



## Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach

ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice  
www.zzozwadowice.pl, email: sekretariat@zzozwadowice.pl

Wadowice, dnia 23.09.2022r.

Znak: ZP.26.1.34.2022.2

***Informacja o wpłynięciu pytań oraz modyfikacji SWZ na dostawę szybkich testów immunodiagnostycznych do wykrywania antygeny i toksyn *C. difficile*, antygeny *Campylobacter*, antygeny wirusa grypy A i B, antygeny wirusa RSV i adenowirusa w układzie oddechowym, antygeny *Streptococcus pyogenes* oraz antygeny koronawirusa SARS-CoV-2 dla ZZOZ w Wadowicach***

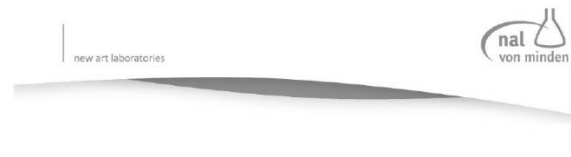
Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710) Zamawiający Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach, ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice przekazuje zapytania od Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) i udziela wyjaśnień dotyczących postępowania na „Dostawę szybkich testów immunodiagnostycznych do wykrywania antygeny i toksyn *C. difficile*, antygeny *Campylobacter*, antygeny wirusa grypy A i B, antygeny wirusa RSV i adenowirusa w układzie oddechowym, antygeny *Streptococcus pyogenes* oraz antygeny koronawirusa SARS-CoV-2 dla ZZOZ w Wadowicach” oraz na podstawie art. 286 ust 1 ustawy Pzp modyfikuję treść SWZ:

**Pytanie nr 1** Pakiet 1 Szybkie testy immunodiagnostyczne do wykrywania: antygeny (GDH) i toksyn *Clostridioides difficile*, antygeny *Campylobacter*, antygeny wirusa grypy A i B, antygeny wirusa RSV i adenowirusa w układzie oddechowym oraz antygeny ropotwórczych paciorkowców grupy A (*Streptococcus pyogenes*) w wymazie z górnych dróg oddechowych. 1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 zaoferowanie szybkiego immunochromatograficznego testu do wykrywania GDH oraz toksyn A i B *Clostridium difficile* w kale o czułości analitycznej dla GDH- 1 ng/ml., dla toksyn A- 2 ng/ml. oraz dla toksyn B- 1 ng/ml, z dozowaniem próbki w odrębne studzienki dla każdego parametru, zgodnie z załączoną metodyką? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego Pakietu. Pozostawienie obecnego zapisu zawęży ilość wykonawców mogących wziąć udział w postępowaniu do jednego i uniemożliwia złożenie oferty Wykonawcom oferującym testy kasetkowe immunochromatograficzne, co jest sprzeczne z wymaganiami zapewnienia przez Zamawiającego warunków uczciwej konkurencji.









Symbol	Deutsch	English	Français	Español	Italiano	Polak
<b>CE</b>	CE Konformitätszeichen	CE marking of conformity	Conforme aux normes européennes	Conformidad europea	Conformità europea	Znak zgodności CE
<b>IVD</b>	Gebrauchsanweisung beachten	Consult instructions for use	Consultez la notice d'utilisation	Consulte las instrucciones de uso	Consultare le istruzioni per l'uso	Przeznaczony do diagnostyki in vitro
<b>↓</b>	Temperaturbegrenzung	Temperature limitation	Limites de température	Limites de temperatura	Limiti di temperatura	Temperatura przechowywania
<b>LOT</b>	Chargeberechnung	Batch code	Numéro de lot	Código de lote	Codice lotto	Numer serii
<b>⊗</b>	Nicht zur Weiterverwendung	Do not reuse	Ne pas réutiliser	No reutilizar	Non riutilizzare	Tylko do jednorazowego użytku
<b>📄</b>	Verwendbar bis	Use by	Utiliser jusqu'à	Fecha de caducidad	Utilizzare entro	Data ważności
<b>REF</b>	Bestimmnummer	Catalogue Number	Référence du catalogue	Número de catálogo	Momento di Catalogo	Numer katalogowy
<b>🏭</b>	Hersteller	Manufacturer	Fabricant	Fabricante	Fabbricante	Producent
<b>⚠️</b>	Ausreichend für non-Ausreichend	Sufficient for non-sufficient	Suffisant pour non-suffisant	Suficiente para no-suficiente	Sufficiente per non-sufficiente	Wystarczająco / niewystarczająco

**Our Teams**

<b>Germany:</b>					
<b>Regensburg:</b>	Tel: +49 941 290 10-0	<b>Switzerland:</b>	0800 564 720	<b>Poland:</b>	Tel: +49 941 290 10-44
	Fax: +49 941 290 10-50		0800 837 476		Free Tel: 00 800 491 15 95
<b>Moers:</b>	Tel: +49 2841 99820-0	<b>Belgium:</b>	0800 718 82		Fax: +49 941 290 10-50
	Fax: +49 2841 99820-1		0800 747 07		Free Fax: 00 800 491 15 94
<b>Austria:</b>	Tel: +49 941 290 10-29	<b>Luxembourg:</b>			Tel: +49 941 290 10-735
	Free Tel: 0800 291 565		Lux. Tel: 800 211 16		Free Tel: 800 849 230
	Fax: +49 290 105-50		Lux. Fax: 800 261 79		Fax: +49 941 290 10-50
	Free Fax: 0800 298 197	<b>Spain:</b>			Fax Verde: 800 849 229
<b>UK &amp; Ireland:</b>	Tel: +49 941 290 10-18				<b>Netherlands:</b>
	Free Tel -UK: 0800 234 1237				Tel: +31 10 75 600
	Free Tel -IRE: 1800 555 080				Free Tel: 0800 0222 890
	Fax: +49 290 10-50				Fax: +31 70 30 87 75
<b>France:</b>	Tel: 0800 915 240				Free Fax: 0800 024 9519
	Fax: 0800 909 493				<b>Italy:</b>
					Tel: +49 941 290 10-34
					Fax: +49 941 290 10-50
					<b>Nordic countries (Finland, Norway, Sweden, Denmark):</b>
					Tel: +49 941 290 10-40
					Free Tel: +45 80 88 87 53
					Tax: +31 709380 775
					<b>Laboratory Diagnostics Team:</b>
					Tel: +49 941 290 10-40
					Fax: +49 941 290 10-50

Symbol	Português	Czech	Slovak	Slovak	Nederlands	Dansk	Norsk
<b>CE</b>	Conformidade com as normas europeias	CE certifikát	CE certifikát	CE certifikát	CE-markering	CE-marking	CE-standaard
<b>IVD</b>	Consulte as instruções de utilização	Viz návodní přílohu	Kažo návratní přílohu	Učite brúkovnu prílohu	Raakleiding de gebruiksaanwijzing	Se brúgenveinnginen	Se brúgenveinnginen
<b>↓</b>	Limites de temperatura	Temperatura omezení	Temperatura omezení	Temperatura omezení	Medicin hulmidel til in vitro-diagnostik	Medisinsk utstyr til in vitro-diagnostik	In vitro diagnostic medisinsk utstyr
<b>LOT</b>	Código de lote	Kód lotu	Kód lotu	Sérienummer	Code van de partij	Batchcode	Marking
<b>⊗</b>	Não reutilizar	Pro pokračování použít	Pro pokračování použít	Né újra használni	Neet opnieuw gebruiken	Må ikke gjenbruges	Må ikke brukast igjen
<b>📄</b>	Fecha de validade	Společnost je do	Kyriakosia venemisele	Aravoids löwe	Houdbaar tot	Tilbladet	Tilbladet
<b>REF</b>	Número de catálogo	Katalogový číslo	Katalogový číslo	Lotnummer	Catalogue number	Bestilingsnummer	Katalog nummer
<b>🏭</b>	Fabricante	Výrobce	Výrobce	Tilvarener	Fabrikant	Fabrikant	Producent
<b>⚠️</b>	Suficiente para non-test	Dostatek pro non-test	Lukundaké pro non-test	Richter CE voor test	Voldoende voor non-test	Tilvaredegt for non-test	Tilvaredegt for non-test

nal von minden GmbH  
 Carl-Zeiss-Strasse 12 • 47445 Moers • Germany  
 www.nal-vonminden.com • info@nal-vonminden.com  
 Fon: +49 2841 99820-0 • Fax: +49 2841 99820-1

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian. Zamawiający ma prawo wymagać testu zapewniającego najwyższą możliwą czułość oznaczeń ratujących życie, takich jak wykrywania antygeny i toksyn *C. difficile*. Co więcej, toksyny *C. difficile* są wysoce niestabilne. Mają tendencję do naturalnego rozpadu z wpływem czasu oraz w tempie wprost proporcjonalnym do temperatury przechowywania i transportu. Prawdopodobieństwo wykrycia toksyn *C. difficile* spada wraz z objętością próbki. Zamawiający nie wyraża zgody na testy o niższej czułości, ponieważ generują one nieakceptowalnie wysoki odsetek wyników fałszywie ujemnych. Ponadto Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 do SWZ Opis Przedmiotu zamówienia pkt A Wymagania dotyczące asortymentu: wymagania minimalne, Pakiet nr 1, tabela pkt 4 otrzymuje brzmienie:

