



Szpital Kliniczny im. ks. Anny Mazowieckiej
Ul. KAROWA 2,00-315 WARSZAWA

L.dz. SK/707z/DPUB/05/2021

Warszawa, dnia 24.09.2021 r.

**Wyjaśnienie i Modyfikacja
Specyfikacji Warunków Zamówienia**

Dotyczy postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Zakup i dostawę mammografu” nr 06/09/21 opublikowanego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu 14.09.2021 r pod nr 2021/S 178-463141.

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści SWZ w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie **art. 135 ust. 6** oraz **art. 137 ust. 1 i 2** ustawy dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2021, poz. 1129), Zamawiający wyjaśnia, co następuje

Pytanie nr 1

V. STATYW MAMMOGRAFICZNY- załącznik nr 1a do SWZ

Pozycja nr 28

Generator zabudowany w statyw mammografu

Sposób w jaki Zamawiający określił ten parametr oraz inne wymagania urządzenia jest charakterystyczny dla konkretnego rozwiązania. Załączamy zdjęcie poglądowe przedstawiające generator zabudowany w statyw mammografu - miejsce generatora oznaczone strzałką na obrazie.



W aparacie, który chcemy zaproponować istnieje możliwość różnych konfiguracji ustawienia generatora, np. bezpośrednio za statywem mammografu (jak na załączonym obrazie), a w przypadku, gdyby okazałoby się, że bardziej ergonomiczne będzie ustawienie generatora np. z boku statywu czy w innej części pracowni, to również mamy taką możliwość. Wielkość obudowy generatora w oferowanym przez nas mammografie jest zbliżona to wielkości generatora na załączonym obrazie.

Proponowane przez nas rozwiązanie jest korzystniejsze dla Zamawiającego, gdyż nie wymusza konkretnego miejsca położenia generatora oraz umożliwi ustawienie statywu mammograficznego bezpośrednio przy ścianie.

Mając na uwadze nasze argumenty, prosimy o uzasadnienie wymaganej przez Zamawiającego konstrukcji lub dopuszczenie naszego rozwiązania, w którym generator nie jest zabudowany w statyw mammografu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Ze względu na ograniczenia lokalowe nie przewiduje miejsca na generator niezintegrowany z kolumną mammografu. Zamawiający zgodnie z opisem w pkt. VIII oczekuje mammografu z możliwością rozbudowy o biopsję, gdzie wymagane jest dodatkowe wyposażenia, a niezabudowany generator znacząco utrudni lub uniemożliwi ich używanie.

Pytanie nr 2

V. STATYW MAMMOGRAFICZNY – załącznik nr 1a do SWZ

Pozycja nr 35

Odległość ognisko - detektor obrazu (SID)

Jest:

> 68cm – 5 pkt

≤ 68cm – 0 pkt

Powinno być:

> 68cm – 0 pkt

≤ 68cm – 5 pkt:

Prosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej, gdyż sposób w jaki Zamawiający opisał warunki oceniania parametru, poprzez określanie punktacji, jest sprzeczny z zasadami fizyki oraz z naczelną zasadą ALARA.

Uzasadnienie:

Sposób w jaki określono warunki punktacji oznacza, że im większy SID, w zaoferowanym urządzeniu, tym lepiej. Jest to niezgodne, gdyż zwiększając odległość pomiędzy źródłem promieniowania, a detektorem, zwiększa się dawkę, która jak wiadomo nie jest obojętna. Dawka rośnie wraz z kwadratem odległości, tzn. dwukrotnie większa odległość od miejsca gdzie wiązka pada na pacjenta, to czterokrotnie większa dawka.

Odpowiedź:

Zasada ALARA mówi, aby badania diagnostyczne z zastosowaniem promieniowania jonizującego powinno wykonywać się w sposób gwarantujący osiągnięcie wymaganego rezultatu przy możliwie najmniejszej dawce promieniowania. Zgodnie z prawem odwrotnych kwadratów, natężenie promieniowania maleje odwrotnie proporcjonalnie do kwadratu odległości, czyli dwukrotne zwiększenie odległości osłabia promieniowanie czterokrotnie. Dodatkowo większa przestrzeń zapewni wygodniejsze pozycjonowanie oraz łatwiejsze wykonywanie procedur biopsyjnych (po rozbudowie)

Pytanie nr 3

V. STATYW MAMMOGRAFICZNY – załącznik nr 1a do SWZ

Pozycja nr 36

1.	Zestaw do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia min. 1.5x	TAK (podać)	1.5x – 0 pkt 1.5x i 1.8x – 5 pkt	
----	--	-------------	-------------------------------------	--

Sposób, w jaki Zamawiający określił parametr, wymaga zaoferowania zestawu do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia 1.5x i premiuje zaoferowanie dodatkowego zestawu o współczynniku powiększenia 1.8x.

Prosimy o potwierdzenia, że Zamawiający dopuszcza zaoferowanie tylko jednego zestawu do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia 1.8x.

Uzasadnienie:

Zgodnie z obowiązującym rozporządzeniem wymaga się wyposażenia mammografu w zestaw do powiększeń dla którego współczynnik powiększenia będzie nie mniejszy niż 1,5x.

Standardowo stosuje się zestawy do powiększeń, o współczynniku powiększenia 1,5 lub 1,8.

Oferowany przez nas zestaw jest zgodny z wszelkimi wytycznymi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga dostarczenia zestawu powiększeń 1,5x, natomiast Zamawiający w ramach kryterium oceny ofert przyznaje punktację za rozwiązania dla systemów, które zaoferują powiększenie 1,5x i 1,8x

Pytanie nr 4

X. STACJA AKWIZYCYJNA – załącznik nr 1a do SWZ

Pozycja nr 77

Elektryczna regulacja wysokości stacji akwizycyjnej

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym istnieje możliwość manualnej regulacji wysokości pulpitu stacji akwizycyjnej zamiast elektrycznej regulacji wysokości stacji akwizycyjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Prosimy o informację w obecnej sytuacji epidemiologicznej Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy z Wykonawcą w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z art. 78 Kodeksu Cywilnego? Lub też złożenie podpisu chociaż przez jedną ze stron podpisem kwalifikowanym. Jeżeli Zamawiający nie zgadza się na takie rozwiązanie prosimy o wskazanie uzasadnionej potrzeby Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Formularz cenowy- załącznik nr 1 do SWZ

Czy Zamawiający może wyjaśnić, w jaki sposób Wykonawcy powinni poprawnie wpisać stawkę podatku VAT w %, jeżeli przedmiot zamówienia objęty jest dwiema różnymi stawkami podatku VAT tj. 8% i 23% - zgodnie z obowiązującymi Wykonawcę przepisami prawa podatku VAT?

Czy poprawne będzie, jeżeli Wykonawca rozszerzy formularz cenowym o pozycję w której zawrze wyposażenie dodatkowe objęte stawką VAT 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż będzie to poprawny sposób określenia stawki podatku VAT dla poszczególnych elementów składowych przedmiotu zamówienia. W załączeniu Zamawiający przekazuje uaktualniony załącznik nr 1 – formularz cenowy.

Pytanie nr 7

Dotyczy Załącznik nr 1a do SWZ, punkt I.2

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający posiada 2 wolne licencje na podłączenie mammografu i stacji opisowej?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada 1 wolną licencję na zapis/odczyt z PACS - dla mammografu i 1 wolną licencję na odczyt (bez zapisu) dla stacji opisowej.

Pytanie nr 8

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że integracja systemu PACS/RIS od strony Szpitala leży po stronie Zamawiającego, natomiast aparatu po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wykonania pełnej integracji w obydwu zakresach - obydwa zadania leżą po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 9

Dotyczy Załącznik nr 1a do SWZ, punkt 108

Prosimy o potwierdzenie, że dedykowane oprogramowanie do kontroli jakości ma posiadać ważną licencję nie krótszą niż zaoferowany okres gwarancji mammografu

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby licencja na dedykowane oprogramowanie do kontroli jakości została udzielona na czas nieokreślony, natomiast obowiązki związane z serwisem utrzymaniowym oprogramowania Wykonawca wykonywać będzie w okresie udzielonej gwarancji jakości w zakresie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 10

Czy uzyskanie zezwolenia na uruchomienie pracowni będzie po stronie Wykonawcy czy Zamawiającego?

W sytuacji, kiedy w/w czynności będą w zakresie Wykonawcy zwracamy uwagę, iż:

- termin wykonania projektu wentylacji oraz zaopiniowanie go może potrwać nawet ponad 45 dni

- termin zaopiniowania projektu osłon stałych przez WSSE - 30 dni

- termin uzyskania zezwolenia na uruchomienie pracowni – 30 dni

Biorąc pod uwagę powyższe na samo uzyskanie wymaganej przez Zamawiającego dokumentacji i zezwoleń Wykonawca potrzebuje min. 105 dni, dlatego wykonanie przedmiotu zamówienia w terminie określonym w SWZ jest niemożliwe do zrealizowania i prosimy, aby Zamawiający:

potwierdził, że przez termin wykonania zamówienia rozumie wszystkie czynności wynikające ze SIWZ, ale bez uzyskania w imieniu Zamawiającego zezwolenia Sanepidu na uruchomienie pracowni. Oczywiście takie zezwolenie Wykonawca może uzyskać, ale na tę czynność prosimy o wyznaczenie dodatkowego terminu – 40 dni od daty wykonania zamówienia.

Zwracamy uwagę, że uzyskanie zgody Sanepidu na uruchomienie pracowni jest uzależniona przede wszystkim od spełnienia wielu wymogów jak np. posiadanie inspektora ochrony radiologicznej itp., na które Wykonawca nie ma wpływu. Dlatego wydaje się słuszne odstępnie od wymogu uzyskania zezwolenia na uruchomienie pracowni przez Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji:

Rozdział III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA w zakresie pkt 3, który otrzymuje następujące brzmienie: „3) opracowanie projektu usytuowania aparatu z instalacjami technicznymi oraz obliczenia osłon stałych przed uruchomieniem urządzenia. **Uzyskanie niezbędnych do funkcjonowania pracowni (w szczególności decyzje SANEPID leży po stronie Zamawiającego)**”.

oraz par. 1 ust. 6 pkt 3 projektowanych postanowień umownych, który otrzymuje następujące brzmienie:

„3) opracowanie projektu usytuowania aparatu z instalacjami technicznymi oraz obliczenia osłon stałych przed uruchomieniem urządzenia. **Uzyskanie niezbędnych do funkcjonowania pracowni (w szczególności decyzje SANEPID leży po stronie Zamawiającego)**”.

Pytanie nr 11

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż Protokół Odbioru Sprzętu zostanie podpisany po dostawie i instalacji aparatu. Wyjaśniamy, iż takie czynności jak uzyskanie zezwolenia WSSE jest czynnością niezależną od Wykonawcy, a sam protokół jest potrzebny do wydania decyzji pozwalającej uruchomić pracownię.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 10.

Pytanie nr 12

Dotyczy Załącznika nr 2 – serwis gwarancyjny pkt 2

Zwracamy się z prośbą o zmianę minimalnej długości gwarancji na części zamienne na 3 miesiące – 1pkt. Wyjaśniamy, iż producent udziela 3 miesięcznej gwarancji na wymienione części.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13

Dotyczy Załącznika nr 2 – serwis gwarancyjny pkt 4

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie maksymalnego czasu na naprawy do 192h. Wyjaśniamy, że czas naprawy zależy od rodzaju uszkodzenia. W przypadku drobnych uszkodzeń, taka naprawa może potrwać kilka godzin. Natomiast w przypadku skomplikowanego uszkodzenia nieco dłużej, jak również w przypadku takiego, które np. wymaga wymiany podzespołu na nowy. Wtedy czas takiej naprawy wydłuża się o termin sprowadzenia danej części z zagranicy, a więc o czas transportu (w tym przypadku o 3 dni).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytanie nr 14

§ 6 ust. 1 ppk.1 – rozdział XVII SWZ projektowane postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy do Zamawiającego poza termin określony w umowie do 0,2% całkowitej wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji par. 6 ust. 1 pkt 1 projektowanych postanowień umowy, które otrzymują następujące brzmienie:

„1) za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy do Zamawiającego poza termin określony w umowie, w wysokości **0,1%** całkowitej wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki”.

Pytanie nr 15

§ 6 ust. 1 ppk.3 – rozdział XVII SWZ projektowane postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze Wykonawca do 0,2% całkowitej wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki w usuwaniu wad w stosunku do wyznaczonego terminu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji par. 6 ust. 1 pkt 3 projektowanych postanowień umowy, które otrzymują następujące brzmienie:

„3) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,1%** całkowitej wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki w usuwaniu wad w stosunku do wyznaczonego terminu”.

Pytanie nr 16

§ 6 ust. 1 ppk.5 – rozdział XVII SWZ projektowane postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za naruszenie pozostałych obowiązków serwisu gwarancyjnego opisanych w § 5, a stanowiących kryterium oceny ofert do 0,5% całkowitej wartości umowy brutto za każdy przypadek naruszenia obowiązku?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji par. 6 ust. 1 pkt 5 projektowanych postanowień umowy, które otrzymują następujące brzmienie:

„5) za naruszenie pozostałych obowiązków serwisu gwarancyjnego opisanych w § 5, a stanowiących kryterium oceny ofert, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **500 zł. za każdy przypadek naruszenia obowiązku**”.

Pytanie nr 17

Dotyczy Umowy §1 ust 6 pkt 9)

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, że po okresie gwarancji zostaną przekazane kody serwisowe do pierwszego poziomu serwisowego odblokowujące użytkownikowi dostęp do oprogramowania aplikacyjnego i systemowego w celu wykonywania podstawowych czynności serwisowych?

Wyjaśniamy, że kody serwisowe do wyższego poziomu serwisowego są wydawane imiennie certyfikowanym serwisantom, którzy muszą odbyć cykl szkoleń serwisowych u producenta i są wydawane na określony czas, a pełen dostęp do urządzenia będą miały osoby posiadające autoryzacje. Producent, firma Hologic Inc. rozgranicza dostępy do uprawnień serwisowych, a ma to związek z bezpieczeństwem pracy dla personelu i pacjenta. Tylko wyższy stopień serwisowy pozwala między innymi na regulację fizycznych parametrów ekspozycji (m.in. dawek promieniowania) które mają zasadniczy wpływ na zdrowie pacjenta i mogą to wykonywać osoby posiadające odpowiednie przeszkolenie i zdane egzaminy poświadczane imiennym certyfikatem.

Zamawiający musi działać zgodnie z obowiązującymi przepisami art.90 ust.4 i 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010r., która reguluje jakie podmioty mogą wykonywać czynności serwisowe. Producent sprzętu medycznego gwarantuje, że jeżeli sprzęt jest użytkowany, serwisowany zgodnie z jego wytycznymi to zapewnia, że wszelkie wydane certyfikaty są utrzymywane w mocy. Rejestrując wyrób jako wyrób medyczny potwierdza się jednocześnie, że dane urządzenie posiada odpowiednie certyfikaty oraz przedkłada się instrukcje obsługi, która m.in. zawiera informacje na temat zasad eksploatacji urządzenia. Naruszenie wytycznych producenta może skutkować utratą wszelkich certyfikatów dla danego urządzenia. Jednocześnie informujemy, że w momencie przekazania wszelkich kodów serwisowych Zamawiającemu byłoby rażącym naruszeniem wytycznych producenta i tym samym Zamawiający byłby zobowiązany do przejścia na siebie wszelkiej odpowiedzialności prawnej za skutki użytkowania aparatu. W momencie, kiedy osoba trzecia zostanie poszkodowana podczas pracy aparatu to szpital poniesie wszystkie konsekwencje tego zdarzenia (ewentualne odszkodowanie itp.), a nie producent sprzętu. Powyższe wynika z tego, że z chwilą przeniesienia na kupującego wszelkich kodów serwisowych producent nie ma fizycznych ani prawnych możliwości zagwarantowania sprawności pracy aparatu. Wszelkie czynności związane zatem z serwisem i naprawą sprzętu zobowiązany jest dokonywać na własne ryzyko kupujący. Ponośi on tym samym wszelką odpowiedzialnością opartą nie tylko na zasadzie winy, lecz także na zasadzie ryzyka za szkody wyrządzone w związku z użytkowaniem takiego urządzenia. Dlatego też tak istotnym elementem użytkowania sprzętu medycznego, bezpośrednio związanego z zagrożeniem dla życia i zdrowia pacjenta, jest właściwe jego serwisowanie i przestrzeganie wytycznych producenta.

Dodatkowo informujemy, że zgodnie z Instrukcją obsługi „*aparat może być obsługiwany jedynie przez wykwalifikowany personel. Otwieranie aparatu i dostęp do wewnętrznych elementów jest dozwolone jedynie dla autoryzowanego serwisu. Autoryzowanie do wykonywania napraw dokonać może jedynie producent aparatu*”. W przypadku odpowiedzi negatywnej na powyższe pytanie zwracam się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji:

Rozdział III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA w zakresie pkt 9, który otrzymuje następujące brzmienie: „9) zapewnienie w okresie pogwarancyjnym możliwości korzystania przez Zamawiającego z serwisu, przeglądów technicznych, zakupu części zamiennych i przekazanie Zamawiającemu niezbędnych kluczy/kodów serwisowych/dostępowych do oprogramowania będącego częścią przedmiotu niniejszej umowy **w zakresie umożliwiającym Zamawiającemu samodzielnie wprowadzanie zmiany danych w zakresie pacjentów**”.

