

Kielce, dnia, 26.02.2026 r.

Znak sprawy: EZ/7/2026/MW

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U.2024.1320 ze zm.) pn. zakup i dostawa sprzętu i wyposażenia w ramach realizacji przedsięwzięcia pn. „Poprawa efektywności funkcjonowania, dostępności i jakości świadczeń wysokospecjalistycznych w Wojewódzkim Szpitalu Zespolonym w Kielcach” dla potrzeb Kliniki Kardiochirurgii, Poradni Kardiochirurgicznej i Poradni Kardiologicznej, znak sprawy: EZ/7/2026/MW

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający potwierdza, że wykazanie spełnienia zasady „Do No Significant Harm (DNSH)” nastąpi na podstawie dokumentów i informacji wskazanych w SWZ, w szczególności dokumentacji producenta, kart technicznych, deklaracji zgodności oraz oświadczeń producenta lub Wykonawcy, bez obowiązku przedkładania certyfikatów lub analiz środowiskowych niewymienionych w SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wykazanie spełnienia zasady „Do No Significant Harm” (DNSH) nastąpi na podstawie dokumentów i informacji wskazanych w SWZ oraz w załącznikach do umowy.

Zamawiający nie wymaga przedkładania dodatkowych certyfikatów ani analiz środowiskowych, które nie zostały wskazane w SWZ oraz w załącznikach do umowy, z zastrzeżeniem że przedstawiona dokumentacja musi umożliwiać ocenę spełnienia wymagań określonych w dokumentacji postępowania.

Pytanie nr 2 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający potwierdza, że obowiązki Wykonawcy w zakresie spełnienia zasady DNSH mają charakter obowiązków należytej staranności oraz obowiązków dokumentacyjnych, a nie gwarancji osiągnięcia określonego rezultatu środowiskowego?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że obowiązki Wykonawcy w zakresie spełnienia zasady DNSH mają charakter obowiązków należytej staranności oraz obowiązków dokumentacyjnych, polegających na wykazaniu zgodności oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami określonymi w SWZ i umowie.

Pytanie nr 3 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający potwierdza, że obowiązek przekazywania danych ESG i środowiskowych dotyczy wyłącznie danych pozostających w dyspozycji Wykonawcy lub publicznie dostępnych i nie obejmuje obowiązku sporządzania nowych analiz środowiskowych lub pozyskiwania danych, którymi producent nie dysponuje?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 4 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku sprzeczności pomiędzy wymaganiami zasady DNSH a obowiązkami wynikającymi z Rozporządzenia (UE) 2017/745 (MDR), pierwszeństwo mają przepisy MDR jako regulujące bezpieczeństwo wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w przypadku wyrobów medycznych zastosowanie mają przepisy Rozporządzenie (UE) 2017/745 (MDR) jako regulujące zasady wprowadzania do obrotu i użytkowania wyrobów medycznych, w tym ich bezpieczeństwo.

W przypadku ewentualnej sprzeczności pomiędzy wymaganiami dotyczącymi zasady DNSH a bezwzględnie obowiązującymi przepisami MDR, pierwszeństwo mają przepisy prawa powszechnie obowiązującego.

Pytanie nr 5 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuści w zakresie pakietu nr 8 w odniesieniu do wyrobów medycznych wyłączenie wymagania pkt. 5 lit. d Załącznika nr 2b do umowy jako niemającego zastosowania do wyrobów medycznych opisanych w Załączniku nr 2.8 do SWZ cz. I, II i III tabeli Zestawienie Parametrów Techniczno-Funkcjonalnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania określone w pkt 5 lit. d Załącznika nr 2b do umowy mają zastosowanie wyłącznie w zakresie, w jakim są adekwatne do przedmiotu zamówienia objętego Pakietem nr 8.

W odniesieniu do wyrobów medycznych opisanych w Załączniku nr 2.8 do SWZ (cz. I–III tabeli Zestawienie Parametrów Techniczno-Funkcjonalnych), postanowienie to nie znajduje zastosowania, o ile ze względu na charakter wyrobu medycznego oraz obowiązujące przepisy prawa nie jest możliwe lub zasadne jego spełnienie.

Pytanie nr 6 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuści w zakresie pakietu nr 8 wyłączenie z zakresu dokumentacji potwierdzającej spełnienie wymagań certyfikatów ekologicznych w tym ISO 14001 i innych równoważnych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zgodnie z Modyfikacją Załącznika nr 2b.

Pytanie nr 7 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający potwierdza w zakresie pakietu nr 8 że audyty i kontrole określone w Załączniku nr 2b do umowy wykonywane będą na koszt i ryzyko Zamawiającego w terminie uzgodnionym przez strony?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 8 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuszcza w zakresie pakietu nr 8 w odniesieniu do wyrobów medycznych będących oprogramowaniem komputerowym lub wyrobów medycznych zawierających dedykowane interfejsy graficzne, wyłączenie obowiązku spełnienia dostępności określonych w Załączniku nr 2a do umowy, w zakresie pkt. 1?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 9 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający potwierdza, że wymagania standardu cyfrowego w zakresie dostępności aplikacji i interfejsów użytkownika nie dotyczą specjalistycznego oprogramowania medycznego przeznaczonego wyłącznie do obsługi przez wykwalifikowany personel medyczny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 10 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

W związku z koniecznością uwzględnienia w ofercie wykonania standardów dostępności określonych w Załączniku nr 2a do umowy w tym pkt. 2 i wymienionych w pkt. 6 SWZ, prosimy o wskazanie rodzaju szczególnych potrzeb przewidywanych lub niezbędnych dla realizacji Pakietu nr 8, zgodnie z wytycznymi Załącznik nr 2. Standardy dostępności dla Polityki Spójności 2021 – 2027, wykazanymi w zestawieniu tabeli rozdz. II. Standard szkoleniowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w odniesieniu do Pakietu nr 8 nie przewiduje szczególnych potrzeb w rozumieniu Standardów dostępności dla Polityki Spójności 2021–2027 wykraczających poza zapewnienie dostępności materiałów informacyjnych i ewentualnych szkoleń w formie umożliwiającej udział osób ze szczególnymi potrzebami (np. dostępność cyfrowa materiałów.)

Pytanie nr 11 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuści w zakresie pakietu nr 8 odstępnie od wymagania udostępnienia wszelkich kodów serwisowych oraz danych umożliwiających pełne i swobodne serwisowanie urządzeń jako nieadekwatne do wymagań określonych przez Rozporządzenie EU 2017/745 MDR w zakresie obowiązków zapewnienia jakości i bezpieczeństwa wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

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 nr 12 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuści zapewnienie dostępności części zamiennych przez okres przewidywanego przez producenta okresu eksploatacji urządzenia, liczony od dnia dostawy?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuszcza doprecyzowanie par. 8 Załącznika nr 3 do SWZ – projektowane postanowienia umowy poprzez wprowadzenie maksymalnego łącznego limitu kar umownych należnych od Wykonawcy w

wysokości 20% wynagrodzenia brutto określonego w umowie, co pozostaje zgodne z zasadą proporcjonalności, o której mowa w art. 16 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuszcza doprecyzowanie § 8 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez wskazanie, że kary umowne naliczane będą od wartości elementu, którego dotyczy naruszenie (np. pojedynczego rejestratora lub oprogramowania), a nie od wartości całej umowy, z zachowaniem zasady proporcjonalności określonej w art. 16 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku rozbieżności interpretacyjnych dotyczących zasad DNSH lub standardów dostępności, kary umowne nie będą naliczane do czasu ostatecznego wyjaśnienia sprawy oraz umożliwienia Wykonawcy usunięcia ewentualnych niezgodności?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16 dot. Pakiet nr 8– System do rejestrowania i analizy Holter EKG - 1 kpl.

Czy Zamawiający dopuści licencję w postaci kodu programowego z nośnikiem USB wymagającym zamontowania na stacji roboczej (dot. pkt. 33 cz. I tabeli Zestawienie Parametrów Techniczno-Funkcjonalnych – Załącznik nr 2.8 do SWZ)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści licencję w postaci kodu programowego z nośnikiem USB wymagającym zamontowania na stacji roboczej.

Pytanie nr 17 dot. Pakiet nr 9– Aparat echokardiograficzny do podstawowej diagnostyki kardiologicznej -1 kpl.

Dotyczy: Załącznik nr 2b do umowy, Oświadczenie dotyczące zasady DNSH - „Nie czyn poważnych szkód” ustęp 6 podpunkt a):

Czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia zgodności w formie Oświadczenia autoryzowanego przedstawiciela producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie przesądza, w jaki sposób oferent ma spełnić wymogi, o których mowa, decyzja o sposobie wykazania relewantnych prawnie okoliczności w tym zakresie, przy uwzględnieniu obowiązujących przepisów prawa, należy do oferenta.

Pytanie nr 18 dot. Pakiet nr 9– Aparat echokardiograficzny do podstawowej diagnostyki kardiologicznej -1 kpl

Dotyczy: Załącznik nr 2b do umowy, Oświadczenie dotyczące zasady DNSH - „Nie czyn poważnych szkód”, ustęp 6 podpunkt c):

Czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia informacji w formie informacji środowiskowej producenta? Przykładowy dokument znajduje się w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przesądza, w jaki sposób oferent ma spełnić wymogi, o których mowa, decyzja o sposobie wykazania relewantnych prawnie okoliczności w tym zakresie, przy uwzględnieniu obowiązujących przepisów prawa, należy do oferenta.

Pytanie nr 19 dot. Pakiet nr 9– Aparat echokardiograficzny do podstawowej diagnostyki kardiologicznej -1 kpl

Dotyczy: Załącznik nr 2b do umowy, Oświadczenie dotyczące zasady DNSH – „Nie czyni poważnych szkód” ustęp 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu ustępu nr 10:

„Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego przedkładania na pisemne żądanie Zamawiającego informacji dotyczących wpływu realizowanego przedmiotu umowy na kwestie środowiskowe, społeczne i zaradcze (ESG), w tym m.in. danych dotyczących emisji CO₂,

efektywności energetycznej, gospodarki odpadami oraz stosowania zasad równości szans i niedyskryminacji, w zakresie dotyczącym działalności Wykonawcy oraz w zakresie danych, którymi Wykonawca dysponuje. Powyższe informacje mogą być konieczne i wymagane do raportowania postępów realizacji wykonania zadania w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 dot. Załącznika nr 3 do SWZ

Zamawiający zgodnie z § 3 ust. 5 projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 3 do SWZ) wymaga, aby Wykonawca dostarczył Zamawiającemu sprzęt:

„(...) wraz z pełnym oprogramowaniem oraz wszelkimi kodami serwisowymi oraz danymi umożliwiającymi pełne i swobodne serwisowanie urządzeń, które zostaną przekazane Zamawiającemu po wygaśnięciu okresu gwarancyjnego na każde wezwanie Zamawiającego”.

Z uwagi na fakt, że oprogramowanie oraz dane umożliwiające pełne i swobodne serwisowanie urządzeń stanowią know-how producenta urządzeń i udostępniane są - zgodnie z informacją pochodzącą od producenta - do wykorzystania wyłącznie przez autoryzowany personel producenta, nie jest możliwe spełnienie przez Spółkę w całości wymogu zawartego § 3 ust. 5 projektowanych postanowień umowy, a polegającego na dostarczeniu Zamawiającemu sprzętu wraz z pełnym oprogramowaniem oraz danymi umożliwiającymi pełne i swobodne serwisowanie urządzeń.

W związku z powyższym, wnosimy o nadanie § 3 ust. 5 projektowanych postanowień umowy następującej treści:

„Wykonawca oświadcza, że dostarczy Zamawiającemu kody serwisowe urządzenia, po wygaśnięciu okresu gwarancyjnego na każde wezwanie Zamawiającego”.

UZASADNIENIE

Wykonawca wskazuje, że sprzęt będący przedmiotem zamówienia stanowi wyrób medyczny, za którego poprawne działanie odpowiada Wykonawca jako dystrybutor producenta na terenie Rzeczypospolitej.

Dystrybuowany sprzęt, z uwagi na swoją specyfikę, posiada ograniczenia dostępu do jego konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych wszędzie tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencji w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy.

Dostęp do wszelkich ograniczeń w postaci oprogramowania i danych umożliwiających pełne i swobodne serwisowanie urządzeń możliwy jest wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę, a każdy kto realizuje czynności związane z oprogramowaniem sprzętu oraz czynności związane z danymi umożliwiającymi pełne i swobodne serwisowanie urządzeń, posiada dostęp do wymaganej dokumentacji.

Zdjęcie ww. ograniczeń może spowodować nieprawidłowości w serwisowaniu urządzenia jego awarie, usterki i przestoje, co w konsekwencji może narazić na niebezpieczeństwo pacjentów, prowadzić do uszkodzeń sprzętu oraz powodować nadmierne straty finansowe. Co więcej, należy zwrócić uwagę, że

zarówno oprogramowanie jak i wszelkie dane umożliwiające pełne i swobodne serwisowanie urządzeń stanowią swoiste know-how producenta sprzętu np. wszelkie bazy oraz bazy klientów, które są zawarte w oprogramowaniu serwisowym, stanowią jego potencjał ekonomiczny i nie mogą być udostępnione osobom postronnym.

W związku z powyższym, Wykonawca wnosi o odstąpienie od ww. wymogu. Ewentualne usunięcie ww. ograniczeń mogłoby nastąpić w sytuacji, w której inne podmioty serwisujące urządzenia posiadałyby odpowiednie certyfikaty i szkolenia producenta urządzenia, gdyż wyłącznie takie podmioty posiadałyby niezbędną wiedzę do prawidłowego serwisowania urządzeń.

Ponadto, w ocenie Wykonawcy wskazane ww. postanowienie w obecnym kształcie, w tak szerokim zakresie, nie znajduje uzasadnienia w obiektywnych i usprawiedliwionych potrzebach Zamawiającego, a tym samym jest nadmierne.

W zakresie zaś przekazania Zamawiającemu kodów serwisowych, Wykonawca wskazuje, że dostarczy Zamawiającemu kody serwisowe po wygaśnięciu okresu gwarancyjnego na każde wezwanie Zamawiającego.

Wykonawca podkreśla, że Zamawiający nie może w sposób dowolny kreować postanowień SWZ, w tym również postanowień umowy, lecz wymagania muszą wynikać z jego uzasadnionych potrzeb. Powyższe potwierdza wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 31 marca 2023 r., sygn. akt. KIO 759/23, zgodnie z którym:

„Z drugiej jednak strony niedopuszczalne jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, które ogranicza możliwość złożenia ofert, a które nie jest konieczne dla zaspokojenia racjonalnych i obiektywnie uzasadnionych potrzeb zamawiającego”.

Odpowiedź:

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 nr 21 dot. Pakietu nr 2, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści konsolę pompy centryfugalnej z możliwością transportu wewnątrzszpitalnego o masie własnej 6,3 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje poprawy oczywistej omyłki pisarskiej w Pkt 7 Załącznika nr 2.2 do SWZ tj.:

Było:

„Konsola pompy centryfugalnej z możliwością transportu wewnątrzszpitalnego, masa własna 6,3g”

Jest:

„Konsola pompy centryfugalnej z możliwością transportu wewnątrzszpitalnego, masa własna 6,3kg”

Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 2 - Załącznik nr 2.2 do SWZ - zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych:

Prosimy o poprawienie numeru pakietu w opisie nad tabelą parametrów – aktualnie wpisany jest pakiet nr 1.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w treści opisu tabeli - zestawienie parametrów techniczno-funkcjonalnych doszło do omyłki pisarskiej. Prawidłowy numer Pakietu to 2. Jednocześnie z uwagi na fakt, iż załącznik stanowi dokument edytowalny, Zamawiający upoważnia Wykonawców do samodzielnego dokonania poprawy omyłki pisarskiej poprzez nadanie prawidłowego numeru pakietu.

Pytanie nr 23 dot. Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy przedmiotu umowy w terminie do 60 dni kalendarzowych od daty zawarcia Umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24 dot. Umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kwot kar umownych wskazanych w § 8 ust. 1 pkt 2 lit. b-e odpowiednio o połowę licząc za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25 dot. Umowy

Umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie maksymalnego progu kar umownych w § 8 ust. 2 do 20 % wartości umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26 dot. Umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu wskazanego w § 9 ust. 2 lit. c do 14 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający udostępnia na stronie prowadzonego postępowania:

- ***Załącznik nr 2b do umowy - oświadczenie DNSH_PO MODYFIKACJI***

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, działając w oparciu o art. 135 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024 r., poz. 1320) modyfikuje treść SWZ w zakresie Pkt 30 i 31 dot. terminu składania i otwarcia ofert.

Nowy termin składania i otwarcia ofert wyznacza się na:

- Termin składania ofert: 11.03.2026 r. do godz.10.00
- Termin otwarcia ofert: 11.03.2026 r. o godz. 10:30

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający zmienia treść **pkt 25 SWZ – Termin związania ofertą** nadając mu nowe brzmienie: „Termin związania ofertą wynosi 90 dni tj. Wykonawca jest

08.06.2026 r.

związany ofertą do dnia 11.05.2026 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert”.

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Magdalena Wójcik

Wprowadzona powyżej modyfikacja zapisów SWZ jest wiążąca i należy ją uwzględnić w treści składanej oferty.

SPECJALISTA

Z-ca Kierownika
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Edyta Kwaśniewska

26-02-2026

Z-ca Dyrektora
ds. leczenia

Krzysztof Błach

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego
w Kielcach

Marcin Martyniak

2026-02-26

mgr Jolanta Wóblowska-Więcek

MACCA PRAWNY

KI-1220

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Magdalena Wójcik

SPECJALISTA

Z Dział Zamówień Publicznych

tel: 41/366-71-259, fax: 41/366-00-14

e-mail: magdalena.wojcik@wszkielce.pl

Wojewódzki

Bartosz Stemplewski