

Krosno, dnia 8 stycznia 2016 roku

Do wszystkich uczestników postępowania  
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW  
W POSTĘPOWANIU**  
**na zakup wraz z dostawą sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Oddziału  
Noworodkowego z Pododdziałem Intensywnej Terapii Noworodków**  
**Nr postępowania EZ/215/114/2015**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w następujących wypadkach i w następujących wysokościach:
  - 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, (nie mniej niż 20 zł), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru
  - 2) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,5 % wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (nie mniejszej niż 20 zł) jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru
  - 3) w przypadku niewykonania wykonania umowy w wysokości 10% wartości brutto nie wykonanej części umowy (nie mniejszej niż 20 zł.),

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 2. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 4 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę obciążenia rachunku zamawiającego

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 3. Dotyczy pakietu 5, poz. 3. Prosimy o wskazanie konkretnego typu inkubatora Isolette C2000, Isolette 8000, czy Isolette 450. Jeżeli jest to Isolette 450 dodatkowo prosimy o informację, czy używany jest nawilżacz, ponieważ warunkuje to rodzaj stosowanych filtrów (z otworami lub bez).

**Odpowiedź: Zamawiający posiada inkubator Isolette 450. Zamawiający wymaga zaofiarowania filtrów z otworami i filtrów bez otworów – do wyboru przez Zamawiającego w momencie składania zamówienia.**

Pytanie 4. Dot. pakietu nr 10. Prosimy o podanie modelu respiratora transportowego z którym mają

być kompatybilne czujniki przepływu.

**Odpowiedź: Crossvent.**

Pytanie 5. Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP (niezależnie od klasy wyrobu). Z tego też powodu dokumenty te nie kwalifikują się jako wynikające z katalogu dokumentów wymienionych w rozporządzeniu z dnia 30 grudnia 2009 r. „w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane”, a w szczególności z katalogu dokumentów wymienionych w §5 ww. rozporządzenia. Abstrahując od powyższej argumentacji należy zauważyć, że zgodnie z art. 58 ust.3 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. dystrybutor i importer mają obowiązek powiadomienia Prezesa Urzędu nie później niż w terminie 7 dni od dnia wprowadzenia pierwszego wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. W praktyce oznacza to, że nawet gdyby Wykonawca chciał dołączyć do oferty zgłoszenie/powiadomienie to może takiej możliwości w dniu składania ofert nie posiadać, w sytuacji kiedy do tego dnia nie wprowadził na terytorium RP oferowanego urządzenia. Tym samym omawiany zapis oprócz swej sprzeczności z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, wprowadza wymóg potencjalnie niemożliwy do spełnienia.

**Odpowiedź: Zamawiający usuwa wymóg dołączenia do oferty zgłoszenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.**

Pytanie 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 3 ust. 4 i 5? Zapisy te powodują, iż w przypadku braku dostępności jednego produktu nie można dostarczyć reszty zamówienia. W rezultacie jest to zapis niekorzystny dla Zamawiającego jak i dla Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 4 ust. 2 na następujący: „Towar nieodpowiadający normom jakościowym, zakwestionowany w dostawie przez Zamawiającego podlega reklamacji zgłoszonej faksem, za pomocą poczty elektronicznej lub pisemnie wraz z odesłaniem reklamowanego towaru. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego, tj. w ciągu 3 dni roboczych od otrzymania reklamowanego towaru, rozpatrzenia reklamacji. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca w ciągu 3 dni roboczych od uznania reklamacji wymieni wadliwy towar własnym transportem na własny koszt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.1) umowy na:

a. „za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, (nie mniej niż 10 zł)”?

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.2) umowy na:

b. „w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy za zareklamowany towar (nie mniej niż 10 zł).”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.3) umowy na:

- c. „w przypadku niewykonania umowy w wysokości 10% wartości nie wykonanej części umowy (nie mniejszej niż 10zł).”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 10. Pakiet 8, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści jako równoważną rurkę intubacyjną o następującym opisem:

- Wykonane z elastycznego PVC, zapewniającego dużą elastyczność rurki
- Znacznik RTG na całej długości rurki
- Wyposażona w boczny otwór Murphy'ego
- Skalowanie co 2 cm
- Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- Informacja o rozmiarze rurki w dwóch miejscach (na łączniku oraz na korpusie rurki)
- Odłączalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15mm
- Produkt sterylny, pakowany pojedynczo w opakowanie typu papier/folia
- Rozmiary 2,00 mm – 9,00 mm co 0,5 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 11. Pakiet 8, poz. 2 - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję i utworzy z niej odrębne zadanie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 12. Pytania do Pakietu Nr 2: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pakietu nr 2 do pozycji – układ oddechowy do respiratora SECHRIST IV układu o niżej podanych parametrach:

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów Sechrist IV posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. (komplet adapterów pakowany folia folia). Przepływ gazów powyżej 4L/min

Wejście w układzie do czujnika temperatury posiadające trójkątne wcięcie, umożliwiające prawidłowe podłączenie czujnika temperatury.

W zestawie komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilzaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody.

Dodatkowo posiadająca: zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.

Komora zapakowana w jednym opakowaniu wraz z układem rur – produkt mikrobiologicznie czysty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 13. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pakietu nr 2 do pozycji – układ oddechowy do respiratora SECHRIST układu o niżej podanych parametrach.

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów Sechrist posiadający spiralną grzałkę w

drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. (komplet adapterów pakowany folia folia). Przepływ gazów powyżej 4L/min

Wejście w układzie do czujnika temperatury posiadające trójkątne wcięcie, umożliwiające prawidłowe podłączenie czujnika temperatury.

W zestawie komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilżaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody.

Dodatkowo posiadająca: zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.

Komora zapakowana w jednym opakowaniu wraz z układem rur – produkt mikrobiologicznie czysty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 14. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pakietu nr 2 do pozycji – układ oddechowy do respiratora FABIAN układu o niżej podanych parametrach.

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów FABIAN posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. (komplet adapterów pakowany folia folia). Przepływ gazów powyżej 4L/min.

Wejście w układzie do czujnika temperatury posiadające trójkątne wcięcie, umożliwiające prawidłowe podłączenie czujnika temperatury.

W zestawie komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilżaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody.

Dodatkowo posiadająca: zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.

Komora zapakowana w jednym opakowaniu wraz z układem rur – produkt mikrobiologicznie czysty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 15. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pakietu nr 2 do pozycji – układ oddechowy do respiratora SLE układu o niżej podanych parametrach.

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów SLE, zawierający łącznik pomiędzy częścią Y, a ramieniem wdechowym, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. (komplet zapakowany folia folia) Przepływ gazów powyżej 4L/min

Wejście w układzie do czujnika temperatury posiadające trójkątne wcięcie, umożliwiające

prawidłowe podłączenie czujnika temperatury.

W zestawie komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilzaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody.

Dodatkowo posiadająca: zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.

Komora zapakowana w jednym opakowaniu wraz z układem rur – produkt mikrobiologicznie czysty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 16. Pytanie do pakietu nr 14. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pakietu nr 2 do pozycji – układ oddechowy do respiratora AVEA układu o niżej podanych parametrach.

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów AVEA posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. (komplet adapterów pakowany folia folia). Przepływ gazów powyżej 4L/min

Wejście w układzie do czujnika temperatury posiadające trójkątne wcięcie, umożliwiające prawidłowe podłączenie czujnika temperatury.

W zestawie komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilzaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody.

Dodatkowo posiadająca: zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.

Komora zapakowana w jednym opakowaniu wraz z układem rur – produkt mikrobiologicznie czysty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 17. Dotyczy: Pakiet 1. Czy Zamawiający wydzielili z Pakietu 1 układy do respiratora Crossvent z uwagi na fakt, iż wymagają one zastosowania specjalnej zastawki wydechowej, którą dystrybuuje nasza firma?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie.**

Pytanie 18. Czy Zamawiający dopuści układ do respiratora Crossvent o następującym składzie zestawu:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną
- odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m
- dren ciśnieniowy
- zestaw adapterów
- komora nawilzacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 19. Dot. pakietu nr 1. Czy Zamawiający wymaga aby oferowany układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga powleczenia antybakteryjnego do układów oddechowych do respiratora Crossvent.**

Pytanie 20. Dot. pakietu nr 1. Czy Zamawiający wymaga, aby komora nawilzacza układu posiadała dren zasilający w wodę o dł. 1,2m?

**Odpowiedź: Tak – dot. układów oddechowych do respiratora Crossvent.**

Pytanie 21.

a) Dotyczy Pakiet 2. Poz. 1, 2 i 3 Czy Zamawiający dopuści układ do respiratora o następującym składzie zestawu:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną
- odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m
- dren ciśnieniowy
- zestaw adapterów
- komora nawilzacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym?

b) Czy Zamawiający wymaga aby oferowany układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

c) Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilzacza układu posiadała dren zasilający w wodę o dł. 1,2m?

**Odpowiedź:**

- a) **Tak**
- b) **Nie**
- c) **Tak.**

Pytanie 22. Pakiet 2. Poz. 4

a) Czy Zamawiający dopuści układ do respiratora o następującym składzie zestawu:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną
- odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m
- dren ciśnieniowy
- zestaw adapterów
- restryktor przepływu
- komora nawilzacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym?

b) Czy Zamawiający wymaga aby oferowany układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

c) Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilzacza układu posiadała dren zasilający w wodę o dł. 1,2m?

**Odpowiedź:**

- a) **Tak**
- b) **Nie**
- c) **Tak.**

Pytanie 23. Dotyczy: Pakiet 3. Poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby układy oddechowe do Infant Flow zawierały antybakteryjną powłokę z zawartością jonów srebra, która eliminuje bakterie na powierzchni układu i chroni go przed namnażaniem się mikroorganizmów?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 24. Pakiet 3, Czy Zamawiający wymaga aby wraz z układem zaoferować komorę nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym z drenem do podaży wody o dł. 1,2m? Jeżeli tak, czy komora ma posiadać datę ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym komory?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 25. Pakiet 3, Poz. 3 Czy Zamawiający ma na myśli czapczkę pod pojęciem „mocowanie układu”?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 26. Pakiet nr 4 Czy Zamawiający oczekuje układu oddechowego z membraną, zestawem kolorowych drenów i kompletem dodatkowych kopulek do zaworów respiratora? Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 28 dni.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje układu oddechowego z membraną, zestawem kolorowych drenów i kompletem dodatkowych kopulek do zaworów respiratora. Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy do 28 dni.**

Pytanie 27. Pakiet nr 9. Czy Zamawiający wymaga aby dren czujnika posiadał dł. 0,6m?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 28. Pakiet nr 14

a) Czy Zamawiający dopuści układ do respiratora Aveal CliO o następującym składzie zestawu:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną
- odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m
- dren ciśnieniowy
- zestaw adapterów
- komora nawilżacza

b) Czy Zamawiający wymaga aby oferowany układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

c) Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza układu posiadała dren zasilający w wodę o dł. 1,2m?

d) Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza układu posiadała konstrukcję zapobiegającą nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym? Jeżeli tak, czy komora ma posiadać datę ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym komory?

**Odpowiedź:**

- a) **Tak**
- b) **Nie**
- c) **Nie**
- d) **Nie.**

Pytanie 29. Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 2 będzie wymagał dotchawiczą rurkę do intubacji, wykonaną z silikonowego przezroczystego materiału z paskiem kontrastującym w RTG zakończoną pod kątem 30-40 stopni, znacznik co 0,5 cm, cienkościenna z dużą średnicą wewnętrzną. Rozmiary od 2,0 do 6,5, rozmiar do wyboru przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 30. Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 poz. 2 nie popełnił omyłki pisarskiej podając rozmiary rurek? Rozmiary powyżej 6,5 są rozmiarami rurek dla dorosłych.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania rurek w rozmiarach od 2,0 do 5,0.**

Pytanie 31. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 8 pozycję 5 do odrębnego pakietu? Uzasadnienie: dopuszczenie oraz wydzielenie w/w sprzętu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej z wysokiej jakości sprzętem medycznym stosowanym w wielu szpitalach w całej Polsce. Ponadto pragniemy zaznaczyć, że nasza firma specjalizuje się w produkcji sprzętu noworodkowego i szpital zostanie zaopatrzony w specjalistyczny sprzęt wysokiej jakości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Zamawiający informuje Wykonawców, iż dokonuje modyfikacji SIWZ wraz z załącznikami. W związku z powyższym ulega zmianie termin otwarcia i składania ofert oraz wpłaty wadium jak następuje:

Nowy termin składania ofert: ..... 03.02.2016 ..... g. 10:00  
Nowy termin otwarcia ofert: ..... 03.02.2016 ..... g. 10:15  
Nowy termin wniesienia wadium: ..... 03.02.2016 ..... g. 10:00

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH  
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego  
im. Jana Pawła II w Krośnie

mgr inż. Piotr Masłowski

DZIAŁ ZAMÓWIEN  
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr inż. Joanna Mendocha  
st. specjalista