

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97



Rzeczpospolita
Polska



SAMORZĄD WOJEWÓDZTWA
WIELKOPOLSKIEGO

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Kalisz, dnia 23 kwietnia 2018 roku

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego p.n. „Zwiększenie potencjału medycznego Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Kaliszu poprzez doposażenie w aparaturę medyczną” - nr sprawy 17/18.

W odpowiedzi na pytania wykonawców informujemy:

Pytanie nr 1 dot. Zadania nr 2 (Kardiomonitor), część A/5 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje na zasadzie równoważności kardiomonitor z dotykowym ekranem LCD o przekątnej 12” i wysokiej rozdzielczości 1280x800 pikseli z możliwością podłączenia 19 calowego ekranu powielającego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2 dot. Zadania nr 2, część A/18 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje na zasadach równoważności kardiomonitor pozwalający na przenoszenie plików dziennika błędów, dziennika alarmów, dziennika klawiatury oraz dziennika WLAN do pamięci USB na potrzeby serwisu ale bez możliwości przenoszenia danych pacjenta przez port USB, gdyż funkcja ta stwarza zagrożenie dla wrażliwych danych osobowych pacjentów poprzez możliwość ich przetwarzania przez osoby nieupoważnione?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kardiomonitora jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 3 dot. Zadania nr 2, część A/25 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje na zasadzie równoważności dokładność pomiaru częstości rytmu $\pm 5\%$ lub ± 5 bpm (większa z tych wartości)? Z klinicznego punktu widzenia zakresy te są wystarczające.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora z dokładnością pomiaru częstości rytmu $\pm 5\%$ lub ± 5 bpm.

Pytanie nr 4 dot. Zadania nr 2, część A/26 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje równoważne dostępne prędkości kreślenia 12,5; 25 i 50 mm/s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora z prędkością kreślenia 12,5; 25 i 50 mm/s.

Pytanie nr 5 dot. Zadania nr 2, część A/27 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje równoważny pomiar HR w zakresie od 30 do 300 bpm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 6 dot. Zadania nr 2, część A/29 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje na zasadzie równoważności wzmocnienie w zakresie 0.5x, 1x, 2x, 4x ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 7 dot. Zadania nr 2, część A/33 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje na zasadzie równoważności pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie 4-120 odd./min? Z klinicznego punktu widzenia zakresy te są wystarczające.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 8 dot. Zadania nr 2, część A/34 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje dokładność pomiaru impedancyjnego częstości oddechu ± 5 % lub ± 5 oddechów na minutę (większa z tych wartości)? Z klinicznego punktu widzenia zakresy te są wystarczające.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora z dokładnością pomiaru impedancyjnego częstości oddechu ± 5 % lub ± 5 oddechów na minutę, jak wyżej proponuje wykonawca.

Pytanie nr 9 dot. Zadania nr 2, część A/35 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje dostępne prędkości kreślenia 6,25 mm/s; 0,625 mm/s

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie prędkości kreślenia 6,25 mm/s; 0,625 mm/s.

Pytanie nr 10 dot. Zadania nr 2, część A/39 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje równoważny zakres pomiaru saturacji od 1 do 100%? Z klinicznego punktu widzenia zakresy te są wystarczające.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zakresu pomiaru saturacji od 1 do 100%?

Pytanie nr 11 dot. Zadania nr 2, część A/47 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy kardiomonitor bez funkcji pomiaru pulsu za pośrednictwem mankietu do NIBP? Puls jest mierzony z pomiaru EKG oraz saturacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 12 dot. Zadania nr 2, część A/49 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający zaakceptuje zakres programowania interwałów w trybie AUTO: 1÷120 minut?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 13 dot. Zadania nr 2, część A/65 Formularza Ofertowego (3):

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku braku

konieczności wymiany części zamiennych oraz do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 14 dot. Zadania nr 2, część A/70 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego zapisu z SIWZ? Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od ww. wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzającego przeszkolenie obejmującego zagadnienia techniczne ze wskazaniem na czynności konserwacyjne, najczęstsze awarie oraz wstępną diagnostykę. Zamawiający nie wymaga wydawania certyfikatów serwisowych dostępnych jedynie dla pracowników serwisu autoryzowanego. Dotyczy wszystkich części postępowania.

Pytanie nr 15 dot. Zadania nr 5 /Inkubator otwarty (stanowisko noworodkowe)/, część A/10 Formularza Ofertowego (6):

Czy Zamawiający zaakceptuje nowocześniejsze lepsze aniżeli wymagane, tożsame rozwiązanie polegające na wyposażeniu inkubatora w 6 calowy kolorowy ekran LCD, na którym widoczne są wymagane parametry: temperatura, moc grzałki, zegar APGAR?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 16 dot. Zadania nr 5, część A/20 Formularza Ofertowego (6):

Czy Zamawiający zaakceptuje równoważne rozwiązanie inkubatora o wymiarach 119 cm głębokości, 64 cm szerokości, który posiada duże ergonomiczne leże z materacykiem o wymiarach 66 cm na 48 cm i 2 cm wysokości? Jest to specjalny materacyk przystosowany do prowadzenia zabiegów resuscytacyjnych o maksymalnej wadze pacjenta nawet do 40 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie inkubatora o wymiarach 119 cm głębokości, 64 cm szerokości, który posiada duże ergonomiczne leże z materacykiem o wymiarach 66 cm na 48 cm i 2 cm wysokości.

Pytanie nr 17 dot. Zadania nr 5, część A/21 Formularza Ofertowego (6):

Czy Zamawiający zaakceptuje równoważne rozwiązanie polegające na zaproponowaniu wbudowanego oświetlenia- zintegrowanej lampy zabiegowej o ok. 2000 luksów będącej żarówką halogenową o żywotności ok. 3000 godzin, stanowiącą integralną część urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 18 dot. Zadania nr 5, część A/39 Formularza Ofertowego (6):

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku braku

konieczności wymiany części zamiennych oraz do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 19 dot. Zadania nr 5, część A/44 Formularza Ofertowego (6):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego zapisu z SIWZ? Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od ww. wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzającego przeszkolenie obejmującego zagadnienia techniczne ze wskazaniem na czynności konserwacyjne, najczęstsze awarie oraz wstępną diagnostykę. Zamawiający nie wymaga wydawania certyfikatów serwisowych dostępnych jedynie dla pracowników serwisu autoryzowanego. Dotyczy wszystkich części postępowania.

Pytanie nr 20 dot. Zadania nr 12 (Rejestrator holterowski EKG z systemem holterowskim), część A/16 Formularza Ofertowego (13):

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności rozwiązań system holterowski bez analizy późnych potencjałów, ale posiadający zaawansowaną analizę stymulatora? Zwracamy uwagę iż analizy późnych potencjałów, wykonywane są zazwyczaj w spoczynkowych badaniach EKG i nie są klasyczną analizą holterowską. Analiza ta wymagana w systemie holtera, wskazuje na jednego wykonawcę na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu holterowskiego bez analizy późnych potencjałów, ale posiadającego zaawansowaną analizę stymulatora.

Pytanie nr 21 dot. Zadania nr 12, część A/47 Formularza Ofertowego (13):

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku braku konieczności wymiany części zamiennych oraz do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych?

Odpowiedź (jeśli dotyczy pkt A/29): Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 22 dot. Zadania nr 12, część A/52 Formularza Ofertowego (13):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego zapisu z SIWZ? Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od ww. wymogu.

Odpowiedź (jeśli dotyczy pkt A/34): Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzającego przeszkolenie obejmującego zagadnienia techniczne ze wskazaniem na czynności konserwacyjne, najczęstsze awarie oraz wstępną diagnostykę. Zamawiający nie wymaga wydawania certyfikatów serwisowych dostępnych jedynie dla pracowników serwisu autoryzowanego. Dotyczy wszystkich części postępowania.

Pytanie nr 23 dot. Zadania nr 13 (Elektrokardiograf), część A/17 Formularza Ofertowego (14):

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z pamięcią na 300 badań, ale posiadający możliwość eksportu badań do pdf i na dysk sieciowy co daje nieograniczoną możliwość archiwizacji ilości zapisanych badań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 24 dot. Zadania nr 13, część A/16 Formularza Ofertowego (14):

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez dźwiękowej sygnalizacji wykrytych pobudeń, ale posiadający wzrokową i jakościową ocenę jakości podłączenia elektrod z trzy stopniową skalą jakości? Pragniemy zauważyć iż wymagany parametr nie ma wartości klinicznej i jest bardzo uciążliwy dla personelu wykonującego dużą ilość badań EKG.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 25 dot. Zadania nr 13, część A/29 Formularza Ofertowego (14):

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku braku konieczności wymiany części zamiennych oraz do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych?

Odpowiedź (jeśli dotyczy pkt A/47): Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 26 dot. Zadania nr 13, część A/34 Formularza Ofertowego (14):

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku braku konieczności wymiany części zamiennych oraz do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych?

Odpowiedź (jeśli dotyczy pkt A/52): Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzającego przeszkolenie obejmującego zagadnienia techniczne ze wskazaniem na czynności konserwacyjne, najczęstsze awarie oraz wstępną diagnostykę. Zamawiający nie wymaga wydawania certyfikatów serwisowych dostępnych jedynie dla pracowników serwisu autoryzowanego. Dotyczy wszystkich części postępowania.

Pytanie nr 27 dot. Zadania nr 15 (System do badań elektrofizjologicznych), część A/17 Formularza Ofertowego (16):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie systemu elektrofizjologicznego z przetwornikiem A/C: 12 bitowy o dynamicznej rozdzielczości 20 bitów, o czułości (wadze bitu) poniżej 1,8 $\mu\text{V}/\text{LSB}$? Pragniemy zauważyć, że sposób przetwarzania sygnału analogowo-cyfrowego przetwornika w pełni odpowiada jakości pracy wymaganej dla wzmacniacza elektrofizjologicznego zaprojektowanego zgodnie z wytycznymi producenta systemu elektrofizjologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu elektrofizjologicznego z przetwornikiem A/C: 12 bitowy o dynamicznej rozdzielczości 20 bitów, o czułości (wadze bitu) poniżej 1,8 μ V/LSB.

Pytanie nr 28 dot. Zadania nr 15, część A/18 Formularza Ofertowego (16):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie realizacji komunikacji pomiędzy wzmacniaczem i komputerem sterującym przewodem światłowodowym (w wyposażeniu 2 sztuki przewodu światłowodowego) zapewniającym galwaniczną separację przeciw-zakłóceń? Przewód światłowodowy zabezpieczony dodatkowo osłoną przeciw-napężeniową chroniącą przed mechanicznymi uszkodzeniami. Pragniemy zauważyć, że wielu dostawców systemów elektrofizjologicznych na dzień dzisiejszy stosuje przewód światłowodowy do transmisji pomiędzy wzmacniaczem i komputerem sterującym systemu elektrofizjologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu elektrofizjologicznego z realizacją komunikacji pomiędzy wzmacniaczem i komputerem sterującym przewodem światłowodowym (w wyposażeniu 2 sztuki przewodu światłowodowego) zapewniającym galwaniczną separację przeciw-zakłóceń, jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 29 dot. Zadania nr 15, część A/34 Formularza Ofertowego (16):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie systemu z funkcją automatycznego obliczania stopnia dopasowania morfologii sygnału w postaci graficznej realizowanej w czasie rzeczywistym? Prezentacja stopnia dopasowania morfologii w procentach stanowi jedynie uzupełnienie prezentacji postaci graficznej i nie jest powszechnie stosowana przez producentów systemów elektrofizjologicznych. Podkreślenia wymaga, że wprowadzenie proponowanej zmiany również zaspokoi potrzeby Zamawiającego jak i innych dostawców systemów elektrofizjologicznych bez utraty jakości badania elektrofizjologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu z funkcją automatycznego obliczania stopnia dopasowania morfologii sygnału w postaci graficznej realizowanej w czasie rzeczywistym, jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 30 dot. Zadania nr 15, część A/35 Formularza Ofertowego (16):

Wnosimy o usunięcie wymagania dotyczącego funkcji odejmowania załamka T i wyodrębnienie z pozyskanego zapisu załamka P bez utraty jakości realizowania badania elektrofizjologicznego. Wskazane wymaganie prowadzi do ograniczenia konkurencyjności postępowania, ponieważ taką funkcjonalność może zaproponować wyłącznie producent urządzenia Boston Scientific LabSystem PRO, a wskazana funkcjonalność nie wpływa na jakość prowadzonych procedur diagnostyki elektrofizjologicznej.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 31 dot. Zadania nr 15, część A/47 Formularza Ofertowego (16):

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku braku konieczności wymiany części zamiennych oraz do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 32 dot. Zadania nr 15, część A/52 Formularza Ofertowego (16):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego zapisu z SIWZ? Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od ww. wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzającego przeszkolenie obejmującego zagadnienia techniczne ze wskazaniem na czynności konserwacyjne, najczęstsze awarie oraz wstępną diagnostykę. Zamawiający nie wymaga wydawania certyfikatów serwisowych dostępnych jedynie dla pracowników serwisu autoryzowanego. Dotyczy wszystkich części postępowania.

Pytanie nr 33 dot. paragrafu 9 Projektu umowy:

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy.

Zamawiający informuje, że treść powyższych wyjaśnień stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

W przypadku zaoferowanie przez wykonawcę parametru/rozwiązania dopuszczonego przez zamawiającego w niniejszych wyjaśnieniach należy odpowiednio dokonać zmiany w formularzach ofertowych załączonych do oferty.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczyn