



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego®
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków

telefon 12 644 22 89 fax 12 644 47 56
kancelaria@zeromski-szpital.pl

NIP 678 26 80 028 REGON 000630161
www.zeromski-szpital.pl

Nasz znak : ZP.271- 160.7/2018

Kraków, dnia 06 kwietnia 2018 r.

Do uczestników postępowania o udzielenie
zamówienia publicznego na

„Dostawę wyrobu medycznego wraz z uruchomieniem oraz szkoleniem pracowników i usługami serwisowymi w ramach projektu „Doposażenie w sprzęt medyczny oraz infrastrukturę informatyczną ze szczególnym uwzględnieniem obszaru intensywnego nadzoru Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie” oraz w ramach dotacji z Urzędu Miasta Krakowa – Rada Dzielnicy” (ZP 7/2018)

I. Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) Dyrektor Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66 w Krakowie udziela odpowiedzi na wniesione zapytania:

Pytanie nr 1:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

V Regulacje

Pkt. 8 - Czy Zamawiający dopuści regulację stosunku wdechu do wydechu 2:1 do 1:4?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

IX Monitor parametrów ogólnych, Parametry Ogólne

Pkt. 6 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z elementem montażowym zapewniającym wygodną i bezpieczną eksploatację monitora na aparacie z koniecznością podłączenia przewodów zasilających?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

X Monitorowanie parametrów podstawowych



Pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy akcji serca 30-300 ud./min?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

X Monitorowanie parametrów podstawowych

Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 5:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

X Monitorowanie parametrów podstawowych

Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy -0,9 + 0,9mV?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

X Monitorowanie parametrów podstawowych

Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści zakres oddechu impedancyjnego 4-120 odd./min?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 7:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

X Monitorowanie parametrów podstawowych

Pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy tętna 30-250 ud./min?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 8:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

X Monitorowanie parametrów podstawowych

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści programowanie odstępów od 1 do 120 minut?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 9:

GRUPA 2 – Aparat do znieczuleń – 2 szt. – Załącznik nr 2 do SIWZ (ZESTAWIENIE WARUNKÓW I PARAMETRÓW WYMAGANYCH)

X Monitorowanie parametrów podstawowych

Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści pomiar zwiótczenia mięśniowego realizowany z zewnętrznego urządzenia?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 10:

Załącznik nr 3 do SIWZ – Warunki gwarancji i serwisu

Pkt. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację tego punktu:

„Wymiana elementu/podzespołu urządzenia na nowy po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego elementu/podzespołu urządzenia” ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu pkt 3 załącznika nr 3 dla grupy 2 w brzmieniu jw.

Pytanie 11:**Załącznik nr 3 do SIWZ – Warunki gwarancji i serwisu**

Pkt. 7 - Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku braku konieczności wymiany części zamiennych oraz do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 12:**Wzór umowy – Załącznik nr 6 do SIWZ**

Par. 12 - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w celu ujednolicenia zapisów w załącznik nr 3 do SIWZ pkt. 1, załącznik nr 6 do SIWZ §9 ust 1 do następującej treści:

„Dostawca udziela na urządzenie gwarancji na okres: ____ (min. 24 m-cy) licząc od daty podpisania protokołu odbioru urządzenia..”?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w załączniku nr 3 do SIWZ pkt. 4 na zapis:

„Każda naprawa gwarancyjna trwająca dłużej niż 5 dni roboczych przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy.”

Odpowiedź: NIE

Pytanie 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w załączniku nr 3 do SIWZ pkt. 5 oraz zapisu w załączniku nr 6 do SIWZ §11 ust. 2.e., na zapis następującej treści:

„Możliwość złożenia reklamacji przez telefon, e-mail lub fax w ciągu 24 godzin (w dni robocze). Rozpatrzenie złożonej reklamacji do 14 dni roboczych od jej wysłania przez Zamawiającego. Na okres rozpatrywania reklamacji Wykonawca zagwarantuje urządzenie zastępcze od tych samych parametrach w ciągu 72 godzin od momentu złożenia reklamacji.”?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w załączniku nr 3 do SIWZ pkt. 6, oraz zapisu w załączniku nr 6 do SIWZ §11 ust. 2.c, na zapis następującej treści:

„Czas przystąpienia do naprawy max. 72h od chwili przyjęcia zgłoszenia (w dni robocze).”

Odpowiedź: NIE

Pytanie 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w załączniku nr 3 do SIWZ pkt. 7, oraz zapisu w załączniku nr 6 do SIWZ §11 ust. 2.d, na zapis następującej treści:

„Maksymalny czas usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw nie może przekroczyć 5 dni roboczych od chwili przyjęcia zgłoszenia, w przypadku drobnych awarii, które mogą być usunięte w Polsce, i do 12 dni roboczych w przypadku awarii wymagających naprawy poza Polską.”

Odpowiedź: NIE

Pytanie 18:

dotyczy załącznik nr 6 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 3 ust. 6, na zapis następującej treści:

„Ponadto Dostawca zobowiązany jest zapewnić usługi gwarancyjne w czasie obowiązywania umowy, który obejmuje czas do upływu określonego okresu gwarancji.”

Odpowiedź: NIE

Pytanie 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 10, na zapis następującej treści:

„Dostawca zobowiązany jest do dokonywania wszelkich napraw gwarancyjnych na koszt Dostawcy w taki sposób, by zapewnić prawidłową i bezpieczną konserwację, obsługę serwisową, przeglądy okresowe, a także naprawy - zgodnie z instrukcją używania urządzenia.”?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 12 ust. 2a, na zapis następującej treści:

a) za opóźnienie w dostawie – w wysokości 0,5% ceny brutto, określonej w § 13 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia

Odpowiedź: NIE

Pytanie 21:

dotyczy: Parametry techniczne Defibrylator Punkt 7

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o 23 stopniach energii zewnętrznej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 22:

dotyczy: Parametry techniczne Defibrylator Punkt 12

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 7 kg (wraz z akumulatorem)?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 23:

dotyczy: Parametry techniczne Defibrylator Punkt 17

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z 5 poziomami wzmocnienia sygnału EKG?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 24:

Dot. Grupa 2 - Aparat do znieczuleń - 2 szt.

Czy zamawiający wymaga by w oferowanym aparacie system oddechowy mógł być zamocowany zarówno z lewej jak i z prawej strony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 25:

Dot. Grupa 2 - Aparat do znieczuleń - 2 szt.

Czy zamawiający wymaga regulacji plateau od 0%?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 26:

Dot. Grupa 2 - Aparat do znieczuleń - 2 szt.

Czy zamawiający wymaga regulacji PEEP od minimum 2 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 27:

Dot. Grupa 2 - Aparat do znieczuleń - 2 szt.

Czy zamawiający wymaga aby można było ustawiać przepływ świeżego gazu ze skokiem 10 ml?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 28:

Dot. Grupa 2 - Aparat do znieczuleń - 2 szt.

Czy zamawiający wymaga funkcji zastawki apl która pozwala na zwolnienie ciśnienia w drogach oddechowych bez konieczności skręcania zastawki do zera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 29:

Dot. Grupa 5 Lampa zabiegowa mobilna

Prosimy o dopuszczenie lampy zabiegowej mobilnej z minimalną średnicą pola roboczego d10=160 mm (mierzone w odległości 1m od pola operacyjnego).

Odpowiedź: NIE

Pytanie 30:

Dot. Grupa 5 Lampa zabiegowa mobilna

Prosimy o dopuszczenie lampy zabiegowej mobilnej z czaszą wyposażoną w relingi umieszczone na obwodzie czaszy.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 31:

Dot. Grupa 5 Lampa zabiegowa mobilna

Prosimy o dopuszczenie lampy zabiegowej mobilnej wyposażonej w uchwyt sterylizacyjny zainstalowany nie centralnie na czaszy lampy, do jej pozycjonowania, ze zdejmowalną rękojeścią z możliwością jej sterylizacji parowej w temp. 134stC.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 32:

Dot. Grupa 5 Lampa zabiegowa mobilna

Prosimy o dopuszczenie lampy zabiegowej mobilnej w której żywotność źródła światła to min 30 000 h.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 33:

