



Wrocław, 9 czerwca 2021r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**

ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę testów, barwników, odczynników, materiałów do kontroli wraz z najmem urządzeń wg 3 pakietów - znak sprawy 4WSzKzP.SZP.2612.15.2021

**WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 2019 ze zm.) – dalej Pzp informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – dalej SWZ, w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający z uwagi na fakt, że produkt z pozycji 31 Pakietu 1 jest oferowany tylko przez jedną firmę, wydzieli wyżej wymienioną pozycję i utworzy odrębny pakiet oraz dopuści test immunochromatograficzny cechujący się bardzo wysoką czułością i swoistością (odpowiednio 96.52% i 99.68%) spełniający tym samym wytyczne WHO, i posiadającego status EUL WHO. Proponowany test spełnia również wymagania zgodne ze Stanowiskiem Zarządu Głównego Polskiego Towarzystwa Epidemiologów i Lekarzy Chorób Zakaźnych w sprawie wartości diagnostycznej testów antygenowych wykorzystywanych w rozpoznawaniu zakażeń SARS-CoV-2, odnośnie tych parametrów. Oferowany test nie został poddany badaniom pod kątem braku reakcji krzyżowej z HKU1 wymaganym przez Zamawiającego w specyfikacji, natomiast udowodniono w badaniach brak reakcji krzyżowej z innymi koronawirusami takimi jak 229E, OC43 i NL63.

Test posiada wewnętrzną kontrolę poprawności wykonania badania. Dodatkowo procedura ekstrakcji materiału po wymazie, nie przewiduje pozostawienia wymazówki w próbce z buforem ekstrakcyjnym. Oferowany zestaw diagnostyczny wyposażony jest w:

- a) płytki testowe w indywidualnym foliowym opakowaniu zawierającym środek pochłaniający wilgoć,
- b) próbówki ekstrakcyjne z odpipetowanym buforem ekstrakcyjnym (brak konieczności jego dozowania),
- c) zatyczki dozujące w opakowaniu będącym „statywem” na próbówki z buforem,
- d) sterylne wymazówki do pobierania wymazu z nosogardzieli,
- e) instrukcję stosowania

Jednocześnie Oferent zobowiązuje się zabezpieczyć dla każdego opakowania testów antygenowych jeden zestaw kontroli składający się z kontroli negatywnej i pozytywnej.

Uzasadnienie: Zamawiający umożliwi w ten sposób złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu.

Zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia w obecnym kształcie naruszają zapisy ustawy Pzp:

- naruszenie art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję,
- naruszenie art. 16 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję;
- naruszenia art. 99 ust 4 ustawy poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, a jednocześnie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji polegający na zróżnicowanym traktowaniu klienta oraz wymuszaniu na klientach wyboru określonego kontrahenta oraz wymuszaniu zakupu u określonego przedsiębiorcy;
- naruszenie art. 17 ust. 1 pkt. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 nr 14, poz. 114 z późn. zm.).

Odpowiedź na pytanie nr 12: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 13:

Prosimy o wyłączenie pozycji 1-7, 31, 32 z pakietu 1 utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 1 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

- 1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;
- 2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby

wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

- 3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź na pytanie nr 13: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 14:

Obecnie przygotowany pakiet asortymentu faworyzuje konkretnego wytwórcę, który jako jedyny posiada zarówno testy immunochromatograficzne, lateksowe oraz odczynniki laboratoryjne. Czy Zamawiający podzieli pakiet 1 w następujący sposób :

- testy immunochromatograficzne
- odczynniki laboratoryjne
- testy lateksowe?

Każda z powyższych kategorii produktów stanowi zbiór odrębny, niepowiązany strukturalnie ani funkcjonalnie z innymi kategoriami. Z tego względu umieszczenie w/w grup produktów w jednym pakiecie faktycznie wyklucza możliwość zaistnienia uczciwej konkurencji w przedmiotowym postępowaniu, tworząc dla wybranego wykonawcy monopol na kształtowanie cen ofert – przy czym wykonawca ustala ceny bezpośrednio lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych. Liczba tych podmiotów nie ma znaczenia dla braku faktycznej konkurencji w sytuacji, w której w istocie jeden podmiot dyktuje wszystkie ceny przetargowe.

Skutkować to będzie dopuszczeniem większej liczby wykonawców, co przełoży się na otrzymanie korzystnych cenowo ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 14: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów immunochromatograficznych w pakiecie 1 konfekcjonowanych w innych opakowaniach niż wymagane. Każdy test jest pakowany w indywidualną foliową saszetkę i ważny jest do daty nadrukowanej na saszetce. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie ilości opakowań do 2 miejsca po przecinku?

Odpowiedź na pytanie nr 15: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 10 testu immunochromatograficznego do wykrywania Adenovirusa w kale o czułości 95,2% oraz swoistości 97,7%?

Odpowiedź na pytanie nr 16: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 8 testu FOB o czułości analitycznej przewyższającej wymagana? Czy Zamawiający dopuści test o czułości 10 ng/ml?

Odpowiedź na pytanie nr 17: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 27 testu wykrywającego antygeny H. pylori w kale o czułości 98,8 % oraz swoistości 98,4%?

Odpowiedź na pytanie nr 18: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 24 testu wykrywającego przeciwciała H. pylori w surowicy, krwi pełnej, osoczu o czułości 96,8 % oraz swoistości 95,0%?

Odpowiedź na pytanie nr 19: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowane w pakiecie 1 pozycji 26 testu wykrywającego Legionella pneumophila w moczu o czułości 97,6 % oraz swoistości >99,9%?

Odpowiedź na pytanie nr 20: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 25 testu wykrywającego Malarię we krwi pełnej o czułości >99,9% oraz swoistości >99,9%. Test wykrywa tylko malarię tropikalną, która jest szkodliwsza dla zdrowia niż każda inna z jej form?

Odpowiedź na pytanie nr 21: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający wyraz zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 29 testu wykrywającego mononukleozę o czułości 97,6% oraz swoistości 97,8%

Odpowiedź na pytanie nr 22: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 30 zaoferowanie testu wykrywającego Norowirusa w kale o czułości 95,95% oraz swoistości 91,67%?

Odpowiedź na pytanie nr 23: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 11 zaoferowanie testu wykrywającego Rotawirusa w kale o czułości 97,3% oraz swoistości 97,1%?

Odpowiedź na pytanie nr 24: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania statusu WHO EUL? Zgodnie z Rozporządzeniem nr 189/2020/DSOZ Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 01.12.2020 r. zmieniające zarządzenie w sprawie zasad sprawozdawania oraz warunków rozliczania świadczeń opieki zdrowotnej związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 informujemy, że testy spełniające poniższe wymagania Narodowego Funduszu Zdrowia (minimalne wartości: czułość 90%; swoistość 97% zgodne z danymi walidacyjnymi deklarowanymi przez producenta w procesie rejestracji wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro*) są refundowane. Czy zgodnie z powyższym Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania statusu EUL WHO testów antygenowych. Poniżej fragment załącznik nr 1 Rozporządzenia nr 189/2020/DSOZ Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia, który potwierdza refundację na podstawie kodu produktu rozliczeniowego.

19.0319.505.02	99.05.0005	Wykonanie testu antygenowego na obecność wirusa SARS-CoV-2	74,43									X			1) obejmuje koszty: pobrania materiału biologicznego, testu antygenowego i wykonania testu; 2) do rozliczenia w rodzaju świadczeń: leczenie szpitalne, ratownictwo medyczne i podstawowa opieka zdrowotna w zakresie lekarza POZ (w przypadku lekarza POZ wykonanie wyłącznie w trakcie porady w poradni lub w trakcie wizyty domowej) 3) minimalne kryteria testu antygenowego podlegającego rozliczeniu to: a. czułość – 90%, b. swoistość – 97%, zgodnie z danymi walidacyjnymi deklarowanymi przez producenta w procesie rejestracji wyrobu medycznego do diagnostyki <i>in vitro</i>	nd
19.0319.506.02	99.05.0006	Wykonanie testu antygenowego na obecność wirusa SARS-CoV-2 (bez kosztu testu)	42,03									X			1) obejmuje koszty: pobrania materiału biologicznego i wykonania testu (bez kosztu testu); 2) do rozliczenia w rodzaju świadczeń: leczenie szpitalne, ratownictwo medyczne i podstawowa opieka zdrowotna w zakresie lekarza POZ (w przypadku lekarza POZ wykonanie wyłącznie w trakcie porady w poradni lub w trakcie wizyty domowej); 3) minimalne kryteria testu antygenowego podlegającego rozliczeniu to: a. czułość – 90%, b. swoistość – 97%, zgodnie z danymi walidacyjnymi deklarowanymi przez producenta w procesie rejestracji wyrobu medycznego do diagnostyki <i>in vitro</i>	nd

1. Wnosimy o odstąpienie od wymagania cytata: „.... SARS-CoV-2 i posiadać status EUL WHO” oraz zastąpienie go wymaganiem:

.... SARS-CoV-2 i być zgodny ze stanowiskiem Zespołu do spraw koordynacji sieci laboratoriów COVID w sprawie możliwości wykorzystania testów wykrywających antygen SARS-CoV-2 w diagnostyce COVID-19 w Polsce.

Wymaganie, aby test posiadał status EUL WHO jest niezgodny z:

a) Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. 2010 nr 107, poz. 679),

- b) Wskazaniami Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w Warszawie jako jednostki nadzorującej obrót towarami na terenie RP w imieniu Ministra Zdrowia,
- c) Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia,
- d) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki In vitro (Dz. U. 2011 nr 16, poz. 75),
- e) art. 7, art. 30 art. 29 Ustawy Prawo Zamówień publicznych (Dz. U. z 2012 r. poz. 769 ze zm.),
- f) Dyrektywą 98/79/WE z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro,
- g) Wytycznymi krajowymi dotyczącymi testów wykrywającymi antygen SARS-CoV-2,
- h) W diagnostyce COVID-19 w Polsce, które są nadrzędne do zaleceń WHO,
- i) Z ustawą a dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., nr 153, poz. 1503 z póź. zm.).

Dyrektywa 98/79/WE oraz ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 wprost wskazuje, że w obrocie gospodarczym mogą znajdować się wyroby posiadające znak CE, a nie rekomendowane przez jednostkę nie posiadającej możliwości i uprawnień do zwalniania wyrobów do obrotu gospodarczego na terenie UE. Ponieważ WHO jest organizacją działającą w ramach ONZ i zajmuje się ochroną zdrowia jej rekomendacje mogą być wiążące dla obszaru gospodarczego poza UE. Jednak kraje UE mają odrębne przepisy i do obrotu można wprowadzać wyroby zgodne z Dyrektywą 98/78/WE tj. oznakowane CE, spełniające wymagania norm w tym jakościowych. Polska może wprowadzić dodatkowe wymagania dla wymaganej jakości i takie wprowadziła w odpowiednich wytycznych, które wymagają, aby testy były wyższej czułości diagnostycznej niż rekomendowane przez WHO. Obowiązującym dokumentem są rekomendacje

Zespołu do spraw koordynacji sieci laboratoriów COVID w sprawie możliwości wykorzystania testów wykrywających antygen SARS-CoV-2 w diagnostyce COVID-19 w Polsce z dnia 03-11-2020⁽¹⁾

Zatem wymaganie spełnienia wymagań WHO jest niezgodne z przepisami krajowymi oraz UE, dlatego wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź na pytanie nr 25: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wymazówka do poboru z nosogardzieli (łamiące się w łatwy sposób, umożliwiające umieszczenie wymazówki w probówce)”?

Odpowiedź na pytanie nr 26: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 27:

Czy w Pakiecie 1 poz. 12-22 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych w opakowaniach x 40 szt. – po przeliczeniu testów na całkowitą liczbę opakowań i zaokrągłaniu uzyskanego wyniku w górę? Oferowane testy są szczelnie zamknięte w indywidualnych saszetkach i mogą być indywidualnie użyte do końca daty ważności, niezależnie od pozostałych testów w opakowaniu. Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu uniknąć gromadzenia zbędnej, papierowej

makulatury, pochodzącej z kolejno odpakowywanych testów, co zmniejszy obciążenie środowiska naturalnego.

Odpowiedź na pytanie nr 27: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 28:

Prosimy o wyjaśnienie/rozwinięcie następujących skrótów użytych w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 12: CREA, PROBEN

Odpowiedź na pytanie nr 28: CREA = Kreatynina; SG PROBEN = Ciężar właściwy próbki.

Pytanie nr 29:

Czy w Pakiecie 1 poz. 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu wykrywającego 10 narkotyków wraz z panelem testowym służącym do wykrywania zafałszowania próbek moczu pobranych w celu wykrywania narkotyków? Oferowany test wykrywa następujące substancje:

(AMP300/BAR300/BZO200/COC100/PCP25/MTD300/MOP100/MDMA500/TCA100/0/THC25 +OX/SG/PH+NIT/GLU/CRE?

Odpowiedź na pytanie nr 29: Zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 30:

Dotyczy: Formularz cenowy – Załącznik nr 2 do SWZ – Pakiet nr 3, Dostawa odczynników do metod manualnych i materiałów kontroli wewnątrzlaboratoryjnej i międzynarodowej przez okres 36 miesięcy, CPV 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne
Dotyczy: Pakiet 3 - Materiały do kontroli międzynarodowej, POZYCJE 29-32: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poniższych produktów z częstotliwością raz na kwartał wykonywania badań?

29	Materiały do kontroli międzynarodowej- program serologiczny –Kiła- 1 raz w miesiącu	Min. 1 parametr
30	Materiały do kontroli międzynarodowej- program ToRCH-1 raz w miesiącu	Min.10 parametrów
31	Materiały do kontroli międzynarodowej-program serologiczny HIV,WZW-1 raz w miesiącu	Min.10 parametrów
32	Materiały do kontroli międzynarodowej – program EBV 1 raz w miesiącu	Min.2 parametry

Odpowiedź na pytanie nr 30: Zamawiający dopuszczają oznaczanie parametrów zawartych w pakiecie 3 poz. 29-32 z częstotliwością 1 raz na kwartał.

Pytanie nr 31:

Dotyczy: Formularz cenowy – Załącznik nr 2 do SWZ – Pakiet nr 3, Dostawa odczynników do metod manualnych i materiałów kontroli wewnątrzlaboratoryjnej i międzynarodowej przez okres 36 miesięcy, CPV 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne
Dotyczy: Pakiet 3 - Materiały do kontroli międzynarodowej, POZYCJA 23: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu w poz. 23 o następującym opisie: Materiały kontroli międzynarodowej kardiologicznej (liofilizat) – 1 raz w miesiącu?

Odpowiedź na pytanie nr 31: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu w poz. 23 o następującym opisie: Materiały kontroli międzynarodowej kardiologicznej (liofilizat) – 1 raz w miesiącu.

**MODYFIKACJA
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 Pzp informuje, że modyfikuje treść SWZ w ww. postępowaniu przetargowym. Zamawiający modyfikuje brzmienie Załącznika nr 2 do SWZ Formularz cenowy w obrębie pakietu nr 2 poz. 3a i 3b zgodnie z tabelą poniżej:

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametry dodatkowe (w tym ilość oznaczeń na 36 miesięcy)	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	% Vat	Ilość	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa kod producenta ilość w opakowaniu handlowym	Termin ważności
3	Odczynniki do wykonywania badań na przenośnym analizatorze parametrów krytycznych - TYP B									min 4 miesiące
a	Kaseta odczynnikowo-kontrolna (typu ABL90 FLEX solution pack)	10 800	sztuka			36				min 4 miesiące
b	Kaseta sensorowa (typu SC 300/30 BG/LYT/MET/OXI +QC)	10 800	sztuka			36				min 4 miesiące

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub modyfikacji SWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data wyjaśnień lub modyfikacji i nr pytania).