

COZL/DZP/AW/3412/TP-117/21

Lublin, dnia 06.10.2021 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na :

**„Dostawa rękawic chirurgicznych oraz rękawic do procedur wysokiego ryzyka na potrzeby COZL.”  
(znak postępowania: COZL/DZP/AW/3412/TP- 117/21)**

Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r.  
(t. j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

### Pytanie nr 1

Dotyczy zadania 2 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości minimalnej 285 mm i w rozmiarach od. 6.0 do 9.0 spełniających wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 2

Dotyczy zadania 2 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie neoprenowych rękawic o grubości na mankiecie 0.15-0.16 mm i w rozmiarach od. 6.0 do 9.0 spełniających wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 3

Dotyczy treści SWZ rozdział VI – próbki dla części 2

Zwracamy z prośbą o doprecyzowanie czy wymaga przesłania jako próbek pełnych opakowań po 50 par w wybranych rozmiarach czy też po jednej parze rękawicy w wybranych rozmiarach.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga pełnych opakowań próbek.

### Dotyczy zapisów Umowy

#### Pytanie nr 4

Wnosimy o wykreślenie § 2 ust. 5 i 6 projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

STARSZY S  
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej  
im. Św. Jana z Dukli

mgr Agnieszka Wąsik-Witcz

#### Pytanie nr 5

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dookreślenie że termin realizacji reklamacji wynosić będzie 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353<sup>1</sup> KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### Pytanie nr 6

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 oraz § 6 ust. 2 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nimi kar umownych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w § 5 ust. 1 lit. a);
- b. 0,5% wartości reklamowanego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w § 5 ust. 1 lit. b);
- c. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w § 5 ust. 1 lit. c) i § 6 ust. 2.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź:** Zamawiający wyrażą zgodę na modyfikację § 5 ust 1. lit. a oraz b. Natomiast podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie § 5 ust 1. lit. c § 6 ust. 2.

#### Pytanie nr 7

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w

zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.)

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II.

**Pytanie nr 8**

Dotyczy załącznik 2.2. część 2 poz. 1

parametr L - Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości rękawicy: palec 0,22mm-0,24mm, dłoń 0,21mm-0,22mm, mankiet 0,16mm-0,18mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 9**

Dotyczy załącznik 2.2. część 2 poz. 2

parametr D - Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości rękawicy: palec 0,21mm-0,23mm, dłoń 0,18mm-0,19mm, mankiet 0,15mm-0,17mm o pozostałych parametrach zgodnych z SwZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

III.

**Pytania dot. projektu umowy:**

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy kara została zmniejszona do wartości 0,5 % wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii (części) za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyrażą zgodę.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy kara została zmniejszona do wartości 0,5 % wartości brutto zareklamowanej partii (części) za każdy dzień zwłoki w dostawie wykonywanej w ramach reklamacji ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyrażą zgodę.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający zgadza się aby § 5 ust. 1 lit c) wzoru umowy kara została zmniejszona do wartości 5 % wynagrodzenia brutto określonego w § 2 ust. 1?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający zgadza się aby § 5 ust. 1 lit c) wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę na piśmie do należytego wykonywania umowy*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### IV.

##### Pytanie nr 14

Część 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o długości min. 290 mm z mankietem prostym wykonanym w technologii SUREFIT, która umożliwi eliminację zwijania mankieta podczas użytkowania w celu ochrony użytkownika rękawic i zapewnienia integralności pola sterylnego. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

##### Pytanie nr 15

Część 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych z mankietem prostym wykonanym w technologii SUREFIT, która umożliwi eliminację zwijania mankieta podczas użytkowania w celu ochrony użytkownika rękawic i zapewnienia integralności pola sterylnego. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość na mankiecie 0,15 mm., grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

##### Pytanie nr 16

Część 2 poz.2

Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, ponieważ obecny podział pakietów stawia w pozycji uprzywilejowanej jednego wykonawcę. Wydzielenie pozycji pozwoli zamawiającemu otrzymać i dokonać wybory oferty najkorzystniejszej.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### V.

##### Pytanie nr 17

Część 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych o przedłużonym mankiecie koloru niebieskiego, o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03), grubości na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm, sile zrywania min. 8N. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Opakowania max. 100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

##### Pytanie nr 18

Część 2, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być pakowane w opakowania zewnętrzne hermetyczne foliowe umożliwiające sprawne otwieranie w każdych warunkach tj. z dodatkowym wycięciem jednego z listków i/lub teksturoowaniem powierzchni listka?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

##### Część 2, poz. 1

##### Pytanie nr 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpudrowych będących wyrobem medycznym klasy IIa.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

##### Pytanie nr 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych dostarczanych do Państwa placówki, z wewnętrzną warstwą polimerową

o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; grubość na palcu 0,22-0,24 mm, na dłoni 0,185 ±0,02 mm, na mankiecie 0,16 ±0,015 mm, siła zrywania przed/po starzeniu min. 16N /min. 14N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 21**

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu medycznego prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje poziomu protein < 10 µg/g rękawicy, potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą, nie starszym niż z 2016 roku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie nr 22**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych dostarczanych do Państwa placówki, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nitryl, bezpydrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm . AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Siłą zrywania przed starzeniem min. 16 N, po starzeniu min. 12 N. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 23**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby na rękawicy nadrukowany był rozmiar rękawicy, oznaczenie L i P oraz nazwa rękawicy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga. Powyższe należy uwzględnić w składanej ofercie.

#### **Część 2, poz. 2**

#### **Pytanie nr 24**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpydrowych będących wyrobem medycznym klasy IIa.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie nr 25**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic wykonanych z poliizoprenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 26**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych poliizoprenowych dostarczanych do Państwa placówki, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia

zewnątrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max. 0,5N/mm<sup>2</sup>, grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,215 ± 0,025, na mankiecie min. 0,17 mm, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 28 cytotatyków (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością: ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 27**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje rękawic przebadanych na przenikanie min. 25 leków cytostatycznych wg ASTM 6978, potwierdzonych raportem z wynikami badań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie nr 28**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby rozciągliwość rękawicy wynosiła min 860%, co zwiększa przyleganie i komfort noszenia rękawicy?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych. Zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, długości min. 291 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiet rolowany. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz badania na przenikalność cytotatyków wg ASTM 6978. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 30**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowych rękawic chirurgicznych syntetycznych neoprenowo – nitrylowych bezpydrowych o przedłużonym mankiecie przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji. Trójwarstwowe z wewnętrzną warstwą 100% nitrylową, wewnątrz dodatkowo silikonowane. Kształt w pełni anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, zapobiegającymi zsuwaniu się rękawicy w trakcie zabiegu. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, wykonana w technologii SMT. Rękawice trwałe, niezrywające się podczas zakładania. Odporne na działanie cytotatyków i substancji chemicznych. Produkowane bez zawartości tiuramów. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks. Poziom AQL 0,65. Grubość na palcu min. 0,17 mm, na dłoni i na mankiecie min. 0,14 mm. Długość dla rozmiaru 5,5-6,5 – 280 mm, 7,0-9,0 – 296 mm. Siła zrywania przed starzeniem 11 N, po starzeniu 13 N. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 31

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby na rękawicy nadrukowany był rozmiar rękawicy, oznaczenie L i P oraz nazwa rękawicy?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga. Powyższe należy uwzględnić w składanej ofercie.

2 Działając w oparciu o zapisy art. 286 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz.1129) Zamawiający zmienia treść zapisów specyfikacji warunków zamówienia:

#### 1.Zmiana SWZ w pkt X.

##### Było

1. Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale IX należy złożyć w terminie **do dnia 08.10.2021 r. do godziny 08:30** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.
2. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 08.10.2021 r. o godzinie 09:00 za pośrednictwem Platformy Zakupowej**, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin, **pokój nr 32 – IV piętro, Budynek Nr 2 (Dział Zamówień Publicznych)**.

##### Jest:

1. Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale IX należy złożyć w terminie **do dnia 14.10.2021 r. do godziny 08:30** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.
2. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 14.10.2021 r. o godzinie 09:00 za pośrednictwem Platformy Zakupowej**, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin, **pokój nr 32 – IV piętro, Budynek Nr 2 (Dział Zamówień Publicznych)**.

#### 2.Zmiana w pkt XI

##### Było

Wykonawca jest związany oferta przez 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 06.11.2021r.

##### Jest

Wykonawca jest związany oferta przez 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 12.11.2021r.

*Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.*