Dot. Grupa 5 Lampa zabiegowa mobilna

Prosimy o dopuszczenie lampy zabiegowej mobilnej w której całkowita długość w największym wymiarze czaszy to 300mm.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 34:

Dotyczy: Grupa 5 – LAMPA ZABIEGOWA MOBILNA

Czy Zamawiający dopuści lampę z kształtem czaszy o przekroju poprzecznym w kształcie koła, o średnicy 22 cm, nie zakłócającym przepływu laminarnego?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 35:

Dotyczy: Grupa 5 – LAMPA ZABIEGOWA MOBILNA

Czy Zamawiający dopuści lampę z uchwytem, do jej pozycjonowania, ze zdejmowaną rękojeścią z możliwością jej sterylizacji parowej w temp. 1340C. Umieszczonym w pobliżu krawędzi – na obwodzie czaszy?.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 36:

Dotyczy: Grupa 5 – LAMPA ZABIEGOWA MOBILNA

Czy Zamawiający dopuści lampę z poborem mocy czaszy 69W?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 37:

Dotyczy: Grupa 5 – LAMPA ZABIEGOWA MOBILNA

Czy Zamawiający dopuści lampę z całkowitą długością w największym wymiarze czaszy: 500mm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 38:

Dotyczy: Grupa 5 – LAMPA ZABIEGOWA MOBILNA

Czy Zamawiający dopuści lampę z całkowitą długością w największym wymiarze czaszy: 230mm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 39:

Dotyczy: Grupa 5 – LAMPA ZABIEGOWA MOBILNA

Czy Zamawiający dopuści lampę o wadze (wraz z podstawą jezdnią) 25,1kg?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 40:

Dotyczy: Grupa 5 – LAMPA ZABIEGOWA MOBILNA

Czy Zamawiający dopuści lampę o wadze (wraz z podstawą jezdną) mniejszą niż 28kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lampę o wadze (wraz z podstawą jezdną) nie większą niż 25,1 kg.

Pytanie 41:

Grupa 1 Defibrylator – 1 sztuka dot. pkt 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z 21 stopniami dostępności energii defibrylacji?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 42:

Grupa 1 Defibrylator – 1 sztuka dot. pkt 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z codziennym autotestem bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej i jednocześnie z zasilania zewnętrznego 230V, testując cały układ zasilania defibrylatora?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 43:

Grupa 1 Defibrylator – 1 sztuka dot. pkt 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z zakresem wzmocnienia sygnału EKG min. 5 poziomów wzmocnienia od 0,25 do 4 cm/mV?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 44:

Grupa 2 Aparat do znieczuleń – 2 sztuki dot. pkt II.1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu do znieczulania wyposażony w precyzyjne mechaniczne przepływomierze rotametryczne dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza dostosowane do anestezji z niskimi i minimalnymi przepływami?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 45:

Grupa 2 Aparat do znieczuleń – 2 sztuki dot. pkt IX.6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu do znieczulania wyposażony w element montażowy (ramię monitora) zapewniający wygodną i bezpieczną eksploatację monitora aparatu z możliwością podłączenia przewodu zasilającego oraz schowania go w rynnie maskującej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 46:

1. Dotyczy: Załącznik Nr 3 do specyfikacji z dnia 8 marca 2018 r.

Warunki gwarancji i serwisu – GRUPA 6

1	Pełna gwarancja (bez wyłączeń) na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesiące (liczone od daty podpisania protokołu odbioru na przedmiotu zamówienia).	TAK, podać	24 miesiące – 0 pkt od 25 miesięcy do 36 miesięcy – 50 pkt od 37 miesięcy do powyżej – 100 pkt
---	---	------------	--

Co zamawiający rozumie jako gwarancja bez wyłączeń - czy ma ona obejmować uszkodzenia spowodowane przez użytkownika lub na skutek niewłaściwego użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający zmienił zapis zgodnie z odpowiedzią nr 13.

Pytanie 47:

Dotyczy: Załącznik Nr 3 do specyfikacji z dnia 8 marca 2018 r.

