



**Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny  
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu**  
**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**  
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec  
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448 BDO: 000150922  
tel. 571 334 686  
www.spzoz.zgorzelec.pl  
*Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”*

Numer sprawy 5/ZP/2024  
DZP/123/2024

Zgorzelec, dnia 16.04.2024r.

## Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

### Dotyczy przetargu na Nadbudowa budynku szpitala celem utworzenia nowego bloku operacyjnego w Wielospecjalistycznym Szpitalu SPZOZ w Zgorzelcu

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 284 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019r. (Dz. U. z 2023r., poz. 1605 ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

#### **ZAPYTANIE NR 1**

##### **Pytanie 1**

Opisany w projekcie sprzęt medyczny – mosty i kolumny medyczne mają być ze względów praktyczno-serwisowych wyposażone w punkty poboru gazów medycznych, w których zgodnie z PN EN ISO 7396-1 "Systemy rurociągowe do gazów medycznych Część 1 : Systemy rurociągowe do gazów medycznych i próżni " pkt. 11 "Instalacja rurociągowa" ppkt. 11.3 "Połączenia rurociągów" podstawa połączona jest z wewnętrzną instalacją gazów medycznych za pomocą rozłączalnego złącza tzw. śrubunku. Czy w takim przypadku Zamawiający mając na uwadze powyższe dopuści sprzęt medyczny wyposażony w niższej jakości punkty poboru, które w przypadku uszkodzenia wyłączą całą jednostkę z eksploatacji a Zamawiający będzie zmuszony zmuszony zmuszać, ( jeżeli będzie to po okresie gwarancji - na koszt własny, czas) serwis producenta w celu wymiany uszkodzonego elementu?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza powyższych rozwiązań.**

##### **Pytanie 2**

Oświetlenie ogólne w opisanych w projekcie mostach medycznych emitowane jest na sufit, do której zainstalowana jest jednostka medyczna. Jest to oświetlenie tzw. miękkie pośrednie nieośniewające osobę, personel medyczny stojący przed jednostką. Osłona - dyfuzor jest po całej długości panelu, który nie ogranicza światła i nie powoduje jego strat. Czy mając na uwadze energooszczędność Zamawiający dopuści most medyczny, w którym komponent oświetleniowy będzie przysłonięty blachą z kilkoma otworami, przez które ograniczona ilość strumienia światła będzie się wydobywała na zewnątrz jednostki czy też będzie chciałby komponent oświetleniowy ze względów praktyczno-ergonomicznych oraz energooszczędnych być przysłonięty tylko jednolitym dyfuzorem opalizowanym ograniczającym tylko ośnienie?

**Odp. Zamawiający nie określa sposobu rozwiązania wykonania i montażu oświetlenia poza wymienionymi w załączniku do SWZ. Wymagamy każdego oświetlenia ledowego ogólnego o mocy min. 2x12W i strumienia min. 3600 lm**

##### **Pytanie 3**

Czy mając na względzie higienę i utrzymanie w czystości Zamawiający dopuści by w oferowanych jednostkach medycznych gniazda elektryczne 230V 50Hz oraz gniazda wyrównania potencjałów tzw. ekwipotencjalne były z widocznymi śrubami montażowymi czy też będzie wymagał, aby oferowany sprzęt medyczny był wyposażony w gniazda elektryczne 230V i gniazda ekwipotencjalne bez widocznych elementów montażowych typu śruba czy nakrętka, które w razie potrzeby wymiany są ogólnie dostępne w hurtowniach elektrotechnicznych?

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie precyzuje sposobu montażu gniazd. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### Pytanie 4

Wewnętrzna instalacja gazów medycznych prowadzona w jednostkach medycznych typu most medyczny ze względów praktyczno - funkcjonalnych powinna być wykonana z rur cechowanych przeznaczonych wyłącznie do gazów medycznych. By ograniczyć koszty późniejszej konserwacji czołowi producenci w mostach medycznych wykonują wewnętrzną instalację rozprowadzającą gazy medyczne z miedzianych, cechowanych i przede wszystkim przeznaczonych do gazów medycznych rur lutowanych srebrem. W związku z powyższym czy Zamawiający mając na uwadze przyszłe koszty eksploatacji będzie wymagał, aby mosty medyczne były wyposażone tylko w wewnętrzną instalację wykonaną z rur miedzianych lutowanych srebrem?

