



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Rzeczpospolita  
Polska



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020  
Oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne, Działanie 7.3 Infrastruktura zdrowotna i społeczna

#### PROJEKT

„Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiologii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”

Kielce, dnia, 27.10.2020r.

EZ/ZP/132/2020/RI

#### *Do wszystkich zainteresowanych*

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Zakup i dostawę innowacyjnej technologii oczyszczania i uzdatniania powietrza w kanałach wentylacyjnych, pomieszczeniach oraz powierzchniach szpitalnych WSZ w Kielcach w ramach projektu pn. „Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiologii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”**

Znak sprawy: **EZ/ZP/132/2020/RI**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, (tekst jednolity: Dz.U. z 2019r. poz. 1843 ze zm.) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

#### **Pytanie nr 1**

Zgodnie z art. 29 ustawy, 2 PZP przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Dla stwierdzenia naruszenia art. 29 ust. 2 PZP wystarczające będzie uprawdopodobnienie naruszenia zasady uczciwej konkurencji. W tym przypadku w opinii wykonawcy zamawiający opisał przedmiot zamówienia wskazując wyłącznie na jednego producenta oraz wyłącznie na 2 firmy (dostawców/wykonawców które są powiązane kapitałowo lub/ i osobowo).

**Użyte w opisie zamówienia nazwy RCI Active Pure są opatentowane i należą wyłącznie do jednej firmy. Dystrybutorami urządzeń w Polsce jest firma ActivTek i ActivTek MEDICA.**

Dyskryminacja wykonawców wynika z użycia przy opisie przedmiotu zamówienia oznaczeń konkretnego producenta lub konkretnego produktu (dyskryminacja bezpośrednia) lub posługiwania się parametrami wskazującymi na konkretnego producenta lub konkretny produkt (dyskryminacja pośrednia). Jako formę dyskryminacji pośredniej przyjmuje się również ustalanie wymagań na tyle rygorystycznych, że nie jest to uzasadnione potrzebami zamawiającego, a jednocześnie ograniczający krąg wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia (zob. KIO/UZP 1502/08). Opisane powyżej przypadki mają miejsce w tabeli (**Wymagane parametry techniczno-funkcjonalne**) będącej załącznikiem do SIWZ oraz Opisie wymagań dla wykonawców.

Opis przedmiotu zamówienia powinien umożliwiać wykonawcom jednakowy dostęp do zamówienia i nie może powodować nieuzasadnionych przeszkód w ubieganiu się o udzielenie zamówienia. Naruszenie zasady uczciwej konkurencji określonej w art. 29 ust. 2, z uwagi na niezgodnie z Pzp. opisanie przedmiotu zamówienia zachodzi, między innymi w sytuacji, gdy zamawiający opisał przedmiot zamówienia przez zbyt dookreślenie przedmiotu powodujące, bez uzasadnienia, wskazanie na konkretny produkt. Naruszenie to polega również na dookreśleniu opisu przedmiotu zamówienia w taki sposób, który nie znajduje uzasadnienia ani w technicznym ani w funkcjonalnym uregulowaniu potrzeb Zamawiającego.

W wyroku KIO/UZP 434/09, wskazano, że „Określenie przedmiotu zamówienia powinno być poparte obiektywnymi i uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Ograniczenie w swobodzie określenia



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45

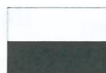
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623

e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)

[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Fundusze Europejskie  
Program Regionalny



Rzeczpospolita  
Polska



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020  
Oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne, Działanie 7.3 Infrastruktura zdrowotna i społeczna

#### PROJEKT

„Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiologii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”

przedmiotu zamówienia wskazuje norma art. 29 p.z.p., która zakazuje takiego opisu przedmiotu zamówienia, który utrudnia uczciwą konkurencję poprzez użycie takich sformułowań, które powodują uprzywilejowanie określonych wykonawców lub dyskryminowanie innych, uniemożliwiając im złożenie oferty. Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego producenta, dostawcę albo konkretny wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do parametrów technicznych, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego i które uniemożliwiają udział niektórych wykonawcom w postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia”.

**W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie czy Zamawiacz dopuści urządzenia opisane w tabeli poniżej?** Opisanie przedmiotu zamówienia w sposób nie ograniczający konkurencji polegające na usunięciu z tabeli parametrów/ punktów które wskazują na technologie i producenta Active Pure i firmę Activtek z Kielc.

I.p.	PARAMETRY TECHNICZNO - FUNKCJONALNE	Parametr wymagany	PODAĆ/OPISAĆ PARAMETR OFEROWANY /potwierdzić zaznaczeniem w katalogu/
1.	System eliminacji zagrożeń mikrobiologicznych z powietrza i powierzchni z aktywną technologię promieniowej jonizacji katalitycznej	Tak	
2.	Miejsce zastosowania: układ wentylacji nawiewnej zgodnie z opisem parametrów instalacji wentylacji – Załącznik nr 2 a do SIWZ.	Tak	
3.	Wyposażenie układu wentylacji nawiewnej w aktywną technologię promieniowej jonizacji katalitycznej hydrofilową zapewniającą ciągłą 24 godzinną czystość mikrobiologiczną powietrza w kanałach wentylacyjnych, pomieszczeniach oraz na powierzchniach.	Tak	
4.	Usuwanie alergenów, zarodników pleśni i grzybów, bakterii i wirusów.	Tak	
5.	Zastosowana technologia /Metoda bazująca na procesach naturalnych – bezpieczna dla personelu i pacjentów.	Tak	
6.	Promieniowanie ultrafioletowe do wsparcia fotojonizacji matrycy.	Tak	
7.	System wyposażony w monitoring komunikujący się z BMS	Tak	
8.	Ilość urządzeń w kanale wentylacji nawiewnej dostosowana do wydatku powietrza centrali wentylacyjnej - zgodnie z Załącznikiem nr 2 a do SIWZ.	Tak	
9.	Średni opór powietrza dla pojedynczego urządzenia nie większy niż 5 Pa	Tak	



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Rzeczpospolita  
Polska



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020  
Oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne, Działanie 7.3 Infrastruktura zdrowotna i społeczna

PROJEKT

„Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiochirurgii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”

10.	Ciężar pojedynczego urządzenia nie większy niż 3,6 kg	Tak	
11.	Oferowane urządzenie, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego oraz zapewnia wymagany poziom świadczonych usług medycznych	Tak	
12.	Technologia posiada deklarację zgodności z polskimi normami, certyfikat PZH wydany przez Państwowy Zakład Higieny.	Tak	
13.	Okres gwarancji w miesiącach (wymagany min. 30 miesięcy)	<b>Dodatkowy okres gwarancji</b> ponad minimalny należy podać w formularzu ofertowym	(dodatkowy okres gwarancji będzie punktowany zgodnie z kryterium oceny ofert opisanym pkt.41 SIWZ.
14.	Czas reakcji serwisu max. 12 h	Tak, podać	

**Odpowiedź:**

Z treści zadanego „pytania” wynika, że wykonawca nie ma wątpliwości co do treści SIWZ, wobec której ma jednoznaczne i sprecyzowane stanowisko, ale występuje jedynie z żądaniem zmiany treści owej SIWZ zgodnie z własnym interesem, stosownie do wlnych potrzeb i zapatrywań na sprawę. W związku z powyższym przekracza on swoje uprawnienia wynikające z treści dyspozycji art. 38 ust. 1 p.z.p. To zamawiający (co wynika także z jednolitego w tym względzie, orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej (KIO), jako gospodarz postępowania i przyszły użytkownik stanowiących przedmiot zamówienia urządzeń (za których prawidłowe użytkowanie i działanie odpowiada), ma nie tylko prawo ale i obowiązek do takiego kształtowania opisu przedmiotu zamówienia, kryteriów oceny ofert i warunków stawianych czy to wykonawcom czy zamawianym rzeczom, aby uzyskać optymalny efekt tj. nabyć urządzenia w pełni odpowiadające jego zobiektywizowanym potrzebom. W jednym z wielu swoich wyroków KIO wskazuje, że (...) Jeżeli potrzeba zamawiającego jest zobiektywizowana, może on tak opisać przedmiot zamówienia, że jest w stanie zadośćuczynić mu tylko jeden wykonawca. W takim wypadku celem nie jest preferowanie określonego wykonawcy, ale otrzymanie przez zamawiającego świadczenia odpowiadającego jego potrzebom. (...) - KIO/UZP 807/09.

