

Świętokrzyskie Centrum Onkologii  
25-734 Kielce, ul. Artwińskiego 3C  
Dział Zamówień Publicznych  
tel. 41 36 74 280  
<http://www.onkol.kielce.pl/>  
[zampubl@onkol.kielce.pl](mailto:zampubl@onkol.kielce.pl), [agnieszkajan@onkol.kielce.pl](mailto:agnieszkajan@onkol.kielce.pl)

Kielce, dn. 22 kwietnia 2025 r.

IZP.2411.62.2025.AJ

## WSZYSCY WYKONAWCY

### WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

*Dot. postępowania na zakup i dostawę sprzętu medycznego*

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SWZ wraz z odpowiedziami:

#### **Pytanie 1**

Dotyczy Zadania nr 2: EKG wraz z wyposażeniem i integracją z systemami HIS – 3 szt.

Dotyczy pkt. 1 OPZ

Zamawiający wymaga m.in.: „podłączenie i integracja istniejącego EKG z systemami SCO”. Prosimy o podanie producenta i modelu istniejącego/posiadanego aparatu EKG. Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagania podłączenie i eksport badań EKG w postaci plików PDF oraz innych formatów i możliwość powiązania tak eksportowanego pliku: z rekordem Pacjenta, wytworzoną dokumentacją medyczną, wytworzenie wyniku w formie dokumentacji EDM, udostępnienie wyniku na e-portalu pacjenta?

#### **Odpowiedź:**

Posiadany aparat: Cardioline ECG100S.

Tak, Zamawiający uzna za spełnione wymagania jeżeli eksportowany plik będzie powiązany z rekordem Pacjenta, wytworzoną dokumentacją medyczną, wytworzeniem wyniku w formie dokumentacji EDM, udostępnieniem wyniku na e-portalu pacjenta.

#### **Pytanie 2**

Dotyczy Zadania nr 2: EKG wraz z wyposażeniem i integracją z systemami HIS – 3 szt.

Dotyczy pkt. 17 OPZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący? Przeszkolenie personelu technicznego w zakresie podstawowych czynności konserwacyjnych i diagnostycznych dostępnych dla użytkownika, które będzie poświadczane protokołem ze szkolenia.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp zmienia pkt 17 Załącznika nr 4b w powyższym zakresie.

#### **Pytanie 3**

Dotyczy Zadania nr 2: EKG wraz z wyposażeniem i integracją z systemami HIS – 3 szt.

Dotyczy pkt. 31 OPZ

Czy Zamawiający wymaga kolorowego dotykowego ekranu LCD o rozdzielczości min. 1366x768 pikseli?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Pytanie 4**

Dotyczy Zadania nr 2: EKG wraz z wyposażeniem i integracją z systemami HIS – 3 szt.

Dotyczy pkt. 38 OPZ

Czy Zamawiający wymaga aparatu z możliwością pracy w trybie automatycznym, ręcznym oraz monitorowania rytmu?

#### **Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga powyższego i na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp zmienia pkt 38 Załącznika nr 4b w powyższym zakresie.

#### **Pytanie 5**

Dotyczy Zadania nr 2: EKG wraz z wyposażeniem i integracją z systemami HIS – 3 szt.

Dotyczy pkt. 38 OPZ

Czy Zamawiający wymaga możliwości archiwizacji w pamięci aparatu do 5 minut 12 kanałowego zapisu rytmu?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Pytanie 6**

Dotyczy Zadania nr 2: EKG wraz z wyposażeniem i integracją z systemami HIS – 3 szt.

Dotyczy pkt. 53 OPZ

Czy Zamawiający wymaga przewodowego modułu akwizycji z rozłączanym kablem pacjenta, umożliwiającym wymianę pojedynczych kabli, przyciskami zdalnego wyzwalania zapisu EKG i drukowania rytmu oraz wskaźnik LED jakości oklejenia pacjenta?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Pytanie 7**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 1 OPZ

Czy Zamawiający dopuści do postępowania system składający się z monitorów parametrów życiowych będących wyrobami medycznymi oraz tabletów, oprogramowania integracyjnego i rozwiązania do monitorowania danych medycznych niebędących wyrobami medycznymi?

W OPZ w pkt. 59-80 opisano tablety niebędące wyrobami medycznymi. Oprogramowanie integracyjne, licencje na integrację z HIS, wdrożenie, szkolenie, serwis i gwarancje to również elementy zamówienia, które powinny być kalkulowane wg standardowej stawki VAT 23%

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### **Pytanie 8**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Czy Zamawiający zezwoli na modyfikację formularza cenowego dla zadania nr 4, polegającą na wydzieleniu z wiersza pierwszego (pozycji 1) oprogramowania i integracji z HIS jako elementów dostawy niebędących wyrobami medycznymi i kalkulowanych z odmienną od monitorów parametrów życiowych stawką VAT 23%? Monitory parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem zostaną skalkulowane ze stawką VAT 8% to również elementy zamówienia, które powinny być kalkulowane wg standardowej stawki VAT 23%.

#### **Odpowiedź:**

W przypadku zastosowania w ofercie różnych stawek podatku VAT należy wyodrębnić poszczególne elementy objęte tą samą stawką. W związku z powyższym, Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację formularza cenowego w powyższym zakresie.

#### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia zdolności technicznej i kwalifikacji zawodowej wykonawcy (posiadania doświadczenia niezbędnego do zrealizowania udzielanego zamówienia) w realizacji takich samych zamówień co przedmiot udzielanego zamówienia (dostawa monitorów funkcji życiowych z ich integracją z systemem HIS i systemem prezentacji danych pacjenta zintegrowanym z HIS): minimum dwie dostawy o wartości powyżej 1 000 000,00 zł?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga powyższego.

#### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający na etapie badania złożonych ofert przetargowych będzie przeprowadzał czynności potwierdzające zgodność zaoferowanego systemu z wymogami opisu przedmiotu zamówienia w postaci wystąpienia do Wykonawcy o prezentację oferowanego systemu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie w celu weryfikacji wymagań (punktów opisowych) OPZ? Wszystkie funkcjonalności oferowanego systemu dostępne w chwili składania oferty, do potwierdzenia podczas prezentacji.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona badania i oceny ofert na podstawie złożonych dokumentów.

#### **Pytanie 11**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 19 OPZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący? Przeszkolenie personelu technicznego w zakresie podstawowych czynności konserwacyjnych i diagnostycznych dostępnych dla użytkownika, które będzie poświadczane protokołem ze szkolenia.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp zmienia pkt 19 Załącznika nr 4d w powyższym zakresie.

#### **Pytanie 12**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 35 OPZ

Czy Zamawiający wymaga obudowy monitora i statywu z kolorystycznym wyróżnieniem miejsc narażonych na bezpośredni kontakt z użytkownikiem jako stref podlegających dezynfekcji? Cecha ta ułatwia utrzymanie reżimu sanitarnego wskazując elementy urządzenia, które powinny podlegać dezynfekcji.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Pytanie 13**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 46 OPZ

Czy Zamawiający wymaga możliwości zaprogramowania min. 6 różnych protokołów EWS, wybieranych automatycznie w zależności od typu pacjenta czy rodzaju oddziału? Cecha ta umożliwia dopasowanie skali wczesnego ostrzegania do rodzaju oddziału czy rodzaju pacjenta (dorosły/dziecko).

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza powyższe i na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp zmienia pkt 46 Załącznika nr 4d w powyższym zakresie.

#### **Pytanie 14**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 46 OPZ

Czy Zamawiający wymaga możliwości obsługi co najmniej 12 parametrów w ramach jednego protokołu EWS, umożliwiając dopasowanie wskaźnika wczesnego ostrzegania do specyfiki oddziału? Cecha ta umożliwia tworzenie własnych skal wczesnego ostrzegania zawierających parametry specyficzne dla danego oddziału.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga powyższego.

**Pytanie 15**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 46 OPZ

Czy Zamawiający wymaga możliwości zaprogramowania spersonalizowanych komunikatów dla personelu wyświetlanych na ekranie w ramach funkcji EWS? Komunikaty ułatwiają podejmowanie decyzji wskazując na konkretne procedury.

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza powyższe i na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp zmienia pkt 46 Załącznika nr 4d w powyższym zakresie.

**Pytanie 16**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 42 OPZ

Czy Zamawiający wymaga możliwości pomiaru ciśnienia w trakcie inflacji mankietu, z czasem pomiaru nie dłuższym niż 15 sekund? Pomiar w trakcie inflacji zwiększa komfort pacjenta. Pozwala na szybkie uzyskanie wyniku pomiaru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Zakresy i działanie monitora przystosowane do pracy minimum dla dorosłych oraz dzieci.

**Pytanie 17**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Czy Zamawiający wymaga pomiaru ciśnienia skurczowego w zakresie co najmniej 30-260 mmHg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Zakresy i działanie monitora przystosowane do pracy minimum dla dorosłych oraz dzieci.

**Pytanie 18**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Czy Zamawiający wymaga pomiaru ciśnienia rozkurczowego w zakresie co najmniej 20-220 mmHg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Zakresy i działanie monitora przystosowane do pracy minimum dla dorosłych oraz dzieci.

**Pytanie 19**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 52 OPZ

Czy Zamawiający wymaga pomiaru temperatury na błonie bębenkowej? Temperatura na błonie bębenkowej jest najbliższa temperaturze głębokiej pacjenta. Pomiar na błonie bębenkowej nie jest narażony na przekłamanie zależne od czynników zewnętrznych. Jest standardem stosowanym przez wielu producentów sprzętu medycznego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie 20**

Dotyczy Zadania nr 4: Monitor parametrów życiowych pacjenta z wyposażeniem – 14 szt., z oprogramowaniem, integracją z HIS wraz tabletami mobilnymi – 12 szt.

Dotyczy pkt. 52 OPZ

Czy Zamawiający wymaga termometru z zakresem pomiarowym min. 20-42°C? Szeroki zakres pomiarowy pozwala na precyzyjne określenie temperatury szerokiego spektrum pacjentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Zakresy i działanie monitora przystosowane do pracy minimum dla dorosłych oraz dzieci.

**Pytanie 21**

Dot. Zadania nr 1 Załącznik nr 4a do SWZ pozycja 65

Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Takie podejście jest standardem rynkowym i rozwiązaniem najkorzystniejszym dla Zamawiającego, ponieważ pozwalająca obniżyć koszty serwisowania sprzętu, jednocześnie zaspokajając należycie potrzeby Zamawiającego.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie 22**

Dot. Zadania nr 1 Załącznik nr 4a do SWZ pozycja 65

Czy Zamawiający zapewni przyłączenie oferowanego urządzenia do sieci komputerowej w celu umożliwienia w razie konieczności zdalnej diagnostyki.

**Odpowiedź:**

Jeżeli urządzenie posiada stosowne interfejsy i ma możliwość wpięcia do sieci komputerowej ŚCO to po spełnieniu warunków wynikających w polityki bezpieczeństwa ŚCO Zamawiający zapewni przyłączenie oferowanego urządzenia do sieci komputerowej Zamawiającego.

**Pytanie 23**

Dot. Zadania nr 1 Załącznik nr 7 do SWZ par. 5 ust. 2a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przekazanie instrukcji obsługi tylko w formie elektronicznej?

Prośbę odstąpienia od przekazania instrukcji obsługi w wersji papierowej tj. dokumentu który ma kilkaset stron motywujemy względami ochrony środowiska oraz zachęcamy do korzystania tylko z wersji elektronicznej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Pytanie 24**

Dot. Zadania nr 1 Załącznik nr 7 do SWZ par. 5

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu w par. 5 umowy o następującej treści?

Gwarancja nie obejmuje materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych (z wyłączeniem głowicy). Gwarancja nie obejmuje defektów lub osłabień działania (włączając niedopasowanie do opisu produktu bądź jego specyfikacji), które są całkowicie lub częściowo spowodowane:

- niewłaściwym przechowywaniem lub transportem produktu przez Kupującego, osoby przez niego zatrudnione lub inne osoby działające na rzecz Kupującego,

- nie przygotowanie przez Kupującego miejsca, nie zapewnienie dostaw prądu lub nie zabezpieczenie warunków działania wymienionych w odpowiednich instrukcjach lub przedstawionych przez Sprzedawcę lub producenta,
- nie posiadanie któregoś z produktów, podzespołów lub akcesoriów zalecanych przez Sprzedawcę lub producenta, a pominiętych na polecenie Kupującego,
- warunkami, specyfikacjami, instrukcjami wydanymi przez Kupującego, jego pracowników inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- zmianami w produkcie wprowadzone przez osoby inne niż Sprzedawca,
- łączeniem produktu Sprzedawcy z innymi produktami,
- łączeniem niekompatybilnych produktów Sprzedawcy,
- niewłaściwym bądź niezgodnym z instrukcją użytkowaniem produktu, niewłaściwą obsługą produktu, nie wykonaniem instrukcji i zaleceń Sprzedawcy lub producenta lub użytkowaniem sprzętu niezgodnym z jego przeznaczeniem,
- uszkodzeń sprzętu spowodowanych korzystaniem przez Kupującego z niewłaściwych materiałów eksploatacyjnych,
- zaistnieniem siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Sprzedawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Warunki gwarancji w zakresie Zadania nr 1 opisano w Załączniku nr 4a do SWZ.

**Pytanie 25**

Dot. Zadania nr 1 Załącznik nr 7 do SWZ par. 8 ust. 1b

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1 – 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki w uruchomieniu przedmiotu Umowy albo zwłokę w usunięciu stwierdzonych wad, braków lub niezgodności przedmiotu Umowy z Umową ponad terminy określone w Umowie. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 26**

Dot. Zadania nr 1 Załącznik nr 7 do SWZ par. 8 ust. 1c

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1 – 0,2 % wartości przedmiotu umowy za niedotrzymanie terminu o którym mowa w § 3 ust. 1. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 27**

Dot. Zadania nr 1 Załącznik nr 7 do SWZ par. 9

Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego terminu. Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego. Prosimy o dodanie punktu o następującej treści: Przed odstąpieniem Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Kwestie poruszone w pytaniu zostały uregulowane w § 9 ust. 1 pkt c) Umowy.

### **Pytanie 28**

Dot. Zadania nr 4:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

### **Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający będzie wymagał powyższego, zgodnie z zapisami odnośnie integracji zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia.

### **Pytanie 29**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenia były wyprodukowane nie wcześniej niż w 2025 r., tj. były fabrycznie nowe, nieużywane oraz nie pochodzące z demontażu lub regeneracji?

Wnosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia / opisu parametrów technicznych poprzez wprowadzenie wymogu, aby oferowane urządzenia były fabrycznie nowe, nieużywane i wyprodukowane nie wcześniej niż w 2025 r. lub w roku dostawy.

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2024.1320), opis przedmiotu zamówienia powinien być jednoznaczny, wyczerpujący i uwzględniać wszystkie wymagania oraz okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Brak wskazania roku produkcji lub minimalnych wymagań w tym zakresie może skutkować oferowaniem urządzeń starszych, magazynowanych przez dłuższy czas, co może mieć wpływ na ich trwałość, dostępność wsparcia serwisowego oraz aktualność rozwiązań technologicznych.

Doprecyzowanie, że przedmiot zamówienia ma być fabrycznie nowy, ze wskazaniem na min. roku produkcji, jest powszechnie przyjętą praktyką i stanowi standard rynkowy w celu zapewnienia, że Zamawiający otrzymuje sprzęt pełnowartościowy, z możliwie najdłuższym okresem żywotności oraz objęty pełną gwarancją producenta.

Biorąc pod uwagę, że termin realizacji zamówienia (dostaw) rozpocznie się w 2026 r. zwracamy się z uprzejmą prośbą o uzupełnienie opisu przedmiotu zamówienia o powyższy wymóg, mogący mieć znaczenie w uzyskaniu najnowszych dostępnych technologii.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Ponadto, na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia **07 maja 2025 r. do godz. 9.00** i wyznacza nowy termin otwarcia ofert tj. **07 maja 2025 r. godz. 10:00** oraz na podstawie art. 137 ust. 1 zmienia termin związania z ofertą tj. do dnia **04 sierpnia 2025 r.** Odpowiednio na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy Pzp zmiana ulega Ogłoszenie o zamówieniu. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian. Powyższe zmiany są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania i należy je uwzględnić w składanej ofercie.

Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania i należy je uwzględnić w składanej ofercie.

Z poważaniem

*Kierownik Działu Zamówień Publicznych  
Mariusz Klimczak*

### **W załączeniu:**

- Aktualny Załącznik nr 4b do SWZ – OPZ dla Zadania 2
- Aktualny Załącznik nr 4d do SWZ – OPZ dla Zadania 4