



# CENTRUM ONKOLOGII ZIEMI LUBELSKIEJ im. św. JANA z DUKLI

ST. JOHN OF DUKLA CANCER CENTER, LUBLIN, POLAND



COZL/DZP/AW/3411/PN-46/21

Lublin, dnia 23.06.2021 r.

## Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

**„Dostawa misek nerkowatych, kaczek, basenów, aparatów do przetaczania płynów infuzyjnych, cewników do odsysania, strzykawek, osłonek na głowicę USG, drewnianych bagietek, drenów do pompy ssaco płuczacej, filtrów do ssaka, aparatów infuzyjnych do pomp objętościowych oraz narzędzi wielokrotnego użytku do noża ultradźwiękowego Olympus na potrzeby COZL”.**

(znak postępowania: COZL/DZP/AW/3411/PN/46/21)

Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 2019) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

I.

Dotyczy części 5:

### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyodrębni pozycję 2 z pakietu 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści: sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelem : fałd osłony foliowej z naklejką, osłona na głowicę USG w rozmiarze 15x 120 cm, na osłonie zaznaczone miejsce włożenia dłoni z naklejką, osłona posiada pasek adhezyjny – nie zmienia jakości obrazowania, żel sterylny do USG, dwa rodzaje dwupunktowych mocowań osłony do głowicy, serweta rozmiar 40x40 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał: sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelem : fałd osłony foliowej z naklejką, osłona na głowicę USG w rozmiarze 15x 120 cm, na osłonie zaznaczone miejsce włożenia dłoni z naklejką, osłona posiada pasek adhezyjny – nie zmienia jakości obrazowania, żel sterylny do USG, dwa rodzaje dwupunktowych mocowań osłony do głowicy, serweta rozmiar 40x40 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II.

### Pytanie nr 4

#### Część 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaczkę jednorazowego użytku o wymiarach: 245 x 105 x 125mm, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

STARSZY SPECJALISTA  
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej  
im. Św. Jana z Dukli

*mgr Agnieszka Wąsiewicz*

20-090 Lublin, ul. dr. K. Jaczewskiego 7, sekretariat tel.: 81 454 w.1002, 1003  
fax 81 747 89 11, NIP 712 21 35 822, e-mail: cozl@cozl.pl, www.cozl.pl



System  
zarządzania  
ISO 9001:2015

www.tuv.com  
ID 9108634579

**Pytanie nr 5**

**Część 1, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową o pojemności całkowitej 900ml, pojemności użytkowej 300ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 6**

**Część 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe o pojemności 2ml z możliwością wypełnienia do 2,2ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 7**

**Część 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe o pojemności 5ml z możliwością wypełnienia do 5,5ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 8**

**Część 4, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe o pojemności 10ml z możliwością wypełnienia do 11ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 9**

**Część 4, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe o pojemności 20ml z możliwością wypełnienia do 22ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 10**

**Część 4, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe o pojemności 20ml pakowane a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 11**

**Część 4, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45x13mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 12**

**Część 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści lateksowe osłonki na głowice USG?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 13****Część 5, pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny osłonek na głowice USG za opakowanie a'144szt. z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

III.

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w załączniku 2.10 kosztorys oferty, część 10 pozycja 8 „Taca do sterylizacji w autoklawie parowym do narzędzi ultradźwiękowych Sonosurg oraz akcesoriów SonoSurg. Wymiary zewnętrzne 665 x 65 x 204 mm. We wnętrzu taca posiada szkice narzędzi i akcesoriów, wskazujące dedykowane miejsca do ich bezpiecznego umieszczenia. W zestawie pokrywa do tacy, półprzezroczysta, perforowana, z metalowymi zatraskami”, dopuści tacę do sterylizacji o wymiarach 482x60x224 mm, z matą silikonową z pokrywą z zatraskami?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15**

Dot. części 10 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie niemedycznego klucza dynamometrycznego, który nie posiada dokumentów dopuszczających?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 16**

Dot. podmiotowych środków dowodowych składanych na wezwanie Zamawiającego pkt. 2e

Czy w przypadku części 10, gdzie do wykonania przedmiotu zamówienia nie jest wymagane posiadanie koncesji/ zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej / składu celnego / składu konsygnacyjnego / zezwolenia na wytwarzanie Zamawiający zrezygnuje z konieczności posiadania i załączenia tego dokumentu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 17**

Czy zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp w przypadku gdy Wykonawca nie złoży lub złożone dokumenty będą niekompletne, Zamawiający wezwie do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych w wyznaczonym terminie?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych w wyznaczonym terminie.

**Pytanie nr 18**

Dot. projektu umowy par. 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne nie przekraczały 20 % wartości danego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

IV.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 22**

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

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

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedywnymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 26**

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie

temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?  
W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 27**

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 28**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili ścisłe warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków.

