



D.25C/250/ 759 /2023

wg rozdzielnika

I. Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp oraz rozdz. XI Specyfikacji Warunków Zamówienia, w związku z zapytaniem Wykonawcy w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na: **ZAKUP APARATURY, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA MEDYCZNEGO Z DZIEDZINY INTENSYWNEJ TERAPII, STOSOWANEGO W OPIECE NAD PACJENTAMI KARDIOLOGICZNYMI DLA SZPITALI POMORSKICH SP. Z O.O.**, znak: D25C/251/N/30-59rj/23, niniejszym przedkładam odpowiedź Zamawiającego.

**1. Zapytanie Wykonawcy:**

**ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SWZ**

**PARAMETRY TECHNICZNE I INNE WYMAGANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Zadanie 3**

**System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej**

**CPV - 33182100-0 Defibrylatory**

**Defibrylator 4 szt.**

Zamawiający w pkt.15 dokonał opisu przedmiotu zamówienia: "Bezpośredni dostęp (niezabezpieczony hasłem)". Czy Zamawiający oczekuje aby defibrylator posiadał bezpośredni szybki dostęp do danych o RKO i danych pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający oczekuje aby defibrylator posiadał bezpośredni szybki dostęp do danych o RKO i danych pacjenta.

**2. Zapytanie Wykonawcy:**

**PARAMETRY TECHNICZNE I INNE WYMAGANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Zadanie 3**

**System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej**

**CPV - 33182100-0 Defibrylatory**

**Defibrylator 4 szt.**

Ad 41. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej jakości monitor/defibrylator, fabrycznie nowy o następujących parametrach techniczno-użytkowych: defibrylator wyposażony w impregnowaną torbę do nałożenia na ramiona defibrylatora z kieszeniami na akcesoria i materiały zużywalne

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza.

**3. Zapytanie Wykonawcy:**

**PARAMETRY TECHNICZNE I INNE WYMAGANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Zadanie 3**

**System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej**

**CPV - 33182100-0 Defibrylatory**

**Urządzenie do kompresji klatki piersiowej 2 szt.**

Ad 4. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej jakości urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej o następujących parametrach techniczno-użytkowych: głębokość kompresji: w zakresie od 4 do 5,3 cm dla urządzenia typu tłok.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej o następujących parametrach techniczno-użytkowych: głębokość kompresji: w zakresie od 4 do 5,3 cm dla urządzenia typu tłok.

**4. Zapytanie Wykonawcy:**

**V. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

Przedmiot umowy o zamówienie publiczne realizowany będzie w terminie do **30 listopada 2023 r.**, na zasadach i warunkach określonych w załączniku nr 5 do SWZ „Projekt Umowy”.



Czy Zamawiający, dopuszcza przedłużenie terminu realizacji zamówienia (dla zadania nr 3 - System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej), dostawy wraz z instalacją aparatury i sprzętu medycznego do 15 grudnia 2023r. Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować skonfigurowany indywidualnie pod Zamawiającego przedmiot umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**5. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Codzienny auto test poprawności działania urządzenia bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia. Potwierdzenie poprawności działania z datą, godziną, numerem aparatu umieszczone na wydruku lub przytoczony wydruk i przesłane/transmisja danych do: działu technicznego szpitala, koordynatora medycznego pogotowia”**

Czy Zamawiający uzna spełnienie powyższego parametru po przez defibrylator wykonujący automatyczny test sprawności urządzenia podczas każdego uruchomienia, bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności? Dodatkowo oferowany przez nas defibrylator umożliwi każdorazowe wydrukowanie wspomnianego wydruku zapisanego na karcie CF. Oferowane przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu jak opisane przez Zamawiającego. Różnica polega na tym, że jest on dokonywana przy każdym uruchomieniu- bez konieczności jego inicjacji przez użytkownika. To rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na otrzymać bardziej korzystnej oferty od kilku potencjalnych kontrahentów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza.

**6. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 2 do 360J”**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwie protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**7. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Możliwość wykonania defibrylacji przy użyciu łyżek wewnętrznych o rozmiarach (średnicach) i o poniższych długościach trzonu:**

**Rozmiar 2,5 cm +/- 5mm trzon o długości 15,9 cm +/- 5mm,**

**Rozmiar 3,8 cm +/- 5mm trzon o długości 15,25 cm +/- 5mm,**

**Rozmiar 5,1 cm +/- 5mm trzon o długości 14,6 cm +/- 5mm,**

**Rozmiar 6,35 cm +/- 5mm trzon o długości 14 cm +/- 5mm,**

**Rozmiar 8,9 cm +/- 5mm trzon o długości 12,7 cm +/- 5mm.”**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora wyposażonego w łyżki do defibrylacji wewnętrznej w rozmiarach: 11 cm<sup>2</sup>, 18,25 cm<sup>2</sup> oraz 46,6 cm<sup>2</sup>.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza.





**8. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie na żądanie.”**

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator, umożliwiający automatyczny wydruk po każdej defibrylacji, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG? Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza.

**9. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Pełna obsługa defibrylatora z łyżek defibrylacyjnych zewnętrznych (wybór energii, defibrylacja, wydruk start/stop na żądanie), także przy zainstalowanych nakładkach pediatrycznych/neonatologicznych”**

Czy Zamawiający dopuści defibrylator umożliwiający automatyczny wydruk po każdej defibrylacji, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG bez względu na rodzaj zastosowanych łyżek?

Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza.

**10. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Regulacja prądu stymulacji min. 0-170 mA”**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację o natężenie od 0 do 150mA.

Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**11. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Zakres pomiaru tętna od 20-250 u/min**

Czy Zamawiający dopuści defibrylator dokonujący pomiaru tętna w zakresie do 25- 240 ud/ min realizowany za pomocą czujnika na palec do pomiaru oksymetrii?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**12. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Zakres wzmocnienia sygnału EKG min. od 0,5 do 4cm/Mv, minimum 6 poziomów wzmocnienia.”**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora oferującego wzmocnienie sygnału EKG na poziomach 0,25x, 0,5x, 1x, 2x oraz tryb auto, który dostosowuje wielkość krzywej EKG tak by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% miejsca dostępnego na ekranie ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**13. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Zasilacz AC, kabel zasilający do zasilacza, ramka do zasilacza”**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie co rozumie przez pojęcia „ramka do zasilacza”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający ma na myśli ramkę mocującą zasilacz.

**14. Zapytanie Wykonawcy:**

**Dotyczy zadania 3 „System stanowisk resuscytacyjnych – defibrylator oraz urządzenie do kompresji klatki piersiowej”**

**dotyczy pozycji „ Wyposażenie aparatu:**

**torba/plecak przenośny**

**deska pod plecy pacjenta**

**podkładka stabilizująca pod głowę pacjenta**

**pasy do mocowania rąk pacjenta do urządzenia**

**akumulator**

**min.2 elementów do uciskania klatki piersiowej (pasy, przyssawki, lub nakładki na tłok) „**

Czy zamawiający dopuści urządzenie które z racji na swoją konstrukcję nie wymaga podkładki stabilizującej pod głowę, pasów do mocowania rąk pacjenta do urządzenia.

Proponowane przez nas rozwiązanie nie wymaga użycia podkładki stabilizującej pod głowę która podczas użycia u pacjentów z podejrzeniem urazu kręgosłupa odcinka szyjnego może stanowić dodatkowy element przyczyniający się do urazów wtórnych. Stosowanie pasów które pozwalają na mocowanie rąk do urządzenia pozbawia medyków jednej z dróg podawania leków oraz płynów- zgięcie rąk w łokciu powoduje zamknięcie naczyń znajdujących się w dole łokciowym.

Proponowane przez nas rozwiązanie zapewnia wszystkie opisane przez zamawiającego funkcjonalności, bez konieczności generowania dodatkowych kosztów w postaci podkładki mocującej pod głowę oraz pasa do mocowania rąk do urządzenia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**15. Zapytanie Wykonawcy:**

**dotyczy SWZ dla zadania 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla zadania 3 do 15.12.2023 r. ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**16. Zapytanie Wykonawcy:**

**dotyczy SWZ**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, jaką wysokość wadium przewiduje Zamawiający dla poszczególnych zadań?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z zapisami SWZ (rozdz. XII pkt 1) wysokość wadium dla poszczególnych zadań określona została w załączniku nr 8 do SWZ.

**17. Zapytanie Wykonawcy:**

**dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisowej z 48 do 72 h w dni robocze?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.





### 18. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 2 - Platforma hemodynamiczna w miejsce dotychczasowych wymagań podstawowych (pozycje 3-14) dopuści monitor do pomiarów hemodynamicznych z wyposażeniem o następujących parametrach:

Lp.	Parametry - opis
1.	Urządzenie do oceny stanu hemodynamicznego Pacjenta w oparciu o pomiar parametrów hemodynamicznych metodą termodylucji przepłucnej, analizy krzywej ciśnienia tętniczego krwi metodą inwazyjną oraz saturacji żylniej.
2.	Ocena hemodynamiczna układu krążenia wykorzystująca istniejącą krzywą ciśnienia tętniczego pacjenta do ciągłego pomiaru pojemności minutowej serca w oparciu o krwawy pomiar ciśnienia tętniczego.
3.	Możliwość rozbudowy o moduł ciągłego nieinwazyjnego pomiaru parametrów hemodynamicznych za pomocą podwójnych czujników mankietu napalcowego - automatycznie zmieniające się mankiety na palec, co poprawia bezpieczeństwo pacjenta, wykorzystujących metodę NICCI (beat-to-beat) pozwalając na redukcji okresów hipotensji.
4.	Ocena hemodynamiczna układu krążenia metodą termodylucji: - za pomocą cewnika PiCCO
5.	Możliwość pomiaru pozanaczyniowej wody płucnej ELWI w celu rozpoznania i oceny obrzęku płuc
6.	Urządzenie umożliwiające rozbudowę o moduł do pomiaru ciągłej saturacji żylniej: SCVO2, pomiar saturacji żylniej przy pomocy sondy światłowodowej montowanej do wkłucia centralnego z możliwością kalibracji
7.	Mierzone parametry: - rzut serca (CO); - rzut serca indeksowany (CI) - rzut serca z termodylucji przepłucnej (tdCO) - indeks rzutu serca z termodylucji przepłucnej (tdCI) - objętość wyrzutowa (SV); - indeks objętości wyrzutowej (SVI) - systemowy (obwodowy) opór naczyniowy (SVR); - indeks systemowego oporu naczyniowego (SVRI) - zmienność objętości wyrzutowej (SVV); - saturacja krwi żylniej (ScvO <sub>2</sub> ); - centralne ciśnienie żyłne (CVP) - ciśnienie średnie tętnicze (MAP) - częstość akcji serca (HR) - moc pojemności minutowej (CPO) - indeks moc pojemności minutowej (CPI) - kurczliwość lewej komory (dPmx) - ciśnienie skurczowe (APsys) - ciśnienie rozkurczowe (APdia) - całkowita objętość końcowo-rozkurczowa (GEDV) - indeks całkowitej objętości końcowo-rozkurczowej (GEDI)
8.	Wyświetlanie danych w postaci ekranów: - SpiderVision - Profile - Tabelaryczny - Graficzne - Trendy - Zależność fizjologiczna - ekran drzewa decyzyjnego - Model decyzyjny
9.	Dane pomiarowe wyświetlane na 8" ekranie o wysokiej rozdzielczości 800 x 480 pixeli
10.	Wejścia/wyjścia transmisyjne: - Ethernet



	- USB - RS232C
11.	Zgodność z protokołem HL7
12.	Drukowania danych poprzez - wirtualne drukowanie z portu USB do pliku PDF lub pliku arkusza kalkulacyjnego (np. Excel) do dalszej obróbki - drukowanie poprzez sieć

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający przy tak skonstruowanym wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, nie jest w stanie się do niego jednoznacznie odnieść, albowiem Pytający przedstawił pełną specyfikację techniczną swojego produktu bez odniesienia się do załączonego do SWZ zestawienia parametrów poprzez wskazanie konkretnych parametrów, które miałyby być zmodyfikowane w stosunku do pierwotnego opisu SWZ.

**19. Zapytanie Wykonawcy:**

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie maksymalnego progu kar określonego w § 9 ust. 1 pkt 4 do 30%?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

II. Zamawiający – Szpital Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, informuje o zmianie treści SWZ w zakresie **rozdz. VIII SWZ (WYKAZ PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH, PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH ORAZ INNYCH DOKUMENTÓW NIEZBĘDNYCH DLA PRZEPROWADZENIA POSTĘPOWANIA) ust. 1 pkt. 1.16**, który otrzymuje brzmienie:

„1. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 30 grudnia 2020 r. (Dz.U. poz. 2415 z 2020 r.) *dalej Rozporządzenie* – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia;

2) zaświadczenia, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 4 Rozporządzenia, zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 5 Rozporządzenia, lub odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 6 Rozporządzenia – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,

b) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.

2. Dokument, o którym mowa w pkt 1), powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Dokument, o którym mowa w pkt 2), powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem.

3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 1, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 1, 2 lit. a i b oraz pkt 3 ustawy, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji,



lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć."

**WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.**

Z poważaniem

COORDYNATOR  
DS. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
  
mgr Monika Klause

