



INSTYTUCJA  
WOJEWÓDZTWA  
LUBELSKIEGO

## Stacja Pogotowia Ratunkowego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Białej Podlaskiej

21-500 Biała Podlaska, ul. Warszawska 20, tel. (83) 343-40-68,

(83) 343-47-35, tel./fax (83) 344-37-06

NIP 537-19-50-595

REGON 000570559

NZP.3520.6.2024.

Biała Podlaska, 23 luty 2024 r.

### **Do Wszystkich Wykonawców**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji pn.: „Dostawa leków i materiałów medycznych w podziale na 2 części - znak sprawy NZP.3520.6.2024”.**

### **WYJAŚNIENIA/MODYFIKACJA ZAMAWIAJĄCEGO**

W imieniu Zamawiającego – SPR SPZOZ w Białej Podlaskiej, w związku z wpływaniem do Zamawiającego wniosków o wyjaśnienie treści SWZ przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (złożonych w trybie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.; dalej jako PZP)), poniżej na podstawie art. 284 ust. 2 PZP przekazuję się treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

#### **Pytanie 1.**

**Pakiet 1 poz. 73** Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelkę plastikową.**

#### **Pytanie 2.**

**Do §1 ust. 4 wzoru umowy:** Prosimy o modyfikację §1 ust. 4 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 4 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź: Zamawiający przychyliła się do wniosku Wykonawcy i modyfikuje zapis §1 ust. 4**



wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy z zastrzeżeniem, że w odniesieniu do każdej z pozycji wyszczególnionej w formularzu asortymentowo-cenowym minimalny poziom realizacji przedmiotu umowy wynosi 30% ilości danego towaru oraz w odniesieniu do każdej z pozycji wyszczególnionej w formularzu asortymentowo-cenowym poziom realizacji przedmiotu umowy nie przekroczy 20% ilości danego towaru. Zamawiający zastrzega przy tym, iż zmiany ilości asortymentu określone w zdaniu poprzedzającym nie spowodują zwiększenia wartości umowy określonej w § 2 ust. 1 umowy. Jednocześnie Zamawiający zapewnia, że zrealizuje dostawy, których łączna wartość wyniesie minimum 30 % wartości umowy określonej w § 2 ust. 1.”

#### **Pytanie 3.**

**Do §1 ust. 14 oraz §4 ust. 6 lit. g) wzoru umowy:** Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §1 ust. 14 oraz §4 ust. 6 lit. g) projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapisy §1 ust. 14 oraz §4 ust. 6 lit. g) projektu umowy poprzez dodanie treści: "Dostawy towarów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."**

#### **Pytanie 4.**

**Do §2 ust. 7 wzoru umowy:** Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy zapisów §2 ust. 7 (nakładających na Wykonawcę karę umowną) jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają następujące orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody – podtrzymuje zapisy SWZ i wzoru umowy.**

#### **Pytanie 5.**

**Do §2 ust. 16 pkt 2) wzoru umowy:** Prosimy o zmianę treści §2 ust. 16 pkt 2) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że ceny materiałów lub kosztów muszą ulec zmianie o co najmniej 20% względem cen z dnia zawarcia umowy, aby zmiana mogła zostać wprowadzona poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §2 ust. 16 pkt 2) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §2 ust. 16 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody – podtrzymuje zapisy SWZ i wzoru umowy.**

#### **Pytanie 6.**

**Do §4 ust. 5 wzoru umowy:** Prosimy o wykreślenie z §4 ust. 5 fragmentu zdania: „...WZ, protokół odbioru.”. Zgodnie z pkt. 5.8. Załącznika do Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca



2015r. w sprawie Wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. z 2015 r. poz. 381) „do dostawy dołącza się dokument zawierający datę, nazwę i postać farmaceutyczną produktu leczniczego, numer serii i datę ważności, dostarczaną ilość, nazwę i adres dostawcy, nazwę odbiorcy i jego adres, adres dostawy (adres, pod którym rzeczywiście znajdują się pomieszczenia magazynowe) oraz warunki transportu i przechowywania danych produktów leczniczych, a dokumentację prowadzi się w taki sposób, aby móc ustalić, gdzie w danym momencie rzeczywiście znajduje się produkt leczniczy”. Dokument, o którym mowa w ww. przepisie, zostaje zatwierdzony w stosunku do każdej hurtowni przez organy nadzoru farmaceutycznego. Faktem notoryjnym jest natomiast, że funkcję tego dokumentu spełniają w obrocie hurtownym lekami faktury VAT, na których podane są wszystkie dane identyfikacyjne leku, niezbędne m.in. w razie zaistnienia konieczności jego natychmiastowego wycofania. Wykonawcy jako hurtownie farmaceutyczne, są więc zobowiązani do dokumentowania każdej dostawy leków przy pomocy faktury VAT.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis §4 ust. 5 poprzez wykreślenie z tego zapisu fragmentu o następującej treści: „(WZ lub protokół odbioru)”. Zapis §4 ust. 5 otrzymuje następujące brzmienie: „Za datę dostawy uważa się datę wydania towaru osobie upoważnionej do odbioru towaru przez Zamawiającego bez zastrzeżeń, potwierdzonego odpowiednim dokumentem”.**

#### **Pytanie 7.**

**Do §4 ust. 8 projektu umowy.** Prosimy o wydłużenie terminu realizacji reklamacji jakościowej do 72 godzin.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis §4 ust. 8 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający zobowiązuje się do bezzwłocznego zgłaszania reklamacji w przypadku stwierdzenia wad jakościowych, wraz z uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwego wyrobu na zgodny z umową i wolny od wad lub też pisemnej odmowy uznania wniesionej reklamacji jakościowej (dopuszcza się przekazanie odpowiedzi faksem na nr: ..... lub mailem na adres: .....) w terminie 72 godzin od chwili jej otrzymania. Brak odpowiedzi w tym terminie jest uważany za uznanie przez Wykonawcę reklamacji”.**

#### **Pytanie 8.**

**Do §5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w przypadku wystąpienia sytuacji szczególnej, poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody – podtrzymuje zapisy SWZ i wzoru umowy.**

#### **Pytanie 9.**

**Pakiet 1, Pozycja 27., Hydrocortisonum 100mg 5 amp + rozp.:** 2. Czy zamawiający wymaga by oferowany lek Hydrocortisonum 100 inj, 100mg x 1 miał poniższe wskazania: Zastosowanie profilaktyczne: - choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy; osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii). Zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne 2 - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

**Odpowiedź: Lek ma być podawany w ZRM.**

#### **Pytanie 10.**

**Pakiet 1, Pozycja 27., Hydrocortisonum 100mg 5 amp + rozp.:** 1. Czy zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 11.**

**Pakiet 1, Pozycja 34., Magnesil sulfas 20% 20mg/ml, 10 amp. 10ml:** Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12.**

**Pakiet 1, Pozycja 52.,** Metamizolum natriicum 500mg/ml, 5 amp. 5ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13.**

**Pakiet 1, Pozycja 55.,** Tramadoli hydrochloridum 50mg/ml, 5 amp 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 14.**

**Pakiet 1, Pozycja 58.,** Metamizolu, natriicum 500mg/ml, 5 amp. 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15.**

**Pakiet 1, Pozycja 65.,** Fentanyl 0,1mg/2ml/2ml – 50amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16.**

**Pakiet 1, Pozycja 66.,** Morphini Sulfas 10mg/ml a 1ml-10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 17.**

**Pakiet nr 2 Pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu spike do pobierania leków z ampulek z filtrem 5mikronów o długości całkowitej 6,4cm (od kolca do zawiasu klapki) o długości kolca biorczego 2,05cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tą długość, a pozostałe parametry zgodne z SWZ.**

**Pytanie 18.**

**Pakiet nr 2, pozycje 11 – 14** Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą przedłużoną o 10%?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 19.**

**Pakiet nr 2, pozycja 13** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10ml ze skalą co 0,5ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 20.**

**Pakiet nr 2, pozycja 14** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml w opakowaniu a'50 szt. i wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 21.**

**Pakiet nr 2, pozycja 16** Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych 50ml z rozszerzeniem do 60ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 22.**

**Pakiet nr 2, pozycja 17** Czy Zamawiający dopuści strzykawki 100ml z dwoma dodatkowymi łącznikami luer?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 23.**

**Pakiet nr 2, pozycja 17** Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę 100ml za opakowanie a'25 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24.**

**Pakiet nr 2, pozycja 18** Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny dostępny w 1 kolorze (niebieskim)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 25.**

**Pakiet nr 2, pozycja 18-20** Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wyłącznie z optycznym identyfikatorem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 26.**

**Pakiet nr 2, pozycja 18-20** Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 27.**

**Pakiet nr 2, pozycja 18-20** Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z trzpieniem powyżej własnej krawędzi?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 28.**

**Pakiet nr 2, pozycja 18-20** Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników trójdrożnych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 29.**

**Pakiet nr 2, pozycja 19-20** Czy Zamawiający dopuści kranik bez zastawki bezigłowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 30.**

**Pakiet nr 2, pozycja 22** Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje standardowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z kolcem biórczym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 31.**

**Pakiet nr 2, pozycja 23** Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe z miękkiego, elastycznego termoplastycznego PVC, silikonowaną, zabezpieczającą przed całkowitym wysunięciem do nosogardzieli, sterylna, opakowanie papier/folia z dodatkowymi zgrzewami zachowującymi kształt rurki. Rozmiary 3,0-9,0?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 32.**

**Pakiet nr 2, pozycja 23** Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe z miękkiego, elastycznego termoplastycznego PVC, silikonowaną, zabezpieczającą przed całkowitym wysunięciem do nosogardzieli, sterylna, standardowe opakowanie papier/folia. Rozmiary 3,0-9,0?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 33.**

**Pakiet nr 2, pozycja 24** Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie, wykonana z medycznego PE, pozbawiona lateksu, elastyczna, zaokrąglona, gładka, wygięta końcówka, skalowana co 1cm. Dostępne rozmiary 6Fr (5,35cm), 10F (60cm, 80c.), 15Fr (60cm, 80cm). Bez dodatkowego zabezpieczenia wewnątrz opakowania. Sterylna. Pakowana pojedynczo?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 34.**

**Pakiet nr 2, pozycja 25** Termometr bezdotykowy, zakres pomiaru 32,0°C do 43,0°C, dokładność pomiaru  $\pm 0,2^{\circ}\text{C}/0,4^{\circ}\text{F}$ , odległość dokonywania pomiaru 0-5 cm, pamięć 10 pomiarów, czas pomiaru 1 sekunda?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**W związku z udzieleniem powyższych odpowiedzi Zamawiający informuje, że zmianie w zakresie SWZ ulegają n/w treści:**

**na podstawie art. 286 ust. 1 PZP ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605) Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w następujący sposób:**

**SWZ:**

**Rozdział XIII. MIEJSCE I SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:**

Jest:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie\\_bp](https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp) na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **27.02.2024 r. do godz. 11:00.**

**Ulega zmianie na:**

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie\\_bp](https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp) na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **29.02.2024 r. do godz. 11:00.**

**Rozdział XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:**

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **27.03.2024 r.**

**Ulega zmianie na:**

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **29.03.2024 r.**

**Rozdział XIV. TERMIN OTWARCIA OFERT:**

Jest:

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **27.02.2024 r. do godz. 11:05.**

**Ulega zmianie na:**

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert tj. **29.02.2024 r. do godz. 11:05.**

**W załączeniu do niniejszych wyjaśnień/modyfikacji zmodyfikowany załącznik nr 3 wzoru umowy.**

DYREKTOR  
Igor Dzikiewicz

