



Gdańsk, dnia 12 kwietnia 2024 r.

nr sprawy: D10.251.18.C.2024

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia  
publicznego**

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. na „*Dostawę akcesoriów wielorazowych do aparatury medycznej, która jest na wyposażeniu Zamawiającego*”.

**WYJAŚNIENIA  
ORAZ ZMIANY TREŚCI SWZ**

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ).

**Zestaw 1**

**Pytanie 1, dot. część 1 poz. 4**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: REF TS-F-D.**

**Pytanie 2, dot. część 1 poz. 5**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: REF TS-SA-D.**

**Pytanie 3, dot. część 1 poz. 6**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego kabla.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: REF TS-G3 dla modułów PDM, REF 2099662-002 (MKS201) dla modułów Carescape One.**

**Pytanie 4, dot. część 1 poz. 12**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanej rurki.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: REF 2058203-002 dla modułów PDM, REF 2087389-002 dla modułów Carescape One.**

**Pytanie 5, dot. część 6 poz. 6**



W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego kabla.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wykreśla kabel z pozycji 6 z formularza asortymentowo-cenowego, zgodnie ze zmienionym formularzem.**

**Pytanie 6, dot. część 7 poz. 6**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego kabla.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: Nr kat. 4078 (Masimo).**

**Pytanie 7, dot. część 7 poz. 12**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanej rurki.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: REF M1597C.**

**Pytanie 8, dot. SWZ- wadium**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą. Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu wniesienia wadium.**

## Zestaw 2

**Pytanie 1, dot. część 16**

Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta.

W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora i braku testów potwierdzających pełną kompatybilność producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

**Odpowiedź:**

Wymagania w tym zakresie pozostają bez zmian. Zgodnie z zapisami w formularzu asortymentowo-cenowym w „Wymaganiach bezwzględnych” wszystkie pozycje z części nr 16 muszą być **kompatybilne z defibrylatorem Lifepak 20E, 12, 15.**

**Pytanie 2, dot. część 16**

Ad 4-7. Czy Zamawiający dopuści do postępowania akcesoria w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK:

- mankiet dziecięcy, 13 - 20 cm wielorazowego użytku do defibrylatora LIFEPAK,
- mankiet dla dorosłych, 26-35 cm wielorazowego użytku do defibrylatora LIFEPAK,
- duży mankiet dla dorosłych, 32-42 cm wielorazowego użytku do defibrylatora LIFEPAK,
- bardzo duży mankiet dla dorosłych, 35 - 44 cm wielorazowego użytku do defibrylatora LIFEPAK.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym SWZ.**

**Pytanie 3, dot. część 16**

Zamawiający w punkcie 2 (część 16, formularz asortymentowo-cenowy) specyfikacji warunków zamówienia opisał: „Kabel/Adapter EKG”. Czy w związku z przytoczonym parametrem Zamawiający wymaga, akcesoriów do monitorowania EKG do defibrylatorów prod. Physio-Control Inc. w postaci zestawu: kabel/przewód główny do 12-odprowadzeniowego EKG z 4-odp. wiązką odprowadzeń kończynowych wraz z kablem do 12-odpr. EKG z 6-odprowadzeniową wiązką/przyłączem odprowadzeń przedsercowych. Monitorowanie EKG umożliwia wykrywanie i interpretowanie rytmu serca lub zaburzeń rytmu oraz obliczanie częstości akcji serca.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga 4-odprowadzeniowego kabla EKG.**

### Zestaw 3

**Pytanie 1, dot. projektu umowy -zał. nr 3a, § 4 ust. 7 (dotyczy Części nr 18)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

*„Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji Zamawiającego i wymiany towaru wadliwego w terminie 4 dni roboczych od daty uznania zasadności reklamacji (...).”*

Proponowana zmiana umożliwia ustosunkowanie się Wykonawcy do złożonej reklamacji poprzez wykonanie ekspertyzy reklamowanego towaru. Pierwotny zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2, dot. projektu umowy -zał. nr 3a, § 4 ust. 7 (dotyczy Części nr 18)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

*„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”, lub realizować je w formie „za pobraniem”?*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Zestaw 4



dot. Część 3 Akcesoria do kardiomonitorów Mindray

**Pytanie 1, Ad. 4.**

Czy Zamawiający dopuści czujnik SpO2 typu klips na palec, dla dorosłych, w technologii Mindray (kompatybilny z wymienionymi urządzeniami)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie 2, Ad. 4.**

Prosimy o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego czujnika SpO2.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: Nr kat. 512F-30-28263.**

**Pytanie 3, Ad. 5.**

Czy Zamawiający dopuści czujnik SpO2, silikonowy, dla dorosłych, w technologii Mindray (kompatybilny z wymienionymi urządzeniami)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie 4, Ad. 5.**

Prosimy o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego czujnika SpO2.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numer: Nr kat. U403S-01.**

**Pytanie 5, Ad. 8.**

Czy Zamawiający dopuści Mankiet w rozmiarze S (18-26 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

dot. Część 3 Akcesoria do kardiomonitorów Mindray TM80.

Ad. 8. Czy Zamawiający dopuści Mankiet w rozmiarze S (18-26 cm)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

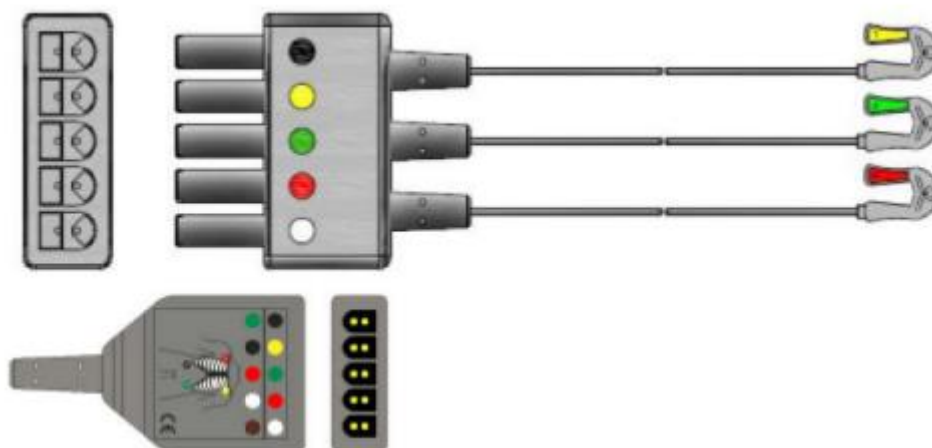
## Zestaw 5

**Pytanie 1, dot. część 2, poz. 1,2,3**

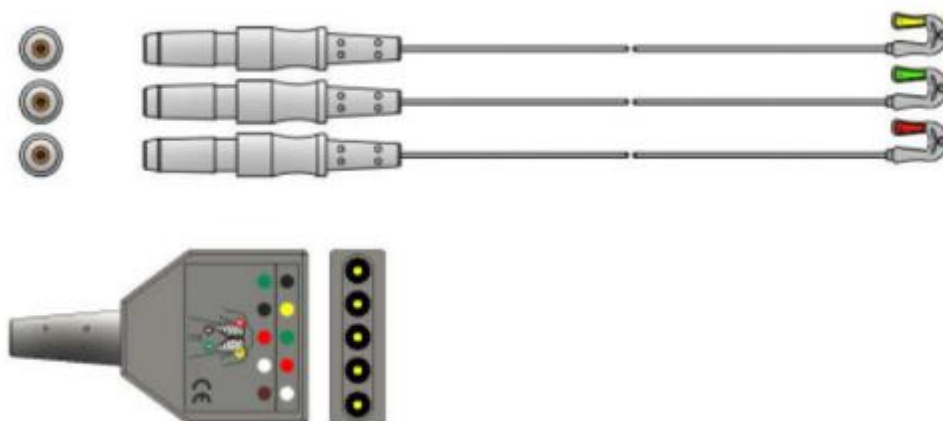
Prosimy o doprecyzowanie typu połączenia pomiędzy kablem głównym a odprowadzeniami – czy

Zamawiający będzie oczekiwał:

odprowadzeń ekranowych w systemie VS?



Czy nieekranowych typu DIN?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje odprowadzeń ekranowych w systemie VS.**

**Pytanie 2, dot. część 6, poz. 4-6**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający stosuje czujniki typu Philips Fast/Nellcor (nie Masimo).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 3, dot. część 7, poz. 4-6**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający stosuje czujniki typu Philips Fast/Nellcor (nie Masimo).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 4, dot. część 15, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie elektrod ze sprężyną z tworzywa sztucznego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie 5, dot. część 21, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie elektrod ze sprężyną z tworzywa sztucznego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 6, dot. część 22, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie strzygarki z funkcjonalnością obracania głowicy o 45 w lewo i w prawo jako rozwiązania równoważnego (ułatwi usuwanie owłosienia w trudno dostępnych miejscach).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

## Zestaw 6

**Pytanie 1, dot. część 1, poz. 4**

Czy wszystkie wymienione modele kardiomonitorów pracują w tej samej technologii?

**Odpowiedź:**

**Część monitorów wyposażona jest w moduł PDM, część w moduł Carescape One.**

**Pytanie 2, dot. część 1, poz. 12**

Czy zamawiający oczekuje określonego połączenia rurki z mankietami?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje połączenia w systemie Dinaclick.**

**Pytanie 3, dot. część 2, poz. 1,2,3**

Czy zamawiający wymaga połączenia jednorzędowego typu Draeger jak na poniższym zdjęciu?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga jednorzędowego połączenia jak na powyższym zdjęciu.**

## Zestaw 7

**Pytanie 1 - dotyczy pakietu 22 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzygarkę renomowanej firmy z nieruchomą głowicą. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.





**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 2 - dotyczy pakietu 22 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści nieruchome ostrza kompatybilne ze strzygarką renomowanej firmy. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

## Zestaw 8

**Pytanie 1, Część 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 15, 20**

Proszę Zamawiającego o podanie numerów katalogowych aktualnie używanych akcesoriów, dzięki temu będziemy mogli dopasować odpowiednie produkty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podaje numery dla części 1-6,15 i 20:**

**Część 1:**

1. Odprowadzenia EKG-5 REF 2106398-002
2. Odprowadzenia EKG-3 REF 2106390-004
3. Kabel główny EKG REF 2106305-003 dla modułów PDM, MKE101 dla modułów Carescape One
4. Czujnik SpO2 klips TS-F-D
5. Czujnik SpO2 silikon TS-SA-D
6. Kabel przedłużający SpO2 REF TS-G3 dla modułów PDM, REF 2099662-002 (MKS201) dla modułów Carescape One
7. Mankiet dwużyłowy - pediatryczny DUR-P2-2A
8. Mankiet dwużyłowy - rozmiar S DUR-A1-2A
9. Mankiet dwużyłowy - rozmiar M DUR-A2-2A
10. Mankiet dwużyłowy - rozmiar L DUR-A3-2A
11. Mankiet dwużyłowy - udo DUR-T1-2A
12. Wąż NIBP REF 2058203-002 dla modułów PDM, REF 2087389-002 dla modułów Carescape One

**Część 2:**

1. Odprowadzenia EKG-5 REF MP00879
2. Odprowadzenia EKG-3
3. Kabel główny EKG REF 2612021
4. Czujnik SpO2 klips



5. Czujnik SpO2 silikon
6. Kabel przedłużający SpO2 REF 2606487
7. Mankiet jednożyłowy – pediatryczny REF 2606153
8. Mankiet jednożyłowy – rozmiar S REF 2606154
9. Mankiet jednożyłowy – rozmiar M REF 2606155
10. Mankiet jednożyłowy – rozmiar L REF 2606156
11. Mankiet jednożyłowy – udo
12. Wąż NIBP BPT1 REF 2601195

#### Część 3:

1. Odprowadzenia EKG-5 Nr kat. 0010-30-42730
2. Odprowadzenia EKG-3 Nr kat. 0010-30-42732
3. Kabel główny EKG Nr kat. 0010-30-42719
4. Czujnik SpO2 klips Nr kat. 512F-30-28263
5. Czujnik SpO2 silikon Nr kat. 512E-30-90390
6. Kabel przedłużający SpO2 Nr kat. 0010-20-42710
7. Mankiet jednożyłowy – pediatryczny Nr kat. 0010-30-12158
8. Mankiet jednożyłowy – rozmiar S Nr kat. 115-027714-00
9. Mankiet jednożyłowy – rozmiar M Nr kat. 0010-30-12159
10. Mankiet jednożyłowy – rozmiar L Nr kat. 0010-30-12160
11. Mankiet jednożyłowy – udo Nr kat. 115-027717-00
12. Wąż NIBP Nr kat. 6200-30-09688

#### Część 4:

1. Odprowadzenia EKG-5 Nr kat. 009-004785-00
2. Odprowadzenia EKG-3 Nr kat. 009-004775-00
- ~~3. Kabel główny EKG~~
4. Czujnik SpO2 klips Nr kat. 512F-30-28263
5. Czujnik SpO2 silikon Nr kat. 512E-30-90390
- ~~6. Kabel przedłużający SpO2~~
7. Mankiet jednożyłowy – pediatryczny Nr kat. 0010-30-12158
8. Mankiet jednożyłowy – rozmiar S Nr kat. 115-027714-00
9. Mankiet jednożyłowy – rozmiar M Nr kat. 0010-30-12159
10. Mankiet jednożyłowy – rozmiar L Nr kat. 0010-30-12160
11. Mankiet jednożyłowy – udo Nr kat. 115-027717-00
- ~~12. Wąż NIBP~~

#### Część 5, 6:

1. Odprowadzenia EKG-5 Nr kat. M1971A
2. Odprowadzenia EKG-3 Nr kat. M1672A
3. Kabel główny EKG Nr kat. M1668A
4. Czujnik SpO2 klips Nr kat.
5. Czujnik SpO2 silikon Nr kat. M1191BL
6. Kabel przedłużający SpO2 Nr kat. M1941A
7. Mankiet jednożyłowy – pediatryczny Nr kat. M1572A
8. Mankiet jednożyłowy – rozmiar S Nr kat. M1573A
9. Mankiet jednożyłowy – rozmiar M Nr kat. M1574A
10. Mankiet jednożyłowy – rozmiar L Nr kat. M1575A
11. Mankiet jednożyłowy – udo Nr kat. M1576A
12. Wąż NIBP Nr kat. M1599B





**Część 15:**

1. Kabel 10-odprowadzeniowy Nr kat. KEKG-30
2. Elektrody kończynowe Nr kat. EKK-1
3. Elektrody przedsercowe Nr kat. EPP-1

**Część 20:**

1. Czujnik SpO2 klips Nr kat. DS100A-1
2. Czujnik SpO2 silikonowy Nr kat. FLEXMAX
3. Kabel przedłużający SpO2 Nr kat. DOC-10

**Część nr 7 została unieważniona.**

## Zestaw 9

**Pytanie 1, Pakiet 22 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, bezprzewodowej, wodoodpornej, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka dostępna z co najmniej 4 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 1, Pakiet 22 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrza uniwersalnego jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

## Zestaw 10

**Pytanie nr 1 - dotyczy Pakietu 1 pozycja 4 i 5**

Czy Zamawiający wymaga czujników w technologii TruSignal z możliwością pomiaru parametru SPI na bloku operacyjnym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga czujników w technologii TruSignal z możliwością pomiaru parametru SPI.**

