



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

PSRM/D/ 220 /2021
ZP.26.24.2021

Błonie, dnia 31 sierpnia 2021 r.

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym ogłoszonego w BZP Nr 2021/BZP 00160195/01 z dnia 25.08.2021 r. na zakup środków ochrony indywidualnej i materiałów jednorazowego użytku [Nr postępowania: RM/ZP/24/21]

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i art. 286 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, SP ZOZ Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego w Błoniu udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz zmienia treść SWZ:

Dotyczy Zadania 2 „Kombinezony ochrony biologicznej jednorazowe”

1)Pytanie: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów wykonanych z polipropylenu/polietylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ.

2)Pytanie: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów z kapturem jednoczęściowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu o takich parametrach. Zgodnie z OPZ.

3)Pytanie: pozycja kombinezon rozmiar L,XL,XXL,XXXL: Czy Zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m²; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL ?

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ.

4)Pytanie: Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z wytycznymi Ministerstwa Zdrowia dot. środków ochrony osobistej używanych przez personelu medycznego do walki z zagrożeniami biologicznymi w tym do walki z Covid19, oferowane kombinezony ochronne i ochraniacze na buty spełniały wymagania minimalne w zakresie obowiązkowych norm podanych na stronie ministerstwa zdrowia tj. by spełniały poniższe zapisy: „Kombinezon ochronny zgodny z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normy EN 14126:2003 dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi, według co najmniej wyszczególnionych warunków: odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego - klasa 4 lub wyższa, gdzie klasa wyższa oznacza klasę 3,2,1 co oznacza iż nie dopuszcza klasy 5,6; minimalna wytrzymałość na rozdieranie i na przekłucie wg EN 14325:2018 (klasa 1), • co najmniej typ 4 wg klasyfikacji zgodnie z EN 14605: 2005+A1:2009 co oznacza iż nie dopuszcza klasy 5,6 dla normy 14605 lub typ 6 wg EN 13034:2005+A1:2009; rękawy wykonane elastyczną taśmą zabezpieczającą; zamek błyskawiczny kryty listwą.

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że: „odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego - klasa 4 lub wyższa”, gdzie klasa wyższa oznacza klasę 5 lub 6, natomiast w przypadku typu 4, typem wyższym jest typ 3 lub 2.

REGON 140165451; NIP 118-182-70-04

PN- EN ISO 9001:2015 -10
PN – EN ISO/IEC 27001:2017 - 06

www.ratownictwopwz.pl
kancelaria@ratownictwopwz.pl



Laureat Konkursu
Perły Medycyny





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Blonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

5)Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kombinezony ochronne, które NIE SPEŁNIAJĄ wytycznych podanych przez MZ i określonych przez CIOP w wytycznych krajowych w zakresie wymaganych norm minimalnych i wymagań jakościowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania kombinezonów nie spełniających ww. wytycznych.

6)Pytanie: Czy zaferowane kombinezony i ochraniacze na obuwiu mają posiadać certyfikat wystawiony przez niezależną jednostkę certyfikującą, który należy załączyć do składanej oferty wraz z raportem z badań, co pozwoli na weryfikację Zamawiającemu zaferowanych produktów. Ponieważ Zamawiający nie wymaga załączenia wraz z ofertą próbek kombinezonów co pozwoliłoby mu ocenić czy oferowany przedmiot dostawy to ten, który otrzymał przy realizacji dostawy. W przypadku braku takiego wymogu dobrą praktyką jest wymaganie dostarczenia certyfikatu z raportem z badań który umożliwi weryfikację w minimalnym stopniu wymagań na etapie odbioru sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje powyższego.

7)Pytanie: Czy Zamawiający może określić przeznaczenie kombinezonów? Zgodnie z wytycznymi Ministerstwa Zdrowia oraz CIOP z uwagi na rozmiar cząstki wirusa SARS- -CoV-2 (60 - 140 nm) [9], odzież przeznaczona do zapewnienia wysokiego poziomu ochrony przed nim powinna w szczególności spełniać wymagania p. 4.1.4.1 PN-EN 14126:2005 [10] na poziomie najlepiej klasy 4. W konsekwencji powinna być poddana badaniu odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego. Ponadto konstrukcja odzieży ochronnej powinna spełniać wymagania dla typu 4 zgodnie z PN-EN 14605:2005+A1:2009 [11], co oznacza odporność odzieży na przenikanie rozpylonej cieczy, a więc szczelność szwów i połączeń występujących w odzieży w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zakupione w ramach niniejszego postępowania kombinezony będą używane przez członków Zespołów Ratownictwa Medycznego.

8)Pytanie: Czy w przypadku zaferowania produktu z certyfikatem wystawionego poza Unią Europejską należy potwierdzić legalność dostarczonego certyfikatu w polskiej jednostce akredytowanej?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje powyższego.

9)Pytanie: Czy Zamawiający wymaga, aby wraz z ofertą oferent dostarczył po 1 szt. oferowanego kombinezonu w wymaganych rozmiarach jako produktu wzorcowego, na podstawie którego będzie dokonywał odbiorów w końcowych, by uniknąć sytuacji, iż dziś otrzymał produkt z materiału o gramaturze np. 65, a przy następnej dostawie o gramaturze 45?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

10)Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kombinezony o wymiarach zgodnych z tabelą rozmiarów podaną poniżej? rozmiar/wzrost: L 174/182 XL 178/186 XXL 182/190 XXXL 186/194 XXXXL 190/198 XXXXXL 194/202. Tolerancja +/- 2 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

11)Pytanie: Czy Zamawiający dopuszcza do zaferowania kombinezon i ochraniacze wykonane z materiału o gramaturze 68 g/m² z tolerancją ±10%, z czego materiał główny PP (gramatura 40 g) i materiału filtrowentylującego (gramatura 28g)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

12)Pytanie: Czy zaferowane ochraniacze powinny posiadać podeszwę antypoślizgową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby zaferowane ochraniacze posiadały podeszwę antypoślizgową (na całej powierzchni podeszwy).

REGON 140165451; NIP 118-182-70-04

PN- EN ISO 9001:2015 -10
PN – EN ISO/ IEC 27001:2017 - 06

www.ratownictwopwz.pl
kancelaria@ratownictwopwz.pl



Laureat Konkursu
Perły Medycyny





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Blonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

13)Pytanie: Czy zaoferowane ochraniacze powinny posiadać długość do kolan tj. ok 45 cm ze ściągaczem i troczkami na wysokości łydki?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje powyższego.

14)Pytanie: Czy ochraniacze powinny być wykonane z tego samego materiału co kombinezon i powinny posiadać certyfikat analogiczny jak kombinezon wraz z całą dokumentacją ?

Odpowiedź: Tak, ochraniacze powinny być wykonane z tego samego materiału co kombinezon i powinny posiadać certyfikat potwierdzający spełnianie co najmniej klasy 4 i typu 4.

15)Pytanie: W związku z tym iż Zamawiający podał w siwz tylko rozmiar i wzrost a nie podał pozostałych ważnych wymiarów prosimy o określenie czy podane poniżej parametry w tabeli są zgodne z wymaganiami Zamawiającego? Rozmiar/wzrost L 174/182, XL 178/186, XXL 182/190, XXXL 186/194, XXXXL 190/198, XXXXXL 194/202, tolerancja +/- 2 w cm. Obwód klatki piersiowej/pasa 91/123 100/135 111/151 122/167 138/183 154/199 2 DŁUGOŚĆ WEWNĘTRZNA NOGAWKI 77 77,5 82,5 84,5 86,5 88,5 2 DŁUGOŚĆ RĘKAWA 85,5 87,5 90,5 93,5 96,5 99,5 2. Brak pełnych danych co do rozmiarówki daje możliwość dowolnego stosowania własnych wymiarów nie koniecznie zgadzających się z oczekiwaniami Zamawiającego. U większości producentów pochodzących z Turcji czy Chin rozmiary podane na etykietach są niespójne z rzeczywistością i zazwyczaj są zaniżone o 2 rozmiary tzn. rozmiarówka chińska lub turecka np XL jest odpowiednikiem rozmiarówki europejskiej M lub mocno napiętej L. Nasze spostrzeżenia pokrywają się z doniesieniami z Polski szczególnie w zakresie dostaw rządowych gdzie odbiorcy niejednokrotnie sygnalizowali iż dostali rozmiary S , lub XS a nie M czy L jak było to deklarowane.

Odpowiedź: Zamawiający podaje wymiary kombinezonów dla poszczególnych rozmiarów:

Wymiary kombinezonów dla rozmiarów.	S	M	L	XL	XXL	XXXL
Wzrost.	163-168	169-174	175-180	181-186	187-192	193-199
Szerokość kombinezonu na wysokości klatki piersiowej.	162-166	166-170	170-174	174-178	178-182	182-186
Obwód kombinezonu w pasie.	126-130	130-134	134-138	138-142	142-146	146-150
Długość kombinezonu bez kaptura (mierzona od 6-go kręgu szyjnego).	168	172	176	180	184	188
Długość kombinezonu z kapturem.	201	205	209	214	218	222
Obwód mankietu.	16	16	16	17	17	17
Obwód nogawki na dole.	14	14	14,5	15	15,5	16
Obwód kaptura.	22	22	22	23	23	23
Długość zamka.	93	93	93	93	93	93
Długość nogawki po kroku (wewnątrz).	78	80	83	84	85	88
Długość ramienia plus długość rękawa.	88	90	92	93	95	97

REGON 140165451; NIP 118-182-70-04

PN- EN ISO 9001:2015 -10
PN – EN ISO/ IEC 27001:2017 - 06

www.ratownictwopwz.pl
kancelaria@ratownictwopwz.pl



Laureat Konkursu
Perły Medycyny





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Blonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

16)Pytanie: Biorąc pod uwagę fakt, iż pracownicy pogotowia ratunkowego niejednokrotnie w kombinezonach ochronnych wykonują czynności przy użyciu środków chemicznych np. dezynfekcja pojazdów, czy przejście przez śluzy dezynfekujące itp., prosimy o odpowiedź czy zaoferowane kombinezony mają spełniać również normę EN 13034:2005+A1 2009 tj. ochrona przed czynnikami chemicznymi zgodnie z wytycznymi MZ w zakresie środków ochrony osobistej używanej do walki z Covid-19 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowane kombinezony spełniały wymagania ww. normy.

17)Pytanie: Czy zaoferowany kombinezon ma posiadać elastyczne zaszewki / uchwyty na kciukach i stopach uniemożliwiający podciąganie i ściąganie się przy podnoszeniu rąk lub pokonywaniu przeszkód?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

18)Pytanie: Czy zaoferowany kombinezon ma posiadać certyfikat potwierdzający oferowane parametry z okresem ważności co najmniej 3 lata od daty składania ofert wystawiony przez akredytowaną polską jednostkę certyfikacyjną?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane kombinezony posiadały certyfikat potwierdzający oferowane parametry, z okresem ważności co najmniej 3 lata od daty składania ofert wystawiony przez akredytowaną polską jednostkę certyfikacyjną

Dotyczy Zadania 3 „ Maseczki chirurgiczne”

19)Pytanie pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści maseczki o skuteczności filtracji BFE na poziomie 98,24% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

20)Pytanie: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maseczek o skuteczności filtracji $\geq 98\%$.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy OPZ.

21)Pytanie: Czy zamawiający dopuszcza i wymaga maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw: włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

22)Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maski FFP2 i FFP3 które nie są wyrobem medycznym tylko środkiem ochrony osobistej i nie podlegają konieczności rejestracji w urzędzie rejestracji wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy OPZ.

Dotyczy Zadania 8 „ Rękawiczki medyczne diagnostyczne”

23)Pytanie: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie cytostatyków wg. ASTM D6978 minimum 12 cytostatyków (minimum 10 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami. Rękawice pozbawione dodatków chemicznych - potwierdzone oświadczeniem producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

24)Pytanie: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a`100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane a`100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Blonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

25)Pytanie: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitrylu, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,06mm, AQL $\leq 1,5$. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/EN 16523-1. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671/EN 374-5:2016 potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną, przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem (WE) 1935/2004. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

26)Pytanie: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

27)Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

a) poziom szczelności AQL 1,5; (jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu); b) pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT z odstępniem od ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone deklaracją producenta (z odstępniem od badań metodą HPLC. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374- 2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM D 6978 (32 substancje cytostatyczne)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

Dotyczy Zadania 11 „Worki na mocz z absorberem”

28)Pytanie pozycja 1: Czy zamawiający dopuści worek do oddawania moczu nieposiadający wewnątrz substancji absorbującej płyny? Pakowany pojedynczo oraz jego wycenę za jedną sztukę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu o takich parametrach.

Dotyczy Zadani 12 „ Zgłębniki żołądkowe”

29)Pytanie pozycja 1-3 : Czy Zamawiający dopuści zgłębniki z ftalanami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania zgłębników zawierających ftalany.

30)Pytanie pozycja 1-3: Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o takich parametrach.

Dotyczy zapisów SWZ i wzoru umowy:

31)Pytanie: SWZ III.2.3: czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie pełnomocnictwa bez wskazania postępowania, którego dotyczy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

32)Pytanie: Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 4 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu wzoru umowy.

REGON 140165451; NIP 118-182-70-04

PN- EN ISO 9001:2015 -10
PN – EN ISO/ IEC 27001:2017 - 06

www.ratownictwopwz.pl
kancelaria@ratownictwopwz.pl



Laureat Konkursu
Perły Medycyny





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Blonie

Tel. 22 725 - 40 - 71 Fax. 22 725 - 24 - 95

33)Pytanie: Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 5 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
- b. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. c).

Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V A Ca 267/10).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu wzoru umowy.

34)Pytanie: Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu wzoru umowy.

35)Pytanie: Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu wzoru umowy.

36)Pytanie: Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu wzoru umowy.

Sprawę prowadzi:
Joanna Bruśnicka
Specjalista ds. księgowości
i zamówień publicznych
Tel. /22/ 752 39 54

REGON 140165451; NIP 118-182-70-04

PN- EN ISO 9001:2015 -10
PN – EN ISO/ IEC 27001:2017 - 06

www.ratownictwopwz.pl
kancelaria@ratownictwopwz.pl



Laureat Konkursu
Perły Medycyny