4.	Czułość analityczna testu nie gorsza niż 0,7 ng/mL dla toksyny A; 0,2 ng/mL dla toksyny B oraz 0,8 ng/mL dla antygeny GDH	
----	---	--

**Pytanie nr 2** Czy Zamawiający wymaga złożenia próbek do postępowania? W Rozdziale XV Zamawiający wymaga złożenia próbek natomiast w rozdziale XIV PKt 13 "Dokumenty składające się na ofertę" nie ma informacji o dołączeniu próbek do oferty, jak również parametry techniczne czy jakościowe nie stanowią kryterium oceny ofert.

**Pytanie nr 3** Dotyczy SIWZ pkt XV Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert – Czy Zamawiający odstąpi od złożenia próbek w przypadku gdy używa aktualnie testów oferowanych przez Wykonawcę?

**Odpowiedź do pytania nr 2 i 3:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww. zakresie. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 4** Pakiet nr 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1 testu immunochromatograficznego o czułości analitycznej dla: GDH – 1ng/ml, Toksyny A – 2 ng/ml; Toksyny B – 1 ng/ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 5** Pakiet nr 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 1 testu w którym próbka jest dozowana do 3 studzienek?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 6** Pakiet nr 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 4 testu w którym próbka jest dozowana do dwóch studzienek?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 7** Pakiet nr 2 Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty jedynie na testy Panbio? Przedstawiony opis zamówienia wyklucza złożenie oferty przez konkurencyjne firmy, ponieważ testy Panbio są jedynym systemem posiadającym dwustronnie zakręcane próbki. Takie działanie ogranicza konkurencję oraz różnicowanie cenowe. Probówki ekstrakcyjne z nakraplaczem, ale nie zakręcane dwustronnie nie mają wpływu na wynik testu i są stosowane w wielu placówkach.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww. zakresie. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 8** Pakiet nr 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie testu, w których próbki ekstrakcyjne są wypełnione buforem ekstrakcyjnym? Takie rozwiązanie ułatwi pracę personelowi medycznemu oraz ograniczy błędy występujące w trakcie nakraplania buforu do ekstrakcji wirusa.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 9** Pakiet nr 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu łamiącej się wymazówki na dobro pacjenta? Taki wymóg może prowadzić to zagrożenia pozostania odłamanej wymazówki w nosie pacjenta, przez co będzie konieczna interwencja lekarska.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 10** Pakiet nr 2 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów spełniających warunki wymagane zarówno przez WHO oraz znajdujących się na liście europejskiej zatwierdzonej przez Komitet ds. Bezpieczeństwa Zdrowia (HSC)? Jako podmiot działający w państwie członkowskim UE Zamawiający powinien respektować fakt zatwierdzenia testu udokumentowany obecnością na liście opublikowanej przez Komitet ds. Bezpieczeństwa Zdrowia (HSC) Unii Europejskiej?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 11** Pakiet nr 1 Czy w pozycji nr 1 Zamawiający dopuści testy z min. 8 miesięcznym terminem ważności. Testy są produkowane z 12 miesięcznym terminem ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza**, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 12** Pakiet nr 2 Czy Zamawiający wymaga aby wraz z ofertą przedłożyć autoryzację producenta do sprzedaży oferowanego testu na terenie Polski?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww. zakresie. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 13** Pakiet nr 2 Czy Zamawiający dopuści test, w którym inaktywacja wirusa przez bufor ekstrakcyjny zachodzi w czasie po 10 minutach?

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza**, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 14** Czy Zamawiający dopuszcza w ramach pakietu nr 2 zaoferowanie zestawu testowego, w skład którego wchodzi jednostronnie zakręcana próbówka ekstrakcyjna traktując takie rozwiązanie jako równoważne w rozumieniu roz. III pkt 5 SWZ? Wykonawca zwraca uwagę, że w obecnym kształcie opis przedmiotu zamówienia w sposób oczywisty wskazuje na produkt jednego producenta utrudniając w ten sposób uczciwą konkurencję i jednocześnie naruszając art. 99 ust. 4, a co za tym idzie art. 16 ustawy pzp. Parametry wymagane dla pakietu nr 2 zostały określone w taki sposób, że ich spełnienie możliwe jest tylko poprzez zaoferowanie produktu konkretnego producenta. Tymczasem, jak wskazała KIO m.in. w wyr. z 22.7.2013 r., KIO 1589/13, Legalis: "Naruszenie zasady uczciwej konkurencji określonej w ustawie z uwagi na niewłaściwe opisanie przedmiotu zamówienia zachodzi, między innymi w sytuacji, gdy zamawiający opisz przedmiot zamówienia przez zbytne dookreślenie przedmiotu powodujące, bez uzasadnienia, wskazanie na konkretny produkt".

**Odpowiedź:** Zamawiający udzielił odpowiedzi na to pytanie poprzez modyfikację SWZ (odpowiedź na pytanie nr 7)

**Pytanie nr 15** Czy Zamawiający dopuszcza w ramach pakietu nr 2 zaoferowanie zestawu testowego, w skład którego wchodzi giętka, niełamiąca się wymazówka, którą po umieszczeniu próbki w próbówce ekstrakcyjnej należy wyjąć z tej próbówki traktując takie rozwiązanie jako równoważne w rozumieniu roz. III pkt 5 SWZ ewentualnie czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu testowego, w skład którego wchodzi giętka, niełamiąca się wymazówka, którą zgodnie z instrukcją użycia po umieszczeniu próbki w próbówce ekstrakcyjnej należy wyjąć z tej próbówki, ale którą osoba przeprowadzająca test (jeśli ma takie życzenie) może w łatwy sposób przeciąć i pozostawić w próbówce? Wykonawca zwraca uwagę, że w obecnym kształcie opis przedmiotu zamówienia w sposób oczywisty wskazuje na produkt jednego producenta utrudniając w ten sposób uczciwą konkurencję i jednocześnie naruszając art. 99 ust. 4, a co za tym idzie art. 16 ustawy pzp. Parametry wymagane dla pakietu nr 2 zostały określone w taki sposób, że ich spełnienie możliwe jest tylko poprzez zaoferowanie produktu konkretnego producenta. Tymczasem, jak wskazała KIO m.in. w wyr. Z 22.7.2013 r., KIO 1589/13, Legalis: "Naruszenie zasady uczciwej konkurencji określonej w ustawie z uwagi

na niewłaściwe opisanie przedmiotu zamówienia zachodzi, między innymi w sytuacji, gdy zamawiający opíše przedmiot zamówienia przez zbytne dookreślenie przedmiotu powodujące, bez uzasadnienia, wskazanie na konkretny produkt".

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian. Zamawiający nie przewiduje użycia testów na antygen SARS-CoV-2, do wykonania których konieczne jest usuwanie wymazówki z próbówki ekstrakcyjnej lub istnieje konieczność jej przecięcia. Wymazówki możliwe do przełamania są obecnie standardem na rynku produktów medycznych. W warunkach ZZOZ nie ma możliwości zaprowadzenia i utrzymania dodatkowych urządzeń służących do przecięcia wymazówki. Usuwanie wymazówki z próbówki ekstrakcyjnej w sposób niesprowadzający zagrożenia dla personelu nie jest możliwe w warunkach ZZOZ.

**Pytanie nr 16** Jaki Zamawiający przewiduje termin realizacji zamówienia w pakiecie nr 2? W SWZ w roz. IV zatytułowanym Termin realizacji zamówienia wskazano, że termin realizacji zamówienia wynosi 24 miesiące. Z drugiej strony w załączniku nr 1 do SWZ Opis przedmiotu zamówienia, w części B odnoszącej się do asortymentu, w tabeli dotyczącej pakietu nr 2 wskazano, że zapotrzebowanie na okres 36 m-cy wynosi 10 000 oznaczeń. Proszę o wyjaśnienie w jakim terminie ma być realizowane zamówienie w ramach pakietu nr 2, w terminie 24 czy 36 miesięcy?

**Odpowiedź:** Termin realizacji wynosi 24 miesiące. Zamawiający modyfikuje SWZ w ww. zakresie. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 17** Działając w imieniu i na rzecz oferenta, w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego o ww. znaku sprawy i nazwie postępowania, wnoszę o zmianę opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 2, tj. szybkich testów immunologicznych do wykrycia antygeny wirusa SARS-CoV2 w układzie oddechowym w zakresie punktów 5 i 7 poprzez ich wykreślenie. Uzasadnienie Przedstawiony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia udział w przedmiotowym postępowaniu wykonawcom oferującym m.in. testy producenta Boson. Wskazać należy, iż są to jedne z powszechniejszych testów antygenowych, cechujących się dużą skutecznością i łatwością dostępności na rynku. Wskazać należy, iż jedną z idei przyświecających wdrożeniu ustawy z dnia 11 września 2019 r. (t.j. Dz. U. z 2022 poz. 1710; dalej PZP) było umożliwienie udziału w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego przedsiębiorcom z sektora mikro, małych i średnich przedsiębiorstw. Opis przedmiotu zamówienia w zakresie jaki został opublikowany w systemie zakupowym Zamawiającego wyklucza możliwość udziału w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego większości Wykonawców, którzy dysponują zapasami ww. testów antygenowych oraz innych, nie wymienionych w niniejszym piśmie. Zamawiający konstruując w obecny sposób Opis Przedmiotu Zamówienia w sposób rażąco narusza treść Rozdziału 2 PZP „Zasady udzielania zamówień”, poprzez rażące naruszenie art. 16 pkt. 1) (zapewnienie zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców) i pkt. 3) (zasada proporcjonalności). Ponadto wskazać należy, iż zamawiający już w samej nazwie przedmiotu zamówienia określił przedmiotowe testy jako „szybkie”, przy jednoczesnym postawieniu warunku w pkt. 5 Opisu Przedmiotu Zamówienia możliwości utrzymywania testu zastosowanego de facto w połowie przez 2 godziny, co stanowi sprzeczność samą w sobie. Obecnie stosowane testy są w stanie wykryć działać w sposób statystycznie efektywny w 15 minut. Jednocześnie sam zamawiający nie charakteryzuje precyzyjnie, co właściwie z przedmiotowym testem ma zamiar robić przez przedmiotowe 2 godziny oraz nie charakteryzuje precyzyjnie- w jakich warunkach wykonany test będzie przechowywany, co jest rażącym uchybieniem w zakresie precyzyjności opisu przedmiotu zamówienia. Ponadto wskazać należy, iż Opis Przedmiotu Zamówienia w obecnym kształcie, ma wszelkie cechy próby obejścia art. 99 ust. 5 PZP, który nakłada na Zamawiającego obowiązek unikania komiczności wskazywania w opisie przedmiotu zamówienia



wskazywania konkretnych marek produktów, a w razie konieczności użycia zwrotu „lub równoważny”, tj. zapewniający podobny poziom efektywności w stosowaniu. Punkt 7 pakietu 2 Opisu Przedmiotu Zamówienia również nie znajduje racjonalnego uzasadnienia w praktyce stosowania szybkich testów immunologicznych i ewidentnie stanowi próbę ograniczenia oferowania Zamawiającemu testów antygenowych najpopularniejszych, najbardziej efektywnych i najłatwiej dostępnych dla Wykonawców z sektora MŚP testów, co stoi w sprzeczności z przepisami PZP wskazanymi powyżej. Z uwagi na powyższe, złożenie przedmiotowego pisma jest zasadne i konieczne. Działając w imieniu wykonawcy wnoszę jak w petitum.

**Odpowiedź:** Z uwagi ogólne warunki pracy w ZZOZ oraz warunki organizacji pracowni i obowiązujące procedury bezpieczeństwa personelu Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian. Określenie „szybki test” w opisie przedmiotu zamówienia jest popularnym określeniem kasetkowych lub paskowych testów immunochromatograficznych i odnosi się do czasu, jaki upływa od momentu naniesienia próbki do odczytu testu. W praktyce czas ten waha się na ogół pomiędzy 10 a 20 minut. Okres 2 godzin wskazany w SWZ jest to czas, jaki upływa od pobrania materiału do momentu rozpoczęcia testu, rozumianego jako naniesienie próbki na urządzenie testowe. Jest to odrębny parametr właściwy dla każdego rodzaju testu; w przypadku niektórych testów immunochromatograficznych może on wynieść nawet wiele godzin i nie jest to sprzeczne z określeniem „szybki test”. Powyższy wymóg uzasadniony jest wewnętrznymi procedurami ZZOZ, opartymi na doświadczeniach szczytowego okresu pandemii COVID. Ponadto Zamawiający w odpowiedzi na pytanie nr 7 dokonał stosownej modyfikacji w Pakiecie nr 1 pkt 7.

**Zmodyfikowana SWZ wraz z załącznikami stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.**

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SWZ. Termin składania i otwarcia ofert **nie ulega zmianie**. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl) pod adresem [www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice](http://www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice) w myśl Ustawy Pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 28.09.2022r.** do godz. 10:00. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. **28.09.2022r. godz 10:30.** Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 27.10.2022r.

*Pełnomocnik Dyrektora  
ds. Infrastruktury i Logistyki*

***mgr inż. Tomasz Matera***

**Otrzymują:**  
<https://www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice>  
1 x a/a