

Zamawiający:

**Szpital Powiatowy im. Jana Pawła II
ul. Kardynała Wyszyńskiego 11
11-200 Bartoszyce**

Do wszystkich wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n:

„Sukcesywna dostawa rękawic medycznych” Numer sprawy: 11/2024

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytanie dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Część 1

1. Zadanie nr 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, które na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym posiadają oznakowanie data sterylizacji zamiast data produkcji, pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Zadanie nr 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych o poziomie protein ≤ 125 ug/g, w opakowaniu jednostkowym podwójnym tzn. opakowanie zewnętrzne stanowi papier powlekany folią typu blister z efektem bezpyłowego otwierania, opakowanie wewnętrzne – papierowe; pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Zadanie nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych o długości min. 280 mm, w opakowaniu jednostkowym podwójnym tzn. opakowanie zewnętrzne stanowi papier powlekany folią typu blister z efektem bezpyłowego otwierania, opakowanie wewnętrzne – papierowe; pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Zadanie nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych o poziomie protein ≤ 36 ug/g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Zadanie nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych o długości min. 280 mm, o grubości palca 0,17 – 0,19 mm; które na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym posiadają oznakowanie data sterylizacji zamiast data produkcji, pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Projekt umowy – par. 3 ust. 5

Prosimy o zmianę par. 3 ust. 5 projektu umowy na:

„Zamawiający ma prawo dokonać zakupu towaru bądź towaru równoważnego u innego kontrahenta i potrącić z należnego Wykonawcy wynagrodzenia kwotę stanowiącą różnicę między ceną brutto takiego zakupu a ceną brutto oferowaną przez Wykonawcę w przypadku, gdy: [...]”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. a)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. d)

Prosimy o określenie kary umownej na poziomie 50,00 zł za zwłokę w dostarczeniu dokumentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 2

1. Zadanie nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie w opakowanie wewnętrzne papierowe, opakowanie zewnętrzne folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Zadanie nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Zadanie nr 03 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,17 \pm 0,01$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Zadanie nr 03 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości całkowitej min 280mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Zadanie nr 03 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie w opakowanie wewnętrzne papierowe, opakowanie zewnętrzne folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Zadanie nr 04, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w rozmiarach M, L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Zadanie nr 04, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe na 23% stawce VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Zadanie nr 04 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm, z $AQL \leq 1,5$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Zadanie nr 04 pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na opakowaniu była fabrycznie umieszczona informacja o braku ftalanów? Jednocześnie zapewniamy, że zaofertowane rękawice nie posiadają ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Zadanie nr 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. Zadanie nr 06

Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnątrz chlorowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$, o grubości na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,02$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. Zadanie nr 08

Czy Zamawiający dopuści rękawice pudrowane o grubości na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,02$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 3

Czy w zadaniu nr 5 Zamawiający dopuści rękawice wewnątrz chlorowane, z teksturą na końcach palców? Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 4

1. Zadanie 5

Czy zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane z teksturą na czubkach palców, o grubości na palcu min. 0,09mm pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Zadanie 6

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic chlorowanych, bez warstwy polimerowej, z poziomem AQL 1,5, o grubości na palcu min. 0,11 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 5

Pytanie 1, dotyczące Zadania 03

Zwracamy się do Zamawiającego z próbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości min. 280 mm oraz grubości ścianki na palcu min. 0,19 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2, dotyczące Zadania 04

Zwracamy się do Zamawiającego z próbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości min. 240 mm, poziom AQL $\leq 1,5$. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3, dotyczące Zadania 05

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych – bez polimeryzacji. Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, co wpływa na ograniczenie liczby podrażnień skórnych u użytkownika. Rękawice o powierzchni zewnętrznej gładkiej z teksturą na końcach palców. Grubość na palcu 0,09 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4, dotyczące Zadania 06

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych – bez polimeryzacji. Rękawice o grubości na palcu 0,12 mm. Poziom AQL $\leq 1,5$. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5, dotyczące Zadania 07

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o nieznacznie niższej grubości na palcu tj. 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6, dotyczące Zadania 08

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poziomie protein < 100 µg/g, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 6

1. Dotyczy Zadanie 4 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o długości zgodnej z normą EN455 min. 240mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Dotyczy Zadanie 5

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitylowych jednorazowego użytku, chlorowanych o grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, przebadanych na przenikanie związków chemicznych zgodnie z EN 16523 zastępującą EN 374-3, przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). W rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Dotyczy Zadanie 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, z lateksu, niejałowe, bezpudrowe, chlorowane bądź polimeryzowane, pasujące na obie dłonie. Zawartość protein < 50µg/g. Poziom AQL ≤ 1,5. O grubości w części palca min. 0,12 i długości min. 240 mm. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat.III.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 7

Czy Zamawiający w **Zadaniu 5** dopuści wycenę rękawic o grubości na palcach 0,09mm oraz odporne na przenikanie wirusów, zgodnie z normą 374-5? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 8

Zadanie 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, **AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N**, sterylizowane radiacyjnie, **średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3**

z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. **Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1**. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. **Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.**
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną **warstwą polimerową o strukturze sieci**. **AQL max. 0,65**, sterylizowane radiacyjnie, **anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3)**, mankiet rolowany, **opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie**, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. **Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną)**. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, **potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze)**. 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 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. **Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy)**. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, **typ B wg EN ISO 374-1**. **Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną)**. **Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium)**. Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe

z opisem i kodem kreskowym. **Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R).** Opakowanie 50 par. **Rozmiary 5,5-9,0.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 4 poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Niesterylne, jednorazowego użytku rękawice diagnostyczne i ochronne wykonane z polichlorku winylu (PVC), powierzchnia gładka. Pasujące na obie dłonie, z rolowanym mankietem zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Rękawice pakowane są w sposób umożliwiający łatwe wyciąganie pojedynczych sztuk. Średnia grubość na palcach i dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 min. AQL 1,5. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 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 oraz przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. **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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 5

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpydrowe, jednorazowe, koloru niebiesko-fioletowego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ C wg EN ISO 374-1. AQL 1,0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N.** Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). **Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji.** Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. **Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu.** Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna ułatwiająca

zakładanie. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, **AQL 1.0**, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,5N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. **Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.** Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1**. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4), **w tym całkowicie odporne na penetrację substancji tj. poziom 6 dla 30% Nadtlenek wodoru (woda utleniona) oraz 37% Formaldehyd, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej.** Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN 374-5. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000 – informacja na opakowaniu, zgodne z REG. 1935/2004).** Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. **Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1.0**, kolor niebieski, średnia grubość na palcu $0,15 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,01$ mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, **Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium).** Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. **Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.** Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa **21.06.2024 r. o godz. 9:00.** Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o **godz. 9:30.**

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II
w Bartoszycach
.....
Sławomir Wojcik
Kierownik zamawiającego