

Kielce 27.02.2026

znak sprawy: EZ/28/2026/RŁ

*Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320) na **Zakup angiografu wraz z wyposażeniem na potrzeby Kliniki Kardiochirurgii** w ramach projektu pn. „Poprawa efektywności funkcjonowania, dostępności i jakości świadczeń wysokospecjalistycznych w Wojewódzkim Szpitalu Zespolonym w Kielcach”*

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2024 r poz. 1320) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

#### Pytanie nr 1

**Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, Aparat angiograficzny z wyposażeniem, Detektory, Monitory, pkt. 131**

W związku z wymaganiem wyprowadzenia na monitor wielkoformatowy angiografu obrazu m.in. z systemu monitorowania pacjenta, **uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że dostawa systemu monitorowania pacjenta nie jest objęta zakresem prowadzonego postępowania**, a Zamawiający oczekuje jedynie zapewnienia możliwości wyświetlenia sygnału wideo z posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjenta.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

#### Pytanie 2

**Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, pkt. 87**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania poduszki zapory bocznej o wymiarach 170x120mm. Zamawiający w punkcie 87 zapewne omyłkowo wpisał wymiar poduszki zapory bocznej 1600mm, pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż żaden producent nie posiada w ofercie tak dużej poduszki zapory bocznej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje treść pkt. 87 Załącznik nr 2 do SWZ który otrzymuje brzmienie:**

|     |                                                                          |            |  |  |
|-----|--------------------------------------------------------------------------|------------|--|--|
| 87. | Poduszka zapory bocznej o wymiarach<br><b>160x120mm</b> +/-10mm – 1 szt. | TAK, podać |  |  |
|-----|--------------------------------------------------------------------------|------------|--|--|

#### Pytanie 3

**Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, pkt. 184:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o usunięcie wymogu instalowania lampy operacyjnej jednoczasowej na wspólnym zwieszeniu stropowym wysięgnika przeznaczonego do instalacji monitora wielkoformatowego. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, że na obecnym etapie postępowania Oferent nie jest w stanie stwierdzić jakiego rodzaju lampa operacyjna miałaby być zainstalowana na wspólnym zawieszeniu. Pozostawiając w/w wymóg instalacji lampy na wspólnym zawiesiu Zamawiający ogranicza sobie możliwość wyboru lampy operacyjnej do produktów

oferowanych przez dostawcę zawieszenie monitora, gdyż niedopuszczalnym jest, aby urządzenie jednego producenta instalowane było do zawiesi innego producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje treść pkt. 184 Załącznik nr 2 do SWZ który otrzymuje brzmienie:**

|      |                                                                                            |            |  |  |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--|--|
| 184. | Na wspólnym zawiesiu stropowym wraz z monitorem zainstalowane ramię z osłoną radiologiczną | TAK, podać |  |  |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--|--|

**Pytanie 4**

**Dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ, pkt. 188:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o usunięcie wymogu instalowania lampy operacyjnej jednoczasowej oraz kolumny perfuzyjnej na wspólnym zwieszeniu stropowym wysięgnika przeznaczonego do instalacji monitora medycznego. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, że na obecnym etapie postępowania Oferent nie jest w stanie stwierdzić jakiego rodzaju lampa operacyjna miałaby i kolumna perfuzyjna będzie zainstalowana na wspólnym zawieszeniu. Pozostawiając w/w wymóg instalacji lampy na wspólnym zawiesiu Zamawiający ogranicza sobie możliwość wyboru lampy operacyjnej i kolumny perfuzyjnej do produktów oferowanych przez dostawcę zawieszenia monitora, gdyż niedopuszczalnym jest aby urządzenie jednego producenta instalowane było do zawiesina innego producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje treść pkt. 188 Załącznik nr 2 do SWZ który otrzymuje brzmienie:**

|      |                                                                                                      |            |  |  |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--|--|
| 188. | Na wspólnym zawiesiu stropowym wraz z monitorem medycznym zainstalowane ramię z osłoną radiologiczną | TAK, podać |  |  |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--|--|

**Pytanie 5**

**Dotyczy SWZ, pkt. 12 ppkt. c)**

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj. angiografu), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego a tym bardziej usług?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza iż przedmiotowe środki dowodowe dotyczą jedynie parametrów technicznych oferowanego angiografu.**

**Pytanie 6**

**Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, § 6 ust. 5 lit. e)**

Czy Zamawiający potwierdza, że wszystkie prace serwisowe powinny być oparte o zasadę bezpieczeństwa środowiska naturalnego, czyli minimalizującą ślad węglowy oraz liczbę powstawania odpadów w trakcie eksploatacji urządzenia?

**Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, procedurami i normami środowiskowymi oraz normami technicznymi.**

**Pytanie 7**

**Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, § 6 ust. 7**

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że powierzenie usługi nastąpi tylko podmiotowi posiadającemu autoryzację producenta/spełniającego wszystkie wymagania jakościowe oraz stosowne kwalifikacje potwierdzone odpowiednimi dokumentami.



**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje treść § 6 ust. 7 załącznika nr 3 do SWZ który otrzymuje brzmienie:**  
*„Jeżeli Wykonawca nie usunie wad przedmiotu niniejszej umowy, ujawnionych w okresie gwarancji, w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, to Zamawiający może zlecić usunięcie ich osobie trzeciej posiadającej autoryzację producenta na koszt Wykonawcy*

**Pytanie 8****Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, § 6 ust. 8**

Prosimy o wykreślenie powyższego postanowienia.

Uzasadnienie:

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Każdy z producentów posiada różną formułę generowania kodów zabezpieczających dostęp do opcji serwisowych aparatu (kody stałe, kody zmienne) dlatego Zamawiający nie określa formuły ich przekazywania na etapie przedmiotowej umowy. Zamawiający po upływie okresu gwarancji zobowiązany jest zlecić świadczenia usługi serwisu pogwarancyjnego zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności ustawą z 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych, ustawą z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych, jak również ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych dlatego wymaga dostarczenia urządzenia wraz z pełnym oprogramowaniem oraz wszelkimi kodami serwisowymi oraz danymi umożliwiającymi pełne i swobodne serwisowanie urządzenia. W celu należytego świadczenia usługi serwisu pogwarancyjnego, wybrany wykonawca będzie musiał uzyskać pełny dostęp do urządzenia, w przypadku więc gdy Zamawiający nie będzie dysponentem niezbędnymi kodami dostępu do urządzenia to w istocie uniemożliwi sobie przeprowadzenie konkurencyjnego postępowania na pogwarancyjną obsługę serwisową sprzętu.

Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe ponoszenia wszelkiej odpowiedzialności z tytułu świadczenia usługi w sposób profesjonalny i zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

**Pytanie 9****Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, § 6 ust. 11**

Prosimy o doprecyzowanie, że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji. Mogą się zdarzyć drobne usterki, które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy.

**Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami umowy.**

**Pytanie 10****Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, § 6 ust. 12 lit.b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie ww. zapisu z projektu umowy lub jego modyfikację na:  
*„Usunięcie wady – niezależnie od momentu jej ujawnienia – nie powoduje przedłużenia okresu rękojmi ani powstania nowego, dodatkowego okresu odpowiedzialności wykonawcy. Uprawnienia Zamawiającego z tytułu rękojmi wygasają z upływem okresu rękojmi równego okresowi gwarancji.”?*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 11**

##### **Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, § 8 ust. 4**

Prosimy o dodanie celem doprecyzowania: „Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”.

##### **Uzasadnienie**

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 12**

##### **Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, § 9**

Prosimy o dodanie ust. 6 w brzmieniu: „Oświadczenie o odstąpieniu winno być poprzedzone pisemnym wezwaniem do należytego, w tym terminowego, wykonania umowy i wyznaczeniem terminu dodatkowego.”.

##### **Uzasadnienie**

Tego rodzaju wcześniejsze wezwanie – w formie pisemnej i z wyznaczeniem odpowiedniego terminu - Wykonawcy do należytego wykonania umowy, zanim dojdzie do odstąpienia od umowy - które jest „najdrastyczniejszą” (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy - jest wskazaną, powszechną i należyłą praktyką występującą tak na rynku umów prywatnych, jak i umów publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 13**

##### **Dotyczy SWZ**

W §1 ust. 2 umowy, Zamawiający zawarł wymóg: *przeszkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi Urzędu oraz wskazał w formularzu ofertowym w pkt.3 stawkę VAT 8% na ten przedmiot zamówienia, co jest uzasadnione jako zakres rozumiany jako kompleksowa dostawa wyrobu medycznego.*

Czy Zamawiający potwierdza, że nie oczekuje żadnych szkoleń aplikacyjnych, rozumianych jako świadczenie usługi, które oferent zgodnie z obowiązującymi przepisami może zaoferować poprawnie jedynie na stawce 23% VAT?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w ramach oferty przeprowadzenia szkoleń specjalistycznych, w przypadku konieczności przeszkolenia personelu szkolenia zostaną zlecone odrębnym zamówieniem po instalacji i uruchomieniu angiografu. W ofercie należy wycenić wyłącznie szkolenie podstawowe z zasad bezpieczeństwa użytkowania aparatu.**



#### **Pytanie 14**

##### **Dotyczy Opisu zamówienia rozdz. 5. Etap I.**

*„dostawa przez Wykonawcę Urządzenia wraz z wyposażeniem, montaż oraz wstępne uruchomienie Urządzenia, przeszkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi Urządzenia – realizacja w terminie do 50 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy”*

Ze względu na fakt, że wykonanie niezbędnych prac adaptacyjnych jest poza zakresem obowiązków Wykonawcy a od terminu zakończenia tych prac zależy wykonalność Etapu I Zamówienia dlatego prosimy o potwierdzenie, że do dnia zawarcia umowy, Zamawiający prześle przygotowane zgodnie z przekazywanymi wytycznymi producenta gotowe pomieszczenia pod montaż, uruchomienie angiografu oraz przeszkolenie wstępne pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi Urządzenia.

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje iż równolegle z przedmiotowym postępowaniem prowadzi postępowanie na wykonanie adaptacji i remontu pomieszczeń Sali Operacyjnej Kardiochirurgii. Wykonawca przedmiotowego zamówienia oraz Wykonawca robót budowlanych zobowiązani będą do współdzielenia placu robót i instalacji urządzenia. Ze względu na brak informacji na etapie udzielenia przedmiotowych odpowiedzi o terminie zakończenia prac dostosowawczych Zamawiający modyfikuje treść § 1 ust 2 umowy który otrzymuje brzmienie:**

*2.Realizacja zadań w ramach Przedmiotu Umowy jest podzielone na następujące etapy:*

**Etap I** – dostawa przez Wykonawcę Urządzenia wraz z wyposażeniem, montaż oraz wstępne uruchomienie Urządzenia, przeszkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi Urządzenia – realizacja w terminie do 50 dni kalendarzowych od dnia wezwania Wykonawcy do dostawy.

**Etap II** – współdziałanie przez Wykonawcę z Zamawiającym przy uzyskaniu wszelkich wymaganych odbiorów, opinii, uzgodnień i dopuszczeń, w tym w szczególności wynikających z przepisów prawa budowlanego, sanitarnego, ochrony radiologicznej oraz innych właściwych regulacji. W ramach realizacji Etapu II Zamawiający oczekuje uzyskania pozytywnej decyzji dopuszczającej do użytkowania Sali Operacyjnej Kliniki Kardiochirurgii oraz Urządzenia - realizacja w terminie do 30 dni kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji Etapu I.

**Dodatkowo Zamawiający modyfikuje treść Pkt 6 a) części I SWZ który otrzymuje brzmienie:**

**a) ETAP I realizacja w terminie do 50 dni kalendarzowych od dnia wezwania Wykonawcy do dostawy.**

**oraz**

**pkt 5 OPZ załącznik nr 2a do SWZ otrzymuje brzmienie tożsame z brzmieniem § 1 ust 2 umowy w powyższej modyfikacji.**

#### **Pytanie 15**

##### **Dotyczy Opisu Zamówienia rozdz. 5 Etap II**

*„W ramach realizacji Etapu II Zamawiający oczekuje uzyskania pozytywnej decyzji dopuszczającej do użytkowania Sali Operacyjnej Kliniki Kardiochirurgii oraz Urządzenia - realizacja w terminie do 30 dni kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji Etapu I.”*

Prosimy o zmianę brzmienia powyższego punktu. Wykonawca dostarczy wszelkie niezbędne dokumenty dotyczące aparatu konieczne do odbioru przez PWIS. Angiograf oraz pracownia wymaga zezwolenia na użytkowanie wydanego przez Państwowy Wojewódzki Inspektorat Sanitarny, jednak formalnie stroną wnioskującą do PWIS jest zgodnie z przepisami właściciel i użytkownik aparatu, a nie dostawca. Również dokumenty stanowiące załącznik do wniosku tylko w części dotyczą aparatu i są w gestii dostawcy sprzętu. W związku z powyższym prosimy o zmianę wymagań na proponowane poniżej:

*„W ramach realizacji Etapu II Zamawiający oczekuje niezwłocznego przygotowania i przekazania Zamawiającemu wszystkich wymaganych pomiarów oraz dostarczenia atestów, certyfikatów i innych dokumentów (dotyczących urządzenia) które są niezbędne do uzyskania przez Zamawiającego zezwolenia na użytkowanie wydawanego przez PWIS. Dokumenty, o których mowa powyżej w tym w szczególności sprawozdania z wykonanych testów akceptacyjnych i odbiorczych Wykonawca prześle w terminie 30 dni kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji Etapu I. „*

### **Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza iż w ramach Etapu II Wykonawca zobowiązany jest do współdziałania z Zamawiającym w celu uzyskania stosownych zgód i zezwoleń na dopuszczenie aparatu jak również pracowni do użytkowania i zobowiązany jest do terminowego dostarczenia wszelkich dokumentów, opinii, badań i testów niezbędnych do uzyskania przez Zamawiającego stosownej decyzji właściwego organu zgodnie z PFU oraz umową. Wniosek o wydanie decyzji zostanie złożony samodzielnie przez Zamawiającego jednakże współdziałanie Wykonawcy o którym mowa w II Etapie realizacji umowy winno być zrealizowane w terminach umożliwiających uzyskanie pozytywnej decyzji organu w terminie zastrzeżonym do jego realizacji

### **Pytanie 16**

#### **Dotyczy Opisu Zamówienia rozdz. 5 Etap II**

*„Z uwagi na fakt, iż sala operacyjna nie posiada obecnie wymaganych zabezpieczeń w postaci osłon radiologicznych, Dostawca angiografu zobowiązany jest do opracowania projektu osłon radiologicznych, uwzględniającego obowiązujące przepisy prawa, normy sanitarne oraz wytyczne właściwych organów nadzorczych. Projekt ten powinien zostać uzgodniony oraz zatwierdzony przez Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego. Po uzyskaniu wymaganych akceptacji projekt należy przekazać Wykonawcy robót budowlanych w celu jego realizacji.”*

Biorąc pod uwagę, że w składając projekt osłon stałych do PWIS stroną wnioskującą jest Szpital. Przedstawiciel Wykonawcy może reprezentować Szpital jednak wymaga to pełnomocnictwa do występowania przed organami Administracji Państwowej w imieniu Szpitala. Wydłuża to procedurę uzyskiwania opinii projektowej. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie możliwości przekazania gotowego projektu osłon stałych do IOR Szpitala co usprawni i przyspieszy uzyskanie decyzji PWiS.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pyt nr 15**

### **Pytanie 17**

#### **Dotyczy Opisu Zamówienia rozdz. 5 Etap II**

*„Dostawca ponosi odpowiedzialność za kompletność oraz poprawność dokumentacji projektowej w zakresie ochrony radiologicznej, a także za jej zgodność z wymaganiami technicznymi instalowanego urządzenia. Wszelkie zmiany wynikające z procesu uzgodnień administracyjnych lub technicznych powinny być na bieżąco konsultowane z Zamawiającym oraz Wykonawcą robót.”*

Zwracamy uwagę, że do wykonania obliczeń wymaganych osłon niezbędne jest przekazanie oświadczenia Zamawiającego (lub Wykonawcy prac budowlanych) o zestawieniu istniejącej osłonności pomieszczenia co istotnie wpływa na odpowiedzialność za wykonany projekt osłon. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przekaze Wykonawcy projektu osłon stałych w/w oświadczenie zawierające informacje o istniejącej osłonności.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza iż Wykonawca uzyska stosowne oświadczenie w niezbędnym terminie do realizacji zadania.**

### **Pytanie 18**

#### **Dotyczy SWZ**

Ze względu na ograniczoną długość wiązki okablowania między lampą RTG a szafami znajdującymi się w pomieszczeniu prosimy o potwierdzenie, że pomieszczenie techniczne na potrzeby angiografu będzie znajdowało się w bezpośrednim sąsiedztwie pomieszczenia, w którym zostanie zainstalowany angiograf. Czy Zamawiający posiada projekt architektury obejmujący koncepcję pracowni z zaplanowanym pomieszczeniem technicznym?

**Odpowiedź: Pomieszczenie nadzoru znajduje się obok w pomieszczeniu.**

### **Pytanie 19**

#### **Dotyczy SWZ**

Do zlecenia produkcji angiografu niezbędne jest podanie szczegółów technicznych takich jak:

- Wysokość od wykończonej posadzki do sufitu podwieszanego



- Wysokość od posadzki do stropu
- Przekazania informacji dotyczących wymaganych przez użytkownika sygnałów video, które mają być wyprowadzone (zintegrowane z angiografem).
- Odległości pomiędzy ramieniem C a szafami zasilającymi znajdującymi się w pomieszczeniu technicznym
- Wymagany rodzaj zawieszenia monitora LD (jezdne lub punktowe)
- Wymagany rodzaj zawieszenia lampy operacyjnej i osłony Pb górnych partii Ciała (jezdne lub punktowe)

Zważywszy na krótki czas realizacji Umowy oraz potrzebne informacje techniczne wymagane przez Producenta angiografu do rozpoczęcia produkcji, a które to zależą od koncepcji rozkładu pomieszczeń pracowni angiograficznej ustalonej pomiędzy Użytkownikiem i Wykonawcą Prac Budowlanych, prosimy o wydłużenie Etapu I do 80 dni.

**Odpowiedź:**

- Wysokość od wykończonej posadzki do sufitu podwieszanego – **300cm (+/-1cm)**
- Wysokość od posadzki do stropu – **Zamawiający informuje, iż nie ma możliwości fizycznej weryfikacji wysokości, zgodnie z archiwalną dokumentacją wysokość winna być 348cm (+/-10cm)**
- Przekazania informacji dotyczących wymaganych przez użytkownika sygnałów video, które mają być wyprowadzone (zintegrowane z angiografem) - **Zamawiający w przyszłości planuje montaż lampy wraz z kamerą Full HD i oczekuje możliwości transmisji sygnału z tego urządzenia.**
- Odległości pomiędzy ramieniem C a szafami zasilającymi znajdującymi się w pomieszczeniu technicznym – **zgodnie z załączoną koncepcją do SWZ, lub projektem przedstawionym przez dostawcę urządzenia w uzgodnieniu z Wykonawcą robót budowlanych,**
- Wymagany rodzaj zawieszenia monitora LD (jezdne lub punktowe) – **zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4 i 5 ( pkt. 184 i 188 Załącznik nr 2 do SWZ )**
- Wymagany rodzaj zawieszenia lampy operacyjnej i osłony Pb górnych partii Ciała (jezdne lub punktowe) – **zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4 i 5 ( pkt. 184 i 188 Załącznik nr 2 do SWZ ). Zamawiający preferuje zawieszenie jezdne o ile nie koliduje z odpowiedzią na pytanie nr 4 i 5 .**

**Zamawiający informuje, iż odpowiedź na pytanie dotyczące realizacji Etapu I została już udzielona w odpowiedzi na pytanie nr 14.**

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w/lub pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu. Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień. Pozostałe warunki Specyfikacji pozostają bez zmian.

### **MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024 r., poz. 1320) wprowadza modyfikację SWZ w Załączniku nr 2 do SWZ Zestawienie parametrów techniczno – funkcjonalnych, Załącznik 2a do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia – charakterystyka obiektu oraz w Załączniku nr 3 do SWZ – projektowane postanowienia umowy.

W załączeniu Zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ Zestawienie parametrów techniczno – funkcjonalnych, Załącznik 2a do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia – charakterystyka obiektu oraz Załącznik nr 3 do SWZ – projektowane postanowienia umowy.

**NOWE TERMINY SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ORAZ NOWY TERMIN  
ZWIĄZANIA OFERTA.**

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy Pzp, **przesuwa termin składania i otwarcia ofert:**

**NOWE TERMINY SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

Termin składania ofert: **12.03.2026 r. godz. 10:00**

Termin otwarcia ofert: **12.03.2026 r. 10:30**

Jednocześnie zmienia się treść pkt. 25 SWZ:

*Termin związania ofertą wynosi 90 dni tj. Wykonawca jest związany ofertą do dnia **09.06.2026 r.***

*Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.*

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

*Renata Lastowska*  
Inspektor  
*Lastowska*

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego  
w Kielcach

*Marcin Martyniak*

Z-ca Kierownika  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

*mgr Edyta Kwaśniewska*

27-02-2026

*Patrycja Aleksandrowicz*  
Radca Prawny  
KI-1400

Z-CA DYREKTORA  
ds. Operacyjnych

Wojewódzki Szpital Zespołowy w Kielcach

*Bartosz Siempiowski*

Dział Zamówień Publicznych

tel. 41/36-71-269

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

27-02-2026