



Do wszystkich wykonawców

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych wyrobów medycznych stosowanych w anestezjologii oraz materiałów eksploatacyjnych do posiadanego sprzętu anestezjologicznego

1. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe do glukometrów miały zakres pomiarowy 10-900mg/dl, co umożliwi uzyskanie wyników pomiaru przy wartościach odpowiadających hipoglikemii i wysokiej hiperglikemii, przy zachowaniu odpowiedniej deklarowanej dokładności pomiaru w pełnym zakresie stężeń? (Paski z górną granicą zakresu wynoszącą 600mg/dl mogą nie wskazać żadnego wyniku u przytomnych pacjentów już przy 550mg/dl, natomiast u pacjentów hospitalizowanych ta wartość bywa przekraczana).
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
2. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co ustawowo zabezpieczy ciągłość dostaw produktu do siedziby Zamawiającego w trakcie trwania umowy przetargowej?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia jako wyrobu medycznego nie określając czy refundowany.
3. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający dopuści paski testowe z kapilarą zasysającą dobrze oznaczoną specjalnym wskaźnikiem na pasku znajdującą się w przedniej części boku paska – po umieszczeniu w glukometrze kapilara znajduje się w odpowiedniej odległości od krawędzi glukometru, tak że możliwe jest swobodne i bezpieczne pobranie próbki krwi do badania z dowolnego miejsca na ciele pacjenta?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
4. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga dostarczenia pasków testowych do glukometrów z funkcją Auto-coding (tj. nie wymagające od użytkownika czynności kodowania), przy czym zastosowane przez producenta rozwiązania wdrożeniowe sprawiają, że w praktyce nie jest konieczne wykonywanie jakichkolwiek czynności sprawdzających czy potwierdzających po wprowadzeniu paska do glukometru?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
5. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe do glukometrów umożliwiały wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, a dodatkowo umożliwiały pomiar również we krwi żyłnej i tętniczej, np. pobieranej z wenflonu?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
6. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby deklarowana w instrukcji glukometrów dokładność pomiarów wykonanych za pomocą pasków była tożsama z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego na rok 2013 dotyczącymi dopuszczalnego błędu pomiarowego, co gwarantuje wiarygodność wyników pomiarów?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
7. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe współdziałały z glukometrem wyposażonym w automatyczny wyrzut paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu medycznego?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
8. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane glukometry nie potrzebowały konieczności cotygodniowego sprawdzania poprawności działania za pomocą płynu kontrolnego w trzech różnych stężeniach, co doprowadzi do znacznego zwiększenia zużycia pasków i przeznaczenia ok 10% z nich na same rutynowe badanie kontrolne oraz do przedłużenia czasu pracy personelu?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
9. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów dawały poprawne wyniki w zakresie hematokrytu 20-60%, co jest standardem we wszystkich nowszych modelach pasków i umożliwia otrzymywanie dokładnych wyników przy wahaniach wartości liczby hematokrytowej u pacjentów?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
10. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający wymaga paski testowe do glukometrów, które wykrywają niewystarczające wypełnienia paska krwią i informują o tym użytkownika za pomocą specjalnego komunikatu wyświetlanego na ekranie glukometru, co zwiększa wiarygodność uzyskanych wyników i bezpieczeństwo pacjentów?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.

11. **Pytanie** - dotyczy Części nr 2 - Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, które zgodnie z instrukcją można stosować wyłącznie u pacjentów ze znaną liczbą hematokrytową (w przeciwnym razie pomiar trzeba każdorazowo konsultować z lekarzem prowadzącym)?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie glukometrów i pasków testowych z wymaganiami określonymi w pytaniu.
12. **Pytanie** - część 2, pozycja nr 1,2-Czy szpital wymaga automatyczne kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
13. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy Zamawiający dopuści glukometry, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego? Błędy kodowania glukometru mogą prowadzić do istotnych błędów dawkowania insuliny. Najczęstszym błędem przy kodowaniu jest jednoczesne korzystanie z różnych opakowań pasków bez zmiany kodów odpowiadających tym opakowaniom. Błędy przy kodowaniu manualnym: nie wprowadzenie nowego numeru kodu przy zmianie opakowania testów lub wprowadzenie kodu błędnego. Błędy przy kodowaniu za pomocą paska lub chipu kodującego np.: nie włożenie chipu lub paska kodującego dla danego opakowania pasków testowych; włożenie chipu lub paska ze starego opakowania pasków testowych zgubienie chipu lub paska kodującego.
- Odpowiedź:** Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
14. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy szpital wymaga dokument potwierdzający posiadanie i spełnianie normy ISO 15197 dla proponowanych pasków testowych i glukometrów i płynów kontrolnych?
Odpowiedź: Zamawiający w punkcie VII SIWZ określił jakich wymaga dokumentów w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego. Dodatkowych dokumentów nie wymaga ale dopuszcza ich załączenie wraz z ofertą.
15. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy szpital wymaga dostarczenia potwierdzenia posiadania certyfikatu aprobaty dyrektywy 98/79/EC?
Odpowiedź: Zamawiający w punkcie VII SIWZ określił jakich wymaga dokumentów w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego. Dodatkowych dokumentów nie wymaga ale dopuszcza ich załączenie wraz z ofertą.
16. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta i aby te płyny kontrolne były dostarczone na życzenie Zamawiającego oraz aby paski do glukometrów były na listach refundacyjnych NFZ i MZ?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
17. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)- Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą instrukcji obsługi glukometru oraz pasków testowych w języku polskim?
Odpowiedź: Przedmiot i warunki realizacji zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania przedmiotu zamówienia w języku angielskim.
18. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy Zamawiający wymaga, aby po podpisaniu umowy przetargowej przeprowadzić szkolenie całego personelu pielęgniarstwa z obsługi sprzętu oraz z przeprowadzania prawidłowej walidacji?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przeprowadzenia szkolenia.
19. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)- Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
20. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy Zamawiający dopuści paski testowe z bocznym zasysaniem krwi, z kapilarą przebiegającą w poprzek całej szerokości paska? Taka konstrukcja paska może tworzyć wrażenie, że komora zasysająca znajduje się z obu stron paska co może doprowadzić do próby zassania kropli krwi z pasywnej części paska i może spowodować zużycie większej ilości pasków testowych przez szpital.
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
21. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowane Wyroby medyczne były dostarczane transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta określając te wymagania we wzorze umowy stanowiącej załącznik do SIWZ.
22. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy szpital wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z więcej niż jednym modelem glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.

23. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)-Czy szpital wymaga pasków testowych współpracujących z glukometrem posiadającym funkcję głośnomówiącą?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
24. **Pytanie** - (część 2, pozycja nr 1,2)- Czy szpital wymaga pasków testowych współpracujących z glukometrem posiadającym podświetlany ekran?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu.
25. **Pytanie** - dotyczy pakietu 1, poz. 3- Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, mikrobiologicznie czysty, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekany, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999% oraz piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania min. 34 mgH₂O/L i utracie wilgotności do 9,8 mg/l przy Vt=500 ml, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 40 g, objętość wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 2,75 cm H₂O przy 60L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że produkty mikrobiologicznie czyste są produkowane w warunkach aseptycznych i pakowane indywidualnie, posiadają wszelkie dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Polski i stosowania w placówkach świadczących usługi medyczne wymagane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych. Na fabrycznym opakowaniu jednostkowym widnieje oznaczenie terminu ważności, numeru serii oraz znaku CE. Rodzaj opakowania to folia – papier (podobnie jak produkty sterylne), co wskazuje na produkt pakowany w warunkach aseptycznych.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania filtrów zgodnych z opisem w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
26. **Pytanie** - dotyczy pakietu 1, poz. 4a- Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania min. 38 mgH₂O/L i utracie wilgotności do 5,8 mg/l przy Vt=250 ml, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 18 g, objętość wewnętrzna 25 ml, zakres objętości oddechowej 75-500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,84 cmH₂O przy 20L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania filtrów zgodnych z opisem w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
27. **Pytanie** - dotyczy pakietu 1, poz. 4b-Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla noworodków, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjno – wirusowej 99,9% wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 37,6 mgH₂O/L i utracie wilgotności do 6,4 mg/l przy Vt=50 ml, złącze od strony pacjenta kątowe o średnicy 22M/15F,15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 9 g, objętość wewnętrzna 10 ml, zakres objętości oddechowej 30-200 ml, opór przepływu nie większy niż 1,01 cmH₂O przy 10L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania filtrów zgodnych z opisem w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
28. **Pytanie** - dotyczy pakietu 1, poz. 3 i 4-Prosimy o wydzielenie pozycji 3 i 4 do odrębnego pakietu w celu umożliwienia złożenia oferty większej liczbie wykonawców.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem.
29. **Pytanie** – dotyczy część nr 1 – torba na wymiociny – Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 1 poz.1 i utworzy oddzielne zadanie, co umożliwi udział w postępowaniu większej liczny oferentów a tym samym Zamawiającemu uzyskanie konkurencyjnej ceny za przedmiot Zamówienia?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem.
30. **Pytanie** – dotyczy część nr 1 – torba na wymiociny – Czy Zamawiający wymaga aby torba na wymiociny , o pojemności 1500ml była skalowana co 100ml?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa pojemności i skalowania torby na wymiociny. Pojemność i skale opisaną w pytaniu dopuszcza.
31. **Pytanie** – Czy Zamawiający wymaga , aby przydatność testów paskowych po otwarciu fiolki była ważna do daty podanej na opakowaniu?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ oraz zaleceniami producenta dotyczącymi terminów ważności pasków i okresu przydatności po otwarciu opakowania pasków.
32. **Pytanie** – Czy Zamawiający wymaga ,aby przy zbyt małej próbce krwi była możliwość dołożenia jej na test paskowy w ciągu 5 sekund , co umożliwi wykorzystanie każdego testu paskowego?
Odpowiedź: Zamawiający nie uszczegóławia dodatkowych parametrów glukometrów i pasków jednocześnie dopuszczając opisane parametry w pytaniu
33. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy – Par.3 ust.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury ? Uzasadnienie: Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje ,iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

34. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy – Par. 5 ust.1 pkt a) i b) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoka”? Uzasadnienie: „opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C. następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej – nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
35. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy – Par.5 ust.1 pkt c) Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. Niezrealizowanej części umowy. Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
36. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy – Par.5 ust.2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par.5 ust.2? Uzasadnienie: Zwracamy uwagę na kwestię potrącenia kar umownych z wynagrodzenia. proponujemy usunięcie tego zapisu. Zasadne byłoby, aby Wykonawca znał ewentualną kwotę kary umownej przed jej potrąceniem i ewentualnie mógł wówczas wyrazić zgodę na jej potrącenie z wynagrodzenia. Takie automatyczne i jednostkowe „potrącanie” może prowadzić do licznych błędów.
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
37. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy- Par 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy”? Uzasadnienie: Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń. Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par.5 ust.3.
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
38. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy Par.5 prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu, „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
39. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy Par.6 ust.2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
40. **Pytanie** – dotyczy wzoru umowy Par.7 ust.4 pkt a) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie dotychczasowego zapisu brzmieniem: „W przypadku zmiany przepisów prawa podatkowego w okresie obowiązywania umowy, w szczególności zmiany stawek podatku VAT, od dnia obowiązywania nowej stawki do cen netto objętych umową doliczany będzie podatek VAT według nowej stawki. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga aneksu.”
- Odpowiedź:** Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

DYREKTOR
Dariusz Morg