Kraków, dn. 21.10.2022 r.

SZP-271/38-3/2022

**Do wszystkich zainteresowanych**

**Dot. sprawy:** **SZP/35/2022 - wyjaśnienie i zmiany treści SWZ**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: **Dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku**

1. **WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Działając na podstawieart. 284 ust. 2ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie 1** **– dotyczy pakietu 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie pakietu nr 1 rękawic: niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Teksturowane na końcach palców. Chlorowane. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL max. 1,5. Siła zrywania przed starzeniem min. 6 N. Grubość pojedynczej ścianki palca 0,10 +/- 2mm. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B. Spełniające normę PN EN ISO 374-1:2016. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Posiadają deklarację CE. Rozmiary S-XL, oznaczenia na opakowaniu: nazwa rękawic, rodzaj, rozmiar, data produkcji, nr serii, ilość sztuk, data przydatności do użytku, poziom AQL. Termin ważności min. 24 mies. od daty dostawy.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk, które zapewniają skuteczną ochronę personelu medycznego jak i pacjenta przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty, aby zapewnić bezpieczeństwo pracy, bez obaw o incydent medyczny.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 2 – dotyczy pakietu 2**

Czy zamawiający dopuści komplety wyłącznie w kolorze niebieskim?

**ODPOWIEDŹ:** **Tak. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 3 – dotyczy pakietu 2**

Czy zamawiający dopuści komplety w kolorze niebieskim i zielonym?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4 – dotyczy pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym mankietem?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 5 – dotyczy pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 6 – dotyczy pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wyłącznie w rozmiarze L, XL, XXL?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 7 – dotyczy pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wyłącznie w rozmiarze L, XL?

**ODPOWIEDŹ:** **Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 8 – dotyczy pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wyłącznie w rozmiarze M, L, XL, XXL?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 9 – dotyczy pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy zarejestrowane jako wyroby medyczne, a nie środki ochrony indywidualnej?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 10 - dotyczy Pakiet nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści ubranie w kolorze tylko niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 11 - dotyczy Pakiet nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści ubranie w kolorze tylko niebieskim i zielonym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 12 - dotyczy Pakiet nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany zbiorczo po 100 szt.? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zmawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13 – dotyczy pakietu 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe niejałowe, bezpudrowe,  chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI  KATIII, Typ B. Zewnętrzna powierzchnia gładka z teksturą na opuszkach palców, Rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania Mediana min. 7,5N AQL ≤ 1,5 Grubość pojedynczej ścianki:, palec- 0,10mm – 0,12mm, dłoń-   0,07mm- 0,09mm Zgodne z EN 455-1, 2, 3 i 4, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2015, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, EN 420:2003 + A1:2009, Przebadane na min. 10 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 70% stężenia etanolu i isopropanolu - min 25 min., oraz min.13 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05, do kontaktu z żywnością. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4, Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL.?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 14 – dotyczy pakietu 1**

Zamawiający postawił wymóg spełniania przez rękawice normy PN EN ISO 374-1:2017-01 powołując się na polską wersję normy z 2017 r. będącą odpowiednikiem normy europejskiej EN ISO 374-1:2016 z 2016 r. Prosimy o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą europejską (tj. EN ISO 374-1:2016), którą kierują się producenci przy wprowadzaniu produktów na rynek europejski i wystawianiu deklaracji zgodności. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15 – dotyczy pakietu 1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic spełniających wymogi dyrektywy 93/42/EWG dotyczącej wyrobów medycznych. Zwracamy uwagę, że do 26 maja 2025 r. mogą być w dalszym ciągu udostępniane na rynku lub wprowadzane do używania wyroby, które zostały zgodnie z prawem wprowadzone do obrotu na podstawie dyrektywy 93/42/EWG przed dniem 26 maja 2021 r.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16 – dotyczy pakietu 1**

Czy w pakiecie nr 1 Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, AQL<=1,5, obustronnie chlorowane, wyrób medyczny kat.I, środek ochrony osobistej kat. III, teksturowane końce palców, grubość na palcu min. 0,09mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0,05mm, spełniające normy EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 (Typ B), EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 (15 substancji), siła zrywu przed starzeniem (mediana) 7.3N, siła zrywu po starzeniu (mediana) 7.6N, dopuszczone do kontaktu z żywnością,

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 17 – dotyczy pakietu 3**

Czy w pakiecie nr 3 Zamawiający dopuści gramaturę poszczególnych warstw 25g/m2? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 18 – dotyczy pakietu 3**

Czy zamawiający dopuści gramaturę każdej warstwy 25 g/m2?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.**

**Pytanie 19 – dotyczy pakietu 4**

Czy zamawiający dopuszcza fartuch ze wzmocnieniem w części przedniej i rękawach ma gramaturę min. 38 g/m2?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający wymaga fartuchów zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 20 – dotyczy pakietu 5**

Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 21 – dotyczy pakietu 5**

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga wyceny za 1 szt. natomiast dopuszcza opakowania zbiorcze nie większe niż 50 szt. Sposób przeliczania niepełnych opakowań został opisany na początku formularza cenowego.**

**Zamawiający dopuszcza w pakiecie 5 wycenę asortymentu w opakowaniach po 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem ilości opakować do drugiego miejsca po przecinku. Wykonawca zobowiązany jest do podania wielkości opakowania.**

**Pytanie 22 – dotyczy pakietu 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki przebadane na poniższe substancje: 35% etanol, 4 % digukonian chlorheksydyny, 5% jodyna, 1% aldehyd glutarowy, 4% aldehyd glutarowy, 10% formalina, 3% nadtlenkiem wodoru, 40% wodorotlenek sodu, 50% kwas siarkowy, 30% kwas chlorowodorowy, 1% bromek etydyny, 65% kwas azotowy, 37% formaldehyd, 30% nadtlenek wodoru, 40% kwas fluorowodorowy?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 23 – dotyczy pakietu 2**

Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 24 – dotyczy pakietu 2**

Czy Zamawiający dopuści ubranie dostępne tylko w kolorze niebieskim?

**ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 25 – dotyczy pakietu 2**

Czy Zamawiający dopuści ubranie dostępne tylko w kolorze niebieskim lub zielonym?

**ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 26 – dotyczy pakietu 2**

W związku z pojawieniem się na rynku ubrań operacyjnych, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej raportu z badań na zgodność normą EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych? Żądanie potwierdzenia zgodności z normą EN 13795-2:2019 gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie rozwiązania, które w sposób odpowiedni zapewnią dbałość o minimalizowanie zanieczyszczenia powietrza w sali operacyjnej przez złuszczony naskórek pochodzący ze skóry osób noszących podczas zabiegów chirurgicznych oraz w innych sytuacjach medycznych. Chcemy podkreślić, iż zgodnie z zapisami normy dzięki wskazaniu dwóch poziomów wydajności (standardowy i wysoki) ułatwiona zostaje ocena właściwości barierowych wyrobów. W zależności od czystości mikrobiologicznej sali operacyjnej wymaganej do zabiegu operacyjnego mogą być wymagane różne wyroby. W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę pacjentów i personelu Zamawiający winien stosować rozwiązania spełniające aktualne wymagania normatywne a żądanie przedstawienia badań z laboratorium niezależnego gwarantuje Zamawiającemu spełnienie tych wymagań.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga przedstawienia raportu z badań.**

**Pytanie 27 – dotyczy pakietu 3**

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne mocowane na gumki typ II, wykonane z trzech warstw niepylącej włókniny (25 g/m²+ 25 g/m²+ 25 g/m²), o wymiarze 17,5cm x 9,5cm., zgodne z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II– poziom filtracji bakterii BFE 98,24%, ciśnienie różnicowe 34,67 Pa/cm², czystość mikrobiologiczna 1,11 cfu/g?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści maski wykonane z trzech warstw włókniny a 25 g/m2 każda, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 28 – dotyczy pakietu 3**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu spełnienia odporności na spryskanie, gdyż parametr ten określany jest dla maset typu IIR?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 29 – dotyczy pakietu 3**

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne mocowane na gumki, wykonane z trzech warstw niepylącej włókniny (25 g/m²+ 25 g/m²+ 25 g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm, zgodne z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ IIR– poziom filtracji bakterii BFE 99,9%, ciśnienie różnicowe 44,76 Pa/cm², czystość mikrobiologiczna 22,26 cfu/g, odporności na rozpryski ≥16 kpa?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza maski wykonane z trzech warstw włókniny a 25 g/m2 każda, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 30 – dotyczy pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej, podfoliowanej na całej powierzchni fartucha o łącznej gramaturze 35 g/m2. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 2 wszywane troki o długości min.45 cm. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Odporność na przenikanie cieczy >100 cm H2O, spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN 13795-1:2019 oraz EN 14126. Fartuch zgodny z poziomem 2 AAMI. Rozmiar: L, XL?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 31 – dotyczy pakietu 5**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. = 10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 32 – dotyczy pakietu 6**

Czy Zamawiający dopuści bluzy dostępne tylko w kolorze niebieskim?

**ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 33 – dotycz pakietu 6**

Czy Zamawiający dopuści bluzy dostępne tylko w rozmiarach S-XXL?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 34 – dotyczy pakietu 7**

Czy Zamawiający dopuści spodnie dostępne tylko w kolorze niebieskim?

**ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 35 – dotyczy pakietu 7**

Czy Zamawiający dopuści spodnie dostępne tylko w rozmiarach S-XXL?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 36 – dotyczy pakietu** **nr 1**

Czy Zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne wykonane z włókniny SMS o gramaturze 40g/m2

**ODPOWIEDŹ:** **Pytanie nie dotyczy pakietu 1 (rękawiczki diagnostyczne). Jeżeli jednak Pytającemu chodzi o pakiet 6 lub 7 to Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 37 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne tylko w kolorze niebieskim

**ODPOWIEDŹ: Pytanie nie dotyczy pakietu 1 (rękawiczki diagnostyczne). Jeżeli Pytającemu chodzi o pakiet 2 lub 6 lub 7 to Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 38 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne, które posiada wcięcie w półkole zakończone lamówką.

**ODPOWIEDŹ: Pytanie nie dotyczy pakietu 1 (rękawiczki diagnostyczne). Jeżeli jednak Pytającemu chodzi o pakiet 2 to Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39 – dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści maseczkę o skuteczności filtracji 98,9 %

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 40 – dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści maseczkę o czystości mikrobiologicznej według normy PN-EN 14683+ AC:2019, która wynosi 27,6 jtk/g

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 41 – dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści maseczkę z normą 14683+AC:2019

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga maski zgodnej z normą PN EN 14683+AC:2019-9 wersja polska.**

**Pytanie 42- dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści maseczkę o trzech warstwach: 25g/m2, 25 g/m2, 25g/m2.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści maski wykonane z trzech warstw włókniny a 25 g/m2 każda, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 43 – dotyczy pakietu 1**

Zgodnie ze zmianą przepisów prawnych aktualnie obowiązującej Regulacji 2016/425 o Środkach Ochrony Indywidualnej norma EN 374-3 została wycofana i nie obowiązuje od 05.05.2015 r. Pragniemy zaznaczyć, że od dnia **21 kwietnia 2019** r. wszystkie produktu wprowadzone do obrotu muszą być zgodne z obowiązującymi normami prawnymi. Tym samym posługiwanie się starą wycofaną normą EN 374-3 jest niezgodne z obowiązującymi przepisami, a Wykonawca winien przedstawić badania zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi. Prosimy zatem Zamawiającego o skorygowanie omyłki i zastąpienie wymogu starej wycofanej normy EN 374-3 wymogiem załączenia badania na przenikalność chemiczną zgodnie z aktualną normą EN 16523-1, która zastępuje poprzednio obowiązującą normę?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia nie wymaga spełnienia normy EN 374-3.**

**Pytanie 44 – dotyczy pakietu 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zgodnie z opisem SWZ Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu oraz w certyfikacie osiągały min. 4 poziom ochrony? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 45 – dotyczy pakietu 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek nitrylowych pakowanych po 90 szt. w rozmiarze XL z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 46 – dotyczy pakietu 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań operacyjnych w kolorze niebieskim i zielonym. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga ubrań w jednym z trzech kolorów (niebieski lub zielony lub fioletowy).**

**Pytanie 47 – dotyczy pakietu 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gramatury 18 g/m2. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 48 – dotyczy pakietu 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 30 g/m2. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 49 – dotyczy pakietu 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bluzy o gramaturze 45 g/m2. Bluza - krótki rękaw, kieszeń na piersi, dwie kieszenie boczne na dole bluzy, dekolt w kształcie litery “V” wykończony lamówką. Dwa kolory: niebieski i zielony, rozmiar od XS-3XL. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 50 – dotyczy pakietu 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spodni z włókniny polipropylenowej (SMS), o gramaturze 45 g/m2. Spodnie na troki, bez kieszeni. Kolor: niebieski i zielony, rozmiar od XS-3XL. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie Zmawiający nie dopuszcza.**

1. **ZMIANA TREŚCI SWZ**

Działając w oparciu o art. 286 ust. 1 PZP, Zamawiający informuje, że zmianie uległy zapisy SWZ.

Zamawiający informuje, że dokonuje następujących zmian:

* SWZ, Rozdz. XXIV TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ, ust. 1 w następujący sposób (zmiany zaznaczono kolorem czerwonym):

*„1. Wykonawca jest związany ofertą do dnia 25.11.2022 r., przy czym pierwszym dniem związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”*

* SWZ, Rozdz. XXVI SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT, ust. 1 w następujący sposób (zmiany zaznaczono kolorem czerwonym):

*„1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na* [*platformazakupowa.pl*](http://platformazakupowa.pl/) *pod adresem:*

[**https://platformazakupowa.pl/transakcja/674853**](https://platformazakupowa.pl/transakcja/674853) *w myśl ustawy pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia* ***27.10.2022 r. do godziny 09:00”***

* SWZ, Rozdz. XXVII OTWARCIE OFERT, ust. 1 w następujący sposób (zmiany zaznaczono kolorem czerwonym):

*„1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu* ***27.10.2022*** *r. o godzinie 09:05”*

Zamawiający informuje, że pozostałe zapisy SWZ nie ulegają zmianie.

Zmiana ogłoszenia została zamieszczona w Biuletynie Zamówień Publicznych dniu 21.10.2022 r. pod numerem 2022/BZP 00404904/01.

Starszy specjalista

ds. zamówień publicznych

mgr Marlena Czyżycka-Poździoch