|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Znak Sprawy: ZP/220/48/20** ***Dotyczy: dostawy wyrobów medycznych w tym wyrobów stosowanych w okulistyce, opatrunków specjalistycznych, płynnych koncentratów do terapii nerkozastępczej oraz dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego na potrzeby Klinik SPSK-2.*** |  |  |

**WYJAŚNIENIE NR 1**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca nr 1**

**Zadanie nr. 7**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zad 7 w poz. 1 żelu znieczulającego o poj. 12 ml reszta parametrów zgodnie z SIWZ ?

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie żelu o poj. 12 ml bez przeliczania ilości, co oznacza, że należy zaoferować 18.000 sztuk po 12 ml.

**Wykonawca nr 2**

Czy Zamawiający w zadaniu 12 dopuści roztwór błękitu trypanu o stężeniu  0,75 mg  ,brillant blue G o stężeniu 0,125 mg, polietylenoglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993, rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego,  pH roztworu 7,3-7,6 osmolarność 301-369 mOsm/k H₂O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej,  pakowany w szklane ampułko-strzykawki o pojemności 0,5ml,  1 opakowanie 5 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanego produktu, ze względu na znaczące różnice w stosunku do produktu wymaganego:

- brak rozpuszczalnej luteiny,

- znaczące różnice w stężeniach obu błękitów,

- odmienny sposób konfekcjonowania (fiolka versus amp.-strzyk.),

- odmienna objętość produktu (1 ml versus 0,5 ml).

Zamawiający pragnie zwrócić uwagę Wykonawcy na fakt, że posiada bardzo duże doświadczenie w użytkowaniu różnych barwników w trakcie zabiegów chirurgicznych i produkt wskazany w opisie przedmiotu zamówienia jest najskuteczniejszy w ocenie Zamawiającego, zarówno pod względu składu jakościowego, czasu działaniu jak również optymalnej objętości 1 ml

**Wykonawca nr 3**

**Pytanie nr 1 – dotyczy zadanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu bez przeliczania ilości co oznacza, że należy zaoferować 18 000 sztuk.

**Pytanie nr 2 – dotyczy zadanie 8 poz. 1**

|  |  |
| --- | --- |
| Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawu typu ProcedurePack zgodnego z art. 12 Dyrektywy Rady 93/42/EWG o niżej opisanym składzie: Skład:  | Ilość  |
| - Półprzezroczysta dwukomorowa taca z podziałką 21x14x4,5cm  | 1  |
| - Skalpel jednorazowy, rozmiar 11, sterylny (w oddzielnym opakowaniu)  | 1  |
| - Nożyczki Iris 11cm, metalowe  | 1  |

******

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego zestawu.

**Pytanie nr 3 – dotyczy zadanie 8 poz. 2**

|  |  |
| --- | --- |
| Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawu typu ProcedurePack zgodnego z art. 12 Dyrektywy Rady 93/42/EWG o niżej opisanym składzie: Skład:  | Ilość  |
| - Kleszcze Kocher plastikowe, niebieskie 13cm  | 1  |
| - Kompresy włókninowe 5x5cm, 4w  | 5  |
| - Tupfer włókninowy 20/20  | 5  |
| - Strzykawka 5ml (w oddzielnym opakowaniu)  | 1  |
| - Igła iniekcyjna 0,8 x 40mm, 21G (w oddzielnym opakowaniu)  | 1  |
| - Serweta dwuwarstwowa epiduralna 75x80cm z otworem przylepnym 6x15cm  | 1  |
| - Serweta dwuwarstwowa 75x90cm  | 1  |

******

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanego zestawu, gdyż jego skład znacząco odbiega od wymaganego. Przede wszystkim brak w nim metalowego imadła o dł. 20 cm, stanowiącego jeden z kluczowych elementów.

**Wykonawca nr 4**

**Pytanie 1 -Pakiet 12:**

Czy zamawiającydopuści również barwniko parametrach wymienionych poniżej:

Roztwór błękitu trypanu sterylny o stężeniu 0,15% oraz brillant blue G o stężeniu

0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze

chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony

granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawki o pojemności 0,5ml.

Opakowanie 1 sztuka?

Jaką ilość należy wówczas zaoferować?

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanego produktu, ze względu na znaczące różnice w stosunku do produktu wymaganego:

- brak rozpuszczalnej luteiny,

- znaczące różnice w stężeniu błękitu brillant blue G (dwukrotnie mniejsze),

- odmienny sposób konfekcjonowania (fiolka versus amp.-strzyk.),

- odmienna objętość produktu (1 ml versus 0,5 ml).

Zamawiający pragnie zwrócić uwagę Wykonawcy na fakt, że posiada bardzo duże doświadczenie w użytkowaniu różnych barwników w trakcie zabiegów chirurgicznych i produkt wskazany w opisie przedmiotu zamówienia jest najskuteczniejszy w ocenie Zamawiającego, zarówno pod względu składu jakościowego, czasu działaniu jak również optymalnej objętości 1 ml.

**Wykonawca nr 5**

**Zadanie 3 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny wykonany z włókniny z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej w rozmiarze 8x34cm, pakowany po 20szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanych wkładów pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości co oznacza, że należy zaoferować 8 000 opakowań.

**Zadanie 6 pozycja 1-3**

Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli długość opaski 4m w stanie roboczym (rozciągniętym)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał modyfikacji zadania nr 6 z uwzględnieniem nowych opisów. Prosimy o zapoznanie się z nową konstrukcją zadania, obejmującego zakup bandaży. **Zamawiający wymaga aby zaoferowane opaski elastyczne posiadały długość w stanie roboczym (po naciągnięciu) min. 4 m, natomiast w stanie spoczynku (relaksacji) min. 1,5 m**

**Zadanie 6 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający, w przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, dopuści opaski elastyczne o długości 1,2m w stanie relaksacji (4m w stanie rozciągniętym) z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby opaska w stanie relaksacji (spoczynku) miała długość min. 1,5 m natomiast po rozciągnięciu (w stanie roboczym) min. 4 m.

**Zadanie 8 pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne na wezwanie?

**Odpowiedź:** Wymogiem Zamawiającego jest zaoferowanie próbek oferowanego wyrobu, tożsamych z dostarczanych w ramach umowy przetargowej produktem. Jeśli wymogiem Zamawiającego jest zaoferowanie produktu sterylnego, to oferowana próbka również musi być sterylna. Zamawiający zatem nie wyraża zgody na zaoferowanie próbek niesterylnych w przypadku zadań, w których opisany jest sterylny wyrób.

**Zadanie 8 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny do zakładania wkłucia centralnego z serwetą w rozmiarze 50 x 70 cm (zamiast 45 x 75 cm)?

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza** proponowany rozmiar serwety 50 x 70 cm w miejsce 45 x 75 cm.

**Zadanie 8 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny do zakładania wkłucia centralnego z serwetą 50 x 75 cm z centralnym otworem o wymiarach 6 x 8 cm (w miejsce serwety 45cm x 75cm z otworem o średnicy 8 cm i przylepcem wokół otworu)?

**Odpowiedź:** Z zadanego przez Wykonawcę pytania nie wynika jednoznacznie, czy oferowana serweta posiada przylepiec wokół otworu czy też jest to otwór bez przylepca. Wymogiem Zamawiającego jest zaoferowanie serwety z otworem wyposażonym w przylepiec dookoła. W związku z powyższym Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanej serwety.

**Zadanie 8 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny do zakładania wkłucia centralnego z imadłem metalowym 15 cm zamiast 13 cm?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie imadła o długości 15 cm.

**Zadanie 8 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny do zakładania wkłucia centralnego z imadłem metalowym 15 cm, zamiast 20 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie imadła o długości 15 cm. Zamawiający w poz. 2 wymaga zaoferowania długiego imadła 20 cm, natomiast imadło krótkie (13 cm lub po dopuszczeniu 15 cm) ujęte jest w zestawie z poz. 1

**Zadanie 8 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny do zakładania wkłucia centralnego z serwetą 90 x 75 cm z otworem przylepnym 6 x 8 cm (zamiast 10 cm)?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie serwety o rozmiarze 90 x 75 cm, natomiast **nie wyraża zgody** na otwór przylepny 6 x 8 cm.

**Zadanie 8 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylny do zakładania wkłucia centralnego ze skalpelem bezpiecznym nr 10 lub 11P?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający **wyraża zgodę**.

**Wykonawca nr 6**

**Do SIWZ:**

Rozdział XIV pkt. 4 ppkt. a): Zwracamy uwagę, że w dniu 1 lipca 2020 r. weszła w życie ustawa z dnia 9 sierpnia 2019 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2019 r., poz. 1751 ze zm.). Ustawa zmienia obowiązujące stawki podatku VAT m.in. na wyroby zawarte w pakiecie nr. 3, z 8% na 5%. Prosimy o modyfikację zapisów SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji stawki podatku od towarów i usług VAT z 8% na 5%.**

W związku ze zmianą przepisów dotyczących podkładów ginekologicznych określonych w zadaniu nr 3, które aktualnie są wymienione w Nomenklaturze Scalonej w Dziale 96 19 00 89 jako Pozostałe artykuły (np. artykuły higieniczne ) **zmianie ulega kwalifikacja podkładów ginekologicznych jako artykuły higieniczne** a nie jak to zostało określone w SIWZ jako wyroby medyczne.

**Przedmiot Zamówienia:**

**Zad.3:** Czy Zamawiający wymaga aby podkład ginekologiczny posiadał możliwość sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Zad. 6 poz.1-3:** Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga aby opaski posiadały w swoim składzie: przędzę bawełnianą, jedwab poliamidowy i przędzę elastomerową? Taki skład gdzie bawełna jest głównym składnikiem powoduje, że opaska jest miękka i przepuszczająca powietrze, oraz dobrze tolerowana przez skórę.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

**Zad.6 poz.4-5:** Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga aby opaski były wykonane w całości z wiskozy? Taki skład powoduje, że opaska przepuszcza powietrze i jest dobrze tolerowana przez skórę.

**Odpowiedź:** Zamawiający **potwierdza**, że wymaga opaski wykonanej z wiskozy. Zostało to wyraźnie określone w opisie przedmiotu zamówienia „***wykonana z wysokiej jakości przędzy wiskozowej”***

**Zad.6 poz.6-7:** Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga aby elastyczna siatka opatrunkowa wykonana była w 50% z jedwabiu poliamidowego i w 50% jedwabiu poliuretanowego? Taki skład powoduje, że siatka jest bardzo elastyczna co znacznie poprawia komfort jej zakładania przez personel medyczny. Jest bardzo mocna więc nie rozerwie się niekontrolowana a jednocześnie przepuszcza powietrze, co poprawia komfort użytkowania przez pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

**Zad. 8 poz.1:** Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga aby zestaw zapakowany był w opakowanie w twardy blister, który jednocześnie może służyć jako pojemnik np. za zużyte igły czy strzykawki? Zwracamy uwagę, że taki zestaw jest dotychczas dostarczany do Państwa Szpitala.

**Odpowiedź:** Zamawiający ponownie zweryfikował opis przedmiotu zamówienia w zakresie zadania nr 8 poz. 1 i potwierdza, że **wymaga aby opakowanie zestawu stanowił twardy blister**, który rzeczywiście jest wykorzystywany jako pojemnik na użyte w czasie zabiegu odpady. Jest to rozwiązanie bardzo praktyczne, zmniejszające ilość produkowanych w szpitalu odpadów.

**Zad.8 poz.1:** Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga aby narzędzia metalowe były znaczone kolorem?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wymaga**, aby narzędzia metalowe znajdujące się w zestawach były wyraźnie znakowane, że są jednorazowe co uniemożliwi ich sterylizację i dalsze użytkowanie.

**Zad.8 poz.2:** Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga aby zestaw zapakowany był w torebkę papierowo foliową z wycięciem na kciuk, co znacznie ułatwia otwieranie zestawu?

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

**Wzór umowy:**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy słowa *„opóźnienia”* zostały zastąpione słowami *„zwłoki”*?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej oraz odstąpienia od umowy była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, *„kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”* Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając *„uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art.* *3531 k.c.”*

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 lit. c) wzoru umowy wyrażenie *„10% wartości brutto umowy (zadań)”* zostało zastąpione wyrażeniem *„10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (zadania)”*?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy (zadania), nie zaś od wartości całej umowy (zadania). W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy (zadania), a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy (zadania). Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 14 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?*

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne wypowiedzenia umowy, celowe jest aby przed wypowiedzeniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć wypowiedzenia umowy, a tym samym uniknąć skutków wypowiedzenia umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

**Wykonawca nr 7**

**Pytanie nr 1 - Zad. nr 7 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby żel do cewnikowania był sterylizowany parą wodną, która jest najbezpieczniejszą metodą sterylizacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga**.

**Pytanie nr 2 - Zad. nr. 7 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga, aby oferowany produkt nie zawierał żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza obecność środków konserwujących mających pozwolenie na stosowanie w wyrobach medycznych.

**Pytanie nr 3 - Zad. nr. 9 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku konfekcjonowanego w opakowania a 5szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę**.

**Wykonawca nr 8**

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia:

Zadanie 6, poz. 4-5

*Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z* przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wymaga** opaski wiskozowej.

Zadanie 6, poz. 6-7

Czy zamawiający pisząc w kolumnie j.m. 1szt., ma na myśli 1 szt.= 1 opakowanie 10 mb w stanie nierozciągniętym?

**Odpowiedź:** Tak, **Zamawiający miał na myśli 1 sztuka = 1 opakowanie = 10 mb w stanie nierozciągniętym**.

Zadanie 6, poz. 6-7

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga rozmiarów 4, 8 i 14 zgodnie z przedstawionymi powyżej zakresami.

***POZOSTAŁE INFORMNACJE***

*Uwaga! W Formularzu cen jednostkowych w kolumnie nr 5 (Ilość) zamawiający wskazał ilość opakowań, których zawartość została określona w kolumnie nr 6 (wielkość opakowania)*

Zamawiający zaleca aby w przypadku skorzystania przez Wykonawcę z powyższych dopuszczeń wskazać w Formularzu cen jednostkowych adnotację typu: ***dopuszczono zgodnie z Wyjaśnieniem z dnia 22.09.2020 r.***

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia/zmiany podczas sporządzania i składania ofert.

Zmiany wprowadzone do SIWZ są istotnymi ZMIANAMI wymagającymi od Wykonawców dodatkowego czasu podczas przygotowywania ofert.

W związku powyższym **Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert.**

Nowy termin składania ofert upływa w dniu **08.10.2020 r. o godz. 09.00**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **08.10.2020 r. o godz. 09.30**

***Załączniki:***

*- Zmodyfikowany Formularz cen jednostkowych dla zadań nr 3,6,8*

*- Modyfikacja SIWZ*

*- Zmodyfikowany Załącznik nr 2 stanowiący oświadczenie w sprawie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP oferowanych wyrobów.*

 ***……………………………………..***

 Dyrektor SPSK-2 PUM

**Sprawę prowadzi:** WiolettaSybal

**Telefon** +48 91 46 10 88