Zamawiający dokonuje modyfikacji par. 1 ust. 6 pkt 9 projektowanych postanowień umowy, które otrzymują następujące brzmienie:

„9) zapewnienie w okresie pogwarancyjnym możliwości korzystania przez Zamawiającego z serwisu, przeglądów technicznych, zakupu części zamiennych i przekazanie Zamawiającemu niezbędnych kluczy/kodów serwisowych/dostępowych do oprogramowania będącego częścią przedmiotu niniejszej umowy **w zakresie umożliwiającym Zamawiającemu samodzielnie wprowadzanie zmiany danych w zakresie pacjentów**”.

Pytanie nr 18

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na udostępnianie kodów na każde wezwanie Zamawiającego. Wyjaśniamy, iż ze względów bezpieczeństwa kody są generowane dynamicznie na określony czas i nie ma możliwości dostarczyć ich jednorazowo do stałego użytku przez Zamawiającego

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 17.

Pytanie nr 19

Dotyczy Umowy § 5 ust 14

Wyjaśniamy, że wykonywanie napraw w okresie gwarancji przez inny podmiot (nieautoryzowany przez producenta sprzętu), skutkuje natychmiastową utratą gwarancji na aparat rentgenowski. Tylko autoryzowany przez producenta, serwis Wykonawcy jest wyłącznie upoważniony do dokonywania wszelkiego rodzaju napraw gwarancyjnych, gdyż jest odpowiednio przeszkolony przez producenta, posiada wiedzę i doświadczenie w zakresie serwisowania konkretnego modelu urządzenia. W związku z tym prosimy o odstąpienie od w/w zapisu bądź modyfikację: „ (...) Zamawiający uprawniony będzie do zlecenia wykonania naprawy innemu **autoryzowanemu** podmiotowi (...)”.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji par. 5 ust.14 projektowanych postanowień umowy, które otrzymują następujące brzmienie:

„14) W razie uchybienia terminom przystąpienia do naprawy urządzenia, o których mowa w niniejszym paragrafie Zamawiający uprawniony będzie do zlecenia wykonania naprawy innemu podmiotowi **posiadającemu autoryzację producenta**, na koszt i ryzyko Wykonawcy, nie tracąc uprawnień z tytułu gwarancji (rękojmi), niezależnie od pozostałych uprawnień Zamawiającego określonych w Umowie”.

Pytanie nr 20

Dotyczy Umowy § 6 ust 1 pkt 4)

Zwracamy się z prośbą o określenie kar w przypadku opóźnienia w naprawie, usunięciu wad przez Sprzedającego do wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy ale za każdy **dzień** zwłoki, **a nie godzinę**. Prosimy zwrócić uwagę, że mammograf nie jest urządzeniem, które bezpośrednio, w ciągu godzin ratuje życie lub zdrowie, jak np. aparat anestezjologiczny i czas zwłoki w naprawie powinien być liczony w dniach, a nie godzinach. Kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący, a nie zarobkowy. Kary określone przez Zamawiającego są rażąco wysokie i nieproporcjonalne do ewentualnie poniesionych kosztów wynikających z możliwych opóźnień. W obecnej sytuacji Zamawiający określił karę na poziomie ok. 780,- zł za godzinę, czyli dziennie 18.720,- zł – to jest absurdalna kara.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji par. 6 ust.1 pkt 4 projektowanych postanowień umowy, które otrzymują następujące brzmienie:

„4) za przekroczenie terminów usunięcia wad, o których mowa w § 5 ust. 8 i / lub § 5 ust. 10 i / lub § 5 ust. 11 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- a) w przypadku o którym mowa w par. 5 ust. 8 – w wysokości 5.000 zł. za każdy nie wykonany przegląd w stosunku do zadeklarowanej przez Wykonawcę liczby przeglądów,**
- b) w przypadku o którym mowa w par. 5 ust. 10 – w wysokości 100 zł. za każdą godzinę zwłoki w stosunku do zadeklarowanej przez Wykonawcę liczby godzin,**
- c) w przypadku o którym mowa w par. 5 ust. 11 – w wysokości 5% całkowitej wartości umowy brutto za każdy przypadek naruszenia obowiązku”.**

W celu umożliwienia Państwu uwzględnienia powyższych zmian w treści przygotowywanych ofert, termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa w dniu **1 października 2021 r. o godz. 11.00.**

Otwarcie ofert nastąpi tego dnia o godz. 11.15.

ZATWIERDZIŁ
DYREKTOR SZPITALA
mgr Ewa Piotrowska