



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Chorzów, dnia: 12.01.2023 r.

Pismo nr : SSWCH/NZ/1/2023

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA I ZMIANA SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji - art. 275 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, pn.: „Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego.” - znak sprawy **TP/242/1/SM/23**.

Zamawiający, **Szpital Specjalistyczny w Chorzowie**, działając na podstawie art. 284 ust. 1, 2, 3 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 z późn. zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami i zmianami:

Zestaw pytań nr 1

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Czyste mikrobiologicznie, zbadane zwalidowaną metodą badawczą, w akredytowanym laboratorium mikrobiologicznym. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ściarki: na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,10$ mm $\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporne na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnie z zapisami SIWZ – produkt ma być kompatybilny z zamkniętym zestawem do zbiórki stolca.

Pakiet 7, pozycja 5-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 2

Pakiet nr 7, pozycja nr 1 – Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 120cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml,
- jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, z możliwością stosowania do 29 dni?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 1 – Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml,
- jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, z możliwością stosowania do 29 dni?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, mikrobiologicznie czyste, kompatybilne z systemem z pozycji 1?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikową podstawą?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści numer serii naniesiony na grzbiecie łyżki?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 7, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści łyżki bez nazwy lub logo producenta występującej bezpośrednio na łyżce, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 7, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści 3 letnią datę ważności?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga daty ważności zgodnie z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści łyżki pakowane w pojedyncze opakowanie foliowe?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga opakowania zgodnie z zapisami SWZ.



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Pakiet nr 7, pozycja nr 3 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta załączyć do oferty”?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści etykietę w języku angielskim?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga etykiety w języku polskim.

Pakiet nr 7, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści rękojeść z zielonym ringiem znajdującym się pod mocowaniem uchwytu z łyżką (zamiast czopu)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści rękojeść plastikowo-metalową, gdzie część chwytana jest wykonana z plastiku w kolorze zielonym i posiada podłużne lub poprzeczne frezy zapewniające pewny chwyt?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści resuscytator dla pacjentów dorosłych o wadze > 40kg?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 7, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści resuscytator z workiem samorozprężalnym o pojemności 1650ml?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 7, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści resuscytator tylko z jedną maską w zestawie?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści jedną maskę (rozmiar 5) w zestawie oraz jedną maskę (rozmiar 4) dołączoną osobno?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2,1m?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści rezerwuar tlenowy o pojemności 2000ml?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści objętość wyrzutową $\geq 600\text{ml}$?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Zestaw pytań nr 3

Dotyczy pakietu 9:

1. Czy Zamawiający w poz 3 dopuści próbówki o średnicy 30mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w poz 8 dopuści woreczki wykonane z dwóch części: jedna kieszeń na próbkę, zaopatrzona w taśmę samoprzylepną do ostatecznego zamknięcia worka, druga kieszeń na dokumenty towarzyszące. Torebka z napisem: BIOHAZARD o wymiarach: 160 x 265 x 180 + 40.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu 11:

3. Czy Zamawiający w poz 3 dopuści wymazówki pakowane indywidualnie o długości 150mm?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 4

1. Dotyczy Pakietu 3, poz. 13: Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 13 pakietu nr 3 igły systemowe nr 8 o wymiarze: 0,8 mm(21G) x 25 mm (1") do systemów podciśnieniowego pobierania krwi z wizualizacją napływu krwi z dużą komorą wizualizacyjną oraz z osłonką zabezpieczającą igłę po pobraniu krwi.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy Pakietu 3, poz. 14: Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 14 pakietu nr 3 igły systemowe nr 7 o wymiarze: 0,7 mm(22G) x 25 mm (1") do systemów podciśnieniowego pobierania krwi z wizualizacją napływu krwi z dużą komorą wizualizacyjną oraz z osłonką zabezpieczającą igłę po pobraniu krwi.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

3. Dotyczy Pakietu 3, poz. 15: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 oraz nr 2 o dopuszczeniu zaproponowanych igieł prosimy o zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 15 standardowego uchwytu bez osłonki zabezpieczającej, kompatybilnego z zaproponowanymi igłami z pozycji nr 13 i nr 14.



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

4. Dotyczy Pakietu 3, poz. 13: Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 13 pakietu nr 3 igły systemowe nr 8 o wymiarze: 0,8 mm(21G) x 25 mm (1") do systemów podciśnieniowego pobierania krwi z wizualizacją napływu krwi z dużą komorą wizualizacyjną oraz z osłonką zabezpieczającą igłę po pobraniu krwi, połączone fabrycznie z uchwytem jako sterylne zestaw.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

5. Dotyczy Pakietu 3, poz. 14: Prosimy o dopuszczenie i w pozycji nr 14 pakietu nr 3 igły systemowe nr 7 o wymiarze: 0,7 mm(22G) x 25 mm (1") do systemów podciśnieniowego pobierania krwi z wizualizacją napływu krwi z dużą komorą wizualizacyjną oraz z osłonką zabezpieczającą igłę po pobraniu krwi połączone fabrycznie z uchwytem jako sterylne zestaw.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dotyczy Pakietu 3, poz. 15: W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 4 oraz nr 5 o dopuszczeniu zaproponowanych igieł, połączonych fabrycznie z uchwytem jako sterylne zestaw, pozycja nr 15 nie będzie wyceniona jako osobna przy takim rozwiązaniu nie jest wymagany osobny uchwyt.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dotyczy Pakietu 3, poz. 12: Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 12 sterylnych strzykawek kompatybilnych z igłami typu Luer, do badań gazometrycznych krwi z heparyną litową zbalansowaną jonami wapnia o pojemności 1 ml z rekomendowaną objętością pobrania krwi 0.6 ml lub o pojemności 3 ml z rekomendowaną objętością pobrania 1.6 ml.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dotyczy pkt. 6 Formularza oferty: Zwracamy się z prośbą o dostosowanie zapisów do nowej ustawy o wyrobach medycznych.

Odpowiedź : Zapisy zostały dostosowane do nowej ustawy o wyrobach medycznych. Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany Formularz oferty.

9. Dotyczy §3 ust. 20 wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

10. Dotyczy §5 ust. 4 wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu podania daty zawarcia umowy na fakturze.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmodyfikowany wzór umowy.

11. Dotyczy §6 ust. 3.2) wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Dotyczy §3 ust. 14 i 15 Wzoru umowy (dotyczy pakietu 3 i 4):





SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



14. Opakowania jednostkowe wyrobów medycznych powinny zawierać nazwę asortymentu, nazwę producenta, opis zawartości opakowania w języku polskim (opcjonalnie ulotkę), datę produkcji i/lub ważności oraz oznakowanie dopuszczające wyrób medyczny do obrotu i używania na obszarze RP.

15. Jeżeli opis na opakowaniu producenckim jest sporządzony w języku obcym (w tym w j. angielskim) należy załączyć dodatkową ulotkę lub etykietę w języku polskim, która odzwierciedla treść informacji zamieszczonej na etykiecie obcojęzycznej, a która może zostać dołączona do oferowanego wyrobu przez dystrybutora lub pośrednika:

Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974) art. 12 ust. 1 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez laików ma etykiety, instrukcje używania i interfejs użytkownika w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów oraz deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, w języku polskim albo przetłumaczone na język polski” oraz ust. 4 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”.

Czy zatem Zamawiający dopuści, aby oferowane w Pakiecie 3 i 4 wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane – „Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych”, które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę? Ze względu na realizację zamówień bezpośrednio z centralnego magazynu znajdującego się poza granicami Polski, Wykonawca nie ma możliwości dołączenia do zamówionego towaru dodatkowej ulotki lub etykiety w języku polskim. Negatywna odpowiedź uniemożliwi złożenie oferty. Pragniemy jednocześnie dodać, że produkty z oznakowaniem, o które pytamy użytkują Państwo od wielu lat bez żadnych zastrzeżeń.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 5

Dotyczy Pakiet nr 8 Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450 ml do dozowników tlenowych, wyposażone w głowicę do zimnego nawilżania, z możliwością stosowania do 35 dni od otwarcia (poświadczone zapisem na opakowaniu i oświadczeniem Producenta). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Do oferty zostaną dołączone badania i raport potwierdzające że pojemniki do nawilżania jednorazowego o podobnej konstrukcji można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 6

Pakiet 6, poz. 1





SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych jednorazowych rękawic diagnostycznych ochronnych bezpydrowych nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna-polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu, zapobiegający samozwijaniu się rękawicy. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. AQL na poziomie 1.5 po zapakowaniu, grubość (pojedyncza ścianka) min: palec: 0,09 mm, dłoń: 0,05 mm, mankiet: 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2) i min. 15 leków cytostatycznych. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym takie informacje jak: data ważności, oznakowanie znakiem CE, AQL dla szczelności, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony indywidualnej klasy III. Zgodność z normami: EN 455-1,2,3,4; EN ISO 374-1,5; EN 374-2,3,4; EN 16523-1; EN 420; ISO 9001; ISO 13485; ISO 14001; EN ISO 15223-1 i rozporządzeniem 1935/2004, dopuszczenie do kontaktu z żywnością.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. O374-3, Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), o grubości (mediana) na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomach ochrony). Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 8 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 oraz przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości 290 ± 10 mm. Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet 6, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach ściennych, pasujące do uchwytów ściennych uniwersalnych, z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone o grubości zg. Z EN 455-2 (med..) podwójnie mierzona min.: palec: 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm, długość min 245 mm, AQL 1.0 (parametry potwierdzone kartą techniczną/dokumentem producenta). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 lub równoważną oraz przebadane na penetrację cytostatyków, min. 30 substancji, zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III, typ C wg EN ISO 374-1. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych potwierdzonych badaniami. Opakowanie maks. 250 szt.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Pakiet nr 8

1. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



2. Prosimy o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni potwierdzone oświadczeniem producenta, produkt jednorazowego użytku

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź : Tak, Zamawiający oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 7

Pakiet nr 7

Poz. 4 i 5- Zamawiający wymaga dostarczenie produktów o minimalnej dacie ważności 2027 rok Czy zamawiający dopuści aby produkt dostarczany miała 80 % długości terminu ważności w chwili dostarczenia.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Mając na uwadze powyższe Zamawiający, Szpital Specjalistyczny w Chorzowie, działając na podstawie art. 286 ust. 1, 3, 5, 6 i 7 ustawy Pzp, przedłuża termin składania ofert do dnia **18 stycznia 2023 r. do godz. 10:00**, natomiast termin otwarcia ofert zmienia się na dzień **18 stycznia 2023 r. godz. 10:30**.

Równocześnie Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób następujący:

1. w Rozdziale 15 pkt. 15.1. tj. :

Było : „Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 11.02.2023 r.”

Jest: „Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 16.02.2023 r.”



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



2. w Rozdziale 17, tj. :

Było : „Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia 13.01.2023 r. do godz. 10:00.”

Jest : „Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia 18.01.2023 r. do godz. 10:00.”

3. w Rozdziale 18 pkt. 18.1. tj. :

Było : „Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 13.01.2023 r. o godz. 10:30, za pośrednictwem Platformy, na karcie ”Oferta/Załączniki”, poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.”

Jest : „Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 18.01.2023 r. o godz. 10:30, za pośrednictwem Platformy, na karcie ”Oferta/Załączniki”, poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.”

Ponadto zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na zapytania Wykonawców oraz zmianami SWZ, Zamawiający modyfikuje treść Formularza oferty - Załącznik nr 1 do SWZ oraz Wzoru umowy - Załącznik nr 4 do SWZ.

Zmodyfikowane dokumenty zostały opublikowane na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część postępowania, którego dotyczą.

Dyrektor

Opracowała : Dorota Kaczmarek
Sporządzono w dniu: 12.01.2023 r.