



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



Kielce *23.06* 2026 r.

**EZ/134/2026/ES**

**Do wszystkich zainteresowanych**

*Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie 275 pkt.1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.) na „ „ Zakup i dostawa różnego sprzętu jednorazowego dla potrzeb Klinik i Oddziałów WSZZ w Kielcach*

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, działając na podstawie art. 284 ust. 6 w powiązaniu z art. 286 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity.: Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców o wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia złożone w postępowaniu.

**Pytanie 1**

**dot. Pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie sondy bipolarnej o długości całkowitej 155mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2**

**dot. Pakietu nr 2 poz. 5 i 8**

Czy zamawiający miał na myśli jednostkę miary op. (zamiast szt.)?

Wymienione produkty pakowane są następująco: poz. 5 opakowanie zbiorcze 10 szt., poz. 8 opakowanie zbiorcze 5 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ.

**INFORMACJA O ZMIANIE SWZ**

Na podstawie art. 137 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024r poz. 1320) Zamawiający modyfikuje treść SWZ załącznik nr 2 do SWZ (formularz asortymentowo cenowy) w zakresie Pakietu nr 2 – Oprzyrządowanie do neuromonitoringu. W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ.

**NOWE TERMINY SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ORAZ TERMINU ZWIĄZANIA OFERTA**

Zamawiający, działając w oparciu o art.137 ust.6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024r poz. 1320), przesuwa termin składania i otwarcia ofert.

**Nowe terminy otwarcia i składania ofert:**

Termin składania ofert: 01.07.2026 r. godz. 10.00

Termin otwarcia ofert: 01.07.2026 r. godz. 10.30



**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**

ul. Grunwaldzka 45  
25-736 Kielce  
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)



W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający zmienia treść pkt. 23 SWZ-  
Termin związania ofertą nadając mu nowe brzmienie:

„Termin związania ofertą wynosi 30 dni tj. Wykonawca jest związany ofertą do dnia 30.07.2026 r.  
Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert”.

Wprowadzone modyfikacje są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanej oferty.

Z-ca Kierownika  
DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH  
*mgr Edyta Kwaśniewska*

23-06-2026

2 up

Z-CA DYREKTORA  
*mgr Grzegorz Majka*  
Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

2026-06-24

*Patrycja Aleksandrowicz*  
Radca Prawny  
K1-1400  
*K1-1400*

DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH  
*mgr Edyta Stefańska*  
inspektor

## ZMODYFIKOWANY !!! FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Załącznik nr 2 do umowy

## Pakiet nr 2 - Oprzyrządowanie do neuromonitoringu

Lp.	Producent Nazwa Handlowa / Nr katalogowy **	Opis	Ilość	j.m.	stawka % Vat	cena jednostkowa brutto	wartość zamówienia brutto	Oświadczam, iż oferowany wyrób medyczny posiada niezbędne dokumenty poświadczające zgodność wyróbów z rozporządzeniem parlamentu europejskiego i rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., które zostały wydane na podstawie dyrektywy 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. i dla których aktualność została przedłużona w oparciu o przepisy przejściowe określone na mocy ww. rozporządzenia zastępującego dyrektywę.	Oświadczam, iż oferowany wyrób medyczny posiada deklarację zgodności EU(UE) poświadczającą zgodność wyróbów z przepisami ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 1782/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG ("MDR")
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1		Elektroda 4-kanalowa, naklejana na rurki intubacyjne, rozmiar 6-7mm. Produkt sterylny, jednorazowy. 1 opakowanie = 10szt.	1	op				TAK / NIE	TAK / NIE
2		Elektroda 4-kanalowa, naklejana na rurki intubacyjne, rozmiar 7 - 9mm. W komplecie elektroda neutralna nieinwazyjna, produkt sterylny, jednorazowy. 1 opakowanie = 10szt.	60	op				TAK / NIE	TAK / NIE
3		Mikro sonda bipolarna do tarczycy - widelec prosta (długość robocza 4,5cm, dł. całkowita 15cm, przewód 3m) do bezpośredniej stymulacji nerwów, sterylina, jednorazowa. 1 opakowanie = 10szt.	30	op				TAK / NIE	TAK / NIE
4		Sonda bipolarna widelec prosta (dł. Robocza 4,5cm, dł. całkowita 15cm, do bezpośredniej stymulacji nerwów, produkt autoklawowalny	6	szt				TAK / NIE	TAK / NIE
5		Sonda bipolarna do anoplastyki - korowa (kulki śr. 2mm, rozstaw 8mm), rozmiar 45/155/3000. Produkt sterylny, jednorazowy.	10	szt				TAK / NIE	TAK / NIE
6		Przewód do sond stymulacyjnych bipolarnych, produkt autoklawowalny	10	szt				TAK / NIE	TAK / NIE
7		Przewód przyłączeniowy do 4-kanalowej elektrody SELECT.Produkt wielorazowy, nieautoklawowany.	10	szt				TAK / NIE	TAK / NIE
8		Sonda do neuromonitoringu ciągłego Delta. Produkt sterylny jednorazowy. 1 opakowanie = 5 szt.	10	szt				TAK / NIE	TAK / NIE
							0,00 zł		
<b>Dopuszcza się zmianę ilości w opakowaniu po przeliczeniu na sztuki w zaokrągleniu do pełnych opakowań</b>									
<b>*Właściwe zakreślić. W przypadku zaznaczenia w obu kolumnach "NIE" - Zamawiający uzna, iż oferowany wybór nie jest wyrobem medycznym</b>									

Zgodnie z treścią § 3 ust. 4 załącznika nr 3 do SWZ - projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia deklaracji zgodności i/lub certyfikatów zgodności wystawionych przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z klasą wyrobu medycznego o których mowa w ustawie o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2024 r., poz. 1620) na żądanie Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych, tj.:

• **właściwe dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz. U. 2024, poz. 1620 t. j.) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia:**

deklaracja zgodności EU(U.E) o której mowa w Art. 19 ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDR

lub

deklaracja zgodności EC(WE) o której mowa w dyrektywie Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG sporządzona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzenia („AIMDD”) oraz

- w przypadku gdy wyrób medyczny został wprowadzony do obrotu przed dniem 26 maja 2021r. właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela, zgodnie z klasą wyroby medycznego, lub

- w przypadku gdy wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2 – 4 MDR właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela zgodnie z klasą wyroby medycznego