



Jasionka, 13.09.2024 r.

Sygnatura pisma: DH.261.25.24

## **MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania przetargowego na zadanie pn.: „**Dostawa wyposażenia przyczepy medycznej**”

Szanowni Państwo,

Działając w trybie pkt. X.4.1 Regulaminu udzielania zamówień w ramach działalności sektorowej nieobjętych przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający - Port Lotniczy Rzeszów- Jasionka im. Rodziny Ulmów Sp. z o.o. przekazuje treść pytań wraz z odpowiedziami:

### **Pytanie 1:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych z możliwością regulacji temperatury 36°C/39°C?

### **Odpowiedź 1:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

### **Pytanie 2:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych z podłączeniem i gotowością użycia, szybkim grzaniem w czasie do 2 minut?

### **Odpowiedź 2:**

Zamawiający dopuszcza urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych z podłączeniem i gotowością użycia, szybkim grzaniem w czasie do 2 minut.

### **Pytanie 3:**

#### **Dotyczy pozycji „ilość defibrylacji z energią 200 J przy pracy z baterii min. 400”**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, korzystającego z 3 identycznych akumulatorów (po jednym na każdy moduł) umożliwiającego wykonanie co najmniej 200 wyładowań maksymalną energią na 1 akumulatorze.

### **Odpowiedź 3:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.





**Pytanie 4:**

**Dotyczy pozycji „EKG - ilość kanałów EKG: min. 12 – kabel główny umożliwiający wykonanie 12 odprowadzeniowego EKG z 4 odprowadzeniowa wiązką odprowadzeń kończynowych”**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który dokonuję pomiaru 12 odprowadzeniowego EKG za pomocą przewodu kończynowego oraz przedsercowego.

**Odpowiedź 4:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.

**Pytanie 5:**

**Dotyczy pozycji „EKG - Możliwość transmitowania danych medycznych i badań diagnostycznych EKG przez internet do Systemu Lifenet”**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, wykorzystującego do przesyłu zapisu EKG i innych danych medycznych system oparty na przesyłaniu tych danych na adres email. Proponowane przez nas rozwiązanie, używa modemu GSM zainstalowanego w defibrylatorze do połączenia się z serwerem, który otrzyma zapis EKG. W tym miejscu należy zwrócić uwagę na fakt, że system teletransmisji defibrylatora Corpuls 3 oparty na przesyłaniu danych na adres email jest całkowicie bezpłatny (Zamawiający ponosi jedynie koszt karty SIM - tak jak w przypadku każdego oferowanego na rynku systemu). Chcemy w tym miejscu podkreślić fakt, że system transmisji EKG oferowany w opisanym przez Państwa defibrylatorze jest systemem płatnym oraz zamkniętym - nie dającym możliwości połączenia go z innymi dostępnymi na rynku systemami. System LIFENET jest systemem dedykowanym tylko i wyłącznie defibrylatorom marki LIFEPAK, dystrybuowanym w Polsce przez firmę STRYKER POLSKA, wcześniej Physio- Control.

W naszym przekonaniu, oferowany przez nas system transmisji EKG jest produktem równoważnym, zapewniającym Zamawiającemu nadrzędną funkcjonalność jaką jest przesyłanie zapisu EKG do pracowni hemodynamiki, celem oceny stanu pacjenta pod kątem konieczności pilnej interwencji angioplastyki. W przypadku defibrylatora Corpuls 3, proces ten polega na zmierzeniu zapisu EKG, wraz ze wszystkimi mierzonymi w chwili wykonywania badania parametrami życiowymi pacjenta- np. NIBP, EtCO<sub>2</sub>, SpO<sub>2</sub>, SpMet, SpHb, RR, temperatura ciała. Te wszystkie parametry mogą być mierzone i wysyłane bezpłatnie do pracowni hemodynamiki. Po przesłaniu tych danych system transmisji wysyła zapis w formie dokumentu „PDF” na wskazany przez odbiorcę adres email, do którego będzie zawsze miał dostęp lekarz dyżurny w pracowni.

Z medycznego punktu widzenia nie ma znaczenia czy przesyłanie danych EKG jest realizowane za





pomocą jednego lub dwóch niezależnych systemów. Celem bowiem jest ich sprawne dostarczenie do pracowni hemodynamiki.

Wskazywanie konkretnego systemu teletransmisji jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych (wyniki kontroli doraźnej w zakresie legalności wyboru zamówienia z wolnej ręki UZP/DKD/KSR/2881/KZ/655/09). W przedstawionym wyniku Prezes Urzędu podaje, że „defibrylatory z możliwością transmisji danych oferowane są bowiem przez różne podmioty funkcjonujące na rynku, zatem Zamawiający nie może określać przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający krąg potencjalnych wykonawców danego zamówienia poprzez powiązanie go z innymi produktami (w niniejszej sprawie z systemem teleinformatycznym), gdyż takie działanie narusza zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców opisaną w art. 7 ust. 1 ustawy. W ocenie Prezesa Urzędu, realizacja zamówień przez zamawiających powinna prowadzić do możliwości swobodnego wyboru spośród dostępnych na rynku produktów lub usług. Nie może być akceptowana sytuacja, w której Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia wyłącza konkurencję w zakresie obszaru, co do którego można dokonać wyboru wykonawcy w trybie konkurencyjnym. W przeciwnym przypadku mielibyśmy bowiem do czynienia z sytuacją, w której stosowanie określonego systemu teleinformatycznego determinowałoby na wiele lat zakup urządzeń tylko jednego producenta. Działania takie prowadziłyby do naruszenia zasad wolnego rynku, na którym działają podmioty konkurencyjne, stały również w sprzeczności z ustawą Prawo zamówień publicznych, a ich sankcjonowanie prowadzi do patologii systemu zamówień publicznych”.

**Odpowiedź 5:**

Zamawiający dopuszcza inny system transmisji danych.

**Pytanie 6:**

**Dotyczy pozycji „NIBP – przewód spiralny”**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie przewodu łączącego mankiety z urządzeniem o długości 2,5 m wyposażonego w złącze 90 stopni o następującym wyglądzie.





**Odpowiedź 6:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 7:**

**Dotyczy pozycji „EtCO2 - zakres pomiaru częstości oddechu : min. 1 -60 odd./min”**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3 dokonującego pomiaru ilości oddechów w zakresie od 3 do 150 oddechów na minutę. Różnica w wymaganych wartościach nie prowadzi do zmiany postępowania z pacjentem- pacjent u którego stwierdzimy brak oddechu ( 0 oddechów na minutę) oraz taki który posiada 3 oddechy będzie kwalifikował się do tej samej czynności- resuscytacji krążeniowo oddechowej.

**Odpowiedź 7:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.

**Pytanie 8:**

**Dotyczy pozycji „EtCO2 – w zestawie jednorazowy czujnik / linia do monitorowania u pacjenta dorosłego / zaintubowanego – 25 sztuk oraz EtCO2 – w zestawie jednorazowy czujnik / linia do monitorowania u pacjenta pediatrycznego / zaintubowanego – 25 sztuk”**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w moduł pomiarowy EtCO2 z zakresem pomiaru od 0 do 100 mmHg, w zestawie 30 jednorazowych adapterów oddechowych do sensora pomiarowego dla pacjentów zaintubowanych.

Nasze pytanie wynika z faktu, że powszechnie są stosowane dwie formy pomiaru EtCO2 - pomiar dokonywany w strumieniu bocznym, który wymaga próbkowania mieszaniny oddechowej do urządzenia celem pomiaru oraz pomiar w strumieniu głównym, który analizuje w czasie rzeczywistym mieszaninę oddechową za pomocą wiązki fali promieniowania podczerwonego.

Oferowany przez nas defibrylator Corpuls 3 wykorzystuje właśnie tą drugą technikę pomiaru - jest ona jedną z częściej wykorzystywanych np. w kapnografach Emma - które są jednym z niezbędnych elementów wyposażenia zespołów ratownictwa medycznego.

Obie technologie dają ten sam efekt pomiarowy i brak jest wyższości jednej nad drugą.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie urządzenia, które zamiast jednorazowych linii pomiarowych wykorzystuje jednorazowe adaptory do zamocowania sensora pomiarowego.





**Odpowiedź 8:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.

**Pytanie 9:**

**Dotyczy pozycji „zakres dostarczanej energii min. 5 – 360 J”**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15  $\Omega$  do 600  $\Omega$  co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Ilość wyładowań przy zastosowaniu energii 200J wynosi w oferowanym przez nas defibrylatorze co najmniej 200 wyładowań tylko na 1 baterii. Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwie protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

**Odpowiedź 9:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.

**Pytanie 10:**

**Dotyczy pozycji „zakres regulacji amplitudy impulsów stymulujących min. 10 -180 mA”**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację o natężenie od 0 do 150mA.

Powyzsze wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

Dodatkowo różnica 30 mA nie będzie miała większego znaczenia w trakcie działań ratunkowych.

**Odpowiedź 10:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.





**Pytanie 11 dotyczy „wkłucia doszpikowe”:**

Pytamy Zamawiającego, czy nie doszło do omyłki w zakresie opisu przedmiotu zamówienia „wkłucia doszpikowe pediatryczne” ?

Z naszej wiedzy wynika, iż wskazany produkt w zakresie wkłuć pediatrycznych posiada przedział stosowania u dzieci od 3 do 12 lat.

**Odpowiedź 11:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.

**Pytanie 12: Dotyczy „mankiety”**

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia jednorazowych, czy wielorazowych mankietów do przetoczeń płynów infuzyjnych ?

Doprecyzowanie tego wymagania ma znaczący wpływ na ostateczną wycenę Wykonawców.

**Odpowiedź 12:**

Zamawiający wymaga dostawy wielorazowych mankietów do przetoczeń płynów infuzyjnych.

**Pytanie 13: Dotyczy pkt. 8 w SWZ „Termin wykonania zamówienia”**

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia z 60 dni od dnia podpisania umowy do 80 dni od podpisania umowy ?

**Odpowiedź 13:**

Zamawiający nie zgadza się na wydłużenie terminu realizacji zamówienia.

**Pytanie 14:**

**Czy zamawiający dopuści możliwość składania oferty częściowych tj. ofert na poszczególne pozycje asortymentowe?**

**Odpowiedź 14:**

Zgodnie z warunkami określonymi w SWZ i OPZ.

**Pytanie 15 dotyczy umowa §6 punkt 2:**

W związku z oczekiwaniem Zamawiającego dotyczącym uruchomienia sprzętu medycznego podczas odbioru w celu jego sprawdzenia, pragniemy poinformować, iż w przypadku defibrylatorów okres gwarancji rozpoczyna swój bieg od daty wystawienia faktury końcowej oraz uruchomienia sprzętu (co jest systemowo ograniczone, gdyż od momentu pierwszego





uruchomienia liczony jest czas pracy urządzenia). Należy zauważyć, że po uruchomieniu tego rodzaju sprzęt przestaje być pełnowartościowy i ulega deprecjacji, co uniemożliwia jego zwrot. Analogicznie sytuacja wygląda w przypadku urządzeń do wkłuc doszpikowych, które mają charakter jednorazowy i po przetestowaniu nie nadają się do ponownego użycia.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na: „Odbiór ze strony Zamawiającego dokonany będzie przez przedstawicieli Zamawiającego. W trakcie odbioru przedstawiciele Zamawiającego dokonają sprawdzenia prawidłowości uruchomienia urządzeń medycznych z wyłączeniem defibrylatorów oraz wkłuc doszpikowych oraz ilościowego przeliczenia dostarczonego wyposażenia. Po dokonaniu odbioru i przyjęciu wyposażenia Dostawca zobowiązany jest przeprowadzić uruchomienie sprzętu i wykazać jego sprawność. W przypadku braku sprawności defibrylatorów Zamawiający zastosuje prawo reklamacji i wymiany sprzętu na nowy lub jego naprawy zgodnie z warunkami gwarancji.”

**Odpowiedź 15:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

**Pytanie 16 dotyczy umowa §9 punkt 2:**

Prosimy o dodanie do zapisu: „Za naruszenie obowiązku określonego w §10 ust. 3 i 4 niniejszej umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % wartości wynagrodzenia bruFo, o którym mowa w §8 ust.1, liczoną za każdy dzień braku możliwości pełnego wykorzystywania wyposażenia przyczepy medycznej określonego w OPZ postępowania we wszystkich jego funkcjach.”

W celu doprecyzowania, Wykonawca wskazuje, iż powyższy zapis odnosi się wyłącznie do wyposażenia dostarczonego przez Wykonawcę w ramach tego postępowania, a nie do odpowiedzialności za wady każdego produktu znajdującego się na wyposażeniu przyczepy medycznej, którego Wykonawca nie dostarczał.

**Odpowiedź 16:**

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu.

**Pytanie 17 - dotyczy umowa §10 punkt 2:**

Z uwagi na lokalizację Zamawiającego prosimy o dopuszczenie możliwości wysyłki sprzętu zdatnego do serwisowania (ogrzewczy) do siedziby Wykonawcy na koszt Wykonawcy. Serwis pozostałych sprzętów pozostanie zgodny z zapisami Zamawiającego.

**Odpowiedź 17:**

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu.





**Pytanie 18** - dotyczy umowa §10 punkt 3:

Prosimy Zamawiającego o dodanie zapisu: „W ramach tak rozumianej gwarancji, Wykonawca zobowiązany będzie do usuwania, na swój wyłączny koszt, wszelkich wad urządzeń medycznych, w tym także uszkodzeń mechanicznych, chyba że uszkodzenia te powstały z winy użytkownika w wyniku użytkowania niezgodnie z przeznaczeniem, OPZ i instrukcją obsługi, dalej zwanych „wadą”. Tym samym na Zamawiającym ciążyć będzie udowodnienie Wykonawcy, iż „wada mechaniczna” nie powstała w wyniku umyślnego/nieumyślnego uszkodzenia sprzętu przez użytkownika i tym samym Zamawiający poniesie wszelkie koszty niezależnego rzeczoznawcy w celu oceny i przedstawienia Wykonawcy jego opinii. Wady, które można zgłaszać Wykonawcy za pośrednictwem poczty e-mail, na adres: ....., będą usuwane przez niego niezwłocznie, nie dłużej niż w terminie 14 dni roboczych od momentu dokonania zgłoszenia, przy czym Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia działań zmierzających do usunięcia zgłoszonych mu wad (przyjazd serwisanta) w ciągu 48 godzin w dni robocze od momentu dokonanego zgłoszenia. W ciągu 48 godzin w dni robocze od momentu przystąpienia przez Wykonawcę do usuwania zgłoszonych mu wad, ma on obowiązek poinformowania Zamawiającego o prawdopodobnym czasie usunięcia tych wad. Czas naprawy każdorazowo wydłuża okres gwarancji. Wykonawca zobowiązany jest do realizowania uprawnień Zamawiającego w miejscu przechowywania przedmiotu zamówienia, a w przypadku konieczności realizowania naprawy poza siedzibą Zamawiającego odebrać na własny koszt przedmiot zamówienia (jego element, podzespół, moduł, zespół) z miejsca jego przechowywania i następnie po dokonanej naprawie na własny koszt dostarczyć go do miejsca przechowywania.” Alternatywnie, prosimy o wyłączenie z tego paragrafu sformułowania „uszkodzenie mechaniczne”, jako że jest to określenie potoczne, a nie ustawowe.

**Odpowiedź 18:**

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu.

**Pytanie 19 dotyczy umowa §10 punkt 3 oraz §10 punkt 6:**

Prosimy Zamawiającego o dodanie zapisu: „...Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia działań zmierzających do usunięcia zgłoszonych mu wad (przyjazd serwisanta) w ciągu 48 godzin w dni robocze od momentu dokonanego zgłoszenia lub dostarczenia urządzenia zastępczego o równoważnych parametrach do zawartych w OPZ na swój koszt oraz ryzyko.”

**Odpowiedź 19:**

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu.

**Pytanie 20 – dotyczy umowa §10 punkt 3:**

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu z: „Czas naprawy każdorazowo wydłuża okres gwarancji.” Na: „Czas naprawy każdorazowo wydłuża okres gwarancji z wyjątkiem sytuacji, gdy Wykonawca dostarczy urządzenie zastępcze. W takiej sytuacji okres gwarancji przedłużony zostaje o okres braku funkcjonalnego sprzętu.”







**Odpowiedź 20:**

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu.

**Pytanie 21 – dotyczy umowa §11:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości złożenia gwarancji bankowej jako alternatywy dla zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie pieniężnej. Zgodnie z zapisami umowy, zwrot 30% wartości po 3 latach, czyli po upływie okresu gwarancji, naraża Wykonawcę na realną stratę, uwzględniając wartość inflacji, co czyni tę stratę kwotowo większą niż koszt zakupu i przedstawienia gwarancji bankowej.

**Odpowiedź 21:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia zabezpieczenia w postaci gwarancji bankowej.

**Pytanie 22 – dotyczy SWZ punkt 17.1:**

Prosimy Zamawiającego o przesunięcie terminu złożenia ofert na dzień 12 września 2024 r., ze względu na trudności w dostępności półprzewodników u producenta, co wydłuża czas oczekiwania na potwierdzenie dostępności towaru. Akceptacja tej zmiany przez Zamawiającego może zwiększyć konkurencyjność uzyskanych ofert poprzez umożliwienie udziału większej liczby oferentów.

**Odpowiedź 22:**

Termin składania ofert zostanie zmieniony.

**Pytanie 23 – dotyczy OPZ „Urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych” – pkt. 8:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość regulacji temperatury w zakresie od 35°C do 42°C? Taki zakres regulacji odpowiada rzeczywistemu zastosowaniu urządzenia w sytuacjach medycznych.

**Odpowiedź 23:**

Zamawiający dopuści urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych z możliwością regulacji temperatury 36°C/42°C.

**Pytanie 24- dotyczy OPZ „Urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych” – pkt. 9:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zastosowania urządzenia o czasie nagrzewania poniżej 2 minut? Należy zaznaczyć, że na rynku nie są dostępne urządzenia, które nie wymagają czasu nagrzewania, gdyż nie jest możliwe uzyskanie zadanej temperatury od momentu uruchomienia urządzenia, z pominięciem wpływu czynników atmosferycznych i temperatury zewnętrznej.

**Odpowiedź 24:**

Zamawiający dopuści urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych o czasie nagrzewania poniżej 2 minut.





**Pytanie 25 - dotyczy OPZ „Urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych” – pkt. 11:**

Czy Zamawiający dopuszcza urządzenie wyposażonego w alarmy dźwiękowe lub wizualne sygnalizujące: • zbyt wysoką temperaturę, • zbyt niską temperaturę, • błąd systemu, • szybkie ogrzewanie, • otwarcie urządzenia. Zwracamy uwagę, że dopuszczenie możliwości czasowego wyciszenia alarmów może prowadzić do sytuacji zagrażających bezpieczeństwu, w których osoba poszkodowana mogłaby otrzymać płyn o zbyt niskiej lub wysokiej temperaturze, co mogłoby realnie pogorszyć stan pacjenta.

**Odpowiedź 25:**

Zamawiający dopuści urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych wyposażone w alarmy dźwiękowe lub wizualne sygnalizujące: zbyt wysoką temperaturę, zbyt niską temperaturę, błąd systemu, szybkie ogrzewanie, otwarcie urządzenia.

**Pytanie 26 – dotyczy OPZ – „Zestaw treningowy do dojścia doszpicowego kompatybilny z dostarczonymi wkłuciami doszpicowymi”:**

Prosimy Zamawiającego o zmianę parametru „Zestaw pozbawiony igły, bezpieczny dla użytkownika i pozoranta, umożliwiający realną symulację uzyskania dostępu doszpicowego u osoby pozorującej” na „Zestaw bezpieczny dla użytkownika i pozoranta, umożliwiający realną symulację uzyskania dostępu doszpicowego u osoby pozorującej”. Oferent Informuje, iż zestaw treningowy powinien być jak najbardziej realistyczny i podobny do właściwego, dlatego też posiada również igłę. Zmiana zapisu pozwoli Oferentowi przedstawić rozwiązanie kompatybilne z prawdziwymi wkłuciami.

**Odpowiedź 26:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę parametru.

Ponadto działając w oparciu o rozdział X.4.2 Regulaminu Zamawiający informuje o dokonaniu następujących modyfikacji w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**1. SWZ pkt. 17 otrzymuje brzmienie:**

Ofertę należy złożyć w siedzibie: Port Lotniczy Rzeszów-Jasionka im. Rodziny Ulmów Sp. z o.o., 36-002 Jasionka 942, woj. Podkarpackie, w sekretariacie pok. Nr 221 w nieprzekraczalnym terminie: 20.09.2024r. g. 10:00.

**2. SWZ pkt. 19 otrzymuje brzmienie:**

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie: Port Lotniczy Rzeszów-Jasionka im. Rodziny Ulmów Sp. z o.o. , 36-002 Jasionka 942, woj. Podkarpackie w Sali Konferencyjnej - II piętro budynek administracyjny w dniu 20.09.2024r. g. 12:00