Ponadto, wykonawca w swoim „pytaniu” nie przedstawia żadnych merytorycznych argumentów na brak zasadności potrzeb i wymagań Zamawiającego zawartych w treści SIWZ, a jedynie stawia zarzuty, które nie są przedmiotem regulacji ustawowej z art. 38 ust. 1 p.z.p. W związku z powyższym Zamawiający kierując się dobrze pojętym interesem w uzyskaniu przez szpital odpowiadających jego potrzebom związanym z należywym utrzymaniem poziomu aseptyki (szczególnie w obecnym stanie zagrożenia epidemiologicznego) oraz bezpieczeństwem pacjentów i personelu, utrzymuje treść SIWZ w zakresie opisanym żądaniami z „pytania” wykonawcy, zgodnie z jej dotychczasowym brzmieniem.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Fundusze Europejskie  
Program Regionalny



Rzeczpospolita  
Polska



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020  
Oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne, Działanie 7.3 Infrastruktura zdrowotna i społeczna

#### PROJEKT

*„Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiologii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”*

**Dodatkowo Zamawiający informuje, iż w pkt 7 SIWZ opisał możliwość zaoferowania rozwiązania równoważnego cyt.:**

**„Ilekoć w treści SIWZ, w tym w opisie przedmiotu zamówienia, użyte są znaki towarowe, patenty lub pochodzenie, a także normy, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne.”**

#### Pytanie nr 2

**W opinii wykonawcy również warunki udziału w postępowaniu zostały opisane w sposób ograniczające konkurencję z uwagi na to że w Polsce jedynie firma Activtek lub wykonująca montaż SAR PW posiada takie referencje:** „O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, wobec których brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust 1, 24 ust. 5 pkt 1-2 i 4 u.p.z.p oraz spełniają poniżej określone warunki tj.: posiadają właściwe zdolności techniczne i/lub/ zawodowe rozumiane jako:

- zrealizowali należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie) **co najmniej 1 umowę**, której przedmiotem zamówienia była dostawa urządzeń /systemu eliminacji zagrożeń mikrobiologicznych z powietrza i powierzchni na rzecz Zamawiającego, którym jest jednostka służby zdrowia (szpital, klinika, przychodnia), której wartość brutto wynosiła minimum 800.000,00 zł.

W związku z tym prosimy o potwierdzenie że Zamawiający wyraża zgodę na opisanie wymagań/referencji które będą adekwatne to przedmiotu zamówienia:

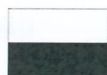
*„Realizacja dwóch zadań polegająca na dostawie i montażu innowacyjnej technologii oczyszczania i uzdatniania powietrza w kanałach wentylacyjnych, pomieszczeniach oraz powierzchniach ( system działa w oparciu o aktywna technologię promieniowej jonizacji katalitycznej) dla dwóch obiektów służby zdrowia. (szpital, klinika, przychodnia).”*

#### Odpowiedź:

Z treści zadanego „pytania” wynika, że wykonawca nie ma wątpliwości co do treści SIWZ związanej z warunkiem wykazania się odpowiednim doświadczeniem w zakresie wcześniejszej realizacji podobnego zadania jak to stanowiące przedmiot zamówienia w przedmiotowym postępowaniu przetargowym. Wykonawca żąda nie wyjaśnień, ale zmiany treści SIWZ zgodnie z własnym interesem, stosownie do własnych potrzeb (możliwości) i zapatrywań na sprawę jednocześnie nie wskazując na czym miałyby polegać sygnalizowana przez niego rzekoma „nieproporcjonalność” opisanego w SIWZ warunku. W związku z powyższym przekracza on ponownie swoje uprawnienia wynikające z treści dyspozycji art. 38 ust. 1 p.z.p. To zamawiający (co wynika także z jednolitego w tym względzie, orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej (KIO), jako gospodarz postępowania i przyszły użytkownik stanowiących przedmiot zamówienia urządzeń (za których prawidłowe użytkowanie i działanie odpowiada), ma nie tylko prawo ale i obowiązek do takiego kształtowania warunków stawianych potencjalnym wykonawcom, aby zminimalizować zagrożenie nienależytego wykonania przedmiotu zamówienia. W jednym z wielu swoich wyroków KIO wskazuje, że (...) Zamawiający po to konstruuje warunki udziału w postępowaniu, aby udzielić zamówienia wykonawcy, który daje rękojmię jego należytego wykonania. (...)Warunki udziału w postępowaniu nie muszą być skonstruowane w sposób umożliwiający udział w nim każdemu wykonawcy zainteresowanemu uzyskaniem danego zamówienia. Rolą Zamawiającego jest opisanie warunków na takim poziomie, który jest usprawiedliwiony dbałością o jakość i rzetelność wykonania przedmiotu zamówienia. Warunki udziału w postępowaniu zabezpieczają również interesy Zamawiającego oraz stanowią narzędzie



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Rzeczpospolita  
Polska



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020  
Oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne, Działanie 7.3 Infrastruktura zdrowotna i społeczna

#### PROJEKT

*„Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiochirurgii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”*

do weryfikacji wykonawców, pod kątem zdolności do realizacji konkretnego zamówienia. Jednakże swoboda zamawiającego w określaniu treści warunków ograniczona jest do osiągnięcia celu, jakim jest należyta realizacja zamówienia. Cel ten możliwy jest do osiągnięcia poprzez dopuszczenie do postępowania wykonawców, którzy dają rękojmię należytego wykonania przedmiotu przyszłej umowy oraz wyeliminowanie wykonawców, co do których zachodzi prawdopodobieństwo, że nie są zdolni do prawidłowej realizacji zamówienia. Ustanowienie warunku udziału w postępowaniu ma służyć bowiem zweryfikowaniu zdolności wykonawcy ubiegającego się o udzielenie zamówienia, na odpowiednim poziomie, tj. zapewniającym należyte wykonanie zamówienia (...) -KIO 1500/19.

Ponadto, wykonawca w swoim „pytaniu” nie przedstawia żadnych merytorycznych argumentów na brak zasadności wymagań co do których żąda modyfikacji, a jedynie stawia zarzuty, które nie są przedmiotem regulacji ustawowej z art. 38 ust. 1 p.z.p. W związku z powyższym Zamawiający kierując się dobrze pojętym interesem w uzyskaniu przez szpital odpowiadających jego potrzebom związanym z należyтым utrzymaniem poziomu aseptyki (szczególnie w obecnym stanie zagrożenia epidemiologicznego) oraz bezpieczeństwem pacjentów i personelu, utrzymuje treść SIWZ w zakresie opisanym żądaniemi z „pytania” wykonawcy, zgodnie z jej dotychczasowym brzmieniem.

#### Pytanie nr 3

Prosimy u uzasadnienie dlaczego z dziesiątek najbardziej popularnych baterii i wirusów powodujących tysiące zakażeń i infekcji szpitalnych, Zamawiający wymaga akurat posiadania udokumentowanej skuteczności w eliminacji Klebsiella pneumoniae NDM-1 (New Delhi) z powietrza i powierzchni. Bakteria bardzo rzadko występuje w POLSCE na przestrzeni lat w Polsce stwierdzono jedynie kilkaset takich przypadków z tego tylko 1 w Kielcach.

Z wiedzy wykonawcy wynika że jedynym posiadaczem takich badań jest firma produkująca technologie Active Pure oraz pośrednio dystrybutor ActivTek z Kielc.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis odnośnie posiadania udokumentowanej skuteczności eliminacji Klebsiella pneumoniae NDM-1 z powietrza i powierzchni. Obecnie w Polsce jest to bardzo istotny problem epidemiologii lekooporności. Tylko w 2018 roku w Polsce odnotowano 2355 (dane KORLD) przypadków wystąpienia Klebsiella pneumoniae NDM-1. Jest to patogen alarmowy, oporny na dostępne antybiotyki oraz charakteryzuje się wysoką śmiertelnością. W związku z powyższym Zamawiający kierując się dobrze pojętym interesem w uzyskaniu przez szpital odpowiadających jego potrzebom związanym z należyтым utrzymaniem poziomu aseptyki (szczególnie w obecnym stanie zagrożenia epidemiologicznego) oraz bezpieczeństwem pacjentów i personelu, utrzymuje treść SIWZ w zakresie opisanym żądaniemi z „pytania” wykonawcy, zgodnie z jej dotychczasowym brzmieniem.

#### Pytanie nr 4

Warunek z tabeli „System posiada udokumentowaną skuteczność w eliminacji wirusa SARS Cov-2 oraz bakteriofagu MS2 potwierdzoną wynikami badań w laboratorium akredytowanym przez FDA.” Prosimy o uzasadnianie dlaczego Zamawiaczy nie wymaga badań akredytowanego laboratorium zgodnie z przepisami obowiązującymi w Uni Europejskiej(Polsce)? A wymaga certyfikacji FDA obowiązującej jedynie w Stanach Zjednoczonych - jest to certyfikacja Agencji Żywności i Leków amerykańska agencja rządowa zajmująca się regulowaniem i nadzorowaniem sprzedaży m.in.



**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**  
 25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
 tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
 e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



**Rzeczpospolita  
Polska**



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

**Unia Europejska**  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020  
 Oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne, Działanie 7.3 Infrastruktura zdrowotna i społeczna

**PROJEKT**

„Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiologii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”  
 suplementów diety, żywności, produktów z krwi, biologicznych produktów medycznych, instrumenty emitujące, sprzętu medycznego, instrumentów weterynaryjnych i kosmetyków. Czy wynika to z faktu, że producent opisanej technologii Active Pure jest firmą amerykańską i jedynie taką certyfikację posiada?

Prosimy o uzasadnienie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż w celu zwiększenia konkurencyjności w przedmiotowym postępowaniu modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia w pkt. 18 nadając mu brzmienie:**

18.	System posiada udokumentowaną skuteczność w eliminacji wirusa SARS Cov-2 oraz bakteriofagu MS2 potwierdzoną wynikami badań w laboratorium akredytowanym przez FDA lub innym akredytowanym laboratorium na terenie Unii Europejskiej zgodnie z przepisami obowiązującymi w Unii Europejskiej. – Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć dokument w dniu zakończenia dostawy i podpisania przez strony bezusterkowego protokołu odbioru przedmiotu zamówienia.	Tak	
-----	--	-----	--

**Odpowiedzi na pytania oraz wprowadzone modyfikacje są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanych ofert.**

**DYREKTOR**  
 Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego  
 w Kielcach  
*Bartosz Stemplewski*

KIEROWNIK  
 Działu Zamówień Publicznych  
*mgr Sebastian Szaniawski*

Dział Zamówień Publicznych

*mgr Rafał Iwan*  
 SPECJALISTA

Dział Zamówień Publicznych  
 tel: 41/30-33-517 fax: 41/366-00-14  
[rafal.iwan@wszkielce.pl](mailto:rafal.iwan@wszkielce.pl)