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

#### Pytanie 5

Wewnętrzna instalacja gazów medycznych prowadzona w ramionach jednostek medycznych typu kolumna ze względów praktyczno- funkcjonalnych jest wykonana z giętkich węży przeznaczonych do instalacji gazów medycznych rur cechowanych przeznaczonych wyłącznie do gazów medycznych. Aby ograniczyć koszty późniejszej konserwacji czołowi producenci w głowicach kolumn wykonywują wewnętrzną instalację rozprowadzającą gazy medyczne z miedzianych, cechowanych lutowanych srebrem. W związku z powyższym czy Zamawiający mając na uwadze przyszłe koszty eksploatacji będzie wymagał, aby wewnętrzna instalacja w głowicy kolumny była wykonana z rur miedzianych lutowanych srebrem?

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

#### Pytanie 6

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że ze względów praktycznych będzie wymagał, aby w mostach i kolumnach medycznych były zainstalowane manometry kontrolne dla gazów medycznych wskazujące aktualne ciśnienie gazów medycznych w wewnętrznej instalacji.

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

#### Pytanie 7

W związku z faktem, że gazy medyczne są cięższe od powietrza a tlen jest medium podtrzymującym palenie Zamawiający będzie wymagał, aby korpusy boczne paneli medycznych posiadały otwory odwietrzające jednostkę, które w przypadku rozszczelnienia wewnętrznej instalacji gazowej, czego wynikiem może być kumulacja gazu skutecznie umożliwią naturalną cyrkulację wewnątrz jednostki a w przypadku, kiedy punkty poboru będą zainstalowane w kanale instalacyjnym umieszczonym poniżej kanału z gniazdami elektrycznymi wydobywający się np. tlen nie będzie „sływał” na elementy elektryczne w jednostce.

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie ingeruje w technologiczne rozwiązania poszczególnych producentów. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### Pytanie 8

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN ISO 11197:2019 pkt 201.11.2.2.101 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał, aby osłony boczne w mostach medycznych były wyposażone w technologiczne otwory odwietrzające?

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie ingeruje w technologiczne rozwiązania poszczególnych producentów. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### Pytanie 9

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN ISO 11197:2019 pkt 201.8.10.7 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał, aby wewnętrzna instalacja elektryczna w oferowanych przez wykonawców jednostkach medycznych typu most czy kolumna była zrobiona z izolowanych przewodów wykonanych z niskodymowej bezhalogenowej mieszanki?

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie ingeruje w technologiczne rozwiązania poszczególnych producentów. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN 13348 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał, aby wewnętrzna instalacja gazów medycznych w oferowanych w oferowanych przez wykonawców jednostkach medycznych typu most czy kolumna klasy IIB była wykonana tylko i wyłącznie z rur miedzianych okrągłych bez szwu przeznaczonych do instalacji rurowych dystrybucji gazów medycznych? Zgodnie z normą EN ISO 13348 pkt 10.1 użyte do produkcji muszą mieć możliwość identyfikacji czy są dedykowane od instalacji gazów medycznych.

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie ingeruje w technologiczne rozwiązania poszczególnych producentów. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującą normą EN 60601-2 mając na względzie bezpieczeństwo pacjenta i personelu będzie wymagał, aby oferowany sprzęt medyczny przez wykonawców typu most czy kolumna spełniał jej wymagania i nie emitował ponadnormatywnego promieniowania elektromagnetycznego EMC, które wpływa w bezpośredni sposób na urządzenia monitorujące funkcje życiowe pacjenta? Aktualnie na rynku polskim dostępne są bardzo tanie komponenty elektroniczne i oświetleniowe w technologii LED produkcji rosyjskiej oraz z dalekiego wschodu, z których ponad 90% nie spełnia wymagań normy dotyczącej urządzeń medycznych EN 60601-1-2, co przy zabudowaniu do jednostki medycznej stwarza realne niebezpieczeństwo dla pacjenta i personelu.

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie ingeruje w technologiczne rozwiązania poszczególnych producentów. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### **Pytanie 12**

Czy zgodnie z ISO 7396-1: 2016 Zamawiający będzie wymagał, aby system rurociągowy dla gazów medycznych w oferowanych przez wykonawców jednostkach medycznych typu most czy kolumna był podłączony do uziemienia?

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie ingeruje w technologiczne rozwiązania poszczególnych producentów. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający biorąc pod uwagę względy bezpieczeństwa p. poz będzie wymagał, aby instalacja gazów medycznych w mostach medycznych wyposażonych w punkty poboru gazów medycznych była w panelu medycznym w separowanym kanale poniżej separowanego kanału z gniazdami elektrycznymi? W przypadku nieszczelności instalacji gazów medycznych nad kanałem elektrycznym ulatniający się Tlen, jako gaz, nieco CIĘŻSZY od powietrza zbiera się w będącym pod nim kanale elektrycznym, co przy chwilowym łuku elektrycznym podłączonych przewodów do gniazda może doprowadzić do pożaru urządzenia. (Masa molowa tlenu to 32,00 kg/kmol, a masa molowa suchego powietrza to 28,96 kg/kmol). Ponadto ulatniający się tlen sprzyja utlenianiu się końcówek przewodów 230V.

**Odp. W celu nie ograniczania konkurencyjności, Zamawiający nie ingeruje w technologiczne rozwiązania poszczególnych producentów. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### **Pytanie 14**

Czy Zamawiający będzie wymagał od oferentów by sprzęt medyczny klasy IIB tj. mosty medyczne, który będą zamierzali dostarczyć i zamontować będzie posiadał numer UDI-DI służący do oznaczania i identyfikacji urządzeń medycznych, którego zadaniem jest poprawa bezpieczeństwa pacjentów, zwalczanie procederu podrabiania wyrobów, podniesienie, jakości opieki zdrowotnej oraz łatwiejsze wycofywanie wyrobów? Powyższy numer UDI niedługo będzie już wymagany przepisami prawa tak, więc jeżeli dostarczone urządzenia w klasie II będą miały nadany numer UDI przyniesie to Zamawiającemu korzyść w eksploatacji na przyszłość.

**Odp. Zamawiający wymagania w zakresie mostów – poz. 51 wyposażenia opisał w SWZ w punkcie 5.1.7 - tj. deklaracja zgodności CE, potwierdzająca, iż zaproponowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania 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 uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej "rozporządzeniem 2017/745"**

#### **Pytanie 15**

Czy Zamawiający mając na względzie długoletnią eksploatację urządzeń medycznych będzie wymagał, aby producent sprzętu medycznego, którego wyroby będzie w późniejszym czasie instalował Wykonawca w Państwie szpitalu posiadał Certyfikaty Zarządzania, Jakością EN ISO 13485, EN ISO 9001?

**Odp. Zamawiający zgodnie z zapisami SWZ wymaga „Certyfikatu ISO 13485:2016 dla producenta (lub równoważnego w zakresie potwierdzenia zachowania standardów jakości produkcji wyrobów medycznych)” dla poz. 48 wyposażenia. Zamawiający nie wymaga certyfikatu EN ISO 9001.**

#### **Pytanie 16**

Czy Zamawiający mając na względzie dobro i bezpieczeństwo pacjenta oraz niebezpieczeństwo narażenia pacjentów na zakażenia wtórne będzie wymagał, aby sprzęt medyczny w oferowany przez wykonawców typu most czy kolumna w miejscach gdzie powierzchnie pokryte są farbami by te powierzchnie były pokryte farbami z drobinami srebra, które w permanentny sposób ograniczają na występowanie czynników chorobotwórczych nawet o 99,9%. Prosimy o potwierdzenie.

**Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

#### **Pytanie 17**

Czy Zamawiający mając na względzie dobro i bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu będzie wymagał, aby producent oferowanego wyrobu medycznego w klasie IIb, reguła 12 posiadał aktualny Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE 2023-MDR potwierdzającym spełnienie wymagań dotyczących systemu zarządzania jakością określonych w załączniku IX, rozdziały I i III Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych z późniejszymi zmianami?

**Odp. Zamawiający dopuszcza posiadanie powyższego certyfikatu. Jednocześnie informując iż dla poz. 48 wymaga: „Certyfikatu ISO 13485:2016 dla producenta (lub równoważnego w zakresie potwierdzenia zachowania standardów jakości produkcji wyrobów medycznych)”. Jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

#### **Pytanie 18**

Czy Zamawiający mając na względzie aktualne prawo, dobro i bezpieczeństwo pacjenta oraz użytkownika będzie wymagał, aby oferowane wyroby medyczne w klasie IIb były oznakowane znakiem CE z notyfikacją (oferent ma załączyć certyfikat CE potwierdzający EN ISO 11197, deklaracje producenta na zgodność z normą i dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC z późniejszymi zmianami).

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zaproponowane jednostki muszą spełniać wymogi techniczne i formalne opisane w SWZ oraz załącznikach do niej. Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych w wymogami określonymi w szczególności w punkcie 5.1 SWZ w zależności od pozycji asortymentowej.**

### **ZAPYTANIE NR 2**

#### **Pytanie 1 dot. wizji lokalnej**

Czy w przypadku wspólnego startu wykonawców (konsorcjum) na wizji mają uczestniczyć wszyscy wykonawcy tworzący konsorcjum?

Pragnę dodać, że na danym etapie nie został jeszcze szczegółowy ustalony podział prac, oraz jednoznaczne wskazanie lidera konsorcjum.

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż wystarczającym będzie odbycie wymaganej wizji lokalnej przez jednego z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.**

#### **Pytanie 2 dot. wizji lokalnej**

Czy wizja lokalna jest ustalana dla każdego potencjalnego wykonawcy indywidualnie, czy może zostać ogłoszony wspólny (ogólny) termin wizji lokalnej?

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z punktem 2.7 SWZ wyznacza każdemu z Wykonawców indywidualny termin na odbycie wizji lokalnej.**

### **ZAPYTANIE NR 3**

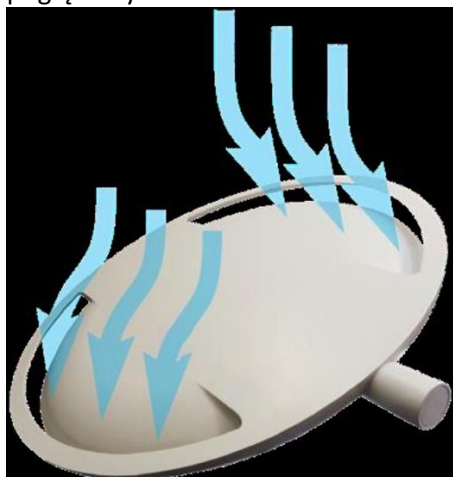
#### **Pytanie 1 dot. Załącznika nr 49 – Lampa bezcieniowa dwuczaszowa**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy z 77 diodami LED w czaszy głównej i 77 diodami LED w czaszy satelitarnej, co łącznie daje większą ilość diod (154 szt.), niż minimalna ilość diod oczekiwana przez Zamawiającego dla całej lampy (145 szt.)?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.**

#### **Pytanie 2 dot. Załącznika nr 49 – Lampa bezcieniowa dwuczaszowa**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy z kopolami o jednolitej bryle i opływowym kształcie, zapewniającym bezproblemową współpracę z nawiewem laminarnym? Poniżej rysunek poglądowy.



**Odp. Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.**

#### **Pytanie 3 dot. Załącznika nr 49 – Lampa bezcieniowa dwuczaszowa**

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał aby osłony diod były wykonane ze szkła bezpiecznego? Tak zwane szkło akrylowe to tworzywo sztuczne (potocznie plexiglas), które może wchodzić w reakcję z preparatami używanymi do dezynfekcji urządzeń

**Odp. Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

#### **Pytanie 4 dot. Załącznika nr 49 – Lampa bezcieniowa dwuczaszowa**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy, w których bezcieniowość zapewniają soczewki, a nie odbłyśniki, co jest rozwiązaniem równoważnym?

**Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.**

#### **Pytanie 5 dot. Załącznika nr 49 – Lampa bezcieniowa dwuczaszowa**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy z temperaturę barwową regulowaną w pięciu krokach, w zakresie od 3.500 do 5.500 K, to jest w zakresie szerszym od oczekiwanego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.**

#### **Pytanie 6 dot. Załącznika nr 49 – Lampa bezcieniowa dwuczaszowa**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania czasze z dwoma uchwytami brudnymi (patrz również rysunek do pytania 2)?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.**

#### **Pytanie 7 dot. Załącznika nr 49 – Lampa bezcieniowa dwuczaszowa**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy bez funkcji synchronizacji temperatury barwowej w obu czaszach jednym przyciskiem i dopuści synchronizację realizowaną za pomocą dwóch niezależnych przycisków?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.**

#### ZAPYTANIE NR 4

##### Pytanie 1

Czy nie jest błędem zapis o naturalna konwersji katalitycznej bez doprowadzenia energii? Na rynku występują certyfikowane systemy katalityczne lecz muszą mieć zasilanie w energię.

##### Pytanie 2

Prosimy o potwierdzenie. I doprecyzowanie ewentualnych systemów "naturalnej konwersji katalitycznej".

**Odp. na pyt. 1 i 2 Zamawiający wyjaśnia, iż urządzenia kanałowe dla Naturalnej konwersji katalitycznej mają być urządzeniem przepływowym. Nie potrzebują dodatkowego zasilania lub, i wentylatorów. Dezynfekcja i oczyszczanie odbywa się poprzez powstanie naturalnych utleniaczy. Do aktywowania procesu fotokatalizy wymagany jest montaż lampy UV-C. Lampa wymaga zasilania.**

#### ZAPYTANIE NR 5

##### Pytanie 1

Czy po stronie Wykonawcy jest dostawa i montaż nowej windy czy tylko nadbudowa szybu windowego dostosowanego pod windę?

**Odp. Zamawiający potwierdza, iż po stronie Wykonawcy jest dostawa i montaż nowej windy.**

##### Pytanie 2

Czy w zakresie robót należy ująć ewentualne roboty w zakresie łącznika na 1 piętrze?

**Odp. Zamawiający potwierdza, iż należy ująć roboty dotyczące przeniesienia jednostek zewnętrznych klimatyzatorów obecnie usytuowanych na dachu łącznika na 1 piętrze.**

##### Pytanie 1

Jaki zakres ingerencji będzie w istniejący budynek po wykonaniu nadbudowy łącznika? Czy będzie trzeba oprócz przebicia przez istniejącą ścianę zewnętrzną istniejącego bloku budynku wykonać adaptację pomieszczeń lub ich przeniesienie? Jeżeli tak, prosimy o określenie szczegółowego zakresu adaptacji.

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż ingerencja dotyczyć będzie jedynie przyłączenia łącznika. Nie będzie potrzebna żadna adaptacja pomieszczeń ani ich przeniesienie.**

Zamawiający działając zgodnie z art. 286 ust. 1 Zamawiający informuje, iż poprawia w SWZ (pkt 6.1.2.3.1a) oraz ogłoszeniu o zamówieniu omyłkę pisarską polegającą na pominięciu słowa "publicznej". Jednocześnie Zamawiający zmienia Załącznik nr 8 do SWZ PROJEKT UMOWY w zakresie niezbędnych informacji dot. wyposażenia.

W związku z powyższym Zamawiający publikuje 3 pliki z naniesionymi zmianami:

- 1) 5\_ZP\_2024 SWZ ZMIANA 1
- 2) 5\_ZP\_2024 Załącznik nr 8 PROJEKT UMOWY ZMIANA 1
- 3) 5\_ZP\_2024 Ogłoszenie o zamówieniu ZMIANA 1

Z poważaniem

**Z upoważnienia Dyrektora  
Agnieszka Śniadała**

**Kierownik Działu  
Zamówień Publicznych  
i Zaopatrzenia**

Otrzymują:

- 1) Dedykowana Platforma Zakupowa [https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz\\_zgorzelec](https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec)
- 2) A/a

Sprawę prowadzi: Agnieszka Śniadała / Radosław Jabłoński  
e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl