



**Samodzielny Publiczny
Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy**
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209
e-mail: sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 05 października 2018 r.

Znak sprawy: 15/2018

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Zakup i dostawę leków, immunoglobuliny, preparatów recepturowych oraz galenowych, i innych**”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2018/S 178-402743** z dnia 15 września 2018 r., stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-msw.bydgoszcz.pl oraz na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego.

ZAWIADOMIENIE NR 2

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 77, 78)

Czy w pakiecie Nr 1 poz.77 i 78 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji z nebulizatora 250 i 1000 mcg/2ml *20 amp./poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 77, 78)

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz.77 i 78 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 250 i 1000 mcg/2ml *20 amp./poj.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 77, 78)

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz.77 i 78 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 250 i 1000 mcg/2ml *20 amp./poj.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 77, 78)

Czy w pakiecie Nr 1 poz.77 i 78 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 250 i 1000 mcg/2ml *20 amp./poj.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 77, 78)

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz.77 i 78 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 250 i 1000 mcg/2ml *20 amp./poj.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6 (dot. Pakiet 1, poz.79)

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1, pozycja 79, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7 (dot. Pakiet 1, poz.80)

Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 - Leki iniekcyjne, doustne i inne poz. 80 (Bupivacainum 20 mg/ 4 ml 5 amp.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8 (dot. Pakiet 1, poz. 80)

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 80, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 1, poz. 107)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 107 produkt leczniczy Ceftazidim Kabi 1 g w opakowaniu typu 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 1, poz. 108)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 108 produkt leczniczy Ceftazidim Kabi 2 g w opakowaniu typu 10 butelek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 1, poz. 107, 108)

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 107 i 108, aby zaferowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr201, 202)

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 201 i 202, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 261)

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 261 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 20 ml w plastikowych, nietłukących opakowaniach typu ampułki w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych, jak i luer lock?

Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1, poz. 281)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 281 produkt leczniczy Linezolid 300 ml w opakowaniu bezpiecznym z dwoma różnej wielkości portami, ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji (x 10 sztuk)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 298)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 298 produkt leczniczy Metamizol w opakowaniu typu 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 1, poz. 298)

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 298, aby produkt leczniczy Metamizol, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 1, poz. 298)

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 298 (Metamizolum natricum inj.) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (*ramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml), przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 1, poz. 321, 322)

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycja 321 i 322 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 1, poz. 421)

Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 1 pozycja 421, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanym zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 1, poz. 420, 421)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycjach 420, 421 produktu leczniczego Propofol 1% 20ml w opakowaniu typu 5 ampułek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ i z normą EN ISO 15197:2015.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w opakowaniu handlowym zaofertowanych pasków testowych zawierała ważną informację dotyczącą zakresu hematokrytu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedyne instrumentu do pomiaru glukozy u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co konkretnie producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)? Zwracamy uwagę, że tak szerokie i ogólnikowe pojęcie może obejmować praktycznie każdego pacjenta leczonego w Szpitalu Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonoego postępowania oraz mając na uwadze ,że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań” ,czy podtrzymują Państwo wymóg aby do postępowania dopuszczone zostały tylko w pakiecie 1 w poz. 480 paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 (norma ISO 15 197 : 2003 JUŻ NIE OBOWIĄZUJE) wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczonoj normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczonoj normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź:

Omyłka pisarska zgodnie z normą ISO 15197:2015, pozostały opis zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu w pakiecie 1 w pozycji 480, aby paski testowe iXeel były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 4 °C – 40 °C, dotyczy zapisu odnoszącego się do temperatury przechowywania pasków, a nie temperatury użycia pasków testowych i miały możliwość dzięki funkcji w glukometrze podawać wartości glikemii w mg/dl lub mmol/l?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 1, poz. 480)

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie numer 1 w pozycji 480 w specyfikacji w rzeczonoj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe

oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 1, poz. 495, 496)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 1 pozycja 495 i 496 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIA DOTYCZĄCE SIWZ

Pytanie 30

W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Poniżej nasze domeny

urtica.pl

urtica.com.pl

urtica.pgf.com.pl

Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dodał powyższe adresy do „white listy”. Zamawiający będzie niezwłocznie potwierdzał otrzymanie wiadomości zawierającej dokument JEDZ.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 31

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.3, §3 ust.8 i §3 ust.12 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Wbrew twierdzeniom pytającego Zamawiający właśnie w §3 ust. 8 wskazał zakres takiej zmiany, ponadto należy zaznaczyć iż Zamawiający planuje zrealizować całą umowę, jednak nie jest w stanie określić dokładnie przyszłego zapotrzebowania na zamawiany towar, gdyż jest wysoce nieprawdopodobne aby określić ilu pacjentów i z jakimi schorzeniami będzie korzystało z usług Zamawiającego.

Pytanie 32 (dot. § 2 ust. 10)

Do treści §2 ust.10 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie warunku o treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje treść § 2 ust. 10 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ), który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru z zachowaniem, co najmniej 12- miesięcznego terminu trwałości oferowanych wyrobów, licząc od dnia dostawy, dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”.

Pytanie 33 (dot. § 3 ust. 5)

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 (dotyczy zapisu §3 ust.5 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Treść § 3 ust. 5 wzoru umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 34 (dot. § 3 ust. 11)

Do treści §3 ust.11 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Treść § 3 ust. 11 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 35 (dot. § 5 ust. 1)

Do §5 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy wadliwie dostarczonego poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź:

Treść § 5 ust. 1 wzoru umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 36 (dot. § 8 ust. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w punkcie §8 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Treść § 8 ust. 3 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian

W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SIWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zamieszczoną na stronie internetowej, tj. www.szpital-msw.bydgoszcz.pl, zmodyfikowaną treść SIWZ wraz z załącznikami.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno – Administracyjnych
Główny Księgowy

mgr Mirosława Cieślak
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej