

Suwałki, dnia 13/05/2025r.

L.dz. SZW.DZI.262.152/24/PN/WU/2025

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 24/PN/MN/2025

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.: Dostawa leków stosowanych w ramach chemioterapii i programów lekowych dla Szpitala Wojewódzkiego Szpitala im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024, poz. 1320 tj.)– dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.
W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr. 17 poz 1 dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z:

1) leku Onko BCG100 1 fiołka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg, 1 fiołka Onko BCG 100 zawiera od 3,0 x 10x8 do 12,0 x 10x8 żywych prątków BCG (kod EAN 5909990761937),
oraz

2) Systemu zamkniętego - 1op zawiera 50 ml NaCl 0,9% do pobrania i przygotowania produktu leczniczego (system zamknięty - Fill Choice, potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU)

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 2

Pytanie nr 1

Dotyczy części nr 9,14,52,65,86,87,98

Zamawiający w § 2 ust. 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„2. W wyniku Zamówienia z zastrzeżeniem "na CITO – ratunek życia". Wykonawca realizuje dostawę zamówionych towarów w terminie do 12 godzin, również w dni nie będące dniami roboczymi.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu nie będącego lekami na ratunek życia znajdującego się w części nr 9,14,52,65,86,87,98?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 2

Zamawiający w § 4 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż:

“Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego.”

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o modyfikację powyższego zapisu na:

"Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie przekraczające 60 dni po terminie płatności określonym na fakturach nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez Wykonawcę.”

Uzasadnienie:

Zaproponowane przez Zamawiającego postanowienie umowne skutkuje obowiązkiem wykonywania umowy przez Wykonawcę w przypadku niewykonywania obowiązku zapłaty przez Zamawiającego. Co więcej konstrukcja obecnego postanowienia w § 4 ust. 3 nie wskazuje na żadne ograniczenia czasowe, co oznacza, iż przy opóźnieniu w płatnościach po stronie Zamawiającego, niezależnie od ich wysokości oraz terminu opóźnienia płatności, Wykonawca ma obowiązek nieprzerwanego wykonywania umowy.

Tak ukształtowane postanowienie należy uznać za sprzeczne z art. 552 Kodeksu Cywilnego poprzez ograniczenie prawa Wykonawcy do powstrzymania się z realizacją dostaw w przypadku, gdy Zamawiający dopuści się zwłoki z zapłatą ceny za dostarczoną część rzeczy sprzedanych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy części nr 14

Uprzejmie informujemy, że od dnia 1 stycznia 2025 r. w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2024 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych pojawiła się nowa dawka i postać leku Atezolizumab w formie podskórnej tj. Tecentriq 1875 mg roztwór do wstrzykiwań w 1 fiole.

Czy w związku z powyższym Zamawiający przewiduje również dopuszczenie dawki Tecentriq 1875 mg x 1 fiole w formie podskórnej w ramach wartości umowy wynikającej z powyższego pakietu?

Posiadanie dwóch form podania leku wpłynie pozytywnie na komfort pacjentów, umożliwi personalizację ich leczenia i optymalizację zasobów opieki zdrowotnej.

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 Dot. pak. 10 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga preparatu anagrelid, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50ml/min) potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Dot. części nr 24, 29, 42, 43, 59, 63, 92,

Czy Zamawiający wymaga aby produkty lecznicze zaoferowane w części nr 24, 29, 42, 43, 59, 63 i 92 zachowywały stabilność fizyko-chemiczną po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48 h potwierdzoną zapisami w ChPL?

Przedłużona trwałość pozwala na wykorzystanie każdego mg leku a tym samym brak strat i utylizacji niewykorzystanych resztek leku a co za tym idzie jest korzystniejsza finansowo dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 Dot. części nr 92

Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, z możliwością wielokrotnego pobierania leku z fiołki urządzeniami typu „spike” lub podobnymi aplikatorami z bolcami ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4 Dot. części nr 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w op. a' 5 fioł. Z przeliczeniem ilości na 4 op.?

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 4

PYTANIE NR 1

Dotyczy wzoru projektowanych postanowień umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z przyszłej umowy przetargowej zapisu zawartego w paragrafie nr 2, punkt 2

„W wyniku Zamówienia z zastrzeżeniem "na CITO – ratunek życia" Wykonawca realizuje dostawę zamówionych towarów w terminie do 12 godzin, również w dni nie będące dniami roboczymi” dla asortymentu zawartego w zadaniach nr 2 i 18

UZASADNIENIE:

Leki z w/w części objęte postępowaniem przetargowym nie są lekami na ratunek życia a lekami z programów lekowych, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane a pacjenci przychodzą na podanie leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem/poradnią. Ponadto powyższa prośba związana jest również z koniecznością specjalnego uruchomienia magazynu, w dni ustawowo wolne. Proces ten ma swoje ograniczenia w postaci zasobów ludzkich uprawnionych do w/w działania.

Odpowiedź: Tak

PYTANIE NR 2

Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego, zadanie 18

Czy Zamawiający w ramach zadania nr 18 wyrazi zgodę na wycenę dwóch dostępnych, równoważnych postaci leku, tj. Fasenra (benralizumab)-ampułkostrzykawka, oraz Fasenra (benralizumab)-wstrzykiwacz przy zachowaniu łącznej ilości 140 op.?

Obie postaci leku są refundowane w PL B.44 (Leczenie chorych z ciężką postacią astmy: ICD-10: J45, J82), mają tę samą dawkę i jednakową cenę oraz tożsamy zakres wskazań. Zamówienia będą realizowane według potrzeb, zgodnie ze wskazaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 5

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części nr 17 - Szczepionka BCG do immunoterapii 100j (dopęcherzowa) - będzie wymagał wlewki dopęcherzowej BCG w postaci zintegrowanego systemu zamkniętego zatwierdzonego w Charakterystyce Produktu Leczniczego ?

Odpowiedź: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części nr 59 - Fluorouracilum - wymaga produktu leczniczego - kompatybilnego z Levofolinianem disodowym, ze względu na możliwość łączenia obydwu leków w jednym wlewie i stabilność obu zmieszanych produktów leczniczych, pozwalającą na podawanie ich w pompie elastomerowej?

Odpowiedź: Nie

UCZESTNIK 6

Pytanie 1 dotyczy pakiet 10 i 11- lek Anagrelide w dawkach 0,5 mg i 1 mg.

Czy Zamawiający wymaga, by lek Anagrelid w dawce 0,5 mg i 1 mg pochodził od jednego producenta?

Uzasadnienie dla pytania:

W skład leku oprócz samej substancji leczniczej, wchodzi inne substancje pomocnicze, takie jak:

dekstran, dekstryny, alginiany, guma arabska, alkohol poliwinylowy, poliwinylpirolidon, żelatyna, stearynian magnezu, hydroksymetyloceluloza, mannitol, talk.

Substancje te, a także formuła postaci leku wpływają na jego zachowanie w procesie LADME.

Parametrem fizycznym sterującym szybkością uwalniania substancji leczniczej jest dyfuzja. Kontrolowane uwalnianie polega na tym, że w standardowych warunkach uwalnianie substancji leczniczej z preparatu ma określony w czasie przebieg i odpowiednio do miejsca działania ustala się właściwe stężenie substancji leczniczej.

Może się więc zdarzyć, że u pacjenta przyjmującego leki od różnych producentów nastąpi wcześniejsze rozpuszczenie i wchłonięcie do krwioobiegu jednego leku, a późniejsze leku drugiego, co w konsekwencji może prowadzić do zaburzenia planowanej terapii.

Wymieszanie leków zawierających tę samą substancję czynną ale pochodzących od różnych producentów, przy wystąpieniu objawów ubocznych lub niepożądanych uniemożliwi stwierdzenie, który lek wywołał owe objawy, a tym samym uniemożliwi przesłanie wiarygodnego raportu do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2 DOTYCZY ZADANIA 69

Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 \geq 62,1% IgG2 \geq 34,8% IgG3 \geq 2,5% IgG4 \geq 0,6%. Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów i zawierający 100 mg maltozy w 1ml do stosowania tylko poza programami lekowymi?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 Do §1 ust. 10 wzoru umowy:

Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 10 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 10 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Do §2 ust. 9 oraz §6 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy:

Prosimy o informacje, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Do §4 ust. 8 wzoru umowy:

Prosimy o wykreślenie zapisu §4 ust. 8 jako niezgodnego z normami współzycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie §4 ust. 8

Pytanie 6 Do §5 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy:

Czy okoliczności wskazane w §5 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę, stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? Zwracamy uwagę, że warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7 Do §5 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy:

Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 Do §6 ust. 4 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę treści §6 ust. 4 pkt 1) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że minimalny poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia wynosi 20 % w stosunku do cen lub kosztów z miesiąca, w którym złożono ofertę Wykonawcy poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §6 ust. 4 pkt 1) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 ust. 4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 7

Pytanie 1 Dotyczy przedmiotu zamówienia – Formularz cenowy – Część nr 12

Informujemy, że produkt leczniczy zawierający substancję czynną Apalutamidum tabletki powlekane 240 mg x 30 tabl.; kod GTIN: 05413868122596; uzyskał od 1 kwietnia 2025 r. refundację w ramach programu lekowego B.56. „LECZENIE CHORYCH NA RAKA GRUCZOŁU KROKOWEGO (ICD-10: C61).

Z uwagi na fakt, iż w/w produkt znajduje zastosowanie w tych samych wskazaniach terapeutycznych i został objęty tym samym programem lekowym oraz jest oferowany w tej samej cenie co produkt leczniczy Apalutamidum tabletki powlekane 60 mg x 120 tabl.; kod GTIN: 5413868117059, istnieje więc możliwość wymiennego stosowania obu produktów.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie części nr 12 leku Apalutamid w formie tabletek powlekanych 60 mg x 120 tabl. oraz tabletek powlekanych 240 mg x 30 tabl. w tej samej cenie oraz stosowanych w tym samym programie lekowym?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy – dostawy na cito

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w części nr 12 i 33 nie są lekami na tzw. „ratunek życia” i nie wymagają dostaw „na cito” w ciągu 12 godzin, również w dni nie będące dniami roboczymi, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 12 i 33.

Ponadto, magazyn centralny Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku w godzinach 7:30 do 17:00, a w dniach wolnych od pracy, tj. sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn jest nieczynny.

Zapis umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3. Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 4. Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. 3 wzoru umowy – rozliczanie kar

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu w umowie dotyczącej sposobu rozliczania kar umownych?

Zgodnie § 5 ust. 1 pkt. 3 wzoru umowy strony ustalają, że w razie wystąpienia okoliczności opisanych w § 5 ust. 1 pkt. 2 wzoru umowy zostaną naliczone kary, które Zamawiający potrąci z wystawionych faktur na podstawie noty księgowej.

Obecnie, Wykonawca w ramach istniejących procesów oraz systemów księgowych w grupie kapitałowej, nie ma możliwości dokonywania prawidłowo rozliczeń pomiędzy dokonanymi przez Zamawiającego potrąceniami kwot kar z należnych Wykonawcy płatności za faktury, a otrzymanymi od Zamawiającego notami księgowymi dokumentującymi należne kary.

Kary umowne mogą zostać rozliczone w oddzielnym procesie tj. poprzez zrealizowanie przez Wykonawcę płatności na podstawie noty księgowej wystawionej przez Zamawiającego. Termin zapłaty kary umownej nie może być krótszy niż 7 dni od dnia doręczenia noty księgowej, ze względu na konieczność weryfikacji zasadności i wysokości naliczenia kary, jak również czasu realizacji płatności.

Konsekwencją zaproponowanej zmiany będzie dokonywanie przez Zamawiającego płatności w pełnej kwocie wynikającej z faktury VAT oraz dokonywanie płatności przez Wykonawcę umownej w wysokości wskazanej na notcie księgowej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 8

Pytanie 1 Dotyczy Umowy § 2 ust. 2

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współzycia społecznego."

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 9

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści VAMFOLI 50MG/5ML, Leucovorin Calcium, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 82 wymaga podania do pęcherzowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 10

Pytanie 1

Zwracam się z uprzejmą prośbą o udostępnienie "ESPD" wczytującego plik JEDZ , który stanowi załącznik nr 4 do SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zamieszcza na stronie plik ESPD w obu plikach.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zostały zamieszczone na stronie zamawiającego **www.e-propublico.pl**

Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 24/PN/WU/2025 z dnia 14/04/2025r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach