Łódź dnia 13.01.2025 r.

 **WSZYSCY WYKONAWCY**

**dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia na: *Dostawa gazów medycznych i gazów technicznych używanych do celów medycznych dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251– sprawa nr ZP / 192 / 2024.***

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2024 r. poz. 1320 ze zm.), w odpowiedzi na wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny UM w Łodzi wyjaśnia co następuje:

**Pytanie nr 1 – Podpisanie umowy**

Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

**Uzasadnienie (Interpretacja UZP):**[https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04](https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej%2C-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04)

**Zamawiający potwierdza, zawarcie umowy przez osobę zgodnie z formą reprezentacji albo przez osobę umocowaną.**

**Pytanie nr 2 – Kwota przeznaczona**

W nawiązaniu do art. 222 ust. 4 ustawy Pzp oraz faktem, że ustawodawca nie określił żadnego limitu czasowego (jedynie określenie: najpóźniej przed otwarciem ofert) wnosimy do Zamawiającego o udostępnienie na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacji o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Państwa zgoda umożliwi przygotowanie rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o przekazanie informacji zawartych w pkt. 3 protokołu przedmiotowego postępowania: **Wartość dla poszczególnych części**

**Zamawiający zamieszcza w/w informację w postępowaniu. Kwota, jaką zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia wynosi: 4.011.286,69 zł. brutto, w tym:**

**Pakiet 1 – 661.672,50 zł brutto**

**Pakiet 2 – 1.675.210,00 zł brutto**

**Pakiet 3 – 1.502.522,56 zł brutto**

**Pakiet 4 – 171.881,63 zł brutto**

**Pytania nr 3-13 – Pakiet 3a**

1. Czy pod pojęciem zawartym w opisie przedmiotu zamówienia „Zawór dozujący z zaworem wydechowym jednorazowym”, Zamawiający rozumie każdy dedykowany ku temu jednorazowy wyrób medyczny umożliwiający prawidłowe i bezpieczne podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O2 i 50% N2O) zabezpieczający jednocześnie przed skażeniem korpusu zaworu dozującego przed kontaminację bez względu na zastosowany wariant konstrukcyjny umożliwiający w/w zabezpieczenie w stopniu całkowitym lub ograniczającym ryzyko do przedostania się 1 organizmu (patogena) na każde 100 000 tych organizmów doprowadzanych do zaworu dozującego ?

**Zamawiający wymaga zawór dozujący z zaworem wydechowym jednorazowym dla mieszanki O2 50% N2O 50%.**

1. Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji,  oferowany konkretny typ/model zaworu  dozującego do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu ma być dedykowany przez producenta tylko i wyłącznie do podawania tejże mieszaniny, z wyłączeniem innych gazów sprężonych?

**Zamawiający potwierdza, że dotyczy wskazanemu w swz rodzaju gazów.**

1. Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji,  zawór  dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, ma posiadać taką konstrukcję, która  do podawania mieszaniny  wymaga obligatoryjnie/ zawsze zastosowania dodatkowego środka zabezpieczającego przed kontaminacją w postaci  jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe).

**Zamawiający potwierdza, że muszą być zachowane najwyższe normy jakości i bezpieczeństwa.**

1. Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji zawór dozujący, ma umożliwiać dezynfekcję i ponowne użycie w przypadku kontaminacji jego zewnętrznych części, natomiast w przypadku skażenia wewnętrznych części zaworu patogenami (np. krew i/lub wymiociny) ma być zgodnie z wytycznymi producenta wymieniony przez wykonawcę na nowy (na jego koszt) w ramach obowiązującej umowy bez możliwości czyszczenia i sterylizacji przez personel Zamawiającego, zwiększającego koszty poniesione przez Zamawiającego w trakcie użytkowania zaworu dozującego lub jako rozwiązanie równoważne umożliwiać nielimitowaną ilość sterylizacji w/w części wewnętrznych zaworu dozującego?

**Zamawiający potwierdza, że muszą być zachowane najwyższe normy jakości i bezpieczeństwa.**

1. Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

**Zamawiający potwierdza, że muszą być zachowane najwyższe normy jakości i bezpieczeństwa.**

1. Czy Zamawiający może potwierdzić z pełną stanowczością, iż w trakcie realizacji umowy i wynikającego z niej użytkowania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, nie będzie wykorzystywał w/w mieszaniny do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądany jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego, w zależności od zaistniałych potrzeb, tj. w sposób ciągły przez okres co najmniej 6 godzin bez kontrolowania morfologii krwi.

**Zamawiający wymaga dostarczenia mieszaniny gazów: 50% tlenu i 50 % podtlenku azotu do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądany jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego. Zamawiający wymaga aby mieszanina gazów: tlenu 50% i podtlenku azotu 50%  stosowana u pacjentów, u których nie występują czynniki ryzyka  mieszanina może być podawana przez okres do 6 godzin bez kontrolowania morfologii krwi.**

1. Czy mieszanina gazów N2O 50% + O2 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądany jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym wyposażonym w przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

**Tak, w lekkich butlach.**

1. Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet? i pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszaniny?

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

1. Czy w przypadku ustnika jednorazowego użytku wraz z filtrem jednorazowym w opakowaniach producenta – 100 szt., należy wskazać (zgodnie z formularzem cenowym) nr katalogowy zarówno ustnika jak filtra (tj. całości sprzętu jednorazowego użytku niezbędnego do podawania mieszaniny)?

**Wykonawca winien w tym przypadku podać te nr katalogowe. Zamawiający dokłada kolumnę do Formularza cenowego, umożliwiając wpisanie treści.**

1. Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów tj. 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm? , co ma na celu możliwie jak największe zmniejszenie opór przepływu zarówno przy wdechu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

1. Czy w celu możliwości pełnej i jednoznacznej weryfikacji oferowanego asortymentu pod kątem zgodność z opisem przedmiotu zamówienia oraz oczekiwań Zamawiającego, oczekuje on wskazana (w formularzu cenowym) producenta oraz numeru katalogowego oferowanego zaworu dozującego do podawania mieszaniny tj. 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (część 2 poz. 4)?

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie. Zamawiający dokłada kolumnę do Formularza cenowego, umożliwiając wpisanie treści.**

**Pytanie nr 14 – Pakiet 3 i 3b**

Wnosimy o dopuszczenie **OBECNIE UŻYTKOWANEGO** przez Zamawiającego urządzenia do podawania tlenku azotu znanej
i renomowanej firmy Mallinckrodt, lidera na rynku tego typu urządzeń, o nazwie własnej INOmax DSIR wraz pneumatycznym, niezależnym systemem podawania NO do zastosowania na krótki czas lub w transporcie pacjenta, który też może pełnić funkcję stacjonarną lub mobilną w zależności od potrzeb Zamawiającego o nazwie własnej INOblender o parametrach równoważnych lub lepszych niż te wskazane w Załączniku nr 2 do SWZ dla pakietu nr 3 ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH, co zostanie odpowiednio wskazane w treści w/w załącznika, stanowiącego integralną część przedłożonej oferty.Proponowane urządzenie umożliwi Zamawiającemu bezpieczną, ekonomiczną, wygodną i komfortową pracę personelu z urządzeniem na poziomie tożsamym lub lepszym w porównaniu z wyspecyfikowanym pierwotnie urządzeniem. **Parametry proponowanego urządzenia przedstawione są w szczegółowej instrukcji urządzenia, stanowiącego załącznik do przedmiotowego wniosku.**

**Państwa zgoda umożliwi naszej firmie złożyć ważną,** **rzetelną, wiarygodną oraz konkurencyjną ofertę,
a jednocześnie rozszerzy krąg potencjalnych wykonawców, pozwalając osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację, a nie spowoduje zarzutu naruszenie zasad uczciwej konkurencji (egalitarna i elementarna zasada prawa zamówień publicznych).**

Jednocześnie opierając się o tą samą argumentację wnosimy o potwierdzenia dopuszczenia możliwości zaoferowania **OBECNIE UŻYTKOWANEGO** medycznego tlenku azotu w butlach o pojemności 10l, stężeniu NO w N2 wynoszącym 800ppm oraz ciśnieniu napełnienia butli 155 bar oraz zmianę zapisów w formularzu asortymentowo-cenowym.

W PRZYPADKU ODPOWIEDZI ODMOWNEJ WNOSIMY O UZASADNIENIE MERYTORYCZNE BRAKU DOPUSZCZENIA ASORTYMENTU UŻYTKOWANEGO PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO OD KILKU LAT, W TYM RÓWNIEŻ W CHWILI OBECNEJ.

**Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.**

**Pytanie nr 15 – Pakiet 3**

Wnosimy do Zamawiającego o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 3 poprzez wskazanie dokładnego pierwotnego opisu w zakresie którego należy złożyć ofertę na medyczny tlenek azotu oraz wskazanie niezbędnych oczekiwanych parametrów lub ich dopuszczalnych zakresów :

[pojemność wodna butli wyrażona w litrach, ciśnienie w butli [bary], Stężenie NO w N2 (ppm)].

Mieszanina tlenku azotu w azocie w butlach dostępna jest w opcjach o różnych właściwościach fizyczno – chemicznych
i parametrach technicznych, a zastosowany opis przedmiotu zamówienia: *„tlenek azotu w azocie od 450 ppm”* stoi w sprzeczności
z fundamentalnymi zapisami ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. :

Art. 16. Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;

2) przejrzysty;

3) proporcjonalny.

Art. 99.

1. Przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.

**Zamawiający wskazuje niezbędne parametry zakresów medycznego tlenku azotu w azocie:**

**[pojemność wodna butli wyrażona w litrach: 10l., ciśnienie w butli [bary]: 155 bar, Stężenie NO w N2 (ppm) – od 400 ppm do 800 ppm].**

**Wykonawca winien dokonać stosownego przeliczenia liczby butli względem składanej oferty.**

**Pytanie nr 16 – Przedmiotowe środki dowodowe**

Wnosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie pod pojęciem oczekiwanego przedmiotowego środka dowodowego „Udokumentowany system zarządzania jakością producenta na zgodność z normami międzynarodowymi” w postaci certyfikatu dla oferowanych gazów medycznych w pakiecie 3, tj. produktów leczniczych?

**Zamawiający dokonał modyfikacji wymagań przedmiotowych środków dowodowych.**

**W związku z powyższym odnośnie „Udokumentowania systemu zarządzania jakością producenta na zgodność z normami międzynarodowymi” dla pakietu nr 3 Zamawiający wymaga złożenia Oświadczenia, iż Wykonawca wdrożył i utrzymuje System Zarządzania Jakością zg. z normą EN ISO 13485:2016 – zg. z zał. nr 5 do oferty.**

**Pytanie nr 17 – Pakiet 1a Przedmiotowe środki dowodowe**

Wnosimy o dopuszczenie i możliwość złożenia oferty na **OBECNIE UŻYTKOWANE** przez Zamawiającego lekkie butle aluminiowe
z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modułem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy.

**Państwa zgoda umożliwi naszej firmie złożyć ważną,** **rzetelną, wiarygodną oraz konkurencyjną ofertę,
a jednocześnie rozszerzy krąg potencjalnych wykonawców, pozwalając osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację, a nie spowoduje zarzutu naruszenie zasad uczciwej konkurencji (egalitarna i elementarna zasada prawa zamówień publicznych).**

W PRZYPADKU ODPOWIEDZI ODMOWNEJ WNOSIMY O UZASADNIENIE MERYTORYCZNE BRAKU DOPUSZCZENIA ASORTYMENTU UŻYTKOWANEGO PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO OD KILKU LAT, W TYM RÓWNIEŻ W CHWILI OBECNEJ.

**Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.**

**Obecnie użytkowane są butle o zakresie pracy przepływomierza w zakresie pracy 0-25 l./min.**

**Pytanie nr 18**

Dotyczy rozdziału IV SWZ ustęp 1 punkt 1.1 – prosimy o doprecyzowanie zapisu SWZ dotyczącego podmiotów mogących wziąć udział w postępowaniu. Naszym zdaniem zapis: „Tlen medyczny o czystości nie mniejszej niż 99,5%, musi posiadać świadectwo rejestracji, a Wykonawca zezwolenie na wytwarzanie i obrót gazami medycznymi, ważne przez cały okres trwania umowy, inne gazy - karty charakterystyki.” dopuszcza tylko podmioty będące producentami tlenu medycznego i jest w sprzeczności z zapisem z rozdziału IX punkt II

„Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy z dnia 23 grudnia 2020 r. (Dz.U. z 2020 r. poz. 2415), w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących wymaganych uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, zamawiający żąda zezwolenia, licencji, koncesji lub wpisu do rejestru działalności regulowanej.

Odpowiedniego zezwolenia, licencji, koncesji lub potwierdzenia wpisu do rejestru działalności regulowanej, jeżeli ich posiadanie jest niezbędne do świadczenia określonych usług w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania– załącznik nr 12

Zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego dla wytwórcy, a w przypadku dystrybucji gazów medycznych zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego na podstawie art. 74 ust.1 i 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne / Dz. U. z 2017 r. poz. 2211- z późn. zm./ dla dystrybutora. – załącznik nr 12”

Prosimy o zmianę zapisu z rozdziału IV SWZ ustęp 1 SWZ żeby był zgodny z zapisem rozdziału IX SWZ punkt II.

Przykładowa treść mogłaby brzmieć „Tlen medyczny o czystości nie mniejszej niż 99,5%, musi posiadać świadectwo rejestracji, a Wykonawca zezwolenie na wytwarzanie lub obrót gazami medycznymi, ważne przez cały okres trwania umowy, inne gazy - karty charakterystyki.”

**Zamawiający dokonuje korekty zapisu na:**

* 1. Tlen medyczny o czystości nie mniejszej niż 99,5%, musi posiadać świadectwo rejestracji, a Wykonawca zezwolenie na wytwarzanie i **/lub** obrót gazami medycznymi, ważne przez cały okres trwania umowy, inne gazy karty charakterystyki. Termin ważności tlenu medycznego powinien wynosić min. 24 m-ce.

**Pytanie nr 19** Dotyczy Pakietu nr 4, gazy techniczne,

GAZ SPECJALNY DO BADANIA CZYNNOŚCIOWEGO UKŁADU ODDECHOWEGO; SKŁAD 0,3%CO;0,3%CH4;21%O2; RESZTA N2. GWINT: DIN 477 NR 14

W związku z tym, że Zamawiający wprowadził nowy gaz, który nie jest gazem standardowym i nie jest gazem łatwo dostępnym oraz łatwym do wyprodukowania. Prosimy o przesunięcie go do osobnego pakietu, tak jak Zamawiający stworzył osobny pakiet dla gazu OXYGENIUM, POWIETRZE MEDYCZNE SYNTETYCZNE AIR PRODUCTS, GAZ MEDYCZNY SPRĘŻONY 21-22,4% (v/v), WYMAGANE OZNAKOWANIE BUTLIETYKIETAMI PRODUKTU WRAZ Z NAKLEJKAMI OSTRZEGAWCZYMI, BYTLE STALOWE 5 L 200 BAR

Da to możliwość na stworzenie oferty dla podmiotów nie posiadających w ofercie tego gazu specjalnego. Po drugie Zamawiający, wskutek wydzielenia ww. gazu do osobnego pakietu, może otrzymać ofertę na gaz objęty 8% stawką VAT, o ile firma mająca go w swojej ofercie będzie mogła zastosować taką stawkę.

**Zamawiający dokonuje korekty i dokonuje przeniesienia pozycji „GAZ SPECJALNY DO BADANIA CZYNNOŚCIOWEGO UKŁADU ODDECHOWEGO; SKŁAD 0,3%CO;0,3%CH4;21%O2; RESZTA N2. GWINT: DIN 477 NR 14” do pakietu nr 3d.**

Wykonawca oferując rozwiązania / parametry dopuszczone niniejszymi odpowiedziami winien pod tabelą zapisać „\**parametr ……… (jego nazwa) zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego*”

Zamawiający dokonał modyfikacji wymagań przedmiotowych środków dowodowych.

Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, które wykonawca składa wraz z ofertą (art. 107 ust. 1 Pzp), tj. Zamawiający wymaga złożenia Oświadczenia – zg. z zał. nr 5 do oferty.

Uwaga: Zamawiający zastrzega sobie prawo do wymagania złożenia dokumentów (o których mowa w zał. nr 5 do oferty) przez Wykonawcę z którym zawierana będzie umowa. W związku z powyższym Wykonawca zobowiązuje się do złożenia w/w dokumentów na wezwanie Zamawiającego.

Zamawiający informuje, iż w odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023 poz. 1605 ze zm.), dokonuje zmiany treści swz, tj. załącznika nr 2 do swz.

Zamawiający zamieszcza odrębnie pakiety nr 1- 4 w formacie excel, zmiany wzoru umowy oraz zmiany swz. Dodatkowo Zamawiający zamieszcza informację o kwocie na sfinansowanie zamówienia.

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy Pzp. przedłuża termin składania ofert.

Zamawiający dokonuje zmiany terminu składania ofert na 21.01.2025 r. godz. 14:00

i zmiany terminu otwarcia ofert na 21.01.2025 r. godz. 14:15.

Wykonawca związany jest złożoną ofertą zgodnie z art. 220 ust. pkt. 1 przez okres 90 dni.

Zamawiający określa w dokumentach zamówienia termin związania ofertą przez wskazanie daty,
tj. 20.04.2025 r.

Pozostałe zapisy bez zmian. Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Dziękujemy za złożone zapytania.

- w załączeniu:

1/ Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia

2/ Formularz cenowy\_ MODYFIKACJA

3/ SWZ\_MODYFIKACJA

4/ Wzór umowy \_MODYFIKACJA

Przewodniczący Komisji Przetargowej

 Tomasz Miazek