



**ul. Słowackiego 18
87-700 Aleksandrów Kujawski**

Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o.

tel. centrala (054) 282 80 00, sekretariat (054) 282 80 01

fax. (054) 282 80 02

e-mail: spzcal@poczta.onet.pl



Aleksandrów Kujawski, dnia 07.08.2026 r.

L.dz. P.Sz. / 7116,7118,7119,7149,7150,7151 /26

Do wszystkich Wykonawców
postępowania nr: 23/2026
szpital.aleksandrow.pl
www.ezamowienia.gov.pl

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr postępowania 23/2026 w trybie podstawowym na "Dostawa Sprzętu medycznego jednorazowego użytku z podziałem na pakiety" opublikowanego na platformie e-zamowienia dnia 31.07.2026 r. pod numerem 2026/BZP 00373378

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o. działając zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2026 r. poz. 793 ze zm.) wyjaśnia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego:

Pytanie Nr 1 Pakiet VI, zadanie 1d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia, bezalkoholowych chusteczek **Mikrozid sensitive wipes** do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic USG (dopuszczenie producenta głowic USG). Bez aldehydów, związków nadtlenowych, o wymiarach 20cmx20cm. Nasączone mieszaniną na bazie 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Przebadane dermatologicznie. Skuteczny: bakteriobójczo, drożdżakobójczo, bójcze wobec wirusów otoczkowych (Vaccinia), Polyoma SV40, rota w **1min.**, Noro w **15min.** Nie pozostawiają smug na powierzchniach. Przebadane wg normy 16615. Opakowanie – tuba, 200szt. chusteczek. Wyrób medyczny.

Odpowiedź Nr 1

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 2 Pakiet VIII Poz.1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od warunku dotyczącego niskiej zawartości Fe203 ?

Odpowiedź Nr 2

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 Pakiet VIII Poz. 2 i 3

Zwracamy się z prośbą o dokonanie korekty dotyczącej kartonowego opakowania na szkiełka z pokrywką na zawiasach , gdyż nie jest możliwe by na kartonowym opakowaniu została zamontowana pokrywka na zawiasach. Jest to możliwe przy opakowaniach wykonanych z plastiku.



**ul. Słowackiego 18
87-700 Aleksandrów Kujawski**

tel. centrala (054) 282 80 00, sekretariat (054) 282 80 01

fax. (054) 282 80 02

e-mail: spzcal@poczta.onet.pl



Odpowiedź Nr 3

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od opakowania wykonanego ze sztywnego kartonu, dopuszcza opakowania z tworzywa sztucznego. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 4 dot. części 3, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic, o powierzchni zewnętrznej gładkiej z teksturą na końcach palców oraz powierzchni wewnętrznej chlorowanej (bez obustronnej polimeryzacji), rękawice o długości min. 240 mm, o grubości na palcu – 0,09, siła zrywu przed starzeniem min. 7 N., po starzeniu min. 6.5 N Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

Odpowiedź Nr 4

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5 dot. części 3, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu:

- „ Produkt czysty mikrobiologicznie”. Wykonawca podkreśla, że rękawice diagnostyczne, są wyrobem medycznym, niesterylnym, zaś cecha czystości mikrobiologicznej jest immanentnie związana z wyrobami sterylnymi. Wynika to z faktu, że obecnie obowiązujące normy produktowe w zakresie wyrobów medycznych przewidują badanie czystości mikrobiologicznej jedynie dla wyrobów sterylnych, lub przeznaczonych do sterylizacji przed użyciem nie zaś dla wyrobów niesterylnych

Odpowiedź Nr 5

Zamawiający wymaga rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego.

Pytanie Nr 6 dot. części 3, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na min. 5 substancji używanych w dezynfekcji zgodnie z europejską normą EN 16523-1 (w miejsce amerykańskiej normy ASTM F739)

Odpowiedź Nr 6

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 7 Pakiet 3

Zamawiający wymaga rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I, a tym samym spełniających normę EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4. Zgodnie z normą EN 455-2 mediana długości dla rękawic diagnostycznych wynosi ≥ 240 mm.



Table 2 — Dimensions of examination/procedure gloves

Size	Median length ^a <i>l</i> in mm	Median width ^{b c} <i>w</i> in mm
Extra Small	≥ 240	≤ 80
Small		80 ± 10
Medium		95 ± 10
Large		110 ± 10
Extra Large		≥ 110

NOTE Manufacturers may optionally use the sizes and dimensions given in Table 1 in order to provide a wider range of glove sizes.

^a Dimension *l* as designated in Figure 1.

^b Dimension *w* as designated in Figure 1.

^c The width requirements are for gloves made from natural rubber latex and all other elastomeric materials. These dimensions may not be appropriate for gloves made from other materials.

Tłumaczenie:

Tabela 2 — Wymiary rękawic do badań/procedur

Rozmiar	Mediana długości* <i>l</i> (mm)	Mediana szerokości** <i>w</i> (mm)
Bardzo mały (Extra Small)	≥ 240	≤ 80
Mały (Small)	≥ 240	80 ± 10
Średni (Medium)	≥ 240	95 ± 10
Duży (Large)	≥ 240	110 ± 10
Bardzo duży (Extra Large)	≥ 240	≥ 110

UWAGA:

Producenci mogą opcjonalnie stosować rozmiary i wymiary podane w Tabeli 1, aby zapewnić szerszy zakres rozmiarów rękawic.

* Wymiar *l* — zgodnie z oznaczeniem na Rysunku 1.

** Wymiar *w* — zgodnie z oznaczeniem na Rysunku 1.

† Wymagania dotyczące szerokości odnoszą się do rękawic wykonanych z naturalnego lateksu kauczukowego oraz innych materiałów elastomerowych. Wymiary te mogą nie być odpowiednie dla rękawic wykonanych z innych materiałów.

W związku z powyższym wymóg rękawic o długości min. 245 mm stanowi wymóg ponadnormatywny. Wprowadzenie wymogu długości większej niż określona w normie EN 455-2 nie wpływa istotnie na poziom bezpieczeństwa podczas typowych procedur medycznych, natomiast ogranicza dostępność wyrobów zgodnych z normą i powszechnie stosowanych w praktyce klinicznej.

Długość rękawic diagnostycznych wynosząca co najmniej 240 mm jest wystarczająca do wykonywania procedur medycznych, ponieważ została określona w normie EN 455-2 jako minimalny parametr zapewniający właściwą ochronę użytkownika oraz pacjenta. Norma ta została opracowana w oparciu o ocenę ryzyka, praktykę kliniczną oraz badania użytkowe i jako norma zharmonizowana stanowi punkt odniesienia dla bezpieczeństwa i funkcjonalności rękawic medycznych. Rękawice spełniające wymaganie długości ≥ 240 mm zapewniają odpowiednie zakrycie dłoni i nadgarstka, co jest wystarczające do standardowych procedur diagnostycznych i zabiegowych, dla których przeznaczone są rękawice tego typu. Spełnienie tego parametru potwierdza, że wyrób gwarantuje wymagany



poziom ochrony barierowej przed czynnikami biologicznymi i chemicznymi, bez konieczności stosowania dodatkowych, ponadnormatywnych wymagań.

Na podstawie powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrilowych o długości mediana min. 240 mm zgodnie z normą EN 455-2.

Odpowiedź Nr 7

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 8 Pakiet 3

Zamawiający wymaga rękawic diagnostycznych nitrilowych o sile zrywania min. 7,5 N, co stanowi wymóg ponadnormatywny. Wymagane przez Zamawiającego spełnienie normy EN 455-2 określa minimalną siłę zrywania jako 6N. Poziom ten jest uznany za wystarczający do bezpiecznego stosowania rękawic diagnostycznych podczas procedur medycznych - zapewnia odpowiednią integralność mechaniczną i ochronę barierową w trakcie typowych czynności diagnostycznych i procedur medycznych.

Table 3 — Median values of force at break

	Force at break in Newton		
	Surgical gloves a)	Examination/procedure gloves	
		b)	c)
Throughout shelf life tested according to 5.2 and within 12 months of manufacture tested according to 5.3	≥ 9,0	≥ 6,0	≥ 3,6
a) Requirements for all surgical gloves.			
b) Requirements for all examination gloves, except gloves made from thermoplastic materials (e.g. polyvinylchloride, polyethylene).			
c) Requirements for gloves made from thermoplastic materials (e.g. polyvinylchloride, polyethylene).			

5.3 Force at break after challenge testing

5.3.1 Gloves packaged in unit packages or gloves taken from bulk packages shall be placed for a period of seven days at a temperature of $(70 \pm 2) ^\circ\text{C}$ in an oven as specified in ISO 188:2007, clause 4.

5.3.2 Measure the force at break as described in 5.2.

tłumaczenie:



Tabela 3 — Medianowe wartości siły przy zerwaniu

Siła przy zerwaniu (w niutonach)

	Rękawice chirurgiczne*	Rękawice diagnostyczne/proceduralne*	Rękawice diagnostyczne/proceduralne*
W całym okresie trwałości (badanie zgodnie z 5.2) oraz w ciągu 12 miesięcy od daty produkcji (badanie zgodnie z 5.3)	≥ 9,0	≥ 6,0	≥ 3,6

* Wymagania dla wszystkich rękawic chirurgicznych.

* Wymagania dla wszystkich rękawic diagnostycznych, z wyjątkiem rękawic wykonanych z materiałów termoplastycznych (np. polichlorek winylu, polietylen).

* Wymagania dla rękawic wykonanych z materiałów termoplastycznych (np. polichlorek winylu, polietylen).

5.3 Siła przy zerwaniu po badaniach obciążeniowych (challenge testing)

5.3.1

Rękawice pakowane w opakowania jednostkowe lub rękawice pobrane z opakowań zbiorczych należy umieścić na okres 7 dni w temperaturze $(70 \pm 2) ^\circ\text{C}$ w suszarce, zgodnie z normą ISO 188:2007, punkt 4.

5.3.2

Następnie należy zmierzyć siłę przy zerwaniu zgodnie z opisem zawartym w punkcie 5.2.

Zatem prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o sile zrywania min. 6 N zgodnie z normą EN 455-2.

Odpowiedź Nr 8

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 9 Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z przedmiotem zamówienia, dopuszczonych do kontaktu z żywnością potwierdzone odpowiednim piktogramem na opakowaniu.

Odpowiedź Nr 9

Powyższe wymaganie zostało opisane w przedmiocie zamówienia.

Pytanie Nr 10 Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, nitylowe bezpudrowe, kolor niebieski, AQL 1,0. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Grubość na palcu 0,10 +/- 0,02 mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02 mm, na mankiecie

0,06 +/- 0,02 mm, długość min. 240 mm. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Rękawice produkowane bez użycia dodatków chemicznych (akceleratorów) tj. tiuramy, MBT, ZMBT, BHA, BHT, TMTD, DPG Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych wg. EN 16523-1 oraz penetrację cytotatyków wg. ASTM D 6978. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, potwierdzone informacją na opakowaniu. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Temperatura przechowywania 5-38 stopni. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji oraz piktogram



**ul. Słowackiego 18
87-700 Aleksandrów Kujawski**

Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o.

tel. centrala (054) 282 80 00, sekretariat (054) 282 80 01

fax. (054) 282 80 02

e-mail: spzcal@poczta.onet.pl



dotyczący ryzyka alergii typu IV. Rozmiary XS-XXL, oznaczone kolorystycznie na ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź Nr 10

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 11 Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Niesterylne, jednorazowego użytku rękawice diagnostyczne i ochronne wykonane z polichlorku winylu (PVC), powierzchnia gładka, AQL $\leq 1,0$. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, długość min. 240 mm. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 5. Rękawice przebadane na działanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie EN 374-5 oraz ASTM F1671. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź Nr 11

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 12 Pakiet Nr VIII Szkiełka podstawowe i nakrywkowe medyczne- dotyczy poz. nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie parametrów równoważnych: Szkiełka nakrywkowe 24x50 mm, przygotowane do pracy z automatami nakrywającymi, szkiełka optycznie czyste i nieposklejane, wykonane z białego szkła sodowo-wapniowego. Grubość 0,13-0,16 mm. Opakowanie handlowe 100 szt. Opakowanie wykonane ze sztywnego kartonu Każde jednostkowe opakowanie zabezpieczone hermetyczną folią nie przepuszczającą promieni słonecznych. Każde opakowanie z pokrywką mocowana na zawiasie oraz z pochłaniaczem wilgoci

Odpowiedź Nr 12

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 13 Pakiet Nr VIII Szkiełka podstawowe i nakrywkowe medyczne- dotyczy poz. nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie parametrów równoważnych: Szkiełka nakrywkowe 24x60 mm, , przygotowane do pracy z automatami nakrywającymi, szkiełka optycznie czyste i nieposklejane, wykonane z białego szkła sodowo-wapniowego. Grubość 0,13-0,16 mm. Opakowanie handlowe 100 szt. Opakowanie wykonane ze sztywnego kartonu Każde jednostkowe opakowanie zabezpieczone hermetyczną folią nie przepuszczającą promieni słonecznych. Każde opakowanie z pokrywką mocowana na zawiasie oraz z pochłaniaczem wilgoci

Odpowiedź Nr 13

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 14 Dotyczy Pakiet nr VIII:

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego -



**ul. Słowackiego 18
87-700 Aleksandrów Kujawski**

Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o.

tel. centrala (054) 282 80 00, sekretariat (054) 282 80 01

fax. (054) 282 80 02

e-mail: spzcal@poczta.onet.pl



orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź Nr 14

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie Nr 15 Dotyczy wzoru umowy Pakiet nr VIII:

Prosimy o modyfikację zapisów § 10 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź Nr 15

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie Nr 16 Dotyczy wzoru umowy Pakiet nr VIII:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 10, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź Nr 16

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie Nr 17 Dotyczy wzoru umowy Pakiet nr VIII:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odpowiedź Nr 17

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie Nr 18 Dotyczy wzoru umowy Pakiet nr VIII:

Zamawiający w projekcie umowy w § 10 ust.2 pisze: „...Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,2% wartości umownej wyrobów, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca – jednak nie więcej niż 20% tej wartości.



b) w wysokości 0,2% wartości umownej wyrobów nie dostarczonych w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki – jednak nie więcej niż 20% tej wartości....”

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 353¹ k.c. granice swobody umów. Wysokość kar umownych winna pozostawać w korelacji ze szkodą, co zgodne jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353¹ w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.

Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi maksymalnie do 10%?

Odpowiedź Nr 18

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

ZMIANA TREŚCI SWZ

Mając na uwadze treść udzielonych wyjaśnień i czas na przygotowanie oferty. Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1, ust. 3 oraz ust. 7 ustawy Pzp, Zamawiający zmienia i wprowadza nowy termin składania i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą – poprzez nadanie mu w wybranych punktach brzmienia:

„Rozdział VIII SWZ Termin związania ofertą:

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, do dnia **09.09.2026 r.**

Rozdział XIV SWZ Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert:

4. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie **do dnia 11.08.2026 r., do godz. 10:30.**

Rozdział XV SWZ Termin otwarcia ofert:

1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 11.08.2026 r., o godzinie 11:00.”**

- a. Zamawiający informuje, że dokonał również zmian treści Ogłoszenia o zamówieniu w zakresach opisanych jak wyżej.

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający informuje, że wszelkie wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.