

Ruda Śląska, dnia 20.11.2023 r.

## WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 9/PN/23

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę gazów medycznych i technicznych

Na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający – Szpital Miejski w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o. w związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) przekazuje poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz dokonuje zmiany treści SWZ.

**Termin składania ofert zostaje przesunięty zgodnie z art. 137 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) z dnia 27.11.2023 r. godz. 09.00,00 na dzień 29.11.2023 r. godz. 09.00,00 (otwarcie ofert nastąpi dnia 29.11.2023 r. o godz. 10.00).**

### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

### **Uzasadnienie (Interpretacja UZP):**

<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości podpisania umowy kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ponieważ praktykuje podpisanie umowy drogą korespondencyjną w wersji papierowej.

### **Pytanie nr 2**

W nawiązaniu do art. 222 ust. 4 ustawy Pzp oraz faktem, że ustawodawca nie określił żadnego limitu czasowego (jedynie określenie: najpóźniej przed otwarciem ofert) wnosimy do Zamawiającego o udostępnienie na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacji o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Państwa zgoda umożliwi przygotowanie rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o przekazanie informacji zawartych w pkt. 3 protokołu przedmiotowego postępowania: **Wartość dla poszczególnych części**

### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż działając zgodnie z art. 222 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych najpóźniej przed otwarciem ofert. Zamawiający nie ma obowiązku na obecnym etapie postępowania udostępniać Wykonawcom informacji o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Nadto, Zamawiający informuje, że kwota, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia nie musi być, tożsama z ustaloną przez Zamawiającego wartością zamówienia.



KRS: 0000346868  
NIP: 6412490985  
REGON: 241468653

Kapitał zakładowy: 56 500 000,00 zł  
Sąd Rejonowy w Gliwicach X Wydział  
Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

centrala: (32) 344 07 23  
sekretariat: (32) 248 24 52  
fax: (32) 779 59 12



### **Pytanie nr 3 – dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 6**

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wysokości poniesionej szkody, **maksymalnie do wysokości całkowitego wynagrodzenia brutto należnego z umowy.**

Dodatkowo należy nadmienić, iż obecnie zapisy projektu umowy w przytaczanym zakresie w nawiązaniu do długości oraz przede wszystkim wartości przyszłego kontraktu, stoją w opozycji do art. 431 ustawy Pzp oraz art. 354 § 1 i 2 KC w zw. z art. 3531 KC w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Pzp, poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i rażące uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Generalnie zgodnie z art. 484 §1 Kodeksu Cywilnego, w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania kara umowna należy się wierzycielowi w zastrzeżonej na ten wypadek wysokości bez względu na wysokość poniesionej szkody. Żądanie odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary nie jest dopuszczalne, chyba że strony inaczej postanowiły.

Tak więc podstawowym rozwiązaniem z mocy prawa w razie braku odrębnego uregulowania jest brak odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych. Skoro już zostaje takie wprowadzone, limit jest uzasadniony żeby nie doszło do potencjalnej odpowiedzialności wyższej niż wynagrodzenie umowne, a tym samym rażącej dysproporcji stron.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zamawiający realizuje swoje uprawnienia w ramach realizacji umów o zamówienia publiczne zgodnie z ich treścią oraz aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, w tym również z poszanowaniem regulacji prawnych zawartych w Kodeksu cywilnego. Zamawiający wskazuje, że zgodnie z § 15 ust.1 projektowanych postanowień umownych w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu cywilnego.

Wobec tego, stosownie do treści art. 484 § 2 k.c. jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy, gdy kara jest rażąco wygórowana. Wskazane wyżej przesłanki redukcji kary umownej są równorzędne i rozłączne, wystąpienie jednej z nich umożliwia sądowe miarkowanie kary umownej. Warunkiem miarkowania kary ze względu na „rażące wygórowanie” jest wystąpienie, sytuacji, gdy szkoda, którą poniósł wierzyciel na skutek niewykonania zobowiązania, jest znikoma w porównaniu z należną z tego tytułu karą lub też gdy dłużnik tylko częściowo ponosi winę za niewykonanie zobowiązania.

Dopiero wystąpienie okoliczności konkretnego przypadku, uzasadnia zmniejszenie kary umownej.

### **Pytanie nr 4 – dotyczy projektu umowy § 9**

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 9 Kary Umowne o dodatkowy zapis (ust. 7) w brzmieniu: **„Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.”**

Uzasadnienie: Powyższe zmiany mają na celu uniknięcie nieograniczonej odpowiedzialności Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy. Nieograniczona odpowiedzialność Wykonawcy mogłaby naruszać art. 112 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nieograniczona odpowiedzialność może przewyższać wynagrodzenie brutto należne wykonawcy, a tym samym naruszać zasadę proporcjonalności.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zamawiający wskazuje, że zgodnie z § 15 ust.1 projektowanych postanowień umownych w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu cywilnego. Zamawiający wskazuje, że art.353<sup>1</sup> kodeksu cywilnego przyznaje mu uprawnienie do projektowania postanowień umownych zgodnie z zasadą swobody umów.

### **Pytanie nr 5 – dotyczy projekt umowy § 6**

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 9 Kary Umowne o dodatkowy zapis (ust. 8) w brzmieniu: **„W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając,**

**o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.”**

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na taką zmianę. Zamawiający wskazuje, że w § 6 ust.1 pkt. 7) Umowy, Zamawiający zdefiniował „Siłę wyższą” przewidując jednocześnie możliwość dokonania zmiany zawartej Umowy.

**Pytanie nr 6 – termin dostawy**

W nawiązaniu do faktu, że w większości pisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia w butlach, nie jest w rzeczywistości lekiem lub wyrobem medycznym ratującym życie, a jego składowanie, termin ważności czy też logistyka z nią związana (posiadanie niezbędnej rezerwy) nie wymaga jakiegokolwiek szczególnych działań ze strony personelu Zamawiającego, uzasadniających zastosowanie, skróconego terminu dostaw do 24 godzin. Wnosimy w związku z tym o ustanowienie minimalnego czasu dla całego przedmiotu zamówienia konfekcjonowanego w butlach **do 2 dni roboczych** niezależnie od jego właściwości fizycznych i składu chemicznego.

Pragniemy zwrócić uwagę również na czasochłonność procesu prawidłowego napełniania butli oraz jego weryfikacji pod względem bezpieczeństwa (w tym również dla użytkownika), załadunku i transportu specjalnie do tego przeznaczonymi pojazdami przez specjalnie do tego przeszkolonych kierowców z zachowaniem rygorystycznych zasad obowiązującego prawa (ADR).

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**1) w rozdziale III – Opis przedmiotu zamówienia poprzez zmianę pkt 8) ppkt 3):**

**Jest:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-703 Ruda Śląska; ul. Wincentego Lipa 2 w terminie do 24 h od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-6:00 dnia następnego oraz w godzinach 14:00-6:00 dnia następnego w sobotę oraz dni ustawowo wolne od pracy, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**Zamawiający zmienia na:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-703 Ruda Śląska; ul. Wincentego Lipa 2 w terminie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-6:00 dnia następnego oraz w godzinach 14:00-6:00 dnia następnego w sobotę oraz dni ustawowo wolne od pracy, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**2) w rozdziale III – Opis przedmiotu zamówienia poprzez zmianę pkt 8) ppkt 4):**

**Jest:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-711 Ruda Śląska, ul. Główna 11 w terminie do 24 h od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-15:00 dnia następnego, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**Zamawiający zmienia na:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-711 Ruda Śląska, ul. Główna 11 w terminie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-15:00 dnia następnego, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**3) w załączniku nr 9 do SWZ – Wzór umowy poprzez zmianę w § 3 ust. 4 pkt 3):**

**Jest:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-703 Ruda Śląska; ul. Wincentego Lipa 2 w terminie do 24 h od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-6:00 dnia następnego oraz w godzinach 14:00-6:00 dnia następnego w sobotę oraz dni ustawowo wolne

od pracy, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**Zamawiający zmienia na:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-703 Ruda Śląska; ul. Wincentego Lipa 2 w terminie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-6:00 dnia następnego oraz w godzinach 14:00-6:00 dnia następnego w sobotę oraz dni ustawowo wolne od pracy, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**W załączeniu poprawiony załącznik nr 9 do SWZ.**

**4) w załączniku nr 9 do SWZ – Wzór umowy poprzez zmianę w § 3 ust. 4 pkt 4):**

**Jest:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-711 Ruda Śląska, ul. Główna 11 w terminie do 24 h od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-15:00 dnia następnego, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**Zamawiający zmienia na:**

Przedmiot zamówienia będzie dostarczony do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o., którego obiekty znajdują się:

41-711 Ruda Śląska, ul. Główna 11 w terminie do 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach 7:00-15:00 dnia następnego, transportem Wykonawcy lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy przewozowej – **dotyczy pakietu nr 6.**

**W załączeniu poprawiony załącznik nr 9 do SWZ.**

**Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 2, 3, 4**

Czy Zamawiający opisując „*Tlen medyczny sprężony w butlach ze zintegrowanym zaworem*”, miał na myśli lekkie butle aluminiowe z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modułem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający przez sformułowanie miał na myśli lekkie butle aluminiowe z tlenem 200 bar z na stałe zintegrowanym z butlą modułem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz, wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy.

**Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 6**

W celu przygotowania rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację oraz wypełnieniu przesłanki ustawowej zobowiązującej do opisu przedmiotu zamówienia jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, wnosimy do Zamawiającego o rozdzielenie pozycji asortymentowej dotyczącej dzierżaw stalowych butli z tlenem 50l oraz aluminiowych butli tlenowych z zintegrowanym zaworem (różnica kosztów usługi). Jednocześnie w przypadku aprobaty wnosimy o stosowną modyfikację formularza cenowego dla pakietu nr 6.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji z pakietu nr 6 do osobnego pakietu.

**Pytanie nr 9**

Prosimy o zmianę w rozdziale III pkt 20 SWZ (oraz Umowie) z nierealnych „6 godzin” na możliwe do zaakceptowania i zrealizowania „12 godzin”. W celu zasilania Szpitala w tlen podczas awarii głównego źródła zasilania Zamawiający winien posiadać, zgodnie z obowiązującymi normami, awaryjne i pomocnicze źródła zasilania o wielkości/wydajności uzgodnionej z dostawcą gazów medycznych (PN-EN-ISO 7396).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

**Pytanie nr 10**

Prosimy o zmianę w rozdziale III pkt 23 SWZ (oraz Umowie) na treść która będzie pozwalała Wykonawcy na demontaż zbiornika najpóźniej do 5 dni od wygaśnięcia Umowy.

Zamawiający absolutnie nie może bezumownie dysponować mieniem Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Nie jest to bezumowne korzystanie z mienia Wykonawcy, jest to określone w załączniku nr 9 do SWZ.

**Pytanie nr 11**

Prosimy o bezwzględną zmianę w rozdziale III pkt 24 SWZ (oraz Umowie) na treść mówiącą tylko i wyłącznie o ubezpieczeniu zbiornika przez Wykonawcę w zakresie Odpowiedzialności Cywilnej. Pozostały zakres ubezpieczenia jak i zwrot przedmiotu najmu w stanie nie pogorszonym ponad normalne zużycie eksploatacyjne leży w gestii Zamawiającego.

Brak tej zmiany wykluczy nas z udziału w tym postępowaniu.

Mniejsza ilość potencjalnych wykonawców zapewne nie leży w interesie publicznym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do wzoru umowy postanowień postulowanych przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.

**Pytanie nr 12**

Proszę o wprowadzenie następujących zmian w Projekcie Umowy:

a) W § 3 ust 49 proszę o zmianę z „5 dni” na „10 dni roboczych”. Rozpoznanie reklamacji jakościowej gazu jest niemożliwe w tak krótkim czasie, wymaga analiz w zewnętrznym niezależnym laboratorium. Termin 5cio dniowy jest absurdalny z przyczyn leżących poza Zamawiającym i Wykonawcą.

b) W § 8 i 9 proszę o umieszczenie stosownych ustępów z karami dla Zamawiającego proporcjonalnymi do kar dla Wykonawcy które są w nich wymienione oraz możliwości rozwiązania Umowy przez Wykonawcę adekwatnymi do możliwości Zamawiającego. Paragrafy te mówią tylko i wyłącznie o karach i możliwościach dla Wykonawcy co jest w sprzeczności z zapisami Kodeksu Cywilnego mówiącego o równym traktowaniu Stron Umowy.

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na pytanie ppkt a) Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**1) w załączniku nr 9 do SWZ – Wzór umowy poprzez zmianę w § 3 ust. 49**

**Jest:** Wykonawca ma obowiązek rozpoznać reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostaw przedmiotu zamówienia na swój koszt w ciągu 5 dni licząc od dnia przesłania zgłoszenia reklamacji. Termin rozpoznania reklamacji jakościowej będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem.

**Zamawiający zmienia na:**

Wykonawca ma obowiązek rozpoznać reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostaw przedmiotu zamówienia na swój koszt w ciągu 10 dni roboczych licząc od dnia przesłania zgłoszenia reklamacji. Termin rozpoznania reklamacji jakościowej będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem.

**W załączeniu poprawiony załącznik nr 9 do SWZ.**

Zamawiający nie wyraża zgody proponowaną zmianę w ppkt b).

Zamawiający realizuje swoje uprawnienia w ramach realizacji umów o zamówienia publiczne zgodnie z ich treścią oraz aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, w tym również z poszanowaniem regulacji prawnych zawartych w Kodeksu cywilnego. Zamawiający wskazują, że zgodnie z § 15 ust.1 projektowanych postanowień umownych w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu cywilnego. Nadto, Zamawiający wskazuje, że art.353<sup>1</sup> kodeksu cywilnego przyznaje mu uprawnienie do projektowania postanowień umownych zgodnie z zasadą swobody umów.

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 2, poz. 1**

Do jakich procedur medycznych i na których oddziałach Zamawiający używa mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu 50%/50% z poz. 1, pakietu nr 2?

**Odpowiedź:**

Obecnie na Bloku Porodowym, ale nie wyklucza się zastosowania na innych oddziałach.

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 1**

W celu zachowania równoważności ofert i z uwagi na różnice w pojemnościach butli produktów leczniczych różnych producentów dostępnych na terenie kraju, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 1, pakietu 2 zaoferowania mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% w butlach 10-litrowych, 170 bar (2,97m<sup>3</sup>) i wskazanie zapotrzebowania w jednostce miary m<sup>3</sup>.

Opcjonalnie – prosimy o informację dot. parametrów - w tym zawartości gazu - butli, dla których Zamawiający oszacował ilość na 200 szt. butli i jednocześnie wyrażenie zgody na przeliczenie przez wykonawcę ilości butli w odniesieniu do parametrów produktu, który ma w swojej ofercie, w zaokrągleniu do pełnych butli.

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**1) w załączniku nr 1 do SWZ/UMOWY – Formularzu ofertowym poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2 pozycja 1.**

**Jest:**

Gaz medyczny, sprężony o składzie: Dinitrogenii oxidum 50% + Oxygenium 50% butla: poj. 10 l

**Zamawiający zmienia na:**

Gaz medyczny, sprężony o składzie: Dinitrogenii oxidum 50% + Oxygenium 50% butla: poj. 10 l, 170 bar (2,8 m<sup>3</sup>)

Zamawiający dopuszcza ww. gaz medyczny.

Wykonawca zobowiązany jest w zakresie pakietu nr 2 przeliczyć ilości tylko w pozycji nr 1 formularza ofertowego.

**Pytanie nr 15**

Prosimy o wskazanie: minimalnych ilości butli z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% obejmujących jedną dostawę oraz minimalnych ilości dostaw w ciągu jednego miesiąca.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zamawia ww. gazy według bieżącego zapotrzebowania.

**Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 1, w pakiecie 2 produktu leczniczego, gazu medycznego 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu, który oprócz opisu stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada również opis stosowania w położnictwie, zawarty w sekcji dot. *Dawkowania i sposobu podawania* w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty? Szczegółowo określony sposób użycia produktu leczniczego w Charakterystyce Produktu Leczniczego, jest istotnym kryterium medycznym, rozstrzygającym o właściwym stosowaniu produktu leczniczego, które to dla świadczeniobiorców wydaje się być kluczowym aspektem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. gaz medyczny.

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo w pozycji 1, w pakiecie 2, produkt leczniczy, który nie posiada w ChPL następującego zapisu: “podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi”, dotyczącego podawania mieszaniny tlenu i podtlenku azotu 50%/50%. Powyższy zapis wskazuje na konkretny produkt jednego wykonawcy, co jest sprzeczne z obowiązkiem zachowania uczciwej konkurencji. Zapis ten wynika wprost z ryzyka wystąpienia działań niepożądanych: “Ciągłe podawanie przez okres dłuższy niż 6 godzin powinno być stosowane z ostrożnością z powodu potencjalnego ryzyka klinicznych objawów hamującego wpływu na syntezę melatoniny. Przedłużonemu ciągłemu lub powtórnemu stosowaniu powinno towarzyszyć monitorowanie parametrów hematologicznych w celu zmniejszenia ryzyka potencjalnych działań niepożądanych.” Warto podkreślić, że - zgodnie z informacją dostępną w ogólnodostępnym rejestrze produktów leczniczych – na rynku dostępnych jest kilka produktów leczniczych o wymaganym składzie i tych samych właściwościach leczniczych, a powyższy zapis dotyczy wyłącznie jednego preparatu dostępnego obecnie na rynku pod nazwą Entonox, co znacząco ogranicza konkurencyjność postępowania do jednego wykonawcy i jest niezgodne z art. 99 ust. 4 ustawy Pzp.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 2, poz. 5**

Czy w pakiecie 2, poz. 5 Zamawiający pod pojęciem „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” miał na myśli jednorazowe ustniki z filtrem o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej co najmniej na poziomie >99,9% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50%/50%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający przez sformułowanie miał na myśli jednorazowe ustniki z filtrem o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej co najmniej na poziomie >99,9% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50%/50% oraz zabezpieczające jednocześnie przed skażeniem korpusu zaworu.

**Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 5**

Czy Zamawiający w pozycji 5, w pakiecie nr 2 dopuszcza zaoferowanie wszystkich jednorazowych elementów niezbędnych do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, pakowanych po 1 sztuce, w oddzielne opakowania zbiorcze – tj. osobno filtry, osobno ustniki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wymóg, aby były pakowane w jednym opakowaniu tj. ustnik + filtr co ułatwi pracę personelu.

**Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 2, poz. 3**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w pozycji 3, w pakiecie 2 zaoferowanie zaworu dozującego posiadającego status wyrobu medycznego wraz z węzłem o długości 3 m, którego konstrukcja dysku zaworu umożliwi jego rozkręcenie i dokładne wyczyszczenie, w przypadku gdy zostanie skontaminowany krwią albo wymiotami? W przypadku stosowania jednorazowych ustników i filtrów antybakteryjnych, nie jest wymagane czyszczenie części zaworu. Ponadto warto podkreślić, że wyżej opisana konstrukcja umożliwia skuteczne podanie mieszaniny pacjentowi również w przypadku braku dostępu personelu do jednorazowych ustników i filtrów (wówczas po użyciu konieczne będzie wyczyszczenie dysku zaworu dozującego) dzięki czemu możliwość podanie leku pacjentowi zostanie zachowana - co wydaje się najistotniejszym aspektem oraz udogodnieniem dla personelu medycznego i pacjentów, a jednocześnie jest cechą dającą przewagę oferowanego urządzenia nad obecnie używanym przez Zamawiającego. Kwestia, sposobu czyszczenia zaworu - zależna od konstrukcji i producenta, powinna mieć drugorzędne znaczenie - w przypadku kontaminacji urządzeń medycznych każdy wielorazowy sprzęt należy poddać czyszczeniu, w celu zachowania wysokich norm higieny oraz bezpieczeństwa.

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**1) w załączniku nr 1 do SWZ/UMOWY – Formularzu ofertowym poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2 pozycja 3.****Jest:**

Dierżawa zaworu dozującego do podaży mieszaniny z poz. 1. Zawór jest kompatybilny z butlą zawierającą mieszaninę z poz.1 - (3 zawory)

**Zamawiający zmienia na:**

Dierżawa zaworu dozującego do podaży mieszaniny z poz. 1, który posiada status wyrobu medycznego ze wszystkimi elementami, który jest nierozbieralny, nierozkręcalny bez użycia nowych w momencie skażenia krwią. Zawór jest kompatybilny z butlą zawierającą mieszaninę z poz.1 - (3 zawory).

**W załączeniu nowy załącznik nr 1 do SWZ/UMOWY****Pytanie nr 21**

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie zaworu dozującego (pozycja 3, pakiet nr 2) innego producenta, niż filtrów i ustników (pozycja 5, pakiet nr 2). Obiektywnie, rzecz biorąc zawory dozujące, ustniki i filtry powinny być zarejestrowane zgodnie ze swoim przeznaczeniem jako wyroby medyczne, a osprzęt powinien posiadać kompatybilne parametry, tak by umożliwić podaż mieszaniny gazów pacjentowi z uwzględnieniem obowiązujących przepisów. Kwestia nazwy producenta, nie powinna być istotna.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaworu dozującego (pozycja 3, pakiet nr 2) innego producenta, niż filtrów i ustników (pozycja 5, pakiet nr 2).

**Pytanie nr 22**

W związku z obowiązującymi przepisami przewozu substancji niebezpiecznych ADR oraz zgodnie z ogólnymi wytycznymi Ministerstwa Zdrowia i Głównego Inspektora Sanitarnego, kierowcy przekazują odbiorcy produkty butlowe wyłącznie w specjalnie do tego przeznaczonych, bezpiecznych strefach dostaw. Wykluczone jest dostarczanie produktów w opakowaniach butlowych bezpośrednio do pomieszczeń np. magazynu oraz pozostawienie pojazdu, którym wykonywane są dostawy bez nadzoru. Ta sama zasada dotyczy również odbioru pustych butli.

**Odpowiedź:**

Wykonawca zobowiązany jest do rozładunku butli z samochodu i dostarczenia do wskazanego magazynu gazów Szpitala Miejskiego w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o. oraz do załadunku butli na samochód lub do dostarczonego przez

Wykonawcę pojemnika (kontenera) na puste butle zgodnie z zapisami § 3 ust.14 projektowanych postanowień umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy w sprawie zamówienia.

**Pytanie nr 23**

W nawiązaniu do powyższego oraz następującego sformułowania zawartego w rozdziale VI pkt 3. SWZ: „Wykonawca odpowiada za dostawę towaru do Apteki/Magazynu gazów/Poradni – własnymi siłami i na własny koszt - wraz z wniesieniem (dostarczeniem)” prosimy o potwierdzenie, że dostawy butli z mieszaniną gazów z poz. 1, pakietu 2 (oraz odbiór pustych opakowań) będą realizowane do wyznaczonej, bezpiecznej strefy dostaw znajdującej się na zewnątrz - bez konieczności wnoszenia butli do wewnątrz budynków Zamawiającego (np. pomieszczeń magazynowych, gabinetów), a Zamawiający zapewni drożny dojazd do miejsca rozładunku butli?

**Odpowiedź:**

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 22.

**Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy pod pojęciem zawartym w opisie przedmiotu zamówienia „Jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem, kompatybilny z zaworem dozującym” Zamawiający rozumie każdy dedykowany ku temu jednorazowy wyrób medyczny umożliwiający prawidłowe i bezpieczne podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) zabezpieczający jednocześnie przed skażeniem korpusu zaworu dozującego przed kontaminacją bez względu na zastosowany wariant konstrukcyjny umożliwiający w/w zabezpieczenie w stopniu całkowitym lub ograniczającym ryzyko do przedostania się 1 organizmu (patogena) na każde 100 000 tych organizmów doprowadzanych do zaworu dozującego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający rozumie powyższe.

**Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania mieszaniny wymaga obligatoryjnie/ zawsze zastosowania dodatkowego środka zabezpieczającego przed kontaminacją w postaci jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe).

**Odpowiedź:**

W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**1) w załączniku nr 1 do SWZ/UMOWY – Formularzu ofertowym poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2 pozycja 5.**

**Jest:**

Jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem, kompatybilny z zaworem dozującym.

Opakowanie x 100 szt.

**Zamawiający zmienia na:**

Jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem lub jednorazowy filtr, kompatybilny z zaworem dozującym.

Opakowanie x 100 szt.

**W załączeniu nowy załącznik nr 1 do SWZ/UMOWY**

**Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji zawór dozujący, ma umożliwiać dezynfekcję i ponowne użycie w przypadku kontaminacji jego zewnętrznych części, natomiast w przypadku skażenia wewnętrznych części zaworu patogenami (np. krew i/lub wymiociny) ma być zgodnie z wytycznymi producenta wymieniony przez wykonawcę na nowy (na jego koszt) w ramach obowiązującej umowy bez możliwości czyszczenia i sterylizacji przez personel Zamawiającego, zwiększającego koszty poniesione przez Zamawiającego w trakcie użytkowania zaworu dozującego lub jako rozwiązanie równoważne umożliwiać nielimitowaną ilość sterylizacji w/w części wewnętrznych zaworu dozującego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji,



fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 20.

**Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający może potwierdzić z pełną stanowczością, iż w trakcie realizacji umowy i wynikającego z niej użytkownika mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, nie będzie wykorzystywał w/w mieszaniny do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego, w zależności od zaistniałych potrzeb, tj. w sposób ciągły przez okres co najmniej 6 godzin bez kontrolowania morfologii krwi.

**Odpowiedź:**

Zamawiający, nie potwierdza powyższego.

**Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy mieszanina gazów N<sub>2</sub>O 50% + O<sub>2</sub> 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym wyposażonym w przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet? i pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszaniny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 19 oraz 21.

**Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów j 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm? , co ma na celu możliwie jak największe zmniejszenie opór przepływu zarówno przy wdechu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 3**

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji Zamawiający dokona rozbudowy Załącznika nr 2 do SWZ PARAMETRY TECHNICZNE wraz ze stosowną modyfikacją oceny punktowej w kryterium jakość, pod kątem istotnych cech zapewniających w pełni bezpieczne oraz wygodne (mobilność, uniwersalność, kreatywność) użytkowanie urządzenia do podawania tlenu azotu, tj.

- z uwagi na bezpieczeństwo prowadzonej terapii, urządzenie do podawania medycznego tlenu azotu wyposażone w czujnik rozpoznający datę ważności i stężenie gazu w butli podłączonej do aparatu – parametr podlegający ocenie punktowej,

- z uwagi na bezpieczeństwo prowadzonej terapii oraz komfort pracy personelu medycznego (np. podczas transportu pacjenta), parametry i właściwości urządzenia do podawania medycznego tlenu azotu winny być poddane badaniu w odniesieniu do normy **PN-EN 1789 Pojazdy medyczne i ich wyposażenie. Ambulanse drogowe** – parametr podlegający ocenie punktowej,
- z uwagi na bezpieczeństwo prowadzonej terapii przede wszystkim komfort pracy personelu medycznego (np. podczas transportu pacjenta) waga oferowanego urządzenia do podaży tlenu azotu nie powinna przekraczać 7kg – parametr podlegający ocenie punktowej,
- z uwagi na komfort pracy personelu oraz bezpieczeństwa terapii medycznym tlenkiem azotu wyświetlacz na urządzeniu do podaży NO ma być wyposażony w czytelne i przejrzyste menu użytkownika w języku polski – parametr podlegający ocenie punktowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga powyższego oraz nie wymaga dodatkowej oceny punktowej.

**Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:**

**1) w rozdziale XIII – Podstawy (przesłanki) wykluczenia z postępowania, warunki udziału w postępowaniu wykaz podmiotowych środków dowodowych pkt 4 ppkt 4.1.2.**

**Jest:**

oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2021, poz. 275 z późn. zm.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – wzór załącznika nr 6 do SWZ.

W przypadku, gdy w zakresie poszczególnych pakietów zostanie złożona tylko jedna oferta, Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia powyższego oświadczenia.

**Zamawiający zmienia na:**

oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1689 z późn. zm.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – wzór załącznika nr 6 do SWZ.

W przypadku, gdy w zakresie poszczególnych pakietów zostanie złożona tylko jedna oferta, Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia powyższego oświadczenia.

**2) w załączniku nr 6 do SWZ – Oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn.zm.)**

**W załączeniu poprawny załącznik nr 6 do SWZ.**

**3) w rozdziale XVII – Sposób oraz termin składania ofert poprzez zmianę pkt 2**

**Jest:**

Termin składania ofert: 27.11.2023 roku, godzina 09:00,00

**Zamawiający zmienia na:**

Termin składania ofert: 29.11.2023 roku, godzina 09:00,00

**4) w rozdziale XVIII – Termin związania ofertą poprzez zmianę pkt 1**

**Jest:**

Termin związania ofertą upływa w dniu 24.02.2024 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, określonym w rozdziale XVII SWZ. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.

**Zamawiający zmienia na:**

Termin związania ofertą upływa w dniu 26.02.2024 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, określonym w rozdziale XVII SWZ. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.

**5) w rozdziale XIX – Termin otwarcia ofert czynności związane z otwarciem ofert poprzez zmianę pkt 1 Jest:**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 27.11.2023 r., o godz. 10:00.

**Zamawiający zmienia na:**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.11.2023 r., o godz. 10:00.

dokument zatwierdzony przez:  
Kierownika Zamawiającego  
mgr Ewę Krych – Prezesa Zarządu

Rozdzielnik:

1. <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-75d15c25-69a1-11ee-a60c-9ec5599dddc1>
2. a/a