

COZL/DZP/AS/3411/PN-136/23

Lublin, dnia 14.11.2023 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

„Dostawa preparatów myjących i dezynfekcyjnych stosowanych do higieny rąk, skóry, narzędzi, powierzchni i sprzętu medycznego na potrzeby COZL”.
znak sprawy (COZL/DZP/AS/3411/PN-136/23)

1. Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (tj. Dz. U. 2023 r. poz. 1605 ze zm.) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 2 poz. 5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 4 poz. 14 i czy dopuści: Wielorazowy mogący być użyty jednorazowo dyspenser do napełnienia środkiem dezynfekcyjnym własnego wyboru w ilości do 3l roztworu roboczego i gotowy do użycia po nasączeniu w pełni chusteczek, posiadający jednorazowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni, dozownik zawiera 100 chusteczek o wymiarach 30x34cm, wykonanych z włókny celulozowo-wiskozowo-poliestrowej odpornej na rozdarcie, o gramaturze 70g/m², dyspenser stojący i sztywny, po zużyciu bez możliwości łatwego zgniecenia, ale z łatwą możliwością szybkiej utylizacji, pojemnik posiadający wewnątrz suche chusteczki, fabrycznie szczelnie zamknięte zapobiegając tym samym przypadkowej ich kontaminacji, wyrób medyczny.

lub

Wielorazowy mogący być użyty jednorazowo dyspenser do napełnienia środkiem dezynfekcyjnym własnego wyboru w ilości do 3l roztworu roboczego i gotowy do użycia po nasączeniu w pełni chusteczek, posiadający jednorazowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni, dozownik zawiera 300 chusteczek o wymiarach 18x25cm, wykonanych z włókny celulozowo-wiskozowo-poliestrowej odpornej na rozdarcie, o gramaturze 70g/m², dyspenser stojący i sztywny, po zużyciu bez możliwości łatwego zgniecenia, ale z łatwą możliwością szybkiej utylizacji, pojemnik posiadający wewnątrz suche chusteczki, fabrycznie szczelnie zamknięte zapobiegając tym samym przypadkowej ich kontaminacji, wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 4 poz. 24 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum B, F w czasie do 15 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 4 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 4 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II.

Pytanie 5

Dotyczy proponowanych zapisów umowy

Prosimy o zmianę zapisu umowy w następujących paragrafach:

• **Prosimy o dodanie zapisu w § 6 ust. 2:** Warunkiem dokonania wykonawstwa zastępczego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy cząstkowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu zastępczego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną na adres e-mail oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu zastępczego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadł na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

III.

Pytanie 6

Część 1 poz. 4

W związku z wycofywaniem z obrotu preparatu spełniającego opis przedmiotu zamówienia prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu w postaci żelu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk; posiadający w składzie alkohol etylowy 80g w 100 g preparatu; zawierający substancje pielęgnujące (glicerynę, bisabolol); przeznaczony do skóry wrażliwej, przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników; Higieniczna dezynfekcja rąk 30 sek; chirurgiczna dezynfekcja rąk - 2 x 3 ml -90 sek; Spektrum działania: B (w tym Klebsiella pneumoniae OXA 48, Enterobacter cloacae OXA 48), V (BVDV, Vaccinia, HSV, rota, RSV, adeno, noro), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium)- 30 sek; wirus Polio - 60 sek. Przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476. Opakowanie 500ml i 750ml (typu NEXA).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Pakiet 1 poz. 11

W związku z faktem, iż opisane preparaty wymagają specjalnego sposobu dozowania, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga dostarczenia dozowników w systemie Hyclick 500ml/1l. Prosimy o podanie ilości dozowników, którą należy uwzględnić w wycenie dla pozycji nr 11.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy – Strony ZAMIENNE w załączeniu – Załącznik nr 2.1 – Kosztorys ofertowy – Część 1 – Preparaty do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk.

Pytanie 8

Część 1 poz. 13

Mając na uwadze, że część produktu będzie stosowana w dozownikach łokciowych z wbudowaną pompką prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaką ilość pompek należy uwzględnić w wycenie pozycji nr 13

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy – Strony ZAMIENNE w załączeniu – Załącznik nr 2.1 – Kosztorys ofertowy – Część 1 – Preparaty do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk.

Pytanie 9

Część 1 poz. 14

Mając na uwadze, że część produktu będzie stosowana w dozownikach łokciowych z wbudowaną pompką prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaką ilość pompek należy uwzględnić w wycenie pozycji nr 14

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy – Strony ZAMIENNE w załączeniu – Załącznik nr 2.1 – Kosztorys ofertowy – Część 1 – Preparaty do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk.

Pytanie 10

Część 2 poz. 28

W związku z wycofaniem z obrotu preparatu w opakowaniach 1 litr, spełniającego opis przedmiotu zamówienia, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny całej poz. 28 w opakowaniach o poj. 500ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Część 2 poz. 34

Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli preparat na bazie podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego w stężeniu < 0,08%

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy – Strony ZAMIENNE w załączeniu – Załącznik nr 2.2 – Kosztorys ofertowy – Część 2 – Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych.

Pytanie 12

Część 4 poz. 19

Prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli uchwyt kompatybilny z poz. 17 i 18

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zaszła omyłka pisarska oraz zmienia zapisy – Strony ZAMIENNE w załączeniu – Załącznik nr 2.4 – Kosztorys ofertowy – Część 4 – Preparaty do dezynfekcji powierzchni i sprzętów w obszarze medycznym.

Pytanie 13

Część 4 poz. 20

Prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli uchwyt kompatybilny z poz. 10

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zaszła omyłka pisarska oraz zmienia zapisy – Strony ZAMIENNE w załączeniu – Załącznik nr 2.4 – Kosztorys ofertowy – Część 4 – Preparaty do dezynfekcji powierzchni i sprzętów w obszarze medycznym.

Pytanie 14

Część 4 poz. 21

Prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli uchwyt kompatybilny z poz. 10

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zaszła omyłka pisarska oraz zmienia zapisy – Strony ZAMIENNE w załączeniu – Załącznik nr 2.4 – Kosztorys ofertowy – Część 4 – Preparaty do dezynfekcji powierzchni i sprzętów w obszarze medycznym.

Pytanie 15

swz rozdział VI PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE pkt e

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek w przypadku kiedy Wykonawca aktualnie dostarcza oferowane środki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 16

swz rozdział VI pkt a

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga kart charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej, dla preparatów, których dotyczy ustawa i rozporządzenie REACH (czyli z wyłączeniem kosmetyków i produktów leczniczych)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmienia zapisy w Części VI. SWZ PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – strony ZAMIENNE w załączeniu.

Pytanie 17

pkt VI, 1a swz

Prosimy o zastąpienie wymogu dołączenia kart charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej do oferty, na rzecz przedłożenia kart charakterystyki wraz z umową, na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż zmienia zapisy w Części VI. SWZ PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – strony ZAMIENNE w załączeniu.

Pytanie 18

pkt VI, 1b swz

W związku z bardzo dużą ilością materiałów jakie stanowią raporty z badań mikrobiologicznych i dużą ilością produktów opisanych w swz prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia tychże raportów do oferty, a przedłożenie w miejsce tego oświadczenia o posiadaniu dokumentów potwierdzających przeprowadzenie badań potwierdzających spektrum wraz z zobowiązaniem udostępnienia ich na każde żądanie Zamawiającego.

Usprawni to proces oceny i sprawdzania ofert, szczególnie w sytuacji gdy produkty są znane i stosowane w placówce i jednocześnie zapewni Zamawiającemu możliwość żądania raportów z badań w przypadku powzięcia jakichkolwiek wątpliwości, czy też sprawdzenie produktów nieznanymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmienia zapisy w Części VI. SWZ PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – strony ZAMIENNE w załączeniu.

2. Działając w oparciu o zapisy art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1) Zmiana SWZ Część VI.

Było:

Zamawiający wymaga, aby przedmiotowe środki dowodowe składane były wraz z ofertą.

a) aktualne wzory ulotek informacyjnych zaoferowanego asortymentu, karty charakterystyki (karty charakterystyki nie są wymagane dla pozycji dotyczących kosmetyków), arkusze danych technicznych produktu foldery producenta potwierdzające zgodność oferowanego asortymentu z wymaganiami Zamawiającego z zaznaczeniem której pozycji dotyczą. Ich autentyczność musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego. Jeżeli dokumenty te są w języku obcym wymagane jest tłumaczenie na język polski

b) Katalogi/ulotki, prospekty, arkusze danych technicznych produktu foldery itp. producenta, potwierdzające zgodność oferowanego sprzętu z wymaganiami Zamawiającego, z zaznaczeniem której pozycji dotyczą. Ich autentyczność musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego. Jeżeli dokumenty te są w języku obcym wymagane jest tłumaczenie na język polski.

c) dokumenty potwierdzające przeprowadzenie badań oraz raporty badań mikrobiologicznych wydane przez akredytowane laboratoria posiadające system jakości GLP (Dobrej Praktyki Laboratoryjnej) - w celu ustalenia parametrów działania mikrobiologicznego. Wykonawca zobowiązany jest dołączyć dokumenty w języku polskim potwierdzające przeznaczenie preparatów oraz parametry ich działania – spektrum

d) aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu i stosowania tj.:

- dla produktów kwalifikowanych jako wyrób medyczny – oznaczenie wyrobu znakiem CE, o którym mowa w ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 09.05.2022r., poz.974)

- dla produktów kwalifikowanych jako produkty biobójcze – aktualne pozwolenie, o którym mowa w ustawie z dnia 09.10.2015 r. (Dz. U. z 2021 r., poz. 24)

- dla produktów kwalifikowanych jako produkty lecznicze – pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 nr 126 poz. 1381 z późn. zm.)

- dla produktów kwalifikowanych jako wyrób kosmetyczny – potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP) zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE (nr 1223/2009 z dn 30.11.2009 r.) (Dz. U. z 29.11.2018r., poz.2227)

e) próbka może zostać złożona za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2020 r. poz. 1041), osobiście lub za pośrednictwem pośłańca (na adres podany poniżej).

Paczka z próbkami winna być opisana nazwą Wykonawcy, numerem postępowania przetargowego tj. znak postępowania (COZL/DZP/AS/3411/PN- 136/23) oraz podaniem, której części dotyczy.

Próbki oferowanego asortymentu w ilości 1 szt.(słownie: jedna sztuka) z: Część 1- pozycja 15

Część 2 - pozycja 13, 14

Część 4 - pozycja 4, 5, 15, 16

Próbki oferowanego asortymentu muszą być identyczne jak oferowane wyroby – należy dołączyć spis próbek z podaniem producenta i numerem katalogowym.

Każda próbka powinna być oznaczona numerem zadania i pozycji której dotyczy.

Próbki powinny być zapakowane w jednostkowe opakowania handlowe z oznaczeniem w języku polskim.

Próbki oferowanych wyrobów powinny być umieszczone w zamkniętym opakowaniu zbiorczym (kartonie, pudełku, torebce foliowej, kopercie itp.) oznakowanym nazwą wykonawcy.

Na adres: Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli

Dział Zamówień Publicznych

Budynek Nr 2

ul. Dr. K. Jaczewskiego 7

20-090 Lublin

Na mocy art. 107 ust. 2 pzp, jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Zgodnie z art. 107 ust. 4 pzp, Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

Jest:

Zamawiający wymaga, aby przedmiotowe środki dowodowe składane były wraz z ofertą.

a) aktualne wzory ulotek informacyjnych za oferowanego asortymentu, arkusze danych technicznych produktu foldery producenta potwierdzające zgodność oferowanego asortymentu z wymaganiami Zamawiającego z zaznaczeniem której pozycji dotyczą . Oświadczenie o posiadaniu kart charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej, dla preparatów, których dotyczy ustawa i rozporządzenie REACH (czyli z wyłączeniem kosmetyków i produktów leczniczych). Ich autentyczność oraz udostępnienie musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego. Jeżeli dokumenty te są w języku obcym wymagane jest tłumaczenie na język polski

b) Oświadczenia o posiadaniu dokumentów potwierdzających przeprowadzenie badań potwierdzających spektrum wraz z zobowiązaniem udostępnienia ich na każde żądanie Zamawiającego.

c) aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu i stosowania tj.:

- dla produktów kwalifikowanych jako wyrób medyczny – oznaczenie wyrobu znakiem CE, o którym mowa w ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 09.05.2022r., poz.974)
- dla produktów kwalifikowanych jako produkty biobójcze – aktualne pozwolenie, o którym mowa w ustawie z dnia 09.10.2015 r. (Dz. U. z 2021 r., poz. 24)
- dla produktów kwalifikowanych jako produkty lecznicze – pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 nr 126 poz. 1381 z późn. zm.)
- dla produktów kwalifikowanych jako wyrób kosmetyczny – potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP) zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE (nr 1223/2009 z dn 30.11.2009 r.) (Dz. U. z 29.11.2018r., poz.2227)

d) próbka może zostać złożona za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2020 r. poz. 1041), osobiście lub za pośrednictwem pośłańca (na adres podany poniżej).

Paczka z próbkami winna być opisana nazwą Wykonawcy, numerem postępowania przetargowego tj. znak postępowania (COZL/DZP/AS/3411/PN- 136/23) oraz podaniem, której części dotyczy.

Próbki oferowanego asortymentu w ilości 1 szt.(słownie: jedna sztuka) z:

Część 1- pozycja 15

Część 2 - pozycja 13, 14

Część 4 - pozycja 4, 5, 15, 16

Próbki oferowanego asortymentu muszą być identyczne jak oferowane wyroby – należy dołączyć spis próbek z podaniem producenta i numerem katalogowym.

Każda próbka powinna być oznaczona numerem zadania i pozycji której dotyczy.

Próbki powinny być zapakowane w jednostkowe opakowania handlowe z oznaczeniem w języku polskim.

Próbki oferowanych wyrobów powinny być umieszczone w zamkniętym opakowaniu zbiorczym (kartonie, pudełku, torebce foliowej, kopercie itp.) oznakowanym nazwą wykonawcy.

Na adres: Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli

Dział Zamówień Publicznych

Budynek Nr 2

ul. Dr. K. Jaczewskiego 7

20-090 Lublin

Na mocy art. 107 ust. 2 pzp, jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Zgodnie z art. 107 ust. 4 pzp, Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

2) Zmiana SWZ pkt XVIII. 1

Było:

Wykonawca jest związany ofertą przez 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 17.02.2024 r.

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą przez 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 24.02.2024 r.

4) Zmiana SWZ pkt XXII. 1

Było:

Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale XXI należy złożyć w terminie **do dnia 20.11.2023 r. do godziny 9:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.

Jest:

Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale XXI należy złożyć w terminie **do dnia 27.11.2023 r. do godziny 9:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.

5) Zmiana SWZ pkt XXII. 2

Było:

Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 20.11.2023 r. o godzinie 9:15** za pośrednictwem Platformy Zakupowej, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin.

Jest:

Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 27.11.2023 r. o godzinie 9:15** za pośrednictwem Platformy Zakupowej, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin.

6) Zmiana załącznika nr 2.1 - Kosztorys ofertowy – Część 1 – Preparaty do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk – STRONY ZAMIENNE W ZAŁĄCZENIU

7) Zmiana załącznika nr 2.2 - Kosztorys ofertowy – Część 2 – Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych – STRONY ZAMIENNE W ZAŁĄCZENIU

8) Zmiana załącznika nr 2.4 - Kosztorys ofertowy – Część 4 – Preparaty do dezynfekcji powierzchni i sprzętów w obszarze medycznym – STRONY ZAMIENNE W ZAŁĄCZENIU

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