Warunki gwarancji i serwisu – GRUPA 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zadeklarowany okres gwarancji, dotyczył jedynie aparatu diagnostycznego z wyłączeniem: czujników, akcesoriów i elementów zużywalnych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 48:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zapisem pkt VII/2 wymaga złożenia oświadczenia wykonawcy że oferowane wyroby medyczne posiadają zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub oświadczenie, że Wykonawca zgodnie z art. 58 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. zgłosi/powiadomi Prezesa Urzędu nie później niż w terminie 7 dni od dnia wprowadzenia wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a nie dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia jw.

Niemniej jednak Zamawiający zmienia zapis pkt VII SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

„Oświadczenia i dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego:

1. Oświadczenie Wykonawcy, że oferowane wyroby medyczne zostały dopuszczone do obrotu na mocy obowiązujących przepisów - posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (tj. Dz. U. z 2017 poz. 211 ze zm.), tj.:

a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III),

2. Katalogi/strony katalogowe/opracowania firmowe producenta ze zdjęciem produktu zawierające pełną informację o parametrach technicznych oferowanego wyrobu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów techniczno – użytkowych i warunków

granicznych w języku polskim. W przypadku braku potwierdzenia wymaganych parametrów Zamawiający ma prawo odrzucić ofertę. Prosimy o podanie w materiałach, gdzie znajduje się oferowana pozycja i jej parametry."

Pytanie 49:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Wnosimy o zmianę zapisu: „Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie o nie gorszych parametrach po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego modułu(części) w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)” na następujący:

„W przypadku trzykrotnej naprawy tego samego modułu (części) Wykonawca wymieni ten moduł (część) na nowy”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, z wyjątkiem odpowiedzi nr 10.

Pytanie 50:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia dokumentacji serwisowej i oprogramowania serwisowego?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 51:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 52:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust. 3 wzoru umowy na następujący „Strony ustalają, że jeśli Wykonawca, po wezwaniu do usunięcia wad przez Zamawiającego, nie dopełni obowiązku usunięcia wad w drodze naprawy w terminie określonym w §11 i nie dostarczy sprzętu zastępczego, Zamawiający zachowuje uprawnienia przysługujące mu na podstawie Umowy i przepisów ogólnych.”?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 53:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych z §12 ust. 2a, 2c i 2d do 0,2% wartości ceny brutto.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 54:

Dotyczy Parametrów Technicznych - Grupa 5 - Lampa Zabiegowa Mobilna – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową mobilną z minimalną średnicą pola roboczego d10: 170mm mierzone w odległości 1m od pola operacyjnego, co jest parametrem minimalnie odbiegającym od wymaganego?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 55:

Dotyczy Parametrów Technicznych - Grupa 5 - Lampa Zabiegowa Mobilna – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową mobilną, której uchwyt sterylny do pozycjonowania lampy znajduje się nie centralnie, lecz od strony ramienia lampy co ułatwia jej pozycjonowanie. Takie rozwiązanie uniemożliwia zasłanianie wiązki światła przy pozycjonowaniu czaszy?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 56:

Dotyczy Parametrów Technicznych - Grupa 5 - Lampa Zabiegowa Mobilna – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową mobilną, której długość czaszy w największym wymiarze jest równa 330mm, dzięki temu czasza jest bardziej opływowa i łatwiejsza w utrzymaniu czystości?

Odpowiedź: TAK

II. Zmienia się treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w pkt XII.1 i XIII.1, który otrzymuje brzmienie:

XII. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć **do dnia 23.04.2018r. do godz. 10:00** w Kancelarii Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, 31-913 Kraków, os. Na Skarpie 66.

XIII. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej w **dniu 23.04.2018r. o godz. 10:30** w Sali Konferencyjnej, pawilon C Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie na os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków.

Powyższe zmiany zostaną przekazane wszystkim uczestnikom postępowania, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, zamieszczone na stronie internetowej Szpitala i stają się wiążące.

Z-ca DYREKTORA ds. FINANSOWYCH
Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego
SPZOZ w Krakowie

Gołąb-Bełtowski
mgr Doroła Gołąb-Bełtowska