



WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SWZ

Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA :
Tel. (32) 259-12-00

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników 1 wraz z dzierżawą analizatorów, Nr sprawy: ZP-23-007UN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2a, pkt. 3 Substancja wzbogacająca dodatkowo podłoże przy pobieraniu małych ilości

Czy Zamawiający wymaga aby w/w suplement był opatrzony instrukcją użytkowania z opisaną procedurą do zastosowania z używanymi podłożami do monitorowania krwi i innych płynów ustrojowych i pochodzić od tego samego producenta co oferowane podłoża, aby zapewnić kompatybilność oraz łatwość rozpatrywania reklamacji w przypadku wadliwych wyników? **Odpowiedź: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

Pytanie nr 2 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2a, pkt. 3 Substancja wzbogacająca dodatkowo podłoże przy pobieraniu małych ilości

Czy Zamawiający wymaga wyceny takiej ilości zalecanego suplementu, aby Zabezpieczył ciągłość terminu przydatności po otwarciu opakowania zbiorczego przez 36 miesięcy trwania umowy? **Odpowiedź: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

Pytanie nr 3 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2a, pkt. 3 Substancja wzbogacająca dodatkowo podłoże przy pobieraniu małych ilości:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany suplement miał oznakowanie CE IVD zgodnie z Rozporządzeniem 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro? **Odpowiedź: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

Pytanie nr 4 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2a, pkt. 3 Substancja wzbogacająca dodatkowo podłoże przy pobieraniu małych ilości

Czy Zamawiający wymaga aby suplement był zwalidowany przez producenta z oferowanymi podłożami co zostanie potwierdzone dokumentem? **Odpowiedź: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ, ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

Pytanie nr 5 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2a, pkt. D - określić ilość potrzebną do wykonania 36 300 posiewów/ 3 lata
Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czego dotyczy pkt. D. **Odpowiedź: Zamawiający koryguje omyłkę pisarską w nagłówku tabeli formularza asortymentowo – cenowego oraz w punkcie d pod tabelą w następujący sposób: Było 36 300 a powinno być 36 000 posiewów/ 36 miesięcy.**



Pytanie nr 6 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2b, pkt. 2 Hodowla i detekcja wzrostu w obrębie aparatu, zapewniająca możliwość inkubacji butelek; w nie mniej, niż 400 miejsc pomiarowych jednocześnie

Czy Zamawiający dopuści aparat modułowy, w którym każdy moduł składa się z 200 stacji inkubacyjno-pomiarowych? **Odpowiedź: W zadaniu nr 2 Zamawiający dopuszcza aparat modułowy, w którym każdy moduł składa się z 200 stacji inkubacyjno-pomiarowych**

Pytanie nr 7 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2b, pkt. 4 Wykrywanie bakterii z krwi i płynów ustrojowych potwierdzone informacją w instrukcji używania producenta

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie dokumentacji zgodnej z polskim ustawodawstwem innej niż instrukcja, potwierdzającej możliwości hodowli bakterii i grzybów w innych niż krew płynach ustrojowych?

Zarówno w świetle obowiązujących przepisów prawa, jak i orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej, należy na równi traktować wszelkie dokumenty potwierdzające zastosowanie wyrobu medycznego, a w szczególności wszelkie przedkładane instrukcje używania, specyfikacje techniczne, metodyki, materiały promocyjne oraz oświadczenia wytwórcy, niezależnie od ich nazwy. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie potwierdzenia wszystkich parametrów – wymaganych i ocenianych materiałami innymi niż oryginalne instrukcje techniczne producenta. Ustawa o wyrobach medycznych, ani żaden wydany na jej podstawie akt wykonawczy nie nadaje żadnemu dokumentowi charakteru wyłącznej informacji o zastosowaniu wyrobu medycznego, jak też nie wskazuje na żaden zamknięty katalog dokumentów określających zastosowanie wyrobu medycznego, zarówno w Art. 8 i Art. 59 i 60 Ustawy o Wyrobach Medycznych Ustawodawca wprost dopuszcza posłużenie się przez wytwórcę również materiałami promocyjnymi celem wykazania zastosowania wyrobu medycznego stwierdzając, że dokumenty te nie mogą być ze sobą sprzeczne. **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie i wyraża zgodę na dostarczenie dokumentacji zgodnej z polskim ustawodawstwem innej niż instrukcja, potwierdzającej możliwości hodowli bakterii i grzybów w innych niż krew płynach ustrojowych.**

Pytanie nr 8 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2b, pkt. 4 Wykrywanie bakterii z krwi i płynów ustrojowych potwierdzone informacją w instrukcji używania producenta

Czy ze względu na to, iż producenci podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych, którzy umieszczają w ulotkach technicznych informację o potrzebie suplementacji, np. w rozdziale „Ograniczenia metody”, Zamawiający w przypadku posiewania płynów ustrojowych innych niż krew ma na myśli przeprowadzenie procedury diagnostycznej zgodnie z instrukcjami zawartymi w ulotce do suplementu z uwzględnieniem zalecanych w ograniczeniu metody procedur suplementacyjnych, tak by osiągnąć jak najbardziej optymalną diagnostykę pacjenta w kierunku jak najszybszego wykrycia drobnoustrojów w płynie mózgowo-rdzeniowym, jak i innych płynach ustrojowych co pozwoli w najkrótszym możliwym czasie na wprowadzenie optymalnej terapii? **Odpowiedź: Zamawiający określił swoje minimalne wymagania dotyczące parametrów, jakie musi spełnić oferowany aparat do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych i je podtrzymuje ale dopuszcza możliwość wskazania wymaganych parametrów również w ulotkach technicznych.**

Pytanie nr 9 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2b, pkt. 9 - Sygnalizacja wzrostu w anonimowej butelce – jednoznaczne określenie w oprogramowaniu statusu butelki anonimowej (określenie jako butelka pozytywna bądź butelka negatywna)

Czy Zamawiający dopuści Sygnalizacja wzrostu w anonimowej butelce – jednoznaczne określenie w oprogramowaniu statusu butelki anonimowej (określenie jako butelka pozytywna)? **Odpowiedź: Zamawiający określił swoje wymagania dotyczące sygnalizacji wzrostu w anonimowej butelce**



i wyjaśnia, że stwierdzenia jako jednoznaczne określenie w oprogramowaniu statusu butelki anonimowej (określenie jako butelka pozytywna bądź butelka negatywna) i podtrzymuje swoje wymagania.

Pytanie nr 10 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2b, pkt. 12 - Analizator wyposażony w UPS, umożliwiający bezpieczne zamknięcie systemu w momencie awarii sieci energetycznej i przywrócenie jego pracy z zachowaniem wszystkich parametrów oraz ciągłości badanych próbek w okresie do 30 minut

Czy Zamawiający dopuści analizator wyposażony w UPS, umożliwiający bezpieczne zamknięcie systemu w momencie awarii sieci energetycznej i przywrócenie jego pracy z zachowaniem wszystkich parametrów oraz ciągłości badanych próbek w okresie do 20 minut? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza analizator wyposażony w UPS, umożliwiający bezpieczne zamknięcie systemu w momencie awarii sieci energetycznej i przywrócenie jego pracy z zachowaniem wszystkich parametrów oraz ciągłości badanych próbek w okresie do 20 minut**

Pytanie nr 11 - dotyczy Zadania nr 2 – Dostawa odczynników do badań diagnostycznych wraz z dzierżawą jednego analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; Zadanie 2b, formularz oceny jakościowej analizatora do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych; pkt. 1 - Wizualna wyraźna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia butelki, przed włożeniem jej do analizatora

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie tego parametru.

