

Nr sprawy 38/2024/TP

Bydgoszcz 02.10.2024 r.

strona internetowa prowadzonego postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym:

DOSTAWY PREPARATÓW I TESTÓW CHEMICZNYCH, OPAKOWAŃ STERYLIZACYJNYCH ORAZ INNYCH MATERIAŁÓW STOSOWANYCH W PROCESACH DEZYNFEKCJI I STERYLIZACJI

Na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 – dalej „Pzp”) w odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Dotyczy treści SWZ – rozdział XVII, pkt 24, ppkt 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby pełnomocnictwo dołączone do oferty nie zawierało wskazania zamówienia publicznego, do którego się odnosi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie pełnomocnictwa ogólnego z treści którego będzie wynikało umocowanie do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego wraz ze szczegółami dotyczącymi zakresu uprawnień pełnomocnika.

Pytanie nr 2

Dotyczy §7 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złagodzenie kary umownej w §7 ust. 1 na proponowaną:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje jednostkowej dostawy w terminie wskazanym w §3 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 30,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie” ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę kary umownej w §7 ust. 1 na proponowaną. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji postanowień §7 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

1. „W przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje jednostkowej dostawy w terminie wskazanym w §3 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **30,00 zł** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie. Niezależnie od prawa do żądania zapłaty kary umownej:
 - a) Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu przedmiotu umowy od innego niż Wykonawca podmiotu, w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy, chyba że wystąpią okoliczności, które zgodnie z art. 552 k.c. uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu. Strony postanawiają, że koszt zakupu przedmiotu umowy

u innego niż Wykonawca podmiotu jest uwzględniany w całkowitej wartości przedmiotu umowy określonej w §5 ust.1 niniejszej umowy;

- b) Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej odpowiadającej różnicy pomiędzy ceną brutto zapłaconą innemu podmiotowi w stosunku do kwoty, którą Zamawiający byłby zobowiązany zapłacić z tytułu ceny brutto Wykonawcy na podstawie niniejszej umowy, w przypadku zrealizowania dostawy przedmiotu umowy w terminach określonych w umowie.

Pytanie nr 3

Dotyczy §7 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wrazi zgodę na złagodzenie kary umownej w §7 ust. 3 na proponowaