



WOJEWÓDZKIE CENTRUM SZPITALNE

KOTLINY JELENIOGÓRSKIEJ

58 - 506 Jelenia Góra, ul. Ogińskiego 6

NIP: 611-12-13-469, REGON: 000293640



**DOLNY
ŚLĄSK**

DEZ/687/2024

Jelenia Góra 11.04.2025 r.

DO WYKONAWCÓW

**Dostawa odczynników dla Działu Diagnostyki Laboratoryjnej:
Laboratorium Mikrobiologicznego (LM), Pracowni Prątko (PP)
oraz Laboratorium Analitycznego (LA)
NR REFERENCYJNY: ZP/PN/10/02/2025**

TREŚĆ PYTAŃ I ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

ORAZ

INFORMACJA ZAMAWIAJĄCEGO O ZMIANIE TERMINU SKŁADANIA OFERT, OTWARCIA OFERT I TERMINU ZWIĄZANIA OFERTA

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Zamawiający poniżej przesyła treść pytań Wykonawców wraz z odpowiedziami.

Zamawiający informuje, iż zmianie uległy zapisy w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo cenowy w zakresie wszystkich Pakietów, poprzez dodanie zapisów dotyczących możliwości udostępnienia Zamawiającemu przez Wykonawcę całodobowej strony biblioteki technicznej w celu samodzielnego pobierania przez Zamawiającego dokumentów.

Zamawiający w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo – cenowy w zakresie Pakietu Nr 2,3,4,5 dokonał zmian poprzez doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

Zamawiający informuje, iż zmianie uległa treść Załącznika Nr 2 do SWZ Formularz ofertowy oraz Załącznika Nr 3 do SWZ Projekt umowy dostawy.

Zmienione Załączniki do SWZ Zamawiający umieści na stronie prowadzonego postępowania wraz z treścią odpowiedzi na pytania Wykonawców,

ZESTAW NR 1

Pytanie Nr 1

Dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy” W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w niniejszej umowie dostawy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie



tel. sekretariat: (075)-75-37-201, tel. centrala: (075)-75-37-100

fax: (075)-75-42-335

e-mail: poczta@spzoz.jgora.pl

zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy „Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku ze zwłoką w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności.

Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Dotyczy pkt. 7 formularza ofertowego. Prosimy o dodanie do zapisu „o ile dotyczy” – nie wszystkie wyspecyfikowane produkty zostały sklasyfikowane jako wyrób medyczny. W związku z czym nie podlegają ustawie o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega zapis pkt. 7 Formularza ofertowego, który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zapewnia, że przedmiot umowy posiada zgodne z polskim prawem certyfikaty, atesty i zezwolenia na dopuszczenie do użytkowania w działalności Zamawiającego. Wykonawca zapewnia również, że przedmiot umowy spełnia wymogi określone w ustawie o wyrobach medycznych (jeżeli dotyczy). Na Wykonawcy ciąży obowiązek weryfikacji dostarczanych dokumentów pod względem legalności i zgodności z rzeczywistym stanem prawnym”.

Pytanie Nr 4

Dotyczy pkt. 12.1) formularza ofertowego oraz §3 ust. 7 wzoru umowy. Biorąc pod uwagę, że oferowany sprzęt jest produkowany w kraju innym niż Polska, czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt oznaczeń w języku polskim? Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974) art. 12 ust. 4 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników **niebędących laikami** ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub **języku angielskim**, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.) Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji

przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega § 3 ust. 5 Załącznika Nr 3 Projekt umowy dostawy oraz pkt. 12.1 Formularza ofertowego który otrzymuje brzmienie:

„Opakowania jednostkowe dostarczanych wyrobów medycznych będą zawierały nazwę asortymentu, nazwę producenta, opis zawartości opakowania w języku polskim (opcjonalnie ulotkę), datę produkcji i/lub ważności oraz oznakowanie dopuszczające wyrób medyczny do obrotu i używania na obszarze gospodarczym Unii Europejskiej, a także datę ważności sterylizacji dla asortymentu sterylnego lub informację o sposobie sterylizacji bądź dezynfekcji dla wyrobów wielokrotnego użytku (jeżeli dotyczy przedmiotu zamówienia).

Zamawiający dopuszcza, aby oferowany przedmiot zamówienia posiadał etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów

Pytanie Nr 5

Dotyczy pkt. 10 formularza ofertowego oraz §3 ust. 1a wzoru umowy dla pakietu nr 2. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy na cito do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zmianie ulega zapis pkt. 10 Formularza ofertowego, który otrzymuje brzmienie:

„Oferujemy termin dostawy na „cito” wyrobów medycznych **w ciągu 3 dni roboczych** licząc od dnia otrzymania telefonicznego lub pisemnego zamówienia.”

Zmianie ulega zapis §3 ust. 1a projektu umowy dostawy, który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych przez Zamawiającego zamówień ilościowo-asortymentowych, w ciągu:

- a) dni roboczych od chwili otrzymania zamówienia przesłanego e-mailem. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy działu Zamawiającego odpowiedzialnego za realizację zamówienia dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. **W przypadku zamówienia w trybie pilnym „cito” dostawa będzie dokonana w ciągu 3 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia”.**

Pytanie Nr 6

Dotyczy pkt. 13 formularza ofertowego. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od dostarczania próbek na wezwanie dla pakietu nr 2. Przedmiotem zamówienia są w większości odczynniki pakowane w duże opakowania zbiorcze. Zamawiający dokładnie wyspecyfikował wymagania dotyczące produktów, w związku z czym zdaniem wykonawcy nie ma potrzeby wzywania do próbek w zakresie tej części.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega zapis pkt. 13 Formularza ofertowego, który otrzymuje brzmienie:

„Oświadczamy, że na żądanie Zamawiającego dostarczymy, w ciągu 3 dni roboczych, próbki gotowe do użycia zaoferowanego asortymentu (z wyłączeniem Pakietu Nr 2)”.

Pytanie Nr 7

Dotyczy §3 ust. 2.1, §4 ust. 12 wzoru umowy dla pakietu nr 2. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od dostarczania faktury w wersji papierowej wraz z dostawą. Wraz z dostawą Zamawiający dostanie dokument WZ potwierdzający ilość i rodzaj dostarczonego asortymentu, a faktury zostaną dostarczone w formacie pdf mailem.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla z § 3 ust. 2.1 projektu umowy dostawy zdanie: „Faktury Wykonawca dołączy do dostawy w wersji papierowej”.

Zamawiający wykreśla § 4 ust. 12 projektu umowy dostawy o treści: „Po prawidłowej realizacji zamówienia przy każdorazowej dostawie Wykonawca dostarczał będzie wraz z towarem oryginał faktury VAT w formie papierowej. Wykonawca dostarczy kopię faktury VAT na żądanie Zamawiającego (np. w przypadku, gdy Wykonawca nie dołączy rachunku/faktury VAT do towaru) na wskazany adres mailowy”.

Pytanie Nr 8

Dotyczy §3 ust. 2.2 wzoru umowy dla pakietu nr 2. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od informowania o dacie dostawy. Dostawa będzie następować zgodnie z określonym w specyfikacji terminie, w godzinach pracy zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla § 3 ust. 3 projektu umowy dostawy o treści: „O każdej dostawie, Wykonawca ma obowiązek zawiadomić Zamawiającego z 1 dniowym wyprzedzeniem przed planowanym terminem dostawy.

Pytanie Nr 9

Dotyczy §4 ust. 15 wzoru umowy dla pakietu nr 2. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczania jednej faktury do wszystkich zamówień składanych jednego dnia. Przedmiot zamówienia realizowany jest z różnych magazynów, w związku z czym nie ma systemowej możliwości wystawienia jednej faktury do zamówień składanych jednego dnia oraz jednej faktury do całego zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla § 4 ust. 15 projektu umowy dostawy o treści: „ Na prośbę Zamawiającego Wykonawca będzie wystawiał jedną fakturę dla wszystkich zamówień przesłanych danego dnia obejmujących asortyment objęty umową.

Pytanie Nr 10

Dotyczy §5 ust. 3 tiret 1 oraz §5 ust. 4 wzoru umowy dla pakietu nr 2. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 11

Dotyczy §6 ust. 6 wzoru umowy dla pakietu nr 2. Zwracamy się z prośbą o obniżenie minimalnej kary do 50 zł.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 12

Dotyczy załącznik nr 1 "Formularz asortymentowo-cenowy" ,Pakiet nr 2, Tabela nr 1, pozycja 9.

Czy Zamawiający wymaga odczynnika OS w butelce szklanej o pojemności 250 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 250 ml.

Zamawiający informuje, iż zmiana ulega zapis w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz

asortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu Nr 2 Tabela Nr 1 poz. 9, poprzez dodanie pojemności opakowania 250 ml.

Pytanie Nr 13

Dotyczy załącznik nr 1 "Formularz asortymentowo-cenowy" ,Pakiet nr 2, Tabela nr 1, pozycja 11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika w butelce o pojemności 1000 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 1000 ml.

Zamawiający informuje, iż zmianie ulega zapis w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu Nr 2 Tabela Nr 1 poz. 11, poprzez dodanie pojemności opakowania 1000 ml.

Pytanie Nr 14

Dotyczy załącznik nr 1 "Formularz asortymentowo-cenowy" ,Pakiet nr 2, Tabela nr 1, pozycja 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika w butelce o pojemności 1000 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 1000 ml.

Zamawiający informuje, iż zmianie ulega zapis w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu Nr 2 Tabela Nr 1 poz. 13, poprzez dodanie pojemności opakowania 1000 ml.

Pytanie Nr 15

Dotyczy załącznik nr 1 "Formularz asortymentowo-cenowy" ,Pakiet nr 2, Tabela nr 1, pozycja 14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika w butelce o pojemności 50 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 500 ml. Zamawiający informuje, iż zmianie ulega zapis w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu Nr 2 Tabela Nr 1 poz. 14, poprzez dodanie pojemności opakowania 500 ml.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opakowania o pojemności 50 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości (50 ml x 20 opakowań). Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo - cenowym.

Pytanie Nr 16

Dotyczy załącznik nr 1 "Formularz asortymentowo-cenowy" ,Pakiet nr 2, Tabela nr 2, parametr 2.

Czy na potwierdzenie tego punktu Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dysponował w swoich zasobach ludzkich minimum 6 osobami posiadającymi certyfikaty wystawione przez producenta systemu i załączył kopię tych certyfikatów wraz z listą osób do oferty

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 2

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 w pozycji 4 test, którego czułość i swoistość została wyznaczona względem hodowli bakteryjnej, ale ich wartość spełnia wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 w pozycjach 3 i 5 dopuści inną formę kontroli niż antygen na wymazówce, np. formę płynną antygeny przechowywanej w buteleczce dostarczanej oddzielnie do każdego zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 w pozycji 1 test, gdzie czułość testu dla Grypy B wynosi 92,9% i dla Mycoplasmy 91,8%, zaś pozostałe parametry spełniają wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 3

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji nr 1 wymaga, aby oznaczenie testu odbywało się przy pomocy dwóch kasetek testowych?

Uzasadnienie: Test wykonywany na dwóch kasetkach zapewnia lepszą czytelność wyniku, ponieważ umożliwia wyraźne rozdzielenie i interpretację poszczególnych parametrów oznaczenia. Dzięki temu zmniejsza się ryzyko błędów odczytu spowodowanych nakładającymi się liniami, słabym kontrastem lub ograniczoną przestrzenią na pojedynczej kasetce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 wymaga, aby wszystkie testy cechowały się swoistością wynoszącą 100% popartą przez porównanie z referencyjną metodą molekularną w badaniu retrospektywnym przeprowadzonym na min. 148 izolatach klinicznych?

Uzasadnienie: Takie kryterium pozwala Zamawiającemu na wybór testów o potwierdzonej skuteczności, zgodnych z najwyższymi standardami diagnostycznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 3 wyrazi zgodę na odstępnie od wymagania dostarczenia szczepu *Clostridium perfringens* DSM 25589 w ramach postępowania?

Uzasadnienie: Szczep *Clostridium perfringens* DSM 25589 pochodzi z niemieckiej kolekcji mikroorganizmów (DSMZ – Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen), co oznacza, że jego dostępność może być ograniczona oraz podlega określonym procedurom transferu biologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW NR 4

Pytanie 1 Poz.13

Zwracamy się z prośbą o podanie konfekcjonowania alkoholu -500 ml czy 1000ml ,

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 1000 ml. Zamawiający informuje, iż zmiane ulega zapis w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu Nr 2 Tabela Nr 1 poz. 13, poprzez dodanie pojemności opakowania 1000 ml.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opakowania o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości (500 ml x 4 opakowania). Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 2 Poz. 14

Zwracamy się z prośbą o podanie konfekcjonowania kwasu trófluorooctowego ,25ml czy 50 ml.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 500 ml. Zamawiający informuje, iż zmiane ulega zapis w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz sortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu Nr 2 Tabela Nr 1 poz. 14, poprzez dodanie pojemności opakowania 500 ml.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opakowania o pojemności 50 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości (50 ml x 20 opakowań). Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo -cenowym.

Pytanie 3 Poz.20

BD BBLSaburaud Liquid Broth. Modified Antibiotic (10 tubes)

Czy Zamawiający dopuści product równoważny do bulionu firmy Becton Dickinson ,nie ma konieczności pracy na bulionie Sabouraud konkretnej firmy . Dopuszczalni są inni producenci bulionów. Proponujemy zamiennie próbówki z bulionem Sabouraud firmy BTL -Zakład Enzymów i Peptonów ,konfekcjonowanie 20 szt x 9 ml ,w ilości 5 op . pokrywającej zapotrzebowanie Zamawiającego .(10 op x 10 =100 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu z zastrzeżeniem spełnienia wymogu określonego przez Zamawiającego w zakresie Pakietu Nr 2; Tabela Nr 2 pkt. 1 Wymogi graniczne dla Pakietu Nr 2 (Wszystkie odczynniki i materiały zużywalne niezbędne do wykonania oznaczenia są dostosowane do procedur producenta systemu Maldi Biotyper, są produktami firmy BRUKER DALTONICS lub pochodzą z rekomendowanych przez firmę BRUKER producentów).

Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 5

Pytanie Nr 1

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 1 Zamawiający dopuści test o czułości względem RT-PCR dla grypy B - 92,9%, dla M. pneumoniae – 91,8%, spełniający wszystkie pozostałe wymogi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 2 Zamawiający wymaga zaoferowania testów przeznaczonych do wykrywania wirusów SARS CoV-2, Influenza A/B, RSV w wymazach z nosa i nosogardzieli?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania testów przeznaczonych wykrywania wirusów w wymazach z nosa/nosogardzieli. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu Nr 4 Tabela Nr 1 poz. 2, który otrzymuje brzmienie:

„Test do jednoczesnego wykrywania 4 antygenów: w wydzielinie z nosa/nosogardzieli - osobne linie: SARS-CoV2, Influenza A/B, RSV”

Pytanie Nr 3

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 2 Zamawiający wymaga zaoferowania testu z osobną studzienką testową dla każdego rodzaju wykrywanego czynnika etiologicznego (tj. z 3 studzienkami osobno dla SARS CoV-2, Influenza A/B I RSV), co ułatwi interpretację testu i zminimalizuje możliwość popenienia błędu polegającego na pomyleniu linii testowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

ZESTAW NR 6

Pytanie Nr 1

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego antygeny SARS-CoV2, Influenza A/B, RSV, Adenovirus, Mycoplasma pneumoniae w wymazie z nosogardzieli?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania testów przeznaczonych wykrywania wirusów w wymazach z nosa/nosogardzieli. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu Nr 4 Tabela Nr 1 poz. 1, który otrzymuje brzmienie:

„Test do jednoczesnego wykrywania 6 antygenów: w wydzielinie z nosa/nosogardzieli - osobne linie: SARS-CoV2, Influenza A/B, RSV, Adenovirus, Mycoplasma pneumoniae”.

Pytanie Nr 2

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego czułość i specyficzność względem RT-PCR wynoszą:

dla SARS -CoV-2: czułość – 96,4%, specyficzność – 99%,

dla grypy typu A: czułość – 95%, specyficzność – 99,1%

dla grypy typu B: czułość – 92,9%, specyficzność – 99,1%

dla RSV: czułość – 94,3%, specyficzność – 96,2%,

dla Adenowirusa: czułość – 96,9%, specyficzność – 98,6%,

dla M. pneumoniae: czułość – 91,8%, specyficzność – 98%?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego antygeny SARS-CoV2, Influenza A/B, RSV w wymazie z jamy nosowo-gardłowej lub jamy ustnej i gardła?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania testów przeznaczonych wykrywania wirusów w wymazach z nosa/nosogardzieli. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu Nr 4 Tabela Nr 1 poz. 2, który otrzymuje brzmienie:

„Test do jednoczesnego wykrywania 4 antygenów: w wydzielinie z nosa/nosogardzieli - osobne linie: SARS-CoV2, Influenza A/B, RSV”

Pytanie Nr 4

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów o następujących czułościach i swoistościach względem metody porównawczej PCR?

Grypa A czułość 93,02% swoistość 97,26%

Grypa B czułość 93,62% swoistość 97,84%

Sars-Cov-2 czułość 95,00% swoistość 99,75%

RSV czułość 94,12% swoistość 97,87%

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 5

Pakiet nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie antygenów kontrolnych wyłącznie dla SARS-CoV2, Influenza A i B, RSV i Adenovirus?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 6

Pakiet nr 4 poz. 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 4 zestawu zawierającego w swoim składzie kontrolę pozytywną tym samym pozostawiając poz. 5 bez uzupełnienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Pozostałe parametry bez zmian. Zmiany należy zaznaczyć w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 7

Czy Zamawiający wykreśli ze wzoru umowy, z paragrafu 6, ust. 6 zapis: "...nie mniej niż 100,00 zł dziennie" ? Wskazanie konkretniej, zbyt wysokiej wartości kary może być niewspółmierne do wartości zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 7

Pytanie Nr 1

Dotyczy formularza cenowego, pakiet nr 3

Czy Zamawiający wymaga do poniższych testów dedykowanych zestawów pobraniowych zwalidowanych do wykonania oznaczenia, jeśli tak, prosimy o modyfikację formularza cenowego.

(Testy RT-PCR do identyfikacji toksynotwórczych Clostridioides diificile

Testy RT-PCR do identyfikacji karbapenemaz

Testy RT-PCR do identyfikacji GBS)

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 3 poz. 2,3,4 wymaga zaoferowania dedykowanych zestawów pobraniowych zwalidowanych do wykonania oznaczenia. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w zakresie Pakietu Nr 3, w Tabeli Nr 1 Testy do diagnostyki molekularnej na aparacie Genexpert, dodaje pozycję Nr 5, która otrzymuje brzmienie:

„Zestawy pobraniowe zwalidowane do wykonania oznaczenia testów z poz. 2,3,4” w ilości 100 szt.

Pytanie Nr 2

TABELA NR 2. WYMOGI GRANICZNE DLA PAKIETU NR 3 POZ. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności minimum 8 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega zapis w zakresie Pakietu Nr 3 Tabela Nr 2 Wymogi graniczne dla Pakietu Nr 3 w poz. 3, który otrzymuje brzmienie:

„Termin ważności minimum 8 miesięcy od daty dostawy”.

Pytanie Nr 3

Dotyczy projektu umowy §3 ust. 2 pkt 2.1 dla pakietu nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wysyłanie faktur jedynie drogą elektroniczną?

Wykonawca nie ma technicznej możliwości dołączania faktur w wersji papierowej do dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z § 3 ust. 2.1 projektu umowy dostawy zdanie:

„Faktury Wykonawca dołączy do dostawy w wersji papierowej”.

Pytanie Nr 4

Dotyczy projektu umowy §3 ust. 13 dla pakietu nr 3

Czy Zamawiający godzi się na zmianę zapisu §3 ust 13 w następujący sposób:

Z uwagi na charakter działalności prowadzonej przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo wstrzymać kolejne dostawy dla Zamawiającego wynikające z zawartej umowy dopiero w przypadku, gdy Zamawiający nie ureguluje dwóch faktur w terminie.

Uzasadnienie: Dostawa produktów, za które nie są opłacane faktury w terminie, prowadzi do znacznego zmniejszenia płynności finansowej po stronie Wykonawcy. Wprowadzenie możliwości wstrzymania dostaw w przypadku dwóch niezapłaconych faktur pozwoli Wykonawcy na minimalizowanie ryzyka związanego z brakiem płynności finansowej i zapewni stabilność realizacji umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5

Dotyczy projektu umowy §5 ust. 3,4 dla pakietu nr 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości wystawienia faktury korygującej na wadliwą część towaru .

W przypadku reklamacji, jeśli występują, zdarzają się one w odniesieniu do pojedynczych testów i w takim przypadku wygodniejszą formą jest wystawienie faktury korygującej dla takich pojedynczych reklamacji/testów, pozwalających odliczyć koszt takiego pojedynczego testu od należności do zapłacenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wystawienie faktury korygującej na wadliwą część towaru.

ZESTAW NR 8

Pytanie Nr 1

Dotyczy SWZ, Rozdział 9, Punkt 2- Przedmiotowe środki dowodowe, dla wszystkich pakietów oraz dla wyrobów medycznych. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia wraz z ofertą dokumentów przedmiotowych wymienionych w ppkt 1) (dla wszystkich pakietów) oraz 1), 2), 3), 4) (dla wyrobów medycznych) i zgodzi się na udostępnienie strony biblioteki technicznej Wykonawcy, na której będzie miał całodobowy i bezpłatny dostęp do wszystkich dokumentów?

Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy dzięki, której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania szeregu dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. katalogów, folderów, deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, karty charakterystyk, instrukcji wykonania testów oraz innych dokumentów. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylnie rozpatrzenie pytania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dotyczy SWZ, Rozdział 9, Punkt 2- Przedmiotowe środki dowodowe, dla wyrobów medycznych, ppkt 4). Czy Zamawiający zgodzi się na certyfikaty kontroli jakości w języku angielskim ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Pakiet nr 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej o pozycję nr 3 w celu wyceny materiałów zużywalnych, zgodnie z punktem 3 tabeli nr 2?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu.

Pytanie Nr 4

Pakiet nr 6. Załącznik nr 1 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy, Tabela nr 2. Wymogi graniczne dla pakietu nr 6. Punkt 4. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia świadectw kontroli jakości wraz z instrukcją postępowania (ulotką) do każdej dostarczonej partii i zgodzi się na samodzielne pobranie dokumentów bezpośrednio ze strony wykonawcy, gdzie będą całodobowo dostępne dokumenty do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego?

Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów.

Odpowiedź: Zmianie ulega zapis w Załączniku Nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy, Tabela Nr 2 Wymogi graniczne dla Pakietu Nr 6 pkt. 4, który otrzymuje brzmienie:

*„Do każdej dostarczonej partii Wykonawca dostarczy świadectwo kontroli jakości na piśmie wraz z instrukcją postępowania w języku polskim **lub** Wykonawca udostępni Zamawiającemu całodobową stronę biblioteki technicznej umożliwiającą Zamawiającemu samodzielne pobranie dokumentów bezpośrednio ze strony Wykonawcy.*

Adres biblioteki technicznej:”

Pytanie Nr 5

Pakiet nr 6. Załącznik nr 1 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy, Tabela nr 2. Wymogi graniczne dla pakietu nr 6. Punkt 4. W przypadku braku zgody na udostępnienie strony biblioteki technicznej, czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie dokumentów w formie elektronicznej na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią Zestaw Nr 8 pytanie Nr 4.

Pytanie Nr 6

Pakiet nr 6. Załącznik nr 1 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy, Tabela nr 2. Wymogi graniczne dla pakietu nr 6. Punkt 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników z 7-miesięcznym terminem ważności?

Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na minimum 12 miesięcy. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta. Brak zgody Zamawiającego na powyższe terminy uniemożliwi Wykonawcy złożenie wiążącej oferty

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega zapis w zakresie Pakietu Nr 6 Tabela Nr 2 Wymogi graniczne dla Pakietu Nr 6 w poz. 5, który otrzymuje brzmienie:

„Termin ważności minimum 7 miesięcy od daty dostawy”.

Pytania do wzoru umowy (Załącznika nr 3 do SWZ) :

Pytanie Nr 7

§3 ust. 1 lit. a - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie faksu jako alternatywnej dla poczty elektronicznej formy składania zamówień?

Uzasadnienie: Wykonawca nie korzysta aktualnie w swojej organizacji z urządzeń typu faks.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega zapis § 3 ust. 1 lit. a, który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych przez Zamawiającego zamówień ilościowo-asortymentowych, w ciągu:

*a) dni roboczych od chwili otrzymania zamówienia **przesłanego e-mailem**. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy działu Zamawiającego odpowiedzialnego za realizację zamówienia dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.*

*W przypadku zamówienia w trybie pilnym „cito” dostawa będzie dokonana w ciągu **3 dni roboczych** od chwili złożenia zamówienia”.*

Pytanie Nr 8

§ 3 ust. 2, ppkt 2.1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z dostarczenia faktur w wersji papierowej wraz z dostawą i zgodzi się na modyfikację postanowienia umownego pozostawiając sam zapis: „Wykonawca dostarczy faktury elektroniczne na adres: laboratorium@spzoz.jgora.pl. ”?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z § 3 ust. 2.1 projektu umowy dostawy zdanie: „Faktury Wykonawca dołączy do dostawy w wersji papierowej”.

Pytanie Nr 9

§ 3 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„O każdej dostawie, Wykonawca ma obowiązek zawiadomić Zamawiającego z 1 dniowym wyprzedzeniem przed planowanym terminem dostawy, o ile Wykonawca nie udostępnił Zamawiającemu możliwości śledzenia zamówienia”?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla § 3 ust. 3 projektu umowy dostawy o treści: „O każdej dostawie, Wykonawca ma obowiązek zawiadomić Zamawiającego z 1 dniowym wyprzedzeniem przed planowanym terminem dostawy.

Pytanie Nr 10

§ 3 ust. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca gwarantuje, że towar będzie oznakowany w języku polskim, zarówno na opakowaniu bezpośrednim jak i zewnętrznym i zaopatrzone w ulotkę w języku polskim. Zamawiający dopuszcza również udostępnienie ulotek, kart charakterystyk, certyfikatów jakości oraz deklaracji w bibliotece technicznej Wykonawcy dostępnej pod adresem w ww.”?

Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy, dzięki której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania w każdym czasie (24/7) szeregu zawsze aktualnych dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, ŚKJ, ulotek, instrukcji czy zawsze aktualnych kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylnie rozpatrzenie pytania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmianie ulega § 3 ust. 5 Załącznika Nr 3 Projekt umowy dostawy oraz pkt. 12.1 Formularza ofertowego który otrzymuje brzmienie:

„Opakowania jednostkowe dostarczanych wyrobów medycznych będą zawierały nazwę asortymentu, nazwę producenta, opis zawartości opakowania w języku polskim (opcjonalnie ulotkę), datę produkcji i/lub ważności oraz oznakowanie dopuszczające wyrób medyczny do obrotu i używania na obszarze gospodarczym Unii Europejskiej, a także datę ważności sterylizacji dla asortymentu sterylnego lub informację o sposobie sterylizacji bądź dezynfekcji dla wyrobów wielokrotnego użytku (jeżeli dotyczy przedmiotu zamówienia).

Zamawiający dopuszcza, aby oferowany przedmiot zamówienia posiadał etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Pytanie Nr 11

§ 3 ust. 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Z uwagi na charakter działalności prowadzonej przez Zamawiającego, nie zapłacenie w terminie przez Zamawiającego kwot wynikających z faktur za dostarczony towar nie uzasadnia i nie może powodować wstrzymania przez Wykonawcę kolejnych dostaw dla Zamawiającego wynikających z zawartej umowy pod warunkiem, że opóźnienie w płatności nie przekracza 40 dni”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 12

§ 4 ust. 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca dostarczy fakturę wraz z realizowanym zamówieniem lub w formie elektronicznej na adres:”?

Uzasadnienie: Zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym ustawie o VAT nie istnieje rozróżnienie na oryginał i kopię faktury. Każdy z dokumentów jest identyczny. Zamieszczenie na jednym z nich wzmianki „kopia”, a na drugim „oryginał” pozbawia faktury przymiotu identyczności co jest niedopuszczalne w aktualnym stanie prawnym. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z wnioskiem o dostosowanie niniejszego postanowienia do aktualnego ustawodawstwa i dopuszczenie możliwości przesyłania faktur w wersji elektronicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla § 4 ust. 12 projektu umowy dostawy o treści: „Po prawidłowej realizacji zamówienia przy każdorazowej dostawie Wykonawca dostarczał będzie wraz z towarem oryginał faktury VAT w formie papierowej. Wykonawca dostarczy kopię faktury VAT na żądanie Zamawiającego (np. w przypadku, gdy Wykonawca nie dołączy rachunku/faktury VAT do towaru) na wskazany adres mailowy”.

Pytanie Nr 13

§ 5 ust. 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca oświadcza, że wszystkie oferowane wyroby, posiadają i będą posiadały przez cały okres realizacji umowy stosowne, ważne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu na terenie RP, wymagane prawem atesty i dopuszczenia na rynku polskim. Wykonawca udostępni wymagane dokumenty w bibliotece technicznej Wykonawcy dostępnej pod adresem www., a ponadto dostarczy je na każde żądanie Zamawiającego terminie 4 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnego wezwania”?

Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy, dzięki której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania w każdym czasie (24/7) szeregu zawsze aktualnych dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, ŚKJ, ulotek, instrukcji czy zawsze aktualnych kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylnie rozpatrzenie pytania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmianie ulega zapis § 5 ust. 8 Załącznika Nr 3

Projekt umowy, który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca oświadcza, że wszystkie oferowane wyroby, posiadają i będą posiadały przez cały okres realizacji umowy stosowne, ważne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu na terenie RP, wymagane prawem atesty i dopuszczenia na rynku polskim. W każdym czasie na żądanie Zamawiającego przedstawi mu wymagane dokumenty w terminie 3 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania, pod rygorem natychmiastowego odstąpienia od umowy na zasadach określonych § 6 umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Zamawiający dopuszcza udostępnianie wymaganych dokumentów w bibliotece technicznej Wykonawcy”.

Pytanie Nr 14

§ 6 ust. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W razie trzykrotnej w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy zwłoki w dostawach w okresie objętym umową, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 15

§ 6 ust. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej i modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku rozwiązania umowy z winy Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 15 % wartości niezrealizowanej części umowy, nie mniej jednak aniżeli 5 % wartości całej umowy netto. W przypadku odstąpienia od umowy kary naliczone za zwłokę do czasu rozwiązania umowy, nie kumulują się z karą za odstąpienie”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Termin składania ofert i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą:

Było:

- 1.1 Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1072140> w terminie do dnia **18.04.2025 r. do godziny. 11:00.**
- 1.2 Otwarcie ofert odbędzie się w dniu **18.04.2025 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 1.1.

Winno być:

- 1.1 Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1072140> w terminie do dnia **25.04.2025 r. do godziny. 11:00.**
- 1.2 Otwarcie ofert odbędzie się w dniu **25.04.2025 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 1.1.

Było:

1. **Termin związania ofertą do dnia 16.07.2025 r.**
Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

Winno być:

1. **Termin związania ofertą do dnia 23.07.2025 r.**
Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

Z up. Dyrektora WCSKJ
Przemysław Bogdanowicz