**Pytanie nr 2 - dotyczy pakietu 1 pozycja 7,8,9,10,11**

Czy Zamawiający dopuści oryginalne mankiety w rozmiarach 12-19cm, 17-25cm, 23-33cm, 31-40cm, 38-50cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie nr 3 - dotyczy pakietu 1 pozycja 7-12**

Czy Zamawiający wymaga mankietów oraz przewodów łączących kardiomonitor z mankietem z konektorami Dinaclick zgodnymi z normą ISO80369-5?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu 12 pozycja 1-3**

Aparaty z serii Carestation wykorzystują inne czujniki przepływu niż aparaty z serii ABS (Aestiva, Aisys, Avance) oraz nie wymagają używania czujników tlenu oraz filtrów pochłaniacza.

**Odpowiedź:**

**W związku z powyższą informacją Zamawiający zmienia formularz asortymentowo-cenowy.**

**Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu 12 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający rozdzieli pozycję 1 na 2 typy lub dopuści możliwość oferowania akcesoriów kompatybilnych jedynie z aparatami typu ABS?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający rozdziela pozycję nr 1 na 1A i 1B, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu 12 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści by produkt ten był kompatybilny jedynie z aparatem typu Aisys?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu 21, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści elektrody przedsercowe w jednolitym kolorze? Przewody odprowadzeniowe zawierają kodowanie kolorystyczne odpowiednich odprowadzeń.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie nr 8 – dotyczy wzoru umowy Zał. 3a - Par. 6 ust. 1, 2, 10**

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w dostawie/wymianie towaru oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 9 – dotyczy wzoru umowy Zał. 3a - Par. 6 ust. 3**

Wnosimy o wykreślenie z Par. 6 ust. 3 zapisu dotyczącego kary umownej, którą ma zapłacić dodatkowo Wykonawca w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy. Kary umowne opisane w Par. 6 ust. 1, 2 w sposób odpowiedni zabezpieczają interes Zamawiającego, a w stosunku do Wykonawcy pełnią również funkcję prewencyjną i mobilizującą do należytego wykonania umowy. Ponadto pozostawienie tego ustępu spowodowałoby, że Wykonawca będzie podwójnie karany za ten sam czyn, co w praktyce może powodować, że celem kary nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty czy zdyscyplinowanie Wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 10 – dotyczy wzoru umowy Zał. 3a - Par. 6 ust. 3**



W przypadku braku zgody na pytanie powyżej, wnosimy o dodanie następującego zastrzeżenia:  
„Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowy, nie krótszy niż 48h termin.”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 11 – dotyczy wzoru umowy Zał. 3a - Par. 6 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący Łączna wysokość kar umownych określonych w ust. 1, 2 i 3 powyżej nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 2.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Ppz Zamawiający zmienia formularz asortymentowo-cenowy, zgodnie z dołączonym do pisma załącznikiem.

W związku z unieważnieniem części nr 7 Zamawiający zmienia również zapisy w zakresie wysokości wadium w § XVI pkt 1 SWZ (*Wymagania dotyczące wadium*). **Kwota wadium dla ofert całkowitych wynosi 55.990,00 zł.**

Zamawiający zmienia także termin składania i otwarcia ofert na dzień **29 kwietnia 2024**, zaś treść SWZ otrzymuje brzmienie:

- § XV. pkt 2 SWZ- SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT ORAZ TERMIN OTWARCIA OFERT

***Termin składania ofert upływa dnia 29 kwietnia 2024 r. o godz. 10.00***

- § XIV. pkt 1 SWZ -TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

*Termin związania ofertą wynosi **90 dni**, licząc od upływu terminu składania ofert, czyli do dnia **27 lipca 2024**. Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.*

Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

**Zatwierdził**  
**Wiceprezes Zarządu – Piotr Wróblewski**

*Sporządziła: Magdalena Czerniawska- Specjalista ds. Zamówień Publicznych*