



Wieluń, 16 sierpnia 2022 r.

Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI WYKONAWCÓW O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa aparatury medycznej dla SOR SPZOZ w Wieluniu**. Numer sprawy: **SPZOZ-ZP/2/24/242/11/2022**

Zamawiający: SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia. Spełniając wymóg art. 284 ust. 2 i ust. 6 poniżej udostępniamy treść pytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytania dotyczące załącznika nr 1.1 do SWZ – Formularz parametrów technicznych i funkcji użytkowych dla Pakietu nr 1 - Kardiomonitor – 4 szt.

Pytanie 1

Punkt 13. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor bez funkcji stoper?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Punkt 10. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w minimum 6 portów po lewej stronie kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 3

Punkt 14. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w funkcję EWS minimum typu NEWS i MEWS?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 4

Punkt 16. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o przekątnej minimum 18,5 cala?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 5

Punkt 31. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o czasie ładowania akumulatora: do 6 godzin?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Punkt 34. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością eksportu wszystkich parametrów monitorowania pacjenta (krzywe dynamiczne i wartości liczbowe) z ostatnich minimum 72 godzin do dowolnego komputera klasy PC za pomocą zainstalowanego w kardiomonitorze powszechnie stosowanego informatycznego standardu medycznego HL7 oraz odczytu tych parametrów w dowolnym komputerze klasy PC?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 7

Punkt 35. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością przeglądania wszystkich danych parametrów monitorowania pacjenta na dowolnym komputerze klasy PC przesłanych do tego komputera za pomocą standardu medycznego HL7 przewodowo i bezprzewodowo będącego na standardowym wyposażeniu kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Punkt 44. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w trendy o minimalnej rozdzielczości 5 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 9

Punkt 46. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w funkcję holterowską – minimum 72 godziny zapisu wszystkich krzywych dynamicznych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 10

Punkt 50. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością kreślenia krzywej EKG minimum z następującymi prędkościami: 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25mm/s, 50 mm/s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Punkt 53. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z analizą statystyki HR z ostatnich 24 godzin dostępną w postaci standardowej analizy trendów monitorowanych parametrów pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 12

Punkt 54. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z analizą minimum 27 arytmii niewyposażony w analizę HRV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Certyfikat ISO

Pytanie 13

Punkt 60. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z funkcją analizy odcinka ST z minimum 7-odprowadzeń z kabla minimum 5-odprowadzeniowego? Analiza odcinka ST z minimum 4-odprowadzeń jednocześnie z kabla 3 żyłowego nie jest analizą diagnostyczną i nie może być podstawą do analizy klinicznej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 14

Punkt 64. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor niewyposażony w licznik bezdechu z alarmem bezdechu w zakresie minimum 10-60 s?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 15

Punkt 65. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością kreślenia krzywej respiracji minimum z następującymi prędkościami: 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25mm/s, 50 mm/s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Punkt 67. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością pomiaru NIBP w trybie automatycznym minimum z następującymi interwałami: 1; 2; 2,5; 3; 5 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Punkt 76. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w standardową analizę pomiaru NIBP z minimum 24 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 18

Punkt 77. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z pomiarem SpO2 w technologii natywnej producenta w powszechnie stosowanym standardzie medycznym pomiaru SpO2 typu Nellcor?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Punkt 82. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w stałą prezentację graficznego wskaźnika jakości sygnału SpO2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Punkt 79. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z pomiarem pulsu z zakresu minimum 30-250 bpm?



Certyfikat ISO

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 21

Punkt 92. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor niewyposażony w licznik bezdechu z alarmem bezdechu w zakresie minimum 10-60 s?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 22

Punkt 94. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w moduł IBP z minimum 1 torem pomiarowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Punkt 97,101. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością wyboru etykiet ciśnienia inwazyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Punkt 100. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością wyświetlania minimum krzywej ciśnienia, wartości skurczowej, wartości rozkurczowej, wartości średniej i wartości PPV jednocześnie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 25

Punkt 104. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w moduł transportowy o wysokiej rozdzielczości minimum 1280x720 pikseli i przekątnej minimum 5,5 cala?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 26

Punkt 98. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony standardowo w możliwość pomiaru ciśnienia śródczaszkowego?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 27

Punkt 113. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w moduł transportowy z możliwością wyświetlania minimum 4 krzywych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.



Pytanie 28

Punkt 116. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor z możliwością rozbudowy o minimum:

- stopnia uśpienia BIS,
- nieinwazyjnego rzutu minutowego metodą impedancji kardiograficznej,
- ciągłego inwazyjnego pomiaru rzutu minutowego,
- inwazyjnego pomiaru rzutu serca
- parametrów mechaniki oddechowej,
- wolumetrycznego CO₂,
- moduu gazów anestetycznych,
- pomiaru SpO₂ w technologii Nellcor i Masimo,
- przewodnictwa nerwowo-mięśniowego NMT,
- oksymetrii tkankowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Punkt 117. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor wyposażony w stojak jezdny malowany proszkowo z półką pod kardiomonitor i z koszykiem na akcesoria na stabilnej podstawie wyposażonej w minimum 5 ułożyskowanych kół z możliwością blokady minimum 2 kół?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 30

Punkt 127. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesną stację centralnego monitoringu w oparciu o komputer klasy PC?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 31

Punkt 133. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesną stację centralnego monitoringu z możliwością zdalnego ustawiania parametrów monitorowania pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytanie 32

Punkt 137. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesną stację centralnego monitoringu z zapisem trendów z minimalną rozdzielczością 10 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.



Certyfikat ISO

Pytanie 33

Punkt 139. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesną stację centralnego monitoringu umożliwiającą minimum:

- zmianę ustawień alarmowych w kardiomonitorach,
- ustawienia trybu prywatnego w kardiomonitorze,
- zdalne wykonanie pomiaru ciśnienia nieinwazyjnego u pacjenta podłączonego do kardiomonitora,
- wpisywanie danych demograficznych pacjenta w kardiomonitorach?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści załącznika nr 1.1 do SWZ.

Pytania do Pakietu nr 2: Aparat do znieczulenia**Pytanie 34**

Pkt 110 Czy Zamawiający dopuści monitor z ekranem dotykowym o przekątnej 15" i rozdzielczość 1024 x 768?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Pkt 117 Czy Zamawiający dopuści monitor stacjonarno-transportowy o klasie odporności IPX1 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Pkt. 159 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem ciśnienia w zakresie od -25 do 320 mmHg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Pkt. 199. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na: w okresie gwarancji ilość przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta.

W przypadku określonych sprzętów medycznych, producenci zalecają wykonywanie przeglądów raz / 2 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Pkt. 202. Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor do aparatu do znieczulenia wyprodukowany w 2021 roku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Prosimy o doprecyzowanie:

- jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenku azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

- odciągu gazów – czynny (w kolumnie/listwie) czy pasywny (bierny); w przypadku odciągu czynnego - jakiego typu wtyku odciągu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II (Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający.



Certyfikat ISO

- jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź: DIN (Draeger).

Pytanie 41

Dotyczy SWZ, rozdział V:

Czy w zakresie pakietu nr 2, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 14 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu realizacji do maksymalnie 12 tygodni. Termin realizacji zamówienia jest ściśle powiązany z terminem realizacji i rozliczenia projektu pn. „Zakup aparatury medycznej i wyposażenia oraz przebudowa części pomieszczeń SOR w Wieluniu” nr POIS.9.01.00-00-0369/19.

Pytanie 42

Dotyczy SWZ, rozdział IX, przedmiotowe środki dowodowe:

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Pytania dotyczące wzoru umowy § 5

Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Załącznik nr 3 do SWZ Projekt umowy zostanie uzupełniony o stosowny zapis.

Pytanie 44

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 7

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu zdania w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte:

- a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:
 - eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
 - samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
 - Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
 - uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy



Certyfikat ISO

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Załącznik nr 3 do SWZ Projekt umowy zostanie uzupełniony o stosowny zapis.

Pytanie 45

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 8 oraz ust. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu na: do 48 godzin (w dni robocze)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 46

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 20

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającemu należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 47

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o poprawienie omyłki pisarskiej w kwocie słownie na: pięć tysięcy złotych zł.

Odpowiedź: Omyłka pisarska została poprawiona.

Pytanie 48

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 10% wartości umowy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 25 %. Stosowne zmiany zostaną wprowadzone do Projektu umowy.

Pytanie 49

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 6

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.



Certyfikat ISO

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowny zapis zostanie wprowadzony do Projektu umowy.

Pytanie 50

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 10

W związku z dynamicznie rozwijającą się sytuacją w kraju oraz na świecie, zwracamy się z prośbą o dodanie do w/w ustępu następującego zastrzeżenia:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*
2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*
3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone do Projektu umowy.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź: W przypadku zaistnienia takiej konieczności Zamawiający zawrze umowę powierzenia przetwarzania danych według własnego wzoru.

Powyższe odpowiedzi i zmiany stanowią integralną część SWZ.

Zatwierdził:

.....

podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej

Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus



Certyfikat ISO