



PCZ/II-ZP/08/2022

Żnin, dn. 14.06.2022 r.

Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/08/2022

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie podstawowym na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku w Grupach 1-21 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. Nr post.: PCZ/II-ZP/08/2022.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

1. Pytanie dotyczy: Grupa 11

Prosimy o wydzielenie poz. 1-6 do oddzielnego zadania. Podział zadania zwiększy konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie elektrody o powierzchni ogólnej 165 cm², powierzchni aktywnej 107 cm², spełniającej pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie uchwytu wykonanego z odpornego tworzywa sztucznego, o dł. 145 mm z kablem o dł. 320 mm i elektrodą o dł. 70mm, spełniającego pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

4. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do penów insulinowych 0,33 x 12,5 mm oraz 0,3 x 8 mm. Opakowanie 100 szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igła tępa do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków - tępych z ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni i otworem centralnym sterylnej 18G 1,2 x 25 mm lub 1,2x40mm - do wyboru Zamawiającego (op. - 100 szt.) Rozwiązanie takie zapobiega zarówno defragmentacji korka jak i zakłuciu przez osobę pobierającą i przygotowującą lek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 0,7 x 19 mm, 24 G przepływ 23ml/min wykonana z teflonu - PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, sterylizowane EO.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



7. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 0,9 x 25 mm, 22 G przepływ 36ml/min wykonana z teflonu - PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, sterylizowane EO

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

8. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 1,1 x 32 mm, 20 G przepływ 60 ml/min wykonana z teflonu - PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, sterylizowane EO.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

9. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 1,3 x 45 mm, 18 G przepływ 90ml/min wykonana z teflonu - PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, sterylizowane EO.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

10. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 1,7 x 45 mm, 16 G przepływ 180 ml/min, wykonana z teflonu - PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, sterylizowane EO.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

11. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 1,5 x 45 mm 17G przepływ 125ml/min, wykonana z teflonu - PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, sterylizowane EO.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

12. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej wykonanej z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) , z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. oznaczenie producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowana EO. 22G 0,9x25mm, przepływ 36ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej wykonanej z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) , z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. oznaczenie producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowana EO. 20G 1,1 x32mm, przepływ 60ml/min

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

14. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej wykonanej z PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) , z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci plastikowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. oznaczenie producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowana EO. 18G 1,3 x 45mm, przepływ 90ml/min

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

15. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 0,6 x 19 mm , wykonana z teflonu - PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) widocznej w USG, bez pasków radiocieniujących , bez portu górnego , ze zdejmowalnym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie do naczynia ,sterylizowana EO, przepływ 13 ml/min.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

16. Pytanie dotyczy: Grupa 15

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego niejałowego czepek typu furażerka wykonanego z przewiewnej włókniny polipropylenowej ze wstawką przeciwpotną, gramaturze 20g/m² z trokami w części tylnej. Zapewnia doskonałą ochronę przed przenoszeniem bakterii i zanieczyszczeń produkt opatrzony znakiem CE - spełnia zasadnicze wymagania. Pakowany po 100 szt. Kolor zielony. Rozmiar wstawki pochłaniającej pot: 60x4,5cm Wysokość czepek: 12 cm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

17. Pytanie dotyczy: Grupa 16

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego niejałowego czepek w kształcie beretu ściągniętego nieuciskającą gumką w rozmiarze ±50 cm, wykonanego z włókniny polipropylenowej o gramaturze max. 12 g/m² . Kolor biały, rozmiar uniwersalny, złożony w harmonijkę. Wyrób medyczny klasy I, zgodny z EN 13485. Pakowany po 100 szt.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

18. Pytanie dotyczy: Grupa 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 18 cm oraz dł. 250 cm, wykonanego z mocnej folii PE (50µ, gramatura 46g/m²) z perforowaną końcówką zwężającą się, złożony teleskopowo, z taśmą lepną do mocowania oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

18. A) Pytanie dotyczy: Grupa 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Osłony okrągłej nie zawierającej lateksu, wykonanej z przezroczystej folii PE o grubości 40 µm i gramaturze min. 36 g/m² , o wymiarach: 72 x 60 cm (szer. x wys.), średnica otworu po rozciągnięciu min. 120 cm, jałowa, pakowana jednostkowo w rozrywaną torebkę typu peel pouch, na opakowaniu min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

19. Pytanie dotyczy: Grupa 10

Czy Zamawiający w grupie 10 dopuści:

- Rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków,
- Przezroczystą na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza,
- Rampę wyposażoną w 3 kraniki kodowane kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu, zakończoną 4 przezroczystymi systemami bezigłowymi (obudowa i membrana), umożliwiającymi kontrolę wzrokową, nie zawierającymi części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i

dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze, o przestrzeni martwej wynoszącej 0,07ml.

