Z/DZP/255/2022 Warszawa, dnia 30.12.2022 r.

**Zamawiający:**

**Samodzielny Wojewódzki Zespół**

**Publicznych Zakładów Psychiatrycznej**

**Opieki Zdrowotnej w Warszawie**

**ul. Nowowiejska 27, 00-665 Warszawa**

**INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW**

**Dotyczy:** **postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy pn.: „Dostawa drobnego sprzętu medycznego i rękawiczek jednorazowych dla Szpitala Nowowiejskiego”, nr postępowania 19/DZP/2022.**

I. Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 i 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 z późn. zm., zwanej dalej ustawą lub Pzp), Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy PZP, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie 1:**

Czy w Części nr 3 poz. 1 Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL <=1,5 oraz odporne na przenikanie 15 cytostatyków? Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o poziomie AQL <=1,5 oraz odpornych na przenikanie 15 cytostatyków. Pozostałe parametry zgodne ze SWZ.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 1.**

**Pytanie 2:**

Zadanie 15, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka w opakowaniu 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie koreczka w opakowaniu 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 15 pozycja 3.**

**Pytanie 3:**

Zadanie 15, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 4:**

Zadanie 15, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 20 ml w opakowaniu 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek w opakowaniu po 80szt. z odpowiednim przeliczeniem.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 15 pozycja 8.**

**Pytanie 5:**

Zadanie 15, poz. 12-13

Czy Zamawiający wydzieli poz. 12-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

 **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 6:**

Część 14, poz. 1: czy Zamawiający dopuści maski 17,5x 9,5cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maski 17,5x 9,5cm.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 14 pozycja 1.**

**Pytanie 7:**

Część 14, poz. 2: czy Zamawiający dopuści Półmaska filtrująca FFP2 NR zgodnie z normą EN 149:2001 + A1:2009,

• penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 6%,

• penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 6%,

• opór wdechu przy natężeniu przepływu 0,5dm3/s poniżej 70 Pa

• opór wydechu przy natężeniu przepływu 2,7dm3/s poniżej 300Pa

• bez zaworu,

• płaska konstrukcja ułatwiająca zakładanie,

• elastyczny wewnętrzny (między warstwami maski) sztywnik na nos,

• mocowana na gumki zakładane na głowie-na karku i na potylicy

• półmaska oraz gumki mocujące w kolorze białym,

• nie zawiera lateksu,

• Oznakowanie znakiem CE

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 8:**

Par. 8 ust. 1.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 9:**

Par. 8 ust. 1.2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość towaru, którego zwłoka dotyczy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 10:**

Par. 8 ust. 1.3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość wadliwego towaru?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 11:**

Pytania do Pakietu nr 12: Czy Zamawiający będzie wymagał stetoskopu z jednotonową membraną z "ciepłą" obwódką dla większego komfortu pacjenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga,**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 12:**

Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za opakowanie a’100 sztuk zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 13:**

Część 1, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bluzy chirurgicznej z półokrągłym dekoltem wyposażonym z przodu w zapięcie na biały nap? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie bluzy chirurgicznej z półokrągłym dekoltem wyposażonym z przodu w zapięcie na biały nap.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 1 pozycja 3.**

**Pytanie 14:**

Część 1, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodni wiązanych na troki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 15:**

Część 1, pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha posiadającego dwa troki wszyte w okolicy pasa o długości 75cm oraz zapięcie na rzep w okolicy karku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 16:**

Część 1, pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 1 pozycja 8.**

**Pytanie 17:**

Część 1, pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pościeli zawierającej prześcieradło w rozmiarze 210cm x 150cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga zaoferowania prześcieradła o wymiarze 210x160 cm.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 1 pozycja 9.**

**Pytanie 18:**

Część 2, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków o średnicy górnej 35mm, średnicy dolnej 27mm, wysokość 42,5mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kieliszków do leków o średnicy górnej 35mm, średnicy dolnej 27mm, wysokość 42,5mm.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 2 pozycja 6.**

**Pytanie 19:**

Część 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubościach na palcu 0,11mm +/- 0,01 oraz na dłoni 0,07mm +/- 0,01?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic nitrylowych o grubościach na palcu 0,11mm +/- 0,01 oraz na dłoni 0,07mm +/- 0,01.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 1.**

**Pytanie 20:**

Część 3, pozycja 1, 3, 5

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie zgodności z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4 oraz EN 374-5 deklaracją zgodności asortymentu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic zgodnie z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4 oraz EN 374-5.**

**Patrz załącznik nr 2 do SWZ dla Części 3 pozycja 1, 3, 5.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17 SWZ.**

**Pytanie 21:**

Część 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści uchwyt uniwersalny dostępny w wersji pojedynczej lub potrójnej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie uchwytu uniwersalnego dostępnego w wersji pojedynczej lub potrójnej.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 2.**

**Pytanie 22:**

Część 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści raport z badania jednostki akredytowanej ASTM D6978 z 2014 r.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z ASTM D6978.**

**Patrz załącznik nr 2 do SWZ dla Części 3 pozycja 3.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17 SWZ.**

**Pytanie 23:**

Część 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści raport z badania jednostki akredytowanej ASTM F1671 z 2015 r.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z ASTM F1671.**

**Patrz załącznik nr 2 do SWZ dla Części 3 pozycja 5.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17 SWZ.**

**Pytanie 24:**

Część 14, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski chirurgicznej o wymiarach 175mm x 95mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maski chirurgicznej o wymiarach 175mm x 95mm.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 14 pozycja 1.**

**Pytanie 25:**

Część 14, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półmaski filtrującej FFP2 bez zaworu o parametrach:

• składana, płaska konstrukcja umożliwiająca łatwą obsługę

• wyposażona w zintegrowaną kształtkę na nos

• wyposażona w wysokiej jakości materiał filtracyjny spełnia wymagania poziomu ochrony FFP2 NR zgodnie z EN 149:2001 + A1:2009

• kategoria III Środków Ochrony Indywidualnej zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425

• wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745

• graficzna instrukcja zakładania nadrukowana na opakowaniu jednostkowym

• kolor biały

• przeznaczona do użytku podczas jednej zmiany roboczej (max 8 godzin)

• jednorazowego użytku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 26:**

Część 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków w opakowaniu a’10szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza wycenę worków w opakowaniu a’10 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 16 pozycja 1.**

**Pytanie 27:**

Część 18

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 28:**

Część 18

Czy Zamawiający ma na myśli serwetki chłonne do rąk?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie ma na myśli serwetek do rąk.**

**Pytanie 29:**

Część 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein poniżej 67 μg/g oraz w opakowaniu podwójnym – wewnętrzne papier, zewnętrzne foliowe?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 30:**

Część 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 μg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, polimerowanych od wewnątrz, mikroteksturowanych na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu 0,17±0,01, na dłoni 0,14±0,01, mankiecie 0,11±0,01, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 67 μg/g. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 22 pozycja 1.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17**

**Pytanie 31:**

Część 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4 oraz EN 374-5 – potwierdzone kartą techniczną?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic zgodne z normą EN 374-1, EN 374-2, EN 374-4 oraz EN 374-5.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 22 pozycja 1.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17.**

**Pytanie 32:**

Część 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671 – raport z badań jednostki akredytowanej z 2016 r.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga asortyment zgodnie z ASTM F1671.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 22 pozycja 1.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17.**

**Pytanie 33:**

**Część 3, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie uchwytów uniwersalnych potrójnych do montażu na ścianie w pozycji pionowej, odpornych na środki dezynfekcyjne. Dostępne uchwyty w wersji pojedynczej, podwójnej i potrójnej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie uchwytów uniwersalnych potrójnych do montażu na ścianie w pozycji pionowej, odpornych na środki dezynfekcyjne.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 2.**

**Pytanie 34:**

**Część 3, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pobieranych od spodu opakowania pakowanych po 200 sztuk w opakowaniu – wraz z przeliczeniem wymaganych ilości na 3 opakowania.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 35:**

**Część 3, poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie uchwytów pojedynczych wykonanych z trwałego, odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych plastiku, kompatybilnego z opakowaniami rękawic umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie uchwytów pojedynczych wykonanych z trwałego, odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych plastiku, kompatybilnego z opakowaniami rękawic umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 4.**

**Pytanie 36:**

**Część 3, poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu grubości na mankiecie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wykreśla wymóg grubości na mankiecie.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 5.**

**Pytanie 37:**

**Część 3, poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wytrzymałości na rozciąganie 10 MPa. Rękawice foliowe są rękawicami, na których nie ma obowiązku wykonywania badań na rozciąganie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wykreśla wymóg wytrzymałości na rozciąganie 10 MPa.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 6.**

**Pytanie 38:**

**Punkt 17. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWOWDOWE, ppkt 1, d)**

Czy Zamawiający dopuści możliwość przedstawienia raportów starszych niż 5 lat Badania te wykonywane są dla konkretnej marki, nie dla każdej serii rękawic – dlatego też rękawice dłużej funkcjonujące na rynku posiadają starsze badania. W związku z powyższym prosimy o przychylenie się do prośby.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający zmienia zapisy rozdziału IV ust. 17.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17.**

**Pytanie 39:**

**Pytania do wzoru umowy**

1) Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

a. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 1);

b. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 2);

c. 0,5% wartości towaru podlegającego reklamacji za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 3).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 40:**

2) Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 1 pkt 1 lit. a) projektu umowy poprzez dookreślenie że zmiana wynagrodzenia, w wyniku zmiany stawki podatku VAT następować będzie automatycznie i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej. UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 41:**

3) Wnosimy o modyfikację § 10 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” 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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 42:**

**Część nr 22**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga** **aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu.**

**Opis przedmiotu zamówienia według SWZ.**

**Pytanie 43:**

**Część nr 22**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu szybszej i łatwiejszej identyfikacji produktu oczekuje, aby strona (L i P) i rozmiar nadrukowane były bezpośrednio na rękawicy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 44:**

**Część nr 22**

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych. Opis przedmiotu zgodny z SWZ.**

**Pytanie 45:**

**Część nr 22**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby wymagany poziom protein tj. Poniżej 50 ug/g rękawicy, był potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga aby wymagany poziom protein tj. poniżej 50 ug/g rękawicy, był potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą.**

**Wszystkie zapisy zgodne z SWZ.**

**Pytanie 46:**

**Część nr 22**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek 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. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek 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. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 22 pozycja 1.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17.**

**Pytanie 47:**

**Część nr 3 pozycja 1, 3, 5**

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 1,3,5.**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje rękawic gwarantujących najlepszą ochronę (poziom 6) dla alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: etanol 20% oraz izopropanol 70% oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4 (w tym 37% Formaldehyd). Zapewniające pewny chwyt dzięki powierzchni mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnętrzna warstwa ułatwiająca zakładanie, miękkie i elastyczne, niezrywające się podczas zakładania

**Odpowiedź:**

**Opis przedmiotu zamówienia zgodny z SWZ.**

**Pytanie 48:**

**Część nr 3 poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania 100szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza opakowania 100 szt..**

**Pytanie 49:**

**Część nr 3 pozycja 2,4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dozownika wielorazowego uniwersalnego z możliwością montowania na ścianie wykonany z białego tworzywa sztucznego z możliwością dezynfekcji o wymiarach: Wysokość – 165 mm; szerokość – 100 mm; możliwość instalowania pudełek o szerokości 100 -130 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 50:**