Wymóg interpretacji wyniku hodowli na podstawie zmiany zabarwienia stwierdzonej wizualnie są niepoprawne merytorycznie oraz niezgodne z zapisami ulotek technicznych wyrobów medycznych będących przedmiotem zamówienia.

Zgodnie z opisanym w ulotkach technicznych zastosowaniem podłoży w butelkach do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych:

Opisywane podłoża stanowią wraz z automatycznym inkubatorem system zamknięty, a wiarygodne i zwalidowane wyniki negatywne bądź pozytywne mogą być wydawane tylko i wyłącznie przez analizator. Jeśli użytkownik z jakiegokolwiek powodu podejrzewa, że w podłożu mogą być już namnożone drobnoustroje, powinien taką butelkę przesłać na podłoże stałe i dopiero wtedy wydać wynik w zależności od wzrostu na tym podłożu: pozytywny lub negatywny. **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie parametru dotyczącego wyraźnej wizualnej oceny wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia butelki, przed włożeniem jej do analizatora.**

Pytanie nr 12 - dotyczy rozdziału 4 pkt 1.2 SWZ dla Zadania nr 2:

Biorąc pod uwagę, że nie wszystkie wyroby wymagają certyfikatu CE, czy Zamawiający w tym punkcie ma na myśli również deklaracje zgodności? **Odpowiedź: Jeżeli dany wyrób medyczny nie posiada certyfikatu CE należy przedstawić deklarację zgodności.**

Pytanie nr 13, dotyczy rozdziału 4 pkt 1.2 SWZ dla Zadania nr 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości uzupełnienia w ofercie przedmiotowych środków dowodowych (na wezwanie Zamawiającego), niedotyczących parametrów podlegających ocenie punktowej. **Odpowiedź: Zgodnie z art. 107 ust. 1 Pzp Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą i nie wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą albo złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne to Zamawiający odrzuci ofertę.**

Pytanie nr 14, dotyczy umowy (dostawy oraz dzierżawy) dla zadania nr 2:

Czy Zamawiający dopuści faktury w formacie pdf przesyłane na adres mailowy Zamawiającego? **Odpowiedź: Zgodnie z § 3 Warunki płatności pkt 5. Zamawiający dopuszcza składanie ustrukturyzowanych faktur drogą elektroniczną zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 09 listopada 2018r o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Wykonawcy uprawnieni**



są do składania faktur za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania na stronie:
<https://efaktura.gov.pl>

Pytanie nr 15, dotyczy §1 ust.11 umowy dzierżawy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu? „Przez cały okres trwania umowy wykonawca udziela serwisu gwarancyjnego (na zasadach i warunkach opisanych w kartach gwarancyjnych) obejmującego reakcję w ciągu 24 godzin (w dni robocze) od zgłoszenia awarii, napraw w ramach czynszu dzierżawnego wraz z wymianą części uszkodzonych lub zużytych (maksymalny czas na usunięcie awarii wynosi 48h w dni robocze), przeglądów technicznych, konserwacji oraz opieki merytorycznej i aplikacyjnej.” **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający wykonuje badania również w dni ustawowo wolne od pracy.**

Pytanie 16 - Dotyczy pakietu nr 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zdalnego serwisu dla oferowanego analizatora w celu zapewnienia szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium oraz przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania? Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o dodanie paragrafu w umowie:

§ X

„Zamawiający udostępni łącze internetowe w celu umożliwienia Wykonawcy zdalnego połączenia się z analizatorem poprzez własne oprogramowanie, które pozwoli na udzielenie szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium oraz przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oprogramowania. Każdorazowy zdalny dostęp do analizatora będzie odbywał się na prośbę lub po wcześniejszym uzgodnieniu z kierownikiem laboratorium/użytkownikiem aparatu i wymaga jego akceptacji poprzez kliknięcie odpowiedniej ikony na ekranie komputera obsługującego analizator. Wszelkie zdalne działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych.” **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zdalnego serwisu dla oferowanego analizatora i udostępni łącze internetowe.**

Pytanie 17 - Dotyczy pakietu nr 2 Czy w punkcie 11 tabeli z wymogami Zamawiający może podać jaki system informatyczny znajduje się na wyposażeniu laboratorium i kto jest jego właścicielem? Czy Zamawiający posiada własne komputery podłączone do LIS , które można wykorzystać do podłączenia analizatora? **Odpowiedź: system informatyczny znajdujący się na wyposażeniu laboratorium to ATD Software, Wrocław. Zamawiający nie posiada własnych komputerów.**

Pytanie 18 - Dotyczy pakietu nr 2. Czy w punkcie 1 tabeli z parametrami ocenianymi Zamawiający ma na myśli łatwą w interpretacji, jednoznaczną zmianę zabarwienia elementu butelki zachodzącą pod wpływem wzrostu drobnoustrojów w podłożu? **Odpowiedź: Zamawiający określił parametr jako wizualną i wyraźną ocenę wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia butelki, przed włożeniem jej do analizatora i ma na myśli łatwą w interpretacji i jednoznaczną zmianę zabarwienia elementu butelki zachodzącą pod wpływem wzrostu drobnoustrojów w podłożu, przed włożeniem jej do analizatora.**

Pytanie 19 - Dotyczy pakietu nr 2. Czy w punkcie 5 tabeli z parametrami ocenianymi Zamawiający przyzna 15 punktów, jeśli bezpośredni automatyczny pomiar poziomu badanej próbki będzie dotyczył butelek z pozycji 1 i 2? Uzasadnienie: zalecana objętość dla podłoża pediatrycznych jest uzależniona od masy ciała dzieci i nie ma stałej objętości dla wszystkich pacjentów pediatrycznych - w przeciwieństwie do podłoża dla dorosłych z pozycji 1 i 2, gdzie wynosi ona 10 ml. W przypadku niedopełnionych czy przepiętnionych butelek z pozycji 1 i 2 analizator wysyła komunikaty na temat nieprawidłowych objętości próbki, co daje możliwości np. analizy poprawności pobierania właściwej ilości materiału od pacjenta przez poszczególne oddziały. **Odpowiedź: Zamawiający precyzuje punkt nr 5 w tabeli formularz oceny jakości analizatora w zadaniu nr 2 w następujący sposób: Bezpośredni automatyczny pomiar poziomu badanej próbki w każdej butelce podczas jej wprowadzania do aparatu – dotyczy butelek z pozycji 1 i 2 (nie dotyczy butelek pediatrycznych)**



Pytanie 20 - Dotyczy pakietu nr 2. Czy w nagłówku tabeli asortymentowo-cenowej oraz w punkcie d pod tabelą nie nastąpiła omyłka w podaniu ilości posiewów na 3 lata? Czy nie powinno być 36 000? Podana w punkcie 4 tabeli ilość potrzebnej substancji wzbogacającej nie jest jednoznaczna z ilością 300 butelek. **Odpowiedź: Zamawiający koryguje omyłkę pisarską w nagłówku tabeli formularza asortymentowo – cenowego oraz w punkcie d pod tabelą w następujący sposób: Było 36 300 a powinno być 36 000 posiewów.**

Pytanie 21 - Rozdział II SWZ, pkt.4, ppkt.1.2, 1.3., 1.4 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia deklaracji zgodności CE, katalogów, ulotek broszur, folderów itp. Oraz kart charakterystyki wraz z ofertą i wyrazi zgodę na udostępnienie strony Wykonawcy, na której będą dostępne karty charakterystyki, deklaracje CE oraz katalogi, ulotki i broszury produktów w języku polskim do samodzielnego pobrania? Wykonawca złoży z ofertą oświadczenie o posiadaniu wymaganych dokumentów. Strona Wykonawcy została stworzona po to, by ułatwić klientom dostęp do wszystkich niezbędnych materiałów. **Odpowiedź: Zgodnie z art. 107 ust. 1 Pzp Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą i nie wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą albo złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne to Zamawiający odrzuci ofertę. Zamawiający nie może odstąpić od żądania przedmiotowych środków dowodowych w danym postępowaniu, a zgodnie z Pzp jeżeli zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych to Wykonawca składa je wraz z ofertą.**

Pytanie 22 - do Umowy §5 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wskazanej wysokości kary umownej, a tym samym modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku nie wykonania dostawy przez Wykonawcę, powstania zwłoki w realizacji zamówienia lub braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie określonym w § 2 pkt 9b niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 1% wartości brutto nie dostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień zwłoki”? **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie kary umownej.**

Pytanie 23 – do Umowy §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy do wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy? **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie kary umownej.**

Pytanie 24 – do Umowy dzierżawy §1 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Na czas wystąpienia awarii urządzenia powyżej trzech dni roboczych Wykonawca zapewni kompleksowe wykonanie zleconych badań, których nie można było wykonać w laboratorium Zamawiającego z powodu awarii albo dostarczy identyczne urządzenie zastępcze pod warunkiem zachowania możliwości ciągłości badań oraz wszystkie materiały zużywalne, kontrolne, kalibracyjne i odczynniki potrzebne do instalacji, testowania i walidacji urządzenia zostaną dostarczone na koszt Wykonawcy”. **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wskazaną powyżej, ale dokonuje zmiany umowy dzierżawy §1 ust. 4 w następujący sposób: Na czas wystąpienia awarii urządzenia powyżej trzech dni Wykonawca zapewni kompleksowe wykonanie zleconych badań, których nie można było wykonać w laboratorium Zamawiającego z powodu awarii albo dostarczy identyczne urządzenie zastępcze pod warunkiem zachowania możliwości ciągłości badań oraz wszystkie materiały zużywalne, kontrolne, kalibracyjne i odczynniki potrzebne do instalacji, testowania i walidacji urządzenia zostaną dostarczone na koszt Wykonawcy**

Pytanie 25 - do Umowy dzierżawy §1 ust. 11 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Przez cały okres trwania umowy wykonawca udziela serwisu gwarancyjnego (na zasadach i warunkach opisanych w kartach gwarancyjnych) obejmującego reakcję w ciągu 48 godzin od zgłoszenia awarii, napraw w ramach czynszu dzierżawnego wraz z wymianą części uszkodzonych lub zużytych(maksymalny czas na usunięcie awarii wynosi 72h), przeglądów technicznych, konserwacji oraz opieki merytorycznej i aplikacyjnej.”? **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy w powyższym zakresie.**



Zamawiający działając zgodnie z art.137 ust 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający koryguje treść SWZ w zakresie sposobu obliczania ceny w rozdziale II ust. 10 pkt. 4 w następujący sposób:

Było: Wartość oferty brutto liczona jest dodając podatek VAT(w obowiązującej wysokości) do ceny jednostkowej netto i następnie przemnożenie przez oferowaną ilość. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług. W związku z powyższym wszystkie ceny podane w formularzu cenowym uwzględniają stawkę VAT w obowiązującej wysokości.

Po zmianie jest: Wartość oferty brutto liczona jest dodając podatek VAT(w obowiązującej wysokości) do ceny jednostkowej netto przemnożonej przez oferowaną ilość. **Oferowana ilość x cena jednostkowa netto = wartość netto + VAT = wartość brutto.** Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług. W związku z powyższym wszystkie ceny podane w formularzu cenowym uwzględniają stawkę VAT w obowiązującej wysokości.

Zamawiający udostępnił poprawiony formularz asortymentowo – cenowy stanowiący załącznik nr 1 do SWZ pod nazwą Załącznik nr 1 do SWZ – po wyjaśnieniach i zmianach SWZ