

Wyjaśnienia i zmiany treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne tj. 215 000 euro w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę rękawiczek diagnostycznych nitrylowych oraz rękawiczek neoprenowych antyalergicznym.**
Oznaczenie sprawy: PN-251/22/JS.

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp” informuje, iż w ww. postępowaniu wpłynęły zapytania do treści SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia oraz zmienia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o rozciągliwości przed starzeniem min. 400%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie min. 10 leków cytotoksycznych/cytostatycznych, w tym: 5-Fluorouracil, Cisplatin, Cyclophosphamide, Cytarabine, Doxorubicin, Dacarbazine, Etoposide, Ifosfamid, Methotrexate, Mitomycin, Mitoxantrone, Paclitaxel, Vincristine?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 3 dotyczy Załącznika nr 9 do SWZ

Par. 7 ust. 2: czy Zamawiający wyrazi zgodę na waloryzację cen po 24 miesiącach trwania umowy przed jej przedłużeniem o 12 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami projektowanych postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego – Załącznik nr 9 do SWZ.

Pytanie nr 4 dotyczy Załącznika nr 9 do SWZ

Par. 13 ust. 1.1: czy Zamawiający obniży karę umowną do 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 5 dotyczy Załącznika nr 9 do SWZ

Par. 13 ust. 1.2: czy Zamawiający obniży karę umowną do 0,5% wartości brutto niewymienionego towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 6 dotyczy Rozdz. IV pkt 5 SWZ

W związku z maksymalnym terminem ważności produkowanych rękawic który wynosi 5 lat od daty produkcji, zwracamy się do Zamawiającego o zmniejszenie terminu przydatności rękawic do zużycia do min. 3 lat od daty dostawy dla części nr 2.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie:

- **Rozdz. IV pkt 5 SWZ, poprzez nadanie nowego brzmienia:**
 - „5. Wymagany termin przydatności do użycia:
 - minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego – dot. Części nr 1;
 - minimum 3 lata od daty dostawy do Zamawiającego – dot. Części nr 2.”
- **Załącznika nr 9 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy (...) - § 1 ust. 3, poprzez nadanie nowego brzmienia:**
 - „3. Termin ważności towaru nie może być krótszy niż 12 miesięcy (dot. Części nr 1) / 3 lata (dot. Części nr 2) od daty dostawy.”
- **Załącznika nr 2 do SWZ – Część nr 2, poprzez zmianę terminu ważności z 5 lat na 3 lata.**
Obowiązujący Załącznik nr 2 do SWZ w zakresie Części nr 2 zawierający powyższą zmianę stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 7 dotyczy Części nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, bezwonných, niepodrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N, rozciągliwość przed starzeniem min. 550%. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL ≤ 1,5, zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN 420 i EN 374 lub równoważnymi. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodne z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenu wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 5 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Przebadane na przenikanie większej ilości leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. 13 leków cytotoksycznych/cytostatycznych takich jak w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION TESTED IN COMPLIANCE WITH ASTM D 6978-05	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (SPECIMEN 1/2/3) (MINUTES)
CARMUSTINE (BCNU) 3.3 MG/ML (3 300 PPM)	35.3 (58.5, 35.3, 57.5)
CISPLATIN 1.0 MG/ML (1 000 PPM)	> 240 MIN.
CYCLOPHOSPHAMIDE (CYTOXAN) 20 MG/ML (20 000 PPM)	> 240 MIN.
DACARBAZINE (DTIC) 10.0 MG/ML (10 000 PPM)	> 240 MIN.
DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE 2.0 MG/ML (2 000 PPM)	> 240 MIN.
ETOPOSIDE (TOPOSAR) 20.0 MG/ML (20 000 PPM)	> 240 MIN.
FLUOROURACIL 50.0 MG/ML (50 000 PPM)	> 240 MIN.
MECHLORETHAMINE HCl 1.0 MG/ML (1 000 PPM)	> 240 MIN.
METHOTREXATE 25 MG/ML (25 000 PPM)	> 240 MIN.
MITOMYCIN C 0.5 MG/ML (500 PPM)	> 240 MIN.
PACLITAXEL (TAXOL) 6.0 MG/ML (6 000 PPM)	> 240 MIN.
THIOTEPA 10.0 MG/ML (10 000 PPM)	29.2 (37.7, 37.5, 29.2)
VINCRIStINE SULFATE 1.0 MG/ML (1 000 PPM)	> 240 MIN.

w rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, z tym, że zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 14 Zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej za sztukę.

Pytanie nr 8 dotyczy Części nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic przebadanych na te leki cytostatyczne Karmustyna, Cisplatyna, Cyklofosfamid (Cytoksan), Dakarbazyna(DTIC), Doksorubicyna, Etopozyd(Toposar), Fluorouracyl, Paklitaksel(Taxol), Tiotepia, Winkrystyna, Ifosfamid, Metotreksat, Mitomycyna, Mitoksantron, Karboplatyna, Epirubicin o pozostałych parametrach zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 9 dotyczy Części nr 1

Zgodnie ze zmianą przepisów prawnych aktualnie obowiązującej Regulacji 2016/425 o Środkach Ochrony Indywidualnej norma EN 374-3 została wycofana i nie obowiązuje od 05.05.2015 r. Od dnia 21 kwietnia 2019 r. wszystkie produkty wprowadzone do obrotu muszą być zgodne z obowiązującymi normami prawnymi. W związku z powyższym prosimy o modyfikację opisu przedmiotu zamówienia i jednoznaczne potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zgodności z aktualnie obowiązującymi normami, tj. EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 w celu potwierdzenia odporności na penetrację substancji chemicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodności z normą EN 16523-1 lub równoważną.

Obowiązujący Załącznik nr 2 do SWZ w zakresie Części nr 1 zawierający powyższą zmianę stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 10 dotyczy Części nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych przebadanych na przenikanie Vincristyny zgodnie z normą ASTM D 6978-05 w miejsce i Vinblastyny. Nadmieniamy, że oba wymienione leki są alkaloidami uzyskanymi z tej samej rośliny "Barwinka", a zatem są pochodne chemicznie i ich czasy penetracji są analogiczne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 11 dotyczy Części nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych przebadanych

na przenikanie Cytarabiny zgodnie z normą ASTM D 6978-05 w miejsce Gemacytabiny. Nadmieniamy, że oba wymienione leki są podobne chemicznie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 12 dotyczy Części nr 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje podania czasów przenikania substancji cytostatycznych wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia zgodnie z normą ASTM D 6978-05 przeznaczoną do określania czasów przebiccia leków cytostatycznych przez materiał rękawicy?

Pragnąc ułatwić Zamawiającemu podjęcie właściwej decyzji wskazujemy, że norma ASTM D6978 specjalnie została stworzona dla prowadzenia badania penetracji leków cytostatycznych przez materiał rękawic ochronnych, podczas gdy norma EN 374-3 była normą techniczną nie dostosowaną do warunków praktycznych.

Wielokrotnie wyższa czułość normy ASTM D 6978 wynika tego że:

- wykrywane jest 100 krotnie niższe stężenie leku (0,01 ug/cm²/min vs 1 ug/cm²/min w normie EN);
- badanie prowadzone jest na próbce z najcieńszego, tj. najmniej odpornego miejsca rękawicy – jest nim zwykle mankiet, podczas gdy wg normy EN badany jest zawsze wycinek z powierzchni dłoniowej, grubszej w rękawicach diagnostycznych zwykle o ok. 40% niż na mankiecie;
- badanie prowadzone jest w temperaturze 35 st. celcjusza, tj. temperaturze panującej w pobliżu dłoni, podczas gdy norma EN przewiduje badanie w temperaturze 22-24 st. Celcjusza. Wpływ zwiększonej temperatury na dynamikę procesów chemicznych jest oczywisty.

Nie dziwi zatem, że czasy ochrony uzyskane wg normy ASTM D 6978 znacznie lepiej odpowiadają faktycznej ochronie w warunkach pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rękawic przebadanych na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z normą EN-16523 lub ASTM D6978 lub równoważnymi.

Obowiązujący Załącznik nr 2 do SWZ w zakresie Części nr 1 zawierający powyższą zmianę stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 13 dotyczy Części nr 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B (zgodnie z obowiązującymi normami i adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu) oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 14 dotyczy Części nr 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic w rozmiarze XL pakowanych po 90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic w rozmiarze XL pakowanych po 90 sztuk, z tym, że Zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej za sztukę.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie Załącznika nr 2 do SWZ, poprzez zmianę wymaganej jednostki miary z opakowań na sztuki. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej netto za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku przy czym wartość netto i brutto powinna być podana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Obowiązujący Załącznik nr 2 do SWZ w zakresie Części nr 1 zawierający powyższą zmianę stanowi

załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 15 dotyczy Części nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych z syntetyczną powłoką polimerowa E-Z Glide jako wewnętrzną technologią wielowarstwowego ułatwienia nakładania z poliakrylem i surfaktantem. Powierzchnia zewnętrzna z mikroteksturą. Kolor jasnobrązowy. Zwężany mankiet z rolowanym brzegiem i specjalną teksturą, która przylega do fartucha chirurgicznego i zapobiega zwijaniu się. Rękawice składane na pół. Długość min. 291 mm. Pozostałość zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16 dotyczy Części nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe, warstwa wewnętrzna nitylowa, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni $\geq 0,14$ mm, na mankiecie $\geq 0,14$ mm, długość min. 280-290 mm (w zależności od rozmiaru), „średnia siła zrywania min. 10 N. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5- 9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17 dotyczy Części nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm². Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18 dotyczy Części nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane zgodnie z EN 16523-1 na przenikanie min. 11 substancji w tym 1 alkoholu: etanol 35% na 1 poziomie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19 dotyczy Części nr 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na przenikanie min. 10 substancji cytostatycznych w tym: Karmustyna, Cisplatyna, Cyklofosfamid, Dakarbazyna, Chlorowodorek Doksorubicyny, Etopozyd, Fluorouracyl, Metotreksat, Mitomycyna C, Paklitaksel, Toptepa, Siarczan winkrystyny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 20 dotyczy Części nr 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice po następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: $0,20 \pm 0,02$, dłoni $0,18 \pm 0,02$ mm, mankiecie $0,16 \pm 0,02$ mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21 dotyczy Części nr 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic, które zostały przebadane na przenikanie leków cytostajycznych Carmustine (BCNU), Cisplatin, Cyclophosphamide (Cytosan), Dacarbazine (DTIC), Doxorubicin Hydrochloride, Etoposide (Toposar), Fluorouracil, Methotrexate, Mitomycin Paclitaxel (Taxol), Thiotepa, Vincristine Sulfate

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 22 dotyczy Części nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu : 1 na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz 1 na bazie alkoholu etylowego (etanol) na 1 poziomie odporności (badanie zgonie z EN ISO 16523-1) w miejsce wymogu isopropanolu 70% lub etanolu 70% - brak przebicia do 30 min.

Izopropanol i etanol to alkohole stosowane jako aktywne składniki środków do dezynfekcji , nie natomiast jako samodzielne substancje, do rutynowej higieny rąk wykonywanej przez personel medyczny tuż przed założeniem rękawic. W związku z powyższym wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na działanie gotowych preparatów do dezynfekcji jest jak

najbardziej zasadne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 23 dotyczy Części nr 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych 15 cytostatyków (zgodnie z ASTM D6978):

Carmustine, Cisplatin, Cyclophosphamide (Cytoxan), Cytarabine, Dacarbazine (DTIC), Doxorubicin Hydrochloride, Etoposide (Toposar), Fluorouracil, Ifosfamide, Methotrexate, Mitomycin C, Mitoxantrone, Paclitaxel (Taxol), Thiotepe, Vincristine Sulfate.

Pragniemy zwrócić uwagę, że powyższa lista zawiera substancje o mechanizmie działania zbliżonym do wymaganej Winblastyny (Vincristine Sulfate) oraz Gemacytabiny (Fluorouracil).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Jednocześnie w związku z udzielonymi przez Zamawiającego wyjaśnieniami treści SWZ oraz zmianami treści SWZ, Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 i 6 ustawy Pzp zmienia treść SWZ w zakresie:

• **Rozdz. XV Przedmiotowe środki dowodowe pkt 1 ppkt 3 lit. d) oraz f) SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

d) „(...) *Próbki należy złożyć/przesłać najpóźniej do dnia 14.12.2022 r. do godz. 09:00 do Zamawiającego - Dział Zamówień Publicznych, pok. 002, ul. Wawelska 15B, 02-034 Warszawa.*”

f) *Próbki oferowanych produktów powinny być złożone w zamkniętym opakowaniu, oznaczonym: „Próbki do postępowania na dostawę rękawiczek diagnostycznych nitrylowych oraz rękawiczek neoprenowych antyalergicznyc, PN-251/22/JS, część nr - nie otwierać przed 14.12.2022 r. godz. 10:00”.*

• **Rozdz. XVI Wadium pkt 2 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„*Wadium w pieniądzu należy wnieść do dnia 14.12.2022 r. do godz. 09:00 przelewem bankowym na rachunek bankowy Zamawiającego (...)*”

• **Rozdz. XXIII Sposób oraz termin składania ofert pkt 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„*Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami określonymi w SWZ należy umieścić na Platformie pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/coi.warszawa> - w myśl ustawy PZP na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 14.12.2022 r. do godz. 09:00”*”

• **Rozdz. XXIV Termin otwarcia ofert pkt 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„*Otwarcie ofert nastąpi w dniu 14.12.2022 r. o godz. 10:00”*”

• **Rozdz. XXX Termin związania ofertą pkt 1 SWZ poprzez nadanie nowego brzmienia:**

„*Wykonawca jest związany złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 13.03.2023 r.*”

W załączeniu:

- Obowiązujący Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, opis przedmiotu zamówienia (w zakresie Części nr 1 i 2),
- Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia o zamówieniu.

Z poważaniem

ZASTĘPCA KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Wioletta Dmowska