**Część nr 3 pozycja 3**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu “rękawice wyjmowane od dołu zawsze za mankiet” zapis wskazuje na jedną firmę. Jednocześnie prosimy o dopuszczenie rękawic wyjmowanych klasycznie z możliwością pobierania od góry i dołu, dające się łatwo i pojedynczo wyjmować z opakowania. Opakowania pasują do wszystkich standardowych dyspenserów. Pakowane po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic wyjmowanych klasycznie z możliwością pobierania od góry i dołu, dające się łatwo i pojedynczo wyjmować z opakowania. Rękawice pakowane po 50 sztuk.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 3 pozycja 3.**

**Pytanie 51:**

**Część 3 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza rękawice nie będące wyrobem medycznym.**

**Patrz zmieniony rozdział IV ust. 17.**

**Pytanie 52:**

**Część 14, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 14 pozycja 1.**

**Pytanie 53:**

**Część 15 ,poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 15 pozycja 3.**

**Pytanie 54:**

**Część 15 , poz. 2, 3, 10, 11**

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,3,10,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 55:**

**Część 15**

Czy wymóg: • dla asortymentu w pakiecie 15 z wyjątkiem poz. 11 i 12, wymaga się jednakowych, pasujących do siebie końcówek typu Luer, - należy rozumieć jako produkty kompatybilne do końcówek typu Luer?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 56:**

**Część 16, poz. 1**

Czy zamawiający dopuszcza worki do zbiórki moczu:

• sterylizowany tlenkiem etylenu, bezlateksowy worek o pojemności 2000 ml wykonany z PCV o

• długość drenu min. 90 cm

• zastawka antyzwrotna,

• zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego ( T) obsługiwany jedną ręką, • skala pomiaru widoczna i czytelna, • tylna ściana worka biała ułatwiająca wizualizację moczu,

• wieszak kompatybilny z workiem, pakowany osobno, pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka,

• opakowanie foliowe (Zamawiający wymaga worków z wieszakami w zestawie. Zamawiający dopuszcza worki do zbiórki moczu z osobno pakowanymi wieszakami)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie worków do zbiórki moczu:**

**• sterylizowany tlenkiem etylenu, bezlateksowy worek o pojemności 2000 ml wykonany z PCV o**

**• długość drenu min. 90 cm**

**• zastawka antyzwrotna,**

**• zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego ( T) obsługiwany jedną ręką, • skala pomiaru widoczna i czytelna, • tylna ściana worka biała ułatwiająca wizualizację moczu,**

**• wieszak kompatybilny z workiem, pakowany osobno, pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka,**

**• opakowanie foliowe (Zamawiający wymaga worków z wieszakami w zestawie. Zamawiający dopuszcza worki do zbiórki moczu z osobno pakowanymi wieszakami).**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 16 pozycja 1.**

**Pytanie 57:**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 58:**

**Część 1, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm? Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm? Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm? Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 59:**

**Część 1, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 60:**

**Część1, poz.3**

Czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją w kształcie półokrągłym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wycięcia pod szyją w kształcie półokrągłym.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 1 pozycja 3.**

**Pytanie 61:**

**Część1, poz. 5**

• Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m2?

• Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 30 g/m2?

• Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

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

• Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach: o Mankiet 5 cm o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm) o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 62:**

**Część 1, poz. 7**

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m2?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 63:**

**Część 1 poz. 8**

• Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m2?

• Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**Pytanie 64:**

**Część 1, poz. 9**

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m2, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m2, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych.**

**Patrz zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – Część nr 1 pozycja 9.**

**Pytanie 65:**

**Część 1, poz. 1-9**

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia.

Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ.**

**II. Zamawiający modyfikuje zapisy Rozdziału IV ust. 17 SWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:**

**„17. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWOWDOWE:**

**1) Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe, w tym dla:**

a) opisy lub fotografie lub karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – dotyczy wszystkich pozycji opisanych w **Częściach od 1 do 22;**

b) dokumenty potwierdzające dopuszczenie produktu do obrotu medycznego i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ – **dotyczy Część nr 3 ( poz. 1, 3, 5) i Część nr 22 (poz. 1);**

c) deklaracji zgodności CE - zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ - **dotyczy Część nr 3 ( poz. 1, 3, 5) i Część nr 22 (poz. 1);**

d) dokumentów potwierdzających dopuszczenie do kontaktu z żywnością (deklaracja zgodności lub świadectwo PZH) zgodnie z Dyrektywą EU 1935/2014/EU lub dokument równoważny – dotyczy: **Części nr 3 (poz. 6).**

2) Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, w szczególności takie jak foldery, prospekty, jeśli potwierdzają, że oferowane produkty spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp wezwie Wykonawcę do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie chyba, że pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta będzie podlegała odrzuceniu albo będą zachodziły przesłanki unieważnienia postępowania.

Dopuszczalne będzie tylko (jednorazowe) uzupełnienie dokumentów wyłącznie w dwóch przypadkach: gdy wykonawca w ogóle nie złoży wymaganego środka dowodowego lub złożony został środek niekompletny, np. nie wszystkie strony wymaganego dokumentu zostały dołączone do oferty lub podpisane, z treści dokumentów nie będzie wynikać spełnienie wszystkich wymaganych wymagań, występować będą rozbieżności pomiędzy różnymi dokumentami.

Nie będą podlegały uzupełnieniu dokumenty, z których na skutek merytorycznej oceny wynikać będzie, że oferowane produkty nie spełniają wymagań przedmiotu zamówienia, tj. nie potwierdzają, że wykonawca oferuje produkt spełniający oczekiwania zamawiającego lub pomimo uzupełnienia brak będzie w nich odniesienia do wymagań wynikających z OPZ.

Jeżeli braki w obrębie dokumentów przedmiotowych nie zostaną usunięte (pomimo skorzystania z normy art. 107 ust. 2 ustawy Pzp) lub dokumenty przedmiotowe zawierają błędy, oferta, do której załączone zostały takie dokumenty, podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1pkt2 lit. c) Pzp.”

**III. Zamawiający ponadto informuje, iż zgodnie z art. 284 ust. 3 ustawy Pzp, dokonuje zmiany terminu składania ofert oraz wprowadza zmiany w przedmiotowym postępowaniu w sposób następujący:**

**ROZDZIAŁ XVIII SWZ Sposób oraz termin składania ofert:**

**Pkt 1**

JEST:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/705144> w myśl Ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia** **02.01.2023 r. do godziny 09:30**

**ZAMAWIAJĄCY ZMIENIA NA:**

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl) pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/705144> w myśl Ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 04.01.2023 r. do godziny 09:30**

**ROZDZIAŁ XIX SWZ Otwarcie ofert:**

**Pkt 1**

JEST:

1. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert, tj. **02.01.2023 r. po godzinie 09:45.**

**ZAMAWIAJĄCY ZMIENIA NA:**

**1.** Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert, tj. **04.01.2023 r. po godzinie 09:45.**

Wobec powyższego Zamawiający dokonuje zmiany SWZ w poniższym zakresie, tj.:

**XVII. Termin związania ofertą:**

**Pkt. 1**

JEST:

1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **30 dni**, tj. **do dnia 31.01.2023 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

**ZAMAWIAJĄCY ZMIENIA NA:**

**1.** Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **30 dni**, tj. do dnia **02.02.2023 r**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

**IV. Zamawiający zamieszcza zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ.**

***Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.***

*Sprawę prowadzi:*

*Anna Karczmarczyk-Tryc*

*ul. Nowowiejska 27, 00-665 Warszawa, pok. 7*

*tel.: (022) 11-65-353*

*anna.karczmarczyk-tryc@szpitalnowowiejski.pl*