



Trzebnica, 19.04.2016 r.

Nr postępowania: 5/ZO/2016

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy, jako Zamawiający w postępowaniu na sukcesywną dostawę środków dezynfekcyjnych odpowiada na pytania Oferentów:

1. Czy w pakiecie nr 10 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat na bazie alkoholu etylowego, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
2. Czy w pakiecie nr 10 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat na bazie alkoholu etylowego i QAV, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.
3. Czy w pakiecie nr 15 poz. 2 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat zalecany przez innego producenta endoskopów (Karl Storz)?
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.
4. Czy w pakiecie nr 16 poz. 1 – Zamawiający wymaga, aby preparat nie zawierał glicerolu, ale zawierał niejonowe i anionowe związki powierzchniowo czynne?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
5. **Pakiet nr 16 poz. 1**
Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza i wymaga płynny, alkaliczny środek do mycia w myjniach dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe, w tym również VCJD >2log. Niewymagający neutralizacji, umożliwiający zastosowanie w myjniach ultradźwiękowych. pH powyżej 10. Posiadający w swoim składzie: kwasy organiczne, alkalia, dietanoloaminę, enzymy, tenzydy, środki konserwujące, inhibitor korozji. Nie zawierający glicerolu.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
6. **Pakiet nr 16 poz. 2**
Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza do postępowania preparat płynny, neutralizujący i myjący środek do stosowania w myjniach dezynfektorach na bazie kwasu cytrynowego. Nie posiadający w swoim składzie fosforanów, azotanów oraz tensydów. Maksymalna zawartość P2O5 w koncentracji wynosi <10 ppm. Gęstość produktu 1,2 g/cm³.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
7. **Pakiet nr 16 poz. 4**
Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza do postępowania i wymaga lekko kwaśny produkt płuczący, kombinacja środka wiążącego twardość wody i nabłyszczacza na bazie kwasów organicznych i tenzydów, zapobiegający osadzeniu się kamienia w wytwornicy pary, przewodach, oraz dyszach, pozwalający na szybkie suszenie bez zacieków. Odpowiedni dla wody o każdym stopniu twardości. Dozowanie 4-12ml/l na cykl, pH 3,7-3,0, <5% polikarboksylany, środki konserwujące Metylochloizoizotiazolinon, Metyloizotiazolinon, gęstość 1,1g/cm³, lepkość <50mPas. Spełnia wymagania dotyczące wyrobów medycznych zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG załącznik I.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

8. Dot. Pak. 12 poz. 1, 2

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiającemu chodzi o preparat bez zawartości etanolu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w poz. 1 i 2 w pakiecie nr 12 chodzi o preparat bez zawartości etanolu.

9. Dot. Pak 16 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu posiadającego w swym składzie krzemiany, alkalia oraz inhibitory korozji. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

10. Dot. Pak 16 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu o pH 5,5. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

11. Pakiet 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

12. Pakiet 17 poz 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 13x18 w tubach po 100szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojczy: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus, MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakterio-bójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

13. Pakiet 3 poz.1- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający w składzie jedynie etanol jako substancję czynną?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

14. Pakiet 3 poz. 2 -Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający w składzie witaminy A+E?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

15. Pakiet 4 poz.1- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy preparat bezbarwny w żelu na bazie etanolu do higienicznego i chirurgicznego odkażania rąk o przedłużonym działaniu do 3 godz.. w czasie 30 sek. o pH 5,5 o spektrum działania: B (w tym MRSA, Tbc), drożdżaki, wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, H1N1, Poliowirus, Rotawirus, Norowirus (MNV) w op. a 500ml.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

16. Pakiet 6 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat w formie emulsji do pielęgnacji skóry rąk, oparty na koncepcji wody w oleju, nie osłabiający efektu mikrobiologicznego po dezynfekcji rąk, zawierający tokoferol, wolny od parabenów, kompatybilny z preparatami do mycia i dezynfekcji rąk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

17. Pytania do Pakiet 7:

Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta posiadający przeciwwskazanie do stosowania u niemowląt i wcześniaków oraz wymagający asysty lekarza podczas stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta posiadający przeciwwskazanie do stosowania u niemowląt i wcześniaków oraz wymagający asysty lekarza podczas stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 3- Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający opisując przedmiot zamówienia określając skład „octenidyna i etanol” **miał na myśli** „octenidyna i fenoksyetanol”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, iż w poz. 3 miał na myśli preparat na bazie octenidyny i fenoksyetanolu. Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy w tym zakresie.

Było:

Pakiet 7. Środki do odkażania skóry

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | SPEKTRUM DZIAŁANIA | Rodzaj pojemnika | Pojemność opakowania |
|-----|--|--------------------|------------------|----------------------|
| 3. | Preparat do odkażania, skóry, ran, szwów pooperacyjnych i błon śluzowych, bezbarwny, na bazie etanolu i octenidyny | B,V,F | butelka | 1 l |

JEST:

Pakiet 7. Środki do odkażania skóry

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | SPEKTRUM DZIAŁANIA | Rodzaj pojemnika | Pojemność opakowania |
|-----|---|--------------------|------------------|----------------------|
| 3. | Preparat do odkażania, skóry, ran, szwów pooperacyjnych i błon śluzowych, bezbarwny, na bazie octenidyny i fenoksyetanolu | B,V,F | butelka | 1 l |

Poz. 4- Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający opisując przedmiot zamówienia określając skład „octenidyna i etanol” **miał na myśli** „octenidyna i fenoksyetanol”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, iż w poz. 4 miał na myśli preparat na bazie octenidyny i fenoksyetanolu. Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy w tym zakresie.

Było:

Pakiet 7. Środki do odkażania skóry

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | SPEKTRUM DZIAŁANIA | Rodzaj pojemnika | Pojemność opakowania |
|-----|--|--------------------|----------------------|----------------------|
| 4. | Preparat do odkażania, skóry, ran, szwów pooperacyjnych i błon śluzowych, bezbarwny, na bazie etanolu i octenidyny | B,V,F | butelka z atomizerem | 250ml |

JEST:

Pakiet 7. Środki do odkażania skóry

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | SPEKTRUM DZIAŁANIA | Rodzaj pojemnika | Pojemność opakowania |
|-----|---|--------------------|----------------------|----------------------|
| 4. | Preparat do odkażania, skóry, ran, szwów pooperacyjnych i błon śluzowych, bezbarwny, na bazie octenidyny i fenoksyetanolu | B,V,F | butelka z atomizerem | 250ml |

Poz. 6 -Czy zamawiający dopuści delikatną emulsję myjąco-dezynfekującą z zawartością diglukonianu chlorheksydyny oraz chlorku benzalkoniowego, o neutralnym pH - 5,5, przeznaczoną do mycia rąk, ciała i włosów pacjentów przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku kolonizacji MRSA, preparat o działaniu B (w tym MRSA), F, V (BVDV/Vaccinia)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

18. Pak 7 ,Poz.7- Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 50 ml z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem ilości opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniach 50 ml. W takim przypadku należy zaoferować 10 butelek a 50ml.

19. Pytania do Pakiet 9:

Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL), gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadtlenuk wodoru, nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej), dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s, produkt leczniczy w op. a 1L ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL), gotowy do użycia, zawierający min. 3 substancje czynne oraz nadtlenuk wodoru, nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej), dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s, produkt leczniczy w op. a 250 ml. z rozpylaczem ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

20. Pakiet 10, Poz. 1 -Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat był zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 10, poz. 1 zaoferowany preparat był zarejestrowany jako wyrób medyczny.

21. Pakiet 11, poz. 1-Czy zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG). Nie zawierający w składzie alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów o pH 6-8. Na bazie mieszaniny różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość aplikacji w postaci piany lub rozprysku. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 15 min. Możliwość zastosowania w pionie żywieniowym, butelka-kanister 5 L, produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

22. Pakiet 11, poz. 2-Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG). Nie zawierający w składzie alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów o pH 6-8. Na bazie mieszaniny różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość aplikacji w postaci piany lub rozprysku. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 15 min. Możliwość zastosowania w pionie żywieniowym. Butelka 1L z otworem zabezpieczonym kapslem

oraz spryskiwacz z odpowiednim przeliczeniem opakowań z zaokrągleniem ilości zamawianej, produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o informacje w jaki sposób zaokrąglić ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat. W takim przypadku należy zaferować 5 butelek a 1000ml.

- 23. Pakiet 12 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy będący wyrobem medycznym, gotowy do użycia, do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, bez zawartości aldehydów i czwartorzędowych związków amoniowych o spektrum działania z : B (w tym MRSA) Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min. w opakowaniach 10L lub 1 litr z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 24. Pakiet 12 poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy będący wyrobem medycznym, gotowy do użycia, do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, bez zawartości aldehydów i czwartorzędowych związków amoniowych o spektrum działania z : B (w tym MRSA), Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min. w opakowaniach 1 litr ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 25. Pakiet 12 poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu i amin do dezynfekcji i mycia powierzchni oraz sprzętów medycznych, z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), V (HIV, HBV, HCV), M.Terrae: stężenie 0,25 % - 15 minut, Rota-0,5% - 15 minut. Preparat przebadany wg norm europejskich dla obszaru medycznego w zakresie działania bakteriobójczego (PN EN 14561), grzybobójczego (PN EN 14562) i prątkobójczego (PN EN 14348) w op. a 1L?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- 26. Pakiet 12 poz. 7.** Czy zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie nadtlenu wodoru (bez zawartości chloru, fenolu i aldehydów) do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Preparat z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Spektrum działania B, MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, Rotawirus) w czasie 15 min., oraz prątki w czasie do 30 min. Preparat przebadany wg norm 13727, 13624, 14348. Posiadający pozytywną opinię IMiD potwierdzoną badaniami klinicznymi w kanistrach a 5 kg?. Czy do wyliczeń możemy przyjąć zastosowanie 1L=1Kg ? Jeżeli nie, to prosimy o propozycję sposobu przeliczenia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat. W takim przypadku należy zaferować 44 kanistry a 5kg.

- 27. Pakiet 13 poz.1.** Czy zamawiający dopuści do oceny koncentrat do mycia i dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi, endoskopów i innych wyr. medycznych oparty na bazie czwartorzędowych zw. amoniowych, pochodnych guanidyny i pochodnych alkoholowych /fenoksypropanol/, bez zawartości substancji utleniających o przyjemnym zapachu, osiągającego spektrum działania B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV i Vaccinia, Papowa SV 40) w czasie 10-15 min, o trwałości roztworu roboczego powyżej 24 godzin /do 7 dni, również w warunkach obciążenia surowicą/ w opakowaniach 5 L z oświadczeniem producenta i będący na liście Pentax ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 28. Pakiet 14 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniach 1,5 kg (53,33op.) lub w op. 2,5kg (32op.) z odpowiednim przeliczeniem ilości zamawianej i ew.zaokrągleniem matematycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatów w opakowaniach 1,5kg lub 2,5 kg. W takim przypadku należy zaferować 54 op. a 1,5kg lub 32 op. a 2,5kg.

- 29. Pakiet 17 poz.1,2.** Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory) – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. Nie zawierające w

składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Oparte o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Opakowanie – tuba zawierająca i wkład min. 200 szt, chusteczek odrywanych pojedynczo. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min. Okres trwałości po otwarciu 3 miesiące. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Wyrób medyczny kl. IIA?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 30. Dotyczy Pakietu nr 10:** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, na bazie etanolu i IV rzędowych związków amoniowych, gotowy do użycia, o spektrum- bakteriobójczy, prątki gruźlicy, drożdżakobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Adenowirus, Herpes wirus, SARS, Vacciniawirus, H1N1) w czasie do 30 sekund?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- 31. Dotyczy Pakietu nr 11:** Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat bezalkoholowy zawierający w składzie biguanid poliheksametylenowy, bis-(3-aminopropyl) dodecyloamina, chlorek didecyldimetyloamoniowy, substancje zapachowe, preparat gotowy do użycia w postaci piany do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni, wyposażenia i innych wyrobów medycznych zanieczyszczonych organicznie? Preparat o bardzo dobrej kompatybilności materiałowej, nie pozostawiający smug, o przyjemnym zapachu, wykazujący działanie bakteriobójcze, drożdżakobójcze, wirusobójcze (HBV, HCV, HIV, Vaccinia wirus, Rota wirus) w czasie do 5 minut. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 32. Dotyczy Pakietu nr 14:** Prosimy o określenie zapotrzebowania środka dezynfekcyjnego w litrach roztworu roboczego, gdyż jedynie takie określenie stworzy możliwość złożenia ofert porównywalnych i konkurencyjnych. Preparaty dezynfekcyjne dostępne na rynku, z tym samym przeznaczeniem i spektrum działania, znacznie różnią się wydajnością (działają w innym stężeniu). Określenie wielkości zamówienia w litrach roztworu roboczego pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie danych umożliwiających ocenę rzeczywistej wartości porównywanych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, iż w pakiecie nr 14 wymaga wydajności preparatu: 200 litrów roztworu roboczego z 1 kg preparatu.

- 33. Pakiet 16, poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści preparat zgodny z opisem przedmiotu zamówienia, o dozowaniu 0,3-1,0 ml/L?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Oferentów. W przypadku, gdy Oferent zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić na lub pod formularzem asortymentowo-cenowym odpowiednią adnotację.

PRZEDŁUŻENIE TERMINU SKŁADANIA OFERT

Jednocześnie Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 25.04.2016r.

Rozdz. VI. **Miejsce i termin składania ofert** Zaproszenia do składania ofert, pkt. 1 i 2, otrzymuje następujące brzmienie:

„**1. Ofertę w formie pisemnej należy przesłać lub złożyć** w siedzibie Zamawiającego, w Sekretariacie Dyrektora **do godz. 10.00 do dnia 25.04.2016r.** Oferty będą przyjmowane w dni powszednie, w godzinach: 8.00 - 14.30.

2. Publiczne otwarcie ofert odbędzie się 25.04.2016r. o godz. 10:30 w siedzibie Zamawiającego, w Sali Audiowizualnej (IV piętro).”

Z poważaniem

SPZOZ Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej
w Trzebnicy
p.o. Dyrektora
Mariusz Misiuna