortyment spełniający wymogi SWZ większej ilości wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa tą pozycję z zadania nr 4.

Pytanie 32

Dotyczy: Zadanie nr 6, poz.1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny preparat płynny lekko alkaliczny zawierający w swoim składzie: niejonowe związki powierzchniowo czynne, anionowe związki powierzchniowo czynne, polikarboksylany, enzymy oraz inhibitory korozji, w opakowaniach 5l.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33

Dotyczy: Zadanie nr 6, poz.2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu w opakowaniach 4l (opakowanie handlowe 2x4l) spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34

Dotyczy: Zadanie nr 6, poz.3

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu w opakowaniach 5l spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dotyczy: Pytanie ogólne : Zadanie nr 6

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: Zaokrąglenie w górę do pełnych opakowań .

II. ZAWIADOMIENIE O ZMIANIE TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych zmienia treść SWZ w następujący sposób:

1.W załączniku nr 6 do SWZ, formularz cenowy zadanie nr 5, kolumna 11 otrzymuje brzmienie : Wartość bez podatku Vat 11=6x10

W załączniku nr 7 do SWZ, formularze cenowe zadanie nr 6, kolumna 11 otrzymuje brzmienie : Wartość bez podatku Vat 11=6x10

Kolumna nr 4 otrzymuje brzmienie: Wielkość opakowania

W załączniku nr 10 do SWZ, formularz cenowy zadanie nr 9, kolumna 11 otrzymuje brzmienie : Wartość bez podatku Vat 11=6x10

2.Rozdział VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM, pozycja 4 tabeli otrzymuje brzmienie:

| Nr zadania | Kwota wadium |
|------------|--------------|
| 4 | 1300 zł |

3. W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający w miejsce dotychczasowych załączników:

Załącznik nr 2 do SWZ – formularz cenowy zadanie 1
Załącznik nr 5 do SWZ – formularz cenowy zadanie 4
Załącznik nr 6 do SWZ – formularz cenowy zadanie 5
Załącznik nr 7 do SWZ – formularz cenowy zadanie 6
Załącznik nr 10 do SWZ – formularz cenowy zadanie 9

wprowadza załączniki:

Załącznik nr 2 po zmianach z dnia 05.08.2022 do SWZ – formularz cenowy zadanie 1
Załącznik nr 5 po zmianach z dnia 05.08.2022 do SWZ – formularz cenowy zadanie 4
Załącznik nr 6 po zmianach z dnia 05.08.2022 do SWZ – formularz cenowy zadanie 5
Załącznik nr 7 po zmianach z dnia 05.08.2022 do SWZ – formularz cenowy zadanie 6
Załącznik nr 10 po zmianach z dnia 05.08.2022 do SWZ – formularz cenowy zadanie 9

Dyrektor ds. Lecznictwa
Lek. med. Antoni Ciach
podpis na oryginalne

UWAGA

Udzielone odpowiedzi i dokonane zmiany mają zastosowanie we wszystkich miejscach SWZ, nawet tam, gdzie w niniejszym piśmie nie zostały wymienione.

Publikacja:

https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_zgora/proceedings

a/a LA.280.7.2022