



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie*

ZPZ - 2375 - 1301 /21

Olsztyn, dnia 02.03.2021 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji: „Dostawa środków dezynfekcyjnych”, znak sprawy: ZPZ-06/02/21.

Zamawiający, SPZOZ MSWiA z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019) przedstawia wyjaśnienia dotyczące postawionych przez Wykonawców pytań w ww. postępowaniu:

Pytanie 1:

pakiet 5 pozycja 1: 1.

Czy zamawiający dopuści złożenie w tej pozycji oferty na lek Betadine o stężeniu 10% według CHPL i Ulotki jak w załączeniu?

Czy jeśli odpowiedź na powyższe będzie pozytywna Zamawiający w celu uzyskania korzystnej cenowo oferty wydzieli z pakietu 5 pozycję 1?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że:

Ad1: wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ.

Ad2: nie wydzieli z pakietu 5 pozycji 1, która miałaby stanowić odrębną część postępowania.

Pytanie 2:

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – **część 13 poz. 2:**

Ponieważ przedmiot zamówienia konfekcjonowany i sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta 1 op. = 3 kanistry x 5 litrów, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości do pełnych opakowań handlowych producenta tj. w dół do 117 opakowań (5L) **lub** w górę do 120 opakowań (5L)

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe. Wykonawca winien zaokrąglić liczbę opakowań w górę.

Pytanie 3:

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – **część 13 poz. 1 i poz. 2:** Ponieważ przedmiot zamówienia konfekcjonowany i sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę przedmiotu zamówienia w opakowaniach producenta tj. 3 kanistry x 5L środka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na dostawę asortymentu w opakowaniach producenta, tj. 3 kanistry x 5L środka.

Pytanie 4:

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – **część 13 poz. 1 i poz. 2:** Celem doprecyzowania zapisów opisu przedmiotu zamówienia prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca podaje (- zapis jest pod opisem przedmiotu w części 13) - „Koszt użycia”, tylko w przypadku gdy Wykonawca oferujemy preparaty inne niż obecnie stosowane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami zawartymi w formularzu Cenowym, w przypadku zmiany obecnie stosowanych preparatów C-ETD i D-ETD na inny zaproponowany przez wykonawcę, wykonawca zobowiązany będzie do pokrycia kosztów kalibracji myjni - dezynfektora przez autoryzowany serwis.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji 1 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuści powyższego płynu oraz informuje, że wymaga zaferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w zadaniu 2 pozycji 1 dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści ww. krem ochronny.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w zadaniu 9 pozycji 1 dopuści Gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną. Spektrum bójcze: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści ww. środek na bazie alkoholu.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 pozycji 1 dopuści Gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydrokso-,propanian(sól). Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615, wymagane załączenie badań potwierdzających. Opakowanie pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Konfekcjonowany po 100 szt. w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści powyższe chusteczki.

Pytanie 9:

dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do dezynfekcji nie zawierających w swoim składzie aldehydu. Opakowanie typu flow-pack ze szczelnym wieczkiem zawierające 200 sztuk chusteczek. Wielkość chusteczki 250 x 200mm. Czas przydatności preparatu do użycia po otwarciu 1 miesiąc. Spektrum działania: B, Tbc, F(drożdże), V (Adeno, Noro, Polio) – czas działania do 2 minut. Chusteczki testowane zgodnie z normą EN 16615.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ z czasem przydatności preparatu do użycia po otwarciu opakowania minimum 3 m-ce.

Pytanie 10:

Dotyczy pakietu nr 9:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat skuteczny wobec B, F, Tbc, V (HIV/HSV/HCV) w czasie 5 min. oraz Tbc i Noro w czasie 5 min.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ z czasem działania do 1 minuty.

Pytanie 11:

Dotyczy Pakietu 10:

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o spektrum działania B wg EN 13727 i EN 14561, F wg EN 13697, Tbc wg EN 14348, V wg EN 14476, w opakowaniu po 100 szt. spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
2. Czy Zamawiający dopuści chusteczki w rozmiarze 13cm x 19cm?
3. czy Zamawiający dopuści chusteczki w opakowaniu typu flow-pack?

Odpowiedź: Ad1, 2, 3: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania chusteczek o cechach, rozmiarze i opakowaniu wskazanym w SWZ.

Pytanie 12:

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia w § 8 ust. 3 punktu oznaczonego jako lit. b)? W naszej ocenie jest to podwójna kara za to samo naruszenie umowy. W uchwale z 18 lipca 2012 r., III CZP 39/12 (OSNC 2013, Nr 2, poz. 17), w nawiązaniu do poglądu wyrażonego już w uchwale z 16 stycznia 1984 r., III CZP 70/83 (OSNC 1984, Nr 8, poz. 131), Sąd Najwyższy wyjaśnił, że nie może być kumulowana kara umowna przewidziana

za nienależyte wykonanie zobowiązania, np. kara umowna za zwłokę w wykonaniu zobowiązania i kara umowna za niewykonanie zobowiązania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dokona modyfikacji wzoru umowy we wskazanym przez wykonawcę zakresie. Kary umowne wskazane w § 8 ust. 3 dotyczy jedynie zakupów interwencyjnych. Kary wyszczególnione w podpunkcie a) i b) są karami, które nie dotyczą tego samego naruszenia.

Pytanie 13:

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 8 ust. 8 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Na podstawie art. 15 r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid – 19 innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 z późn. zm.), w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii w związku z COVID-19 oraz przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie będzie potrącał kar umownych wynikających z niniejszej umowy za jej niewykonanie lub nienależyte wykonanie z wynagrodzenia Wykonawcy, innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastosowano tą karę nastąpiło w okresie ogłoszenia któregoś z w/w stanów.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokona modyfikacji wzoru umowy poprzez dodanie w § 16 ustępu 2 wskazującego, że w umowie zastosowanie mają przepisy ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 z późn. zm.).

Pytanie 14:

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania w § 9 ust. 2 o treści: „Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokona modyfikacji wzoru umowy poprzez dodanie w § 12 ustępu 3 i 4, który regulować będzie okoliczność wystąpienia siły wyższej.

Pytanie 15:

Pakiet 1 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego żelu (Desmanol pure gel) do dezynfekcji rąk produktu zawierającego Propan-2-ol, alkohol mirystylowy, D-pantenol i etyloheksyloglicerynę bez zawartości etanolu nie zawierającego substancji barwiących oraz zapachowych, testowanego dermatologicznie. Produkt jest skuteczny wobec B, Tbc (M. terrae, M.avium), F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) w czasie do 60 sek., z możliwością rozszerzenia o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania do 2 min. Przedłużony czas działania do 3h. Czas dezynfekcji higienicznej rąk: 30 sek, czas dezynfekcji chirurgicznej rąk: 90sek. Opakowanie: 500ml Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego żelu.

Pytanie 16:

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga aby oferowane produkty biobójcze były dopuszczone do obrotu na podstawie art 16 ustawy o produktach biobójczych mając na uwadze zastosowanie preparatów w obszarze medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ. Jednocześnie zgodnie z zapisami zawartymi w warunkach ogólnych niniejszego Formularza - zamawiający wymaga, aby skuteczność mikrobójcza preparatów dezynfekcyjnych była potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników (obszar medyczny) i danego zastosowania.

Pytanie 17:

Pakiet 2 poz. 1

Czy zamawiający ze względu na określony w SIWZ parametr - *"nie pozostawiająca tłustej powierzchni rąk"*, wymaga zaoferowania produktu niezawierającego wosków zwierzęcych ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga konkretnego składu emulsji. Emulsja ma nie pozostawiać tłustej powierzchni rąk.

Pytanie 18:

Pakiet 4

Pyt.1 Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia spektrum działania produktu w ChPL?

Pyt.2 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru

Pyt.3 Czy Zamawiający w zakresie poz.2 ze względu na obszar zastosowania i bezpieczeństwo stosowania wymaga produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że

Ad1: wymaga potwierdzenia spektrum działania produktu w ChPL;

Ad2: nie wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru;

Ad3: dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C.

Pytanie 19:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych, wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądki prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego, w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikutu pępowninowego), do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej), ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej, w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądki prącia mężczyzny. Produkt bezbarwny, gotowy do użycia, na bazie octenidyny, bez zawartości jodu. Produkt nie wpływa negatywnie na proces gojenia ran. Spektrum działania: B (Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (HSV, HBV, HIV).. Produkt leczniczy, opakowanie odpowiednio: (pierwsza pozycja) 250 ml z atomizerem oraz opakowanie 1L (druga pozycja).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ.

Pytanie 20:

Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, bezbarwny preparat na bazie 25 g etanolu (94%) oraz 35 g propan-1-olu, do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych, również tych wykonanych z poliwęglanu oraz do dezynfekcji sprzętu stomatologicznego, w tym końcówek stomatologicznych. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych, nie zawierający aldehydów oraz związków amoniowych, posiadający przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową, szybko schnący, nie pozostawiający zacieków. Skuteczny w bardzo krótkim czasie wobec: B (łącznie z MRSA), Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Rota, Noro) w czasie do 1 min, grzyby, V (Adeno) w czasie 2 min z możliwością rozszerzenia działania o V (Polyoma SV 40, Polio) wraz z wydłużeniem czasu działania. Opakowania odpowiednio 1 L (pierwsza pozycja) oraz 10 L (druga pozycja). Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuści ww. preparat we wskazanym w SWZ rodzaju i wielkości opakowania.

Pytanie 21:

Pakiet 10 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający z uwagi na przeznaczenie produktu "*...do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu np. głowice USG, monitory ekranowe, plexi...*" oczekuje od preparatu badań kompatybilności materiałowej wykonanych w niezależnych laboratoriach akredytowanych, co pozwoli jednoznacznie określić bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ oraz zgodnych z zapisami zawartymi w warunkach ogólnych Formularza Cenowego.

Pytanie 22:

Pakiet 13

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktów o gęstości wymaganej przez producenta i określonej w parametrach pracy myjni.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 23:

Pakiet 14 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trójenzymatycznego preparatu (o neutralnym pH) do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów oraz manualnego mycia wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego. Preparat posiada doskonałe właściwości myjące zapewnia ochronę przed korozją, nie wytwarza piany, możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. Opakowanie a 2 L wraz z możliwością przeliczenia ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ.

Pytanie 24:

Pakiet 14 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie kwasu nadoctowego, przeznaczonego do wysokiego stopnia dezynfekcji manualnej lub półautomatycznej wstępnie już oczyszczonych wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych. Preparat jest roztworem gotowym do użycia – nie wymaga i nie posiada aktywatora, nie zawiera aldehydów. Użytkowany preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. Przydatność roztworu roboczego do użycia można potwierdzić przy pomocy pasków testowych. Wykazuje doskonałą tolerancję materiałową, zapobiega tworzeniu się biofilmu, zawiera substancje chroniące przed korozją. Skuteczny wobec: B, Tbc (M. terrae, M. avium), grzybów, V (Polio, Adeno), S (C. difficile, B. subtilis) w czasie działania 5 min. Opakowanie a 5 L. Wyrób medyczny kl. IIb

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania preparatu o cechach wskazanych w SWZ.

Pytanie 25:

Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuści możliwość adaptacji i przygotowania myjni przez serwis producenta zaoferowanych preparatów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w przypadku zmiany obecnie stosowanych preparatów ADASPOR Plus oraz NEOPROTEOZIM Plus na zaproponowany przez wykonawcę, wykonawca zobowiązany będzie do pokrycia kosztów kalibracji myjni - dezynfektora przez autoryzowany serwis urzędu.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację: - par. 8 ust. 2 pkt 2 wzoru umowy na następujący: "(...) zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwej części dostawy (zamówienia zamawiającego) za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości wadliwej części dostawy"; - par. 8 ust. 3 lit. b wzoru umowy na następujący: "(...) zapłaty kary umownej w wysokości 2% wartości niezrealizowanej dostawy brutto w części, w którym zakup interwencyjny wstąpił".

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dokona modyfikacji wzoru umowy we wskazanym przez wykonawcę zakresie.

Pytanie 27:

Prosimy o zrezygnowanie z obowiązku rozładunku towaru, nałożonego na Wykonawcę we wzorze umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na rezygnację z powyższego zapisu.

Jednocześnie, Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019) dokonuje modyfikacji nw. zapisów SWZ:

1. Modyfikacja rozdziału 17 SWZ pkt. 17.1 – Termin związania ofertą:

Przed modyfikacją:

17.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 27.03.2021 r.**

Po modyfikacji:

17.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 06.04.2021 r.**

2. Modyfikacja rozdział 19 SWZ pkt. 19.1 oraz 19.5 – Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert:

Przed modyfikacją:

19.1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy przekazać za pośrednictwem platformy pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/poliklinika_olsztyn **do dnia 26.02.2021 r., do godz. 10:00** Sposób złożenia oferty opisany został w *Instrukcji składania ofert dla wykonawców*.

19.5. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **26.02.2021 r. o godz. 10:30** za pośrednictwem platformy. Otwarcia ofert dokonają członkowie Komisji przetargowej.

Po modyfikacji:

19.1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy przekazać za pośrednictwem platformy pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/poliklinika_olsztyn **do dnia 08.03.2021 r., do godz. 10:00** Sposób złożenia oferty opisany został w *Instrukcji składania ofert dla wykonawców*.

19.5. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **08.03.2021 r. o godz. 10:30** za pośrednictwem platformy. Otwarcia ofert dokonają członkowie Komisji przetargowej.

3. Modyfikacja załącznika nr 2 do SWZ i załącznika nr 1 do umowy (formularz cenowy): poprzez wykreślenie liczb z kolumn dotyczących ceny jednostkowej netto w części 12 i 15 (zmieniony załącznik w załączeniu).

4. Modyfikacja załącznika nr 4 do SWZ (wzór umowy): poprzez dodania w § 12 ust. 3 i 4 oraz poprzez dodanie w § 16 ust. 2 (zmieniony załącznik w załączeniu).

Zamawiający informuje, że w przypadku gdzie dopuścił w niniejszych odpowiedziach na pytania zastosowanie rozwiązań odmiennych niż te wskazane w SWZ i załącznikach, to wykonawca składając ofertę winien zaznaczyć w formularzu cenowym, które z pozycji zgodne są z udzielonymi przez zamawiającego odpowiedziami na pytania z dnia 02.03.2021 r.

Osoba prowadząca sprawę: Anna Zalewska
Specjalista, Dział zamówień publicznych i zaopatrzenia
Tel.: 89 539 82 97, https://platformazakupowa.pl/pn/poliklinika_olsztyn
kontakt z Wykonawcami w godzinach 7.00-15.00

Z-CIA DYREKTORA DS. TECHNICZNO-LOGISTYCZNYCH
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Szekolizacji w Olsztynie

inż. Jolanta Grabińska