Pragniemy nadmienić, iż niewłaściwe warunki przechowywania mogą negatywnie wpłynąć na właściwości produktu, np. zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego, a tym samym spowodować utratę sterylności.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający w Części 3 poz. 1 dopuści do zaoferowania cewniki do odsysania z górnych dróg oddechowych o współczynniku twardości 76 Shore A?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający w Części 3 poz. 3 dopuści do zaoferowania końcówki do odsysania z pola operacyjnego o rozmiarze CH24 lub CH25?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający w Część nr 6 pozycje: 11-14 wydzieli te pozycje i utworzy z nich osobne zadanie? Wydzielenie tych pozycji z pakietu stworzy możliwość złożenia przez naszą firmę oferty na pozostałe pozycje w Części 6 w konkurencyjnej cenie.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (Część nr 6; pozycja: 4): zaoferowanie strzykawek 20 ml pakowanych w opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 7 dopuści do zaferowania strzykawki do insuliny z igłą w rozmiarze 0,4x13 mm lub 0,33x13 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 7 dopuści do zaferowania strzykawki do insuliny z igłą wtopioną w rozmiarze 0,33x12,7 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 7 dopuści do zaferowania strzykawki do insuliny z igłą z zakończeniem tłoka zapobiegającym powstawaniu objętości resztkowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 7 wymaga zaferowania strzykawki do insuliny z igłą wtopioną w rozmiarze 0,33x12,7 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 37**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 7 poprzez zastosowanie nazwy handlowej „Microlance” ma na myśli igłą iniekcyjną jednorazowego użytku?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 11, 12, 13, 14 wymaga zaferowania strzykawek z podwójnym gumowym uszczelnieniem tłoka wykonanym z poliizoprenu pozbawionego lateksu i PCV, pozwalające na dokładne aspiracje i iniekcje? W przypadku cytostatyków jest bardzo ważne i zapewnia dokładność i bezpieczeństwo dla pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 11, 12, 13, 14 wymaga aby strzykawki były wykonane zgodnie z normą ISO 7886-1 oraz ISO 7886-2?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 40**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 11, 12, 13, 14 wymaga aby strzykawki były dopuszczona do pracy z cytostatykami (zgodnie z ChPL leku) i wykonane zgodnie z normą ISO 7886-1 oraz ISO 7886

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 41**

Czy Zamawiający w Części 6 poz. 11, 12, 13, 14 wymaga aby oferowane strzykawki posiadały:

- kolorystyczne kodowanie kartonu w celu łatwego odróżnienia objętości
- piktogram produktu na kartonie ułatwiającego natychmiastową identyfikację
- nazwę produktu z każdej strony kartonu umożliwiającej szybką orientację?

Wymienione wyżej cechy są bardzo ważne z punktu widzenia użytkownika i logistyki szpitala. Dzięki nim można szybko i bezpiecznie zadysponować strzykawki do ostatecznego użytkownika wg. jego zamówienia. A użytkownik ma pewność otrzymania produktu takiego jaki zamawiał. Biorąc pod

uwagę ilość i różnorodność produktów na magazynie szpitala cechy te zapewnia pełne bezpieczeństwo logistyczne strzykawkę do danego oddziału.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 42**

Czy Zamawiający w Części nr 6 pozycja 9 wymaga aby strzykawka trzyczęściowa 50 ml do podawania leków światłoczułych posiadała ochronę przed światłem do 520 nm? Taka wartość ochrony w pełni zabezpiecza przed przenikaniem promieniowania UV dla większości leków, które muszą być zabezpieczone przed UV podczas podaży a tym samym zapewnia bezpieczeństwo pacjentowi?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (Część nr 6 pozycja: 7) dopuści do zaoferowania strzykawki pakowane w opakowanie a'120 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 44**

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (Część nr 6 pozycja: 11, 12) dopuści do zaoferowania strzykawki z mlecznym tłokiem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**V.**

**Pytanie nr 45**

**Część 4 poz. 1-4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z kontaktującym tłokiem w kolorze niebieskim. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 46**

**Część 4 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze U-100 z dołączoną igłą w rozmiarze 0,33 x 13 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 47**

**Część 4 poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z dołączoną igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 48**

**Część 4 poz. 13**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – częściowej luer – lock w rozmiarze 30 ml

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## VI.

### Pytanie nr 49

Część 1, poz. 1

Czy zamawiający dopuści kaczkę: *długość: 250 mm ; szerokość: 115 mm ; wysokość: 115 mm ; pojemność: 800ml / 900 ml ; pakowanie: 100 sztuk*

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 50

Część 1 poz. 5

Czy zamawiający dopuści **miszkę**: *długość: 320 mm ; szerokość: 260 mm ; wysokość: 107 mm ; pojemność: 4000 ml ; pakowanie: 100 sztuk?*

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 51

Część 2, poz. 1-2

*Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - tącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drewna 150 cm, sterylizacja EO?*

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 52

*Czy zamawiający odstąpi od wymogu badań ,odstąpi od wymogów zgodnych z definicją NIOSH, a dopuści produkt medyczny , standardowy dopuszczony do obrotu przez właściwe organy?*

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 53

Część 4, poz. 5-6,

Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 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 podtrzymuje zapisy SWZ.