-Rampę z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 50 lub 150 cm (pakowane razem), wyposażoną w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku,

-Rampę sterylizowaną tlenkiem etylenu.

-Nazwa firmy na rampie

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

20. Pytanie dotyczy: Grupa 10

Czy Zamawiający w grupie 10 dopuści:

-Rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków

- Przeźroczystą na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza,

-Rampę wyposażoną w 3 kraniki kodowane kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończone 4 systemami bezigłowymi posiadające wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny,

- Rampę z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 50 lub 150 cm (pakowane razem), wyposażoną w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku

-Rampę sterylizowaną tlenkiem etylenu,

-Nazwa firmy na rampie

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

21. Pytanie dotyczy: Grupa 14 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Uniwersalne zestawy do żywienia wraz z użyczeniem pompy żywieniowej (ilość 4 szt) Easy Lit lub Easy Moove?

Pompa żywieniowa enteralna jest szczególnie przystosowana do pracy podczas nocnego karmienia, hospitalizacji oraz dla osób starszych. Pompa do zastosowań stacjonarnych.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jeżeli zestaw jest kompatybilny z produktem –dieta przemysłowa do żywienia dojelitowego: Nutrison Advanced Peptisorb, płyn, 500 ml, butel. plast. , Nutrison płyn 500 ml, Nutrison advanced Diason 1000 ml butelki.

22. Pytanie dotyczy: Grupa 14 poz. 2

Zamawiający pod pakietem umieścić wymóg użyczenia 4 pomp, natomiast w pozycji 2 pakietu jest wymóg, by zestawy do podaży były kompatybilne z pompą Amika. Czy w przypadku użyczenia innych pomp niż Amika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zestawów do podaży kompatybilnych z użyczonymi pompami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jeżeli zestaw jest kompatybilny z produktem –dieta przemysłowa do żywienia dojelitowego: Nutrison Advanced Peptisorb, płyn, 500 ml, butel. plast. , Nutrison płyn 500 ml, Nutrison advanced Diason 1000 ml butelki.

23. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 6, 8, 11-12, 16

Czy zamawiający wydzieli poz. 6,8,11-12,16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

24. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 8

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11-12

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

27. Pytanie dotyczy: Grupa 3 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

28. Pytanie dotyczy: Grupa 4 poz. 1, 3

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

29. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 9

Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu bez portu do pobierania próbek?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

30. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 8-9

Czy zamawiający dopuści dren o długości 90 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

31. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 8-12, 15

Czy zamawiający wydzieli poz. 8-12,15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

32. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 9

Czy zamawiający dopuści wycięcie w kształcie U?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 6

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m2, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 5

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm? Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm? Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm? Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań? Czy 1 szt. Oznacza, że zamawiający oczekuje jednej rolki?
Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

35. Pytanie dotyczy: Grupa 12 poz. 3, 5-6, 9

Czy zamawiający wydzieli poz. 3,5-6,9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

36. Pytanie dotyczy: Grupa 15 poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m2, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m2) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Pytanie dotyczy: Grupa 15

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



38. Pytanie dotyczy: Grupa 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Pytanie dotyczy: Grupa 16 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

40. Pytanie dotyczy: Grupa 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Pytanie dotyczy: Grupa 21 poz. 5

Jakiej gramatury krem wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kremu o pojemności 200 ml zgodnie z informacją o zmianie do załącznika nr 2 do SWZ z dnia 13.06.2022 r.

43. Pytanie dotyczy: Grupa 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka typu beret w opakowaniu foliowym zawierającym 100 sztuk produktu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

44. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony na przewody składanej teleskopowo o wymiarach 15 x240cm, perforowana końcówka, 2 zintegrowane przylepce, dodatkowe opakowanie wewnętrzne foliowe. Osłona wykonana z laminatu przezroczystej folii polietylenowej o grubości 50µm. Opakowanie papierowo-foliowe. Sterylizacja EO.

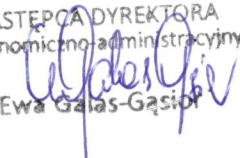
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

45. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony foliowej na aparaturę medyczną o średnicy 140cm. Osłona wykonana z przezroczystej folii polietylenowej o grubości 45µm, ściągnięta elastyczną gumką.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę (jeżeli dotyczą składanej przez Wykonawcę oferty), były zaznaczone i opisane przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo-cenowym oferty - Załącznik nr 2 do SWZ o treści: zmiana dopuszczona odpowiedzią na pytanie nr ...

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gąsior