

Ciechanów dnia, 26.01.2026 r.

AT - ZP/2501/128/25

### Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu nieograniczonego pn. **Materiały dla Zakładu Bakteriologii z dzierżawą aparatów** ogłoszonego w dniu **31.12.2025** r. w **DUUE**,nr ogłoszenia **252/2025 870133-2025**. Dokumenty zamówienia opublikowane w portalu zakupowym <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	<p>Dotyczy wzoru umowy</p> <p>Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy” W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w niniejszej umowie dostawy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty.</p> <p>Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy”</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję</p>
2.	<p>Dotyczy wzoru umowy</p> <p>Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy „Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku ze zwłoką w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności.</p> <p>Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.”</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję</p>
3.	<p>Dotyczy wzoru umowy</p> <p>W związku z planowanym obowiązkiem wystawiania faktur ustrukturyzowanych przez KSeF,</p> <p>zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy poprzez dodanie zapisu o następującym brzmieniu:</p> <p>Zgodnie z przepisami ustawy z dnia 5 sierpnia 2025 roku o zmianie</p>	<p>Zamawiający zmienia brzmienie ust. 2 par. 7 projektu umowy, który otrzymuje nowe brzmienie:</p> <p>2. W zakresie rozliczeń związanych z realizacją niniejszej Umowy zastosowanie mają przepisy ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (tj. Dz.U. 2018 poz. 2191 z póź. zmianami) oraz ustawy z dnia 11</p>

<p>ustawy o podatku od towarów i usług oraz ustawy o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. 2025 poz. 1203) odpowiednio dla poszczególnych Wykonawców od 1 lutego 2026 roku lub 1 kwietnia 2026 roku zgodnie z obowiązkiem wynikającym z tej ustawy:</p> <p>a) wszelkie faktury dokumentujące transakcje handlowe będą wystawiane i udostępniane wyłącznie w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.</p> <p>b) Za datę doręczenia faktury uznaje się datę nadania numeru identyfikującego fakturę w KSeF, zgodnie z art. 106na ust. 1 ustawy o VAT.</p> <p>c) Strony zobowiązują się do zapewnienia technicznej możliwości wystawiania, odbierania i przetwarzania faktur ustrukturyzowanych w KSeF, w tym do posiadania odpowiednich uprawnień dostępowych.</p> <p>d) W przypadku awarii systemu KSeF uniemożliwiającej wystawienie faktury, dopuszcza się wystawienie faktury w formie rezerwowej, zgodnie z przepisami przejściowymi i komunikatami Ministerstwa Finansów.</p> <p>e) Strony zobowiązują się do niezwłocznego informowania się nawzajem o wszelkich zmianach danych identyfikacyjnych niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania KSeF.</p>	<p>marca 2004 r. o podatku od towarów i Usług ( Dz.U. 2025 poz. 775, z póź. zmianami) w części dotyczącej faktur ustrukturyzowanych oraz Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF).</p> <p>2.1. Zamawiający jest przygotowany do przyjmowania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF). Wykonawca może wystawiać i przysyłać Zamawiającemu faktury jako faktury ustrukturyzowane przy użyciu PEF, z zachowaniem wymogów wskazanych wyżej ustaw oraz postanowień niniejszej Umowy.</p> <p>2.2. Wykonawca może również wystawiać Zamawiającemu faktury ustrukturyzowane przy użyciu Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF) na zasadach określonych w ustawie o podatku od towarów i usług. Z dniem powstania po stronie Wykonawcy ustawowego obowiązku wystawiania faktur ustrukturyzowanych przy użyciu KSeF faktury wystawiane na podstawie niniejszej Umowy będą wystawiane i doręczane za pośrednictwem KSeF, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa.</p> <p>2.3. Fakturę ustrukturyzowaną uznaje się za wystawioną w dniu jej przesłania do Krajowego Systemu e-Faktur.</p> <p>2.4. W przypadku awarii systemu KSeF uniemożliwiającej wystawienie faktury, dopuszcza się wystawienie faktury w formie rezerwowej, zgodnie z przepisami przejściowymi i komunikatami Ministerstwa Finansów.</p> <p>2.5. Strony zobowiązują się do niezwłocznego informowania się nawzajem o wszelkich zmianach danych identyfikacyjnych niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania KSeF.</p> <p>2.6. Do czasu powstania po stronie Wykonawcy ustawowego obowiązku wystawiania faktur ustrukturyzowanych przy użyciu KSeF dopuszcza się złożenie faktury Zamawiającemu w jednej z następujących form:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. w formie faktury ustrukturyzowanej przesłanej za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF),</li> <li>2. w formie elektronicznej w postaci pliku PDF, przesłanego na adres poczty e-mail: <a href="#"><u>.....</u></a></li> <li>3. w formie papierowej, przesłanej pocztą tradycyjną na adres siedziby Odbiorcy/Płatnika faktury wskazany w niniejszej Umowie. Strony uznają przesyłanie faktur w formie pliku PDF na wskazany wyżej adres poczty elektronicznej za sposób stosowania faktur elektronicznych w rozumieniu ustawy o podatku od towarów i usług, zapewniający autentyczność pochodzenia, integralność treści oraz czytelność faktury.</li> </ol> <p>Zmiana została wprowadzona do opublikowanego na stronie postępowania projektu umowy.</p>
<p>4. Dotyczy pakietu 3 tabeli Parametr wymagany pkt 3, 7, 8,9,10,11,12,13,14,15,16, 18,19, 20, 21, 24,25, 29, 30, 31, 32, 33, 36, 38, 43 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wyżej wymienionych wymogów, które spełniane są przez jeden tylko analizator na rynku światowym i jednego tylko Producenta a tym samym uniemożliwiają złożenie oferty przez innych oferentów niż firma Biomerieux Polska Sp.zoo , co wpływa niekorzystnie na ostateczną cenę oferty, nieznajując uzasadnienia merytorycznego w procedurach laboratoryjnych. Wymienione parametry wymagane</p>	<p>Zgodnie z wymaganiami</p>

	<p>nie wynikają bowiem z rzeczywistych potrzeb Zamawiającego i nie wpływają naulepszenie procedury, która mogłaby przynieść konkretne korzyści dla pacjenta a służą jedynie ograniczeniu złożenia oferty przez innych Wykonawców. Obena i przewidywana w kolejnym przetargu liczba badań nie tłumaczy wymogu automatyzacji włożenia butleki z jej obrazowaniem i odczytaniem 5 kodów oraz automatycznego wyrzucenia butelek, bowiem czas potrzebny do manualnego otwarcia szuflady to ok 1 sek. Liczba badań nie tłumaczy także wymaganej przepustowości aparatu tj min 420 miejsc w jednym aparacie a uniemożliwia naszej firmie zaoferowanie bardzo nowoczesnego aparatu posiadającego wszelkie certyfikaty CE IVD i walidację EUCAST i zapewniającego „jedynie” 400 miejsc inkubacyjnych co zwiększałoby pojemności obecnie używanego aparatu o 40%. Zwiększenie badań o ponad 40% w kolejnym okresie przetargowym nie wynika z prognozowanej liczby butelek i jest mało prawdopodobne bez rozbudowy szpitala lub przyłączenia dodatkowych jednostek do obsługi przez Laboratorium Zamawiającego. Tym bardziej wymóg rozszerzenia oferowanego aparatu do 1700 miejsc nie wynika z żadnych znanych nam planów w rejonie a wymaga od Szpitala i Laboratorium Zamawiającego przygotowania olbrzymiego miejsca pod automatyzację posiewów krwi, co nie ma odbicia w udostępnianych publicznie planach rozbudowy laboratorium oraz wymogach dla innych aparatów mikrobiologicznych opisanych w tym przetargu. Niezrozumiałe wydaje się że wymóg zwiększenia do takich ilości dotyczy wyłącznie posiewów krwi i nie idzie w parze z wymogiem rozszerzenia do podobnych wielkości innych analizatorów mikrobiologicznych. Instalacja aparatów zapewniająca 1700 miejsc obsługiwałaby ponad 120.000 butelek rocznie i w praktyce wymagała pomieszczenia o wymiarach podobnych do obecnie zajmowanych przez całość laboratorium mikrobiologicznego. Podsumowując podane argumenty, wnioskujemy o usunięcie wymogów, które uniemożliwiają udział w przetargu innym firmom niż producent aparatu, którego cechy opisano w wymienionych parametrach.</p>	
5.	<p>Dotyczy pakietu 3 pkt 4 Prawdopodobnie nastąpiła omyłka pisarska w wymogu dotyczącym roku produkcji. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania nowego aparatu, nieużywanego dotąd w żadnym laboratorium czy podczas konferencji o roku produkcji maksymalnie 2025? Wnioskujemy że przy tak dużych zmianach planowanych w procedurach laboratoryjnych i bardzo długim okresie umowy Zamawiający wymaga aparatu o roku produkcji nie starszym niż 2025 a podanie roku 2020 jest jedynie omyłką pisarską.</p>	Zgodnie z wymaganiami
6.	<p>Dotyczy pakietu 3 pkt 26 Czy Zamawiający dopuści aparat wykorzystujący inną niż wskazana metodę detekcji, jeśli zaoferowany aparat będzie posiadał certyfikaty CE IVD i wskazanie komisji EUCAST, potwierdzające prawidłowe odczyty i wydawane wyniki?</p>	Zgodnie z wymaganiami
7.	<p>Dotyczy pakietu 3 pkt 27 Czy Zamawiający zaakceptuje potwierdzenie dla tego parametru w dwu ulotkach technicznych,</p>	TAK

	które należy traktować łącznie, jako że opisują dwa odczynniki tego samego producenta, które zgodnie z zapisem w ulotce przeznaczone są do użycia łącznie? Takie rozwiązanie jest akceptowane przez Rozporządzenia prawne dotyczące wyrobów medycznych.	
8.	Dotyczy pakietu 3 pkt 27 Prosimy o wyspecyfikowanie liczby przewidywanych posiewów płynów ustrojowych innych niż krew w każdym miesiącu umowy przetargowej i możliwość dopisania dodatkowej linii w zestawieniu ofertowo-cenowym, co pozwoli firmom obliczyć ilość i zaoferować suplement, którego użycie jest wymagane w przypadku posiewów innych niż krew płynów ustrojowych i wynika zarówno z obowiązujących rekomendacji jak i zapisów w ulotkach technicznych butelek u różnych producentów.	20
9.	Dotyczy pakietu 3 pkt 28 Prosimy Zamawiającego o usunięcie tego zapisu. Zapis ten stoi w sprzeczności z Zaleceniami grupy ekspertów dotyczących diagnostyki zakażeń krwi w laboratoriach mikrobiologicznych w Polsce z grudnia 2020 oraz zaleceniami uwzględniającymi dostępność nowych technologii z lipca 2024r. Rekomendacje zalecają, aby inkubacja krwi pobranej na posiew w systemie automatycznym rozpoczęła niezwłocznie po pobraniu materiału od pacjenta. Zapis dotyczący 24 godzinnej preinkubacji butelek jest sprzeczny z rekomendacjami i jest charakterystyczny dla oferty firmy Biomerieux Polska Sp.zoo, służąc jedynie ograniczeniu możliwości złożenia oferty przez innych Wykonawców jak np. Becton Dickinson Polska Sp.zo.o W przypadku braku możliwości wejścia do laboratorium 24/7 dla włożenia posianej butelki do aparatu, zgodność z rekomendacjami można uzyskać dzięki wykorzystaniu systemu Epicenter, będącego własnością Zamawiającego (darowizny WOŚP).	Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na brak możliwości wstawienia aparatu satelitarnego z uwagi na trwające remonty instalacji wodno-kanalizacyjnej na terenie całego szpitala, częste zmiany lokalowe oddziałów, zakładów, pracowni. Preinkubacja butelek wykorzystywana jest tylko w dniach wolnych od pracy(sobota, niedziela,święta) w godzinach 15 -8.
10.	Dotyczy pakietu 3 Prosimy o rozdzielanie do dwóch osobnych pakietów aparatu do posiewu krwi i barwiarki. Umieszczenie ich we wspólnym pakiecie nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego poza ograniczeniem dostępu do złożenia ofert innych producentów, niż firma Biomerieux Polska Sp. zoo, która jako jedyna na rynku ma w portfolio barwiarkę o opisanych parametrach oraz aparat do posiewu krwi spełniający oczekiwania Zamawiającego. Jednocześnie prosimy o usunięcie z wymogów tabeli asortymentowo-cenowej barwników, które mają zastosowanie jedynie dla barwiarki a nie dla automatycznego monitorowania posiewów krwi	Zgodnie z wymaganiami
11.	Dotyczy formularza cenowego pakiet nr 2 poz 6-26 oraz pakiet nr 4 poz 73-74: Czy Zamawiający nie dodał tych pozycji omyłkowo w formularzu cenowym? Jeżeli nie, proszę o określenie ilości jakie należy zaoferować	Zamawiający zmodyfikował formularz cenowy. W pakiecie 2 w poz. 18, 19 i 31 dodano informację, aby wykonawca uzupełnił brakujące dane dotyczące nr katalogowych w arkuszu (P2) Informacje dodatkowe.  Pakiet nr 4 poz 73-74 nastąpiła pomyłka nie powinny widnieć. Zamawiający usunął wskazane pozycje i opublikował zaktualizowany załącznik nr 2 do SWZ.
12.	Dotyczy pakietu nr 2, 3, 4- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie kolumny z ilością opakowań i ceną jednostkową netto za	TAK

	opakowanie oraz wyliczenie poprzez pomnożenie tych jako wartości netto oferty co pozwoli uzyskać realne koszty oferty?	
13.	Dotyczy OPZ pakiet 2-4 Wymagane dokumenty poz 1-5- Czy Zamawiający odstąpi od dołączenia wskazanych dokumentów w formie elektronicznej i wyrazi zgodę na udostępnienie strony internetowej Wykonawcy gdzie będą dostępne dokumenty do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji.	TAK
14.	Dotyczy OPZ Pakiet nr 3 aparat do barwienia pkt 24- Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu, jeżeli Wykonawca posiada aktualny certyfikat ISO 9001:2015 w zakresie marketingu, sprzedaży, dystrybucji, instalacji i serwisu automatycznych i manualnych urządzeń do diagnostyki in-vitro dla laboratoriów medycznych i przemysłowych?	TAK
15.	Dotyczy OPZ Pakiet nr 3 aparat do barwienia pkt 25 warunki serwisowe – Czy Zamawiający wydłuży czas reakcji w przypadku awarii do 48 godzin w dni robocze?	TAK
16.	Dotyczy OPZ pakiet nr 4 pkt 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas wykonania analizy poniżej 80 minut z wyjątkiem paneli dedykowanych do zakażeń dróg oddechowych poniżej 50 minut?	TAK
17.	Dotyczy OPZ pakiet nr 4 pkt 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie awarii w ciągu 3 dni roboczych?	TAK
18.	Par 4 pkt 6 umowy dla pakietu nr 4 – Czy Zamawiający odstąpi od wykonania przeglądu dla aparatu w pakiecie nr 4 gdyż zgodnie z zaleceniami producenta nie są one wymagane, prosimy o dopisanie „nie dotyczy pakietu nr 4”	TAK
19.	W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie dla pakietu nr 4 prosimy o wykreślenie § 4 ust. 7	W § 4 ust. 7 dopisano „ Nie dotyczy pakietu 4”
20.	Par 4 pkt 8 – prosimy o modyfikację: Wykonawca zapewni Zamawiającemu możliwość zgłaszania awarii Urządzeń (telefonicznie w dni robocze w godz 8-16, pocztą elektroniczną we wszystkie dni tygodnia, 24 h/dobę	TAK
21.	Dotyczy SWZ rozdz V pkt 1- Czy Zamawiający odstąpi od dołączenia wskazanych dokumentów dotyczących urządzeń oraz dokumentów dopuszczenia do obrotu/użytkowania dla oferowanych materiałów medycznych wraz z ofertą i wyrazi zgodę na udostępnienie strony internetowej Wykonawcy gdzie będą dostępne dokumenty do samodzielnego pobrania przez zamawiającego? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji.	Zamawiający zmodyfikował brzmienie pkt 1 w cz. V swz. Zmiana została wprowadzona do opublikowanego na stronie postępowania projektu umowy
22.	W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaznaczania w dokumentach fragmentów potwierdzających spełnianie parametry i wyrazi zgodę na to by Wykonawca w nazwie plików załączanych dokumentów zawarł informację, które pozycje z parametrów wymaganych potwierdza dany dokument?	Nie dotyczy

23.	Dotyczy SWZ rozdz V pkt 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę/potwierdza iż tylko produkty, które zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro i tym samym podlegają Ustawie o wyrobach medycznych mają być dopuszczone do obrotu? Wykonawca proponuje, że przedstawi dodatkowe oświadczenie dotyczące produktów, które nie zostały sklasyfikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne wskazując pozycje, głównie materiały zużywalne	TAK
24.	Dotyczy pakietu nr 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla niezbędnej aparatury, co umożliwi szybkie rozwiązywanie problemów z oprogramowaniem, przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oraz udzielanie wsparcia technicznego i merytorycznego pracownikom laboratorium?	TAK
25.	. Jeżeli tak, uprzejmie prosimy o uwzględnienie w projekcie umowy następującego zapisu: „Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie VPN w zakresie rozwiązywania problemów z oprogramowaniem, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oraz udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem obowiązujących przepisów prawa dotyczących powierzenia i przetwarzania danych osobowych.” Alternatywnie, prosimy o przedstawienie własnych wymagań Zamawiającego w zakresie dostępu do danych i ich przetwarzania, np. w formie odrębnej umowy	W projekcie umowy zawarty jest projekt umowy przetwarzania danych jako załącznik nr 3.
26.	Dotyczy wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień oraz na zgłaszanie reklamacji odczynników i awarii aparatu przez aplikację Wykonawcy (strona internetowa)? Uzasadnienie: Składanie zamówień, zgłaszanie reklamacji odczynników i awarii aparatu przez aplikację Wykonawcy umożliwi Zamawiającemu przeglądanie historii wpisów, śledzenie statusu zgłoszeń i wysyłki zamówień.	Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję
27.	Czy Zamawiający potwierdza, że od dnia wejścia w życie przepisów o obowiązkowym stosowaniu KSeF, wszelkie postanowienia umowne przewidujące doręczanie faktur w formie innej niż za pośrednictwem KSeF (tj. w formie papierowej, pocztą, kurierem, e-mailem w formacie PDF) przestają obowiązywać z mocy prawa jako sprzeczne z obowiązującymi przepisami ustawy o VAT?	Zamawiający z modyfikował projekt umowy
28.	§ 3 ust. 16 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia kart charakterystyk w rozumieniu obowiązującego prawa wraz z każdorazową dostawą lub pocztą elektroniczną w postaci pliku elektronicznego bądź poprzez udostępnienie kart charakterystyk na stronie Wykonawcy dostępnej pod adresem www. .... .”? Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów, a	TAK, zamawiający dopisał taką możliwość do projektu umowy.

	<p>także mając na uwadze politykę firmy dot. ochrony środowiska, Wykonawca umożliwi obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy, dzięki której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd, możliwość wydruku w dowolnym momencie jak i możliwość pobrania szeregu zawsze aktualnych dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, ŚKJ, ulotek, instrukcji oraz kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania i rozszerzenie zapisu. §3 ust. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:</p>	
29.	<p>§ 4 ust. 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na instalację i uruchomienie Urządzeń do 30 dni od daty zawarcia Umowy, a tym samym na modyfikację postanowienia umownego w niżej zaproponowany sposób: „Wykonawca, w ciągu 30 dni od daty zawarcia Umowy zainstaluje i uruchomi wszystkie dostarczone w ramach Umowy Urządzenia, a także przeszkoli personel Zamawiającego w zakresie jego obsługi. Zamawiający potwierdzi wykonanie powyższych czynności w protokole zdawczo-odbiorczym, przygotowanym na tę okoliczność przez Wykonawcę.”?</p>	TAK, zamawiający zaktualizował projekt umowy
30.	<p>§ 4 ust. 9 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zapewni reakcję serwisu w ciągu 48 godzin od zgłoszenia w dni robocze. Przez pojęcie „reakcji serwisu” rozumie się czynności podjęte przez Wykonawcę lub ustalenia dokonane przez niego z Zamawiającym określające sposób i termin przeprowadzenia naprawy”?</p>	TAK, zamawiający zaktualizował projekt umowy
31.	<p>§ 4 ust. 10 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązuje się do naprawy Urządzeń, do godz. 15:00, najpóźniej w trzecim dniu roboczym, następującym po dacie zgłoszenia (telefonicznie lub e-mailem) przez Zamawiającego awarii. Naprawa zostanie wykonana w miejscu instalacji Urządzenia, chyba że specyfika usterki wymaga przetransportowania Urządzenia do autoryzowanego serwisu Wykonawcy, który na czas naprawy dostarczy w to miejsce Urządzenie zastępcze”?</p>	TAK, zamawiający zaktualizował projekt umowy
32.	<p>§ 4 ust. 11 lit. b - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary za zwłokę w naprawie Urządzeń, ponad termin ustalony w ust. 10 do 300,00 zł za każdą rozpoczętą 24 godzinną zwłokę?</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję
33.	<p>§ 4 ust. 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego w taki sposób, aby obowiązek ubezpieczenia przedmiotu dzierżawy ciążył na Dzierżawcy, a nie jak dotychczas na Wydierżawiającym? „Zamawiający ubezpieczy na czas trwania Umowy wydierżawiony analizator od wszelkiego rodzaju ryzyk”? Uzasadnienie: To na Zamawiającym leży kwestia ewentualnego</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję

<p>ubezpieczenia aparatu w lokalu przez niego użytkowanym. Wykonawca nie jest w stanie ubezpieczyć aparatu np. od kradzieży, ponieważ są mu znane warunki przechowywania, jakie Państwo posiadają zabezpieczenia przeciwkradzieżowe. Wysoce prawdopodobne jest, że Ubezpieczyciel może odmówić ubezpieczenia, jeżeli zabezpieczenia przed kradzieżą będą niewystarczające. To Zamawiający będzie korzystał z przedmiotu dzierżawy i to w jego domenie winno być zabezpieczenie (w tym ew. ubezpieczenie) przed zniszczeniem czy kradzieżą przedmiotu dzierżawy. Zgodnie bowiem z art. 705 KC „Po zakończeniu dzierżawy dzierżawca obowiązany jest, w braku odmiennej umowy, zwrócić przedmiot dzierżawy w takim stanie, w jakim powinien się znajdować stosownie do przepisów o wykonywaniu dzierżawy.”</p>	
<p>34. § 11 ust. 1 lit. b - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej i modyfikację postanowienia umownego na: „w wysokości 1 % wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; górną granicę kary umownej z tego tytułu stanowi 20% wartości netto niezrealizowanej dostawy;”?</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję</p>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie informuje, że wydłuża następujące terminy:

1. składania ofert: z dnia 06.02.2026 r. godz. 10: 00 na 10.02.2026 r. godz. 10:00
2. otwarcia ofert: z dnia 06.02.2026 r. godz. 10:30 na 10.02.2026 r. godz. 10:30
3. związania ofertą: do dnia 11.05.2026 r.

Paulina Witkowska  
Referent  
Sekcja ds. zamówień publicznych

**Wiesław Babiżewski**  
koordynator  
ds. zamówień publicznych