



SZPZLO/DZP.261.33.2024

Warszawa, dn. 27.03.2024 r.

Wyjaśnienia i zmiany treści SWZ nr 1

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), dalej jako „ustawy Pzp”, pn. „Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych, w tym do zabiegów endoskopowych do SZPZLO Warszawa-Wawer” Znak sprawy: SZPZLO/Z-7/2024.

Zamawiający zgodnie z art. 284 ust. 6 oraz 286 ust. 7 ustawy Pzp, udostępnia poniżej treść wniosków o wyjaśnienie treści SWZ wraz z wyjaśnieniami oraz zmianami wprowadzonymi do SWZ.

Pytanie nr 1.

Część nr 1

1. Czy Zamawiający w pozycji 4 i 5 dopuści zaoferowanie klipsownic o średnicy 2,6 mm.
2. Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy włosa 5 mm.
3. Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy 2,4 mm, średnica ostrza igły 0,6 mm (23G), długość igły 6 mm.

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 4, 5, 8, 10, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 2.

Dotyczy części nr 5

- 1) Jakiego testu Zamawiający wymaga w części nr 5 (testy jednorazowe) poz. 4?
- 2) Czy Zamawiający w części nr 5 poz. 3 dopuści testy w op. a'20 sztuk przeliczając zgodnie z zapotrzebowaniem?

Odpowiedź i zmiana: Aktualnie Zamawiający stosuje test ureazowy płytkowy na *Helicobacter Pylori* (jednorazowy), ponadto Zamawiający zmienia wymagania w części 5 dla poz. 3, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 5 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 3.

pakiet 4 pozycja 1 Czy Zamawiający podając parametr "złączka męska+żeńska" wymaga złożenia oferty na dren z łącznikiem schodkowym z jednej strony, czy z łącznikiem do cewnika z kontrolą odsysania z jednej strony?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 4 dla poz. 1, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.



Pytanie nr 4.

pakiet 4 pozycja 2 Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudnić uczciwą konkurencję. Zamawiający podał nazwę handlową produktu z parametrami wskazując na jednego Oferenta. Prosimy o dopuszczenie produktów równoważnych (wkładów o pojemności 2L) kompatybilnych z ssakiem OLYMPUS SSU-2

Odpowiedź: Zgodnie z Rozdz. V pkt 1 „Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.” Oferowane produkty (wkłady o poj. 2l) muszą być kompatybilne z ssakiem OLYMPUS SSU-2.

Pytanie nr 5.

Część nr 1 Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści: Szczypce do pobierania biopsji, jednorazowe, pakowane pojedynczo w opakowaniu gdzie spodnia strona jest papierowa, a wierzchnia plastikowa. Spodnia opatrzona jest naklejkami z nazwą narzędzia, nr referencyjnym oraz serią. Szczypce biopsyjne powinny być długości linki giętkiej (pracującej) 230 cm, wielkość kanału roboczego 2.8 mm, średnica 2,3 mm, rozpiętość szczypiec 6.5 mm. Na opakowaniu powinny być następujące oznaczenia : EC, REP, STERILE EO, DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU; 1 szczypce biopsyjne=1 opakowanie?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 2, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 6.

Część 1 Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści: Szczypce do pobierania biopsji, z rękojeścią, żyłką roboczą zakończoną szczypcami; jednorazowe; pakowane pojedynczo w opakowaniu gdzie spodnia strona jest papierowa, a wierzchnia plastikowa. Spodnia strona opatrzona co najmniej 3 naklejkami z nazwą narzędzia, nr referencyjnym oraz serią. Szczypce biopsyjne powinny być długości linki giętkiej (pracującej) 180 cm, wielkość kanału roboczego 2.8 mm, średnica 2,3 mm, rozpiętość szczypiec 6.5 mm. Na opakowaniu powinny być następujące oznaczenia : EC, REP, STERILE EO, DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU; 1 szczypce biopsyjne= 1 szt?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 3, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 7

Część nr 1 Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści: Klipsownica hemostatyczna do tamowania krwawień powinna być pakowana pojedynczo, w opakowania gdzie spodnia strona jest papierowa, a wierzchnia plastikowa. Spodnia strona opatrzona co najmniej 3 naklejkami z nazwą narzędzia, nr referencyjnym oraz serią. Klipsownica zawiera rękojeść, żyłkę roboczą oraz część która zostaje w ciele pacjenta. Klipsownica hemostatyczna powinna być długości:



linki giętkiej (pracującej) 235cm, wielkość do kanału roboczego 2.8 mm, rozpiętość szczypiec 16 mm. Możliwość wykonywania badań MR pod warunkiem zachowania warunków instrukcji użytkowania. Na opakowaniu powinny być następujące oznaczenia : EC,REP, STERILE EO, DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU; Klipsownica hemostaryczna = 1 szt ?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 4, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień

Pytanie nr 8.

Część nr 1 Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści: Klipsownica hemostaryczna do tamowania krwawień powinna być pakowana pojedynczo, w opakowania gdzie spodnia strona jest papierowa, a wierzchnia plastikowa. Spodnia strona opatrzona co najmniej 3 naklejkami z nazwą narzędzia, nr referencyjnym oraz serią. Klipsownica zawiera rękojeść, żyłka robocza oraz część która zostaje w ciele pacjenta. Klipsownica hemostatyczna powinna być długości linki giętkiej (pracującej) 230cm, wielkość kanału roboczego 2.8mm, średnicę, rozpiętość szczypiec 15 mm. Na opakowaniu powinny być następujące oznaczenia : EC, CE, REP, STERILE EO, DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU. Możliwość wykonywania badań MR pod warunkiem zachowania warunków instrukcji użytkowania. Klipsownica hemostaryczna = 1 szt?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 5, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 9.

Część nr 1 Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści: Pętla do kolonoskopu powinna być jednorazowa, pojedynczo pakowana. Opakowanie z jednej strony papierowe z drugiej strony plastikowe. Spodnia strona opatrzona co najmniej 3 naklejkami oraz oznaczeniami: REF, LOT, data ważności, data produkcji, EC, REP, CE, DO JEDNORAZOWEGO PRODUKTU. Pętla do kolonoskopu zawiera rękojeść, żyłkę (kanał roboczy plastikowy), zakończony metalową giętą pętelką. Rozmiar pętelki: 15 mm, długość linki 230 cm, średnica 2,3 mm, dla kanału roboczego 2,8 mm; 1 pętla =1 szt?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 6, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 10

Część nr 1 Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści: Pętla do kolonoskopu powinna być jednorazowa, pojedynczo pakowana. Opakowanie z jednej strony papierowe z drugiej strony plastikowe. Spodnia strona opatrzona co najmniej 3 naklejkami oraz oznaczeniami : REF, LOT, data ważności, data produkcji, EC, REP, CE, DO JEDNORAZOWEGO PRODUKTU. Pętla do kolonoskopu zawiera rękojeść, żyłkę (kanał roboczy plastikowy), zakończony metalową giętą pętelką. Rozmiar pętelki: 10 mm, długość linki 230 cm, średnica 2,3 mm, dla kanału roboczego 2,8 mm. 1 pętka =1 szt?



Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 7, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień

Pytanie nr 11

Część nr 1 Poz. 8 Czy Zamawiający dopuści: Giętka żyłka zakończona z dwóch stron miękką szczoteczką, z zabezpieczeniem przed zadrapaniem urządzenia po dwóch skrajnych końcach. Szczoteczka pojedynczo pakowane. Długość żyłki 230 cm, średnica cewnika 1,7 mm:

- Szczoteczka 1 wymiary: długość szczoteczki 20 mm, szerokość szczoteczki 5 mm, długość włosa szczoteczki 3 mm.
- Szczoteczka 2 wymiary: długość szczoteczki 30 mm, szerokość szczoteczki 10 mm, długość włosa szczoteczki 5 mm.

Szczotki powinny być zapakowane w jednorazowe opakowania opatrzone symbolami: REF, LOT, DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU, CE; 1 szczoteczka= 1 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną powyżej dot. części 1 poz. 8.

Pytanie nr 12.

Część nr 1 Poz. 9 Czy Zamawiający dopuści: Zestaw do wstępnego czyszczenia endoskopów, gotowy, jednorazowy zestaw do wstępnego oczyszczania endoskopów, zawierający neutralny, niskopieniący detergent i wyprofilowaną gąbkę. Przeznaczony do pozabiegowego przepłukiwania i przecierania endoskopu, Szczelny pojemnik zawiera gotowy roztwór neutralnego, biodegradowalnego preparatu czyszczącego, nie wymagający dodatkowego przygotowania. W preparacie zanurzona jest cylindryczna gąbka ułatwiająca usunięcie zanieczyszczeń z zewnętrznej ścianki narzędzia. Detergent, po zassaniu do kanału endoskopu, wstępnie usuwa z wnętrza zanieczyszczenia i przygotowuje sprzęt do mycia właściwego.

- zawiera: mieszaninę środków powierzchniowo czynnych, środki konserwujące i inhibitory korozji oraz środki zapobiegające osadzaniu się kamienia,
- pojemność: 200 ml,

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 9, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień

Pytanie nr 13.

Część nr 1 Poz. 10 Czy Zamawiający dopuści: Igła iniekcyjna jednorazowego użytku, średnica 2,4 mm, dł. 2300 mm, średnica igły 0,6 mm (23G), długość igły 4 i 6 mm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 10, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień

Pytanie nr 14.

Część nr 1 Poz. 1-7 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednorazowych wyrobów medycznych do zabiegów endoskopowych, zawierających



minimum 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej, zawierające numer REF wraz z zakodowaną nazwą asortymentu, numer serii oraz datę ważności.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną powyżej dot. części 1 poz. 1-7.

Pytanie nr 15.

Część nr 1 Poz. 4-5 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie klipsownic hemostatycznych długości roboczej 230cm, średnicy narzędzia 2,6mm, przeznaczonych do stosowania w endoskopach z kanałem roboczym 2,8mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w załączniku nr 1.1 do SWZ.

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 4-5, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień

Pytanie nr 16.

Część nr 1 Poz. 6-7, 10 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pętli oraz igieł o średnicy narzędzia 2,4mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w załączniku nr 1.1 do SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną powyżej dot. części 1 poz. 6-7, 10.

Pytanie nr 17.

Część nr 1 Poz. 8 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga szczotek o średnicy włosa 5mm, a nie jak została podana średnica 0,5mm ?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 1 dla poz. 8, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 1 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 18.

Część 2, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w kolorze granatowym?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 2 dla poz. 1, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 2 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 19.

Część 2, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści kaptcie w opakowaniu a'50par z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 2 dla poz. 3, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 2 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 20.

Część 3, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x ostrze chirurgiczne nr 11

3 x tupfer z włókniny bez nitki RTG

1 x pęseta plastikowa dł. 12,5cm

1 x pęseta anatomiczna metalowa dł. 12cm?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 3 dla poz. 3, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 3 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.



Pytanie nr 21.

Część 3, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x ostrze chirurgiczne nr 6,5

3 x tupfer gazowy 17N bez nitki RTG

1 x pęseta plastikowa dł. 13cm

1 x pęseta ADSON metalowa dł. 12cm?

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 3 dla poz. 3, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 3 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 22.

Część 3, pozycja 2 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 23.

Część 3, pozycja 2 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły z fabrycznie nadrukowaną (nie naklejoną) instrukcją użycia?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 24.

Część 3, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści zestaw wzierników laryngologicznych do badania gardła, nosa i ucha, sterylny, rozmiar 4,0mm?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 25.

Część 1 pozycja 2 oraz 3 Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, o rozwarciu 7,5mm zamiast 6,7 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 26.

Czy Zamawiający doprecyzuje jaki test ma na myśli w pakiecie 5 poz. 3?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 27.

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycji 2 i 3 testów konfekcjonowanych w innych opakowaniach niż wskazane w SIWZ (po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę), przy czym każdy test z opakowania zbiorczego jest indywidualnie, hermetycznie zapakowany w opisanej saszetce z nadrukowaną datą ważności oraz nazwą testu, z możliwością wykorzystania do końca podanej daty ważności niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów z opakowania? Testy konfekcjonowany po 20 sztuk i 25 sztuk.

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 5 dla poz. 2 i 3, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 5 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.



Pytanie nr 28.

Prosimy o wyłączenie pozycji 5 z pakietu 5 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 5 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie, 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 naruszanie 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.”



SZPZLO Warszawa-Wawer

ul. J. Strusia 4/8, 04-564 Warszawa

Kancelaria i Sekretariat Dyrekcji: tel. 22 59 00 988, e-mail: sekretariat@zoz-wawer.waw.pl

NIP 952-17-54-367, REGON 013076183, KRS 0000089156

www.zoz-wawer.waw.pl



Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 5, rezygnując z poz. 5, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 5 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 29.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (części 4, poz. 2) będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian. Zamawiający podczas realizacji sukcesywnych dostaw wyrobów jednorazowego użytku stosuje praktykę zamawiania opakowań zbiorczych.

Pytanie nr 30.

Prosimy o wydzielenie z części 4 poz. 2 do oddzielnego zadania. Wydzielenie pozycji z pakietu pozwoli na zwiększenie konkurencyjności, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie Wykonawców oraz pozwoli Państwu na pozyskanie bardziej korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 31.

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w części 4 poz. 1 dren sterylny nie zarejestrowany jako wyrób medyczny, nie posiadających znaku CE i deklaracji zgodności oraz o stawce VAT w wysokości 23%.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 32.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż w części 4 poz. 2 wymaga wkładów do systemu FLOVAC.

Odpowiedź i zmiana: Zamawiający zmienia wymagania w część 4 dla poz 2, aktualny formularz asortymentowo-cenowy dla części 4 stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Ponadto Zamawiający zmienia treść SWZ zgodnie z poniższym:

w rozdz. XXIII pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami określonymi w SWZ należy umieścić na Platformie pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zoz_wawer - w myśl ustawy Pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **2.04.2024 r. do godz. 10:00**”

w rozdz. XXIV pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **2.04.2024 r. o godz. 10:15.**”

w rozdz. XXIX pkt 1 otrzymuje brzmienie:



*„1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą przez okres **30 dni**, od dnia upływu terminu składania ofert, tj. do dnia **1.05.2024 r.**”*

Powyższe wyjaśnienia i zmiany SWZ stanowią integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz winny być uwzględnione przez Wykonawców w trakcie przygotowywania dokumentów do złożenia ofert w postępowaniu.

ZATWIERDZONA PRZEZ
Dyrektora SZPZLO Warszawa-Wawer

