



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu
im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Dział Zamówień Publicznych
ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań
tel. 61-846-47-70,
www.szpitalmswia.poznan.pl
zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



Poznań, dnia 08.03.2023 roku

ZP/p/2/2023

Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „DOSTAWA LEKÓW, KONTRASTÓW, TESTÓW PASKOWYCH DO OZNACZANIA POZIOMU GLUKOZY”

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 1

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710), Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego w Poznaniu informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

Zestaw zapytań nr 1

1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź zamawiającego: Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź zamawiającego: Zasady zamiany wielkości opakowań zawarte są w pkt. 7 Opisu Przedmiotu Zamówienia. Opakowania należy zaokrąglać w górę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź zamawiającego: jak wyżej.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź zamawiającego: jak wyżej.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź zamawiającego: Jak wyżej. W przypadku półstałych postaci (maści kremy) można zamieniać tylko na mniejsze opakowania.

6. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź zamawiającego: Należy zaokrąglić w górę.

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z Częścią III pkt. 18. SWZ Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

9. W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzielił odpowiedzi na pytania, nie wyjaśnił treści SWZ, a jedynie odsyłał do niejednoznacznych zapisów SWZ. Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający udziela jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania, pod warunkiem, że zapisy stanowiące przedmiot zapytania nie znajdują się w SWZ.

10. Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź Zamawiającego: warunki dotyczące płatności zostały sprecyzowane w Załączniku nr 7 do SWZ – wzór umowy, w tym zwłaszcza w paragrafie 4. Zamawiający nie wymaga ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. Zgodnie z umową zamawiający oczekuje dostarczenia najpóźniej w dniu dostawy faktury w postaci papierowej wraz z towarem lub jako plik .PDF na wskazany adres e-mail. Ponadto Zamawiający oczekuje plików w formacie .xml przynajmniej w zakresie produktów leczniczych.

Zestaw zapytań nr 2

1. dotyczy Pakiet nr 24 poz. 182. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 11ml (11g) w opakowaniach zawierających 25 szt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

2. dotyczy Pakiet nr 24 poz. 182. Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze warunki przechowywania produktu, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, którego przechowywanie

może odbywać się w temperaturze 5-30 stopni. Obecnie na rynku oferowane są preparaty, których przechowywanie wymaga zachowania w pomieszczeniu temperatury 20-30 stopni, co w wielu przypadkach jest niemożliwe do spełnienia. Produkt, który nie jest przechowywany zgodnie z informacją w Instrukcji Użycia i na opakowaniu, może zmienić swoje właściwości, a co za tym idzie stanowić zagrożenie dla pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań co do temperatury przechowywania tego produktu.

Zestaw zapytań nr 3

1. Część nr 29. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 29 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, o gramaturze 5 kg?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

2. Część nr 29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę , przypadku dopuszczenia wapna o gramaturze 5 kg, na przeliczenie ilości (tj. 90 op.) ponieważ wapno 5 l odpowiada gramaturze 4,5 kg?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

Zestaw zapytań nr 4

1. Część nr 24 pozycja 159. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek? Lek Kaldyum ma postać kapsulek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

Zestaw zapytań nr 5

1/ Czy zamawiający w związku z przeprowadzoną przez siebie w związku z przedmiotowym postępowaniem o zamówienie publiczne w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: p.z.p.) analizą potrzeb i wymagań polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie części 24 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 , 194 oraz 195 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkty leczniczy firmy Pfizer o nazwach handlowych Solu- Medrol ? Naszym zdaniem przesądza o tym użyty w treści SWZ wymóg, że aby złożona oferta była w części 24 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 , 194 oraz 195 ważna, dawka 500 mg wskazana w części 24 Leki różne 6 w pozycji nr 192 miała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml , dawka 250 mg wskazana w części 1 Leki różne 6 w pozycji nr 193 , miała rozpuszczalnik o pojemności 4 ml a dawka 1g wskazana w części 1 Leki różne 6 w pozycji nr 194 miała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml. W związku z tym że zarówno dawka 500 mg/8 ml wskazana w pozycji 192 części 1 Leki różne 6, dawka 250 mg/ 4 ml wskazana w pozycji 193 części 1 Leki różne 6 , jak i dawka 1 g/16ml wskazana w pozycji 194 części 1 Leki różne 6 są na rynku dostępne jedynie pod postacią produktu firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol , wyklucza to jakąkolwiek konkurencję w w/w zakresie i stanowi naruszenie przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp ?

Odpowiedź Zamawiającego: W zakresie całego postępowania Zamawiający dopuszcza inne objętości rozpuszczalnika do rekonstrukcji leku niż podano w SWZ i załącznikach.

2/ Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, przedmiotem oferty w zakresie wskazanym w części 1 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 , 194 oraz 195 dawek, zarówno tej 500 mg/8 ml , 250 mg/4 ml, jak i dawki 1 g/16 ml mogą być także produkty innych znanych zamawiającemu, występujących na rynku m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego obowiązkową analizą potrzeb i wymagań” producentów, to proszę o wskazanie nazw handlowych tych produktów z odniesieniem się do istotnych dla zamawiającego i opisanych w SWZ niniejszego postępowania, w części 1 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 oraz 194 wszystkich bez wyjątku cech tych produktów, takich jak na przykład podane pojemności rozpuszczalnika (8 ml , 4 ml oraz 16 ml) .

Odpowiedź Zamawiającego: W zakresie całego postępowania Zamawiający dopuszcza inne objętości rozpuszczalnika do rekonstrukcji leku niż podano w SWZ i załącznikach.

3/ Jeżeli jednak, w związku z rzeczoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie części 1 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 , 194 oraz 195 zamawiający potwierdza, że opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie wskazuje jednak tylko na produkty lecznicze firmy PFIZER, to czy zamawiający dopuszcza składanie w pozycjach nr 193 oraz 194 ofert równoważnych w tym zakresie, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp w związku z art. 99 ust. 6 Pzp tj. pochodzących od innych producentów a w pozycji nr 195 dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego: W zakresie całego postępowania Zamawiający dopuszcza inne objętości rozpuszczalnika do rekonstrukcji leku niż podano w SWZ i załącznikach.

W zakresie całego postępowania Zamawiający dopuszcza zmiany ilości dawek jednorazowych (fiolek, ampulek) w opakowaniu handlowym.

4/ Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 3/ jest negatywna i zamawiający, pomimo, że ważną ofertę w zakresie części 1 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 , 194 oraz 195 mogą stanowić jedynie produkty firmy PFIZER, nie dopuszcza składania ofert równoważnych, to proszę o szczegółowe wyjaśnienie, dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej części 1 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 oraz 194 wymaga, aby dawka 500 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml , dawka 250 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 4 ml a dawka 1000 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml? Czy jest to wymóg wynikający z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, czy jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia w postępowaniu Numer referencyjny: ZP/p/2/2023?

Odpowiedź Zamawiającego: W zakresie całego postępowania Zamawiający dopuszcza inne objętości rozpuszczalnika do rekonstrukcji leku niż podano w SWZ i załącznikach.

5/ Jeżeli wymóg treści SWZ dotyczącej części 1 Leki różne 6 w pozycjach nr 192 , 193 oraz 194 , aby pojemność rozpuszczalnika dla dawki 500 mg wynosiła 8 ml , dla dawki 250 mg wynosiła 4 ml a dla dawki 1000 mg – 16 ml to jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia, to proszę o merytoryczne wyjaśnienie takiego stanowiska, a także wskazanie ewentualnych dowodów, które pozwalają w świetle przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp zamawiającemu ograniczyć konkurencję w zakresie w/w postępowania o zamówienie publiczne do produktów tylko jednej firmy?

Odpowiedź Zamawiającego: W zakresie całego postępowania Zamawiający dopuszcza inne objętości rozpuszczalnika do rekonstrukcji leku niż podano w SWZ i załącznikach.

Zestaw zapytań nr 6

1. do części 13 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbki kolagenowej w rozmiarze 10x10x0,5cm, nasączonej siarczanem gentamycyny, zarejestrowanej jako produkt leczniczy ze wskazaniem do leczenia zakażeń kości i tkanek miękkich oraz do zapobiegania tymże zakażeniom? Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

Zestaw zapytań nr 7

1. Dotyczy załącznik nr 7 wzór umowy § 2 punkt 3 :

W związku z koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres części nr 33 specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o zgodę na składanie zamówień do godziny 12:00 i traktowanie złożonych po tej godzinie zamówień jako przesłanych kolejnego dnia roboczego o godzinie 8:00 oraz umożliwienie dostawy w godzinach 07:00 – 14:00, a po godzinach pracy Apteki bezpośrednio do wskazanego oddziału dla produktów z powyższego zakresu. Nadmieniamy, że wszystkie składane zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu wskazanego w umowie.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza dla Części nr 33 składanie zamówień do godziny 12-stej z realizacją na następny dzień roboczy. Dostawa po godzinie 14-stej musi być ustalona z pracownikami Apteki Szpitalnej.

Zestaw zapytań nr 8

1. Na rynku są dwa typy produktu, w postaci gotowej do podania bezpośrednio z pojemnika, oraz w saszetce, co zmusza do przygotowywania produktu w drodze uzupełnienia aplikatora.



Proszek w podajniku z harmonijką jest o wiele wygodniejszy w użyciu. Dla Zamawiającego oznacza to, że może otrzymać proszek w postaci sypkiej w saszetce, bez podajnika. W interesie Zamawiającego leży dookreślenie, czy proszek ma być dostarczony luzem (saszetka), czy w podajniku, ponieważ sam aplikator laparoskopowy nie da się zamontować do saszetki. Dlatego zwracamy się o doprecyzowanie jakiej formy opakowania oczekuje Zamawiający i o dookreślenie tego zapisu dla pakietu 36

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje jałowego produktu w podwójnym opakowaniu zapewniającym jałowość. Po zdjęciu zewnętrznego opakowania powierzchnia fiolki/torebki/pojemnika z hemostatykiem musi być jałowa aby chirurg mógł jej użyć w warunkach pola operacyjnego

1. Czy Zamawiający dopuści aplikator laparoskopowy, kompatybilny z proszkiem z pozycji 1, o długości 40cm (nadmiar można uciąć)?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

Zestaw zapytań nr 9

1. Prosimy o wydzielenie w części 33 pozycji 2, 3, 4.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający odmawia wydzielenia lub usunięcia pozycji z Części.

2. Prosimy o dopuszczenie w części 33 pozycja 2 płynów o poniższej objętości: Roztwór do antykoagulacji regionalnej z cytrynianem sodu o stężeniu 136 mmol/l. 2000 ml.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza objętość 2000ml. Produkt musi być kompatybilny z wyrobami medycznymi do podawania płynów ujętych w tej części.

3. Prosimy o dopuszczenie w części 33 pozycja 4 płynu o poniższym składzie: Wodorowęglanowy płyn substytucyjny o składzie elektrolitowym: potas 0 lub 2 lub 4 mmol/l, sód 140 mmol/l, wapń 1,5 mmol/l, wodorowęglan 35 mmol/l.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowane stężenia. Produkt musi być kompatybilny z wyrobami medycznymi do podawania płynów ujętych w tej części.

Zestaw zapytań nr 10

1. Czy Zamawiający wykreśli par 1.9 umowy? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy

obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.1.b minimalną wartość kary umownej, to jest 100zł? Zapis ten grozi naliczeniem kary umownej w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający w par. 8.6 przyjmie, że zmiana ceny brutto następuje z dniem wejścia w życie stosownych przepisów, bez konieczności podpisania aneksu? Obowiązek umotywowania konieczności podwyżki ceny brutto w takim wypadku wydaje się zbędny, a zmiany takie winny wchodzić w życie automatycznie, bez konieczności oczekiwania na podpisanie aneksu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: J. Śmietańska

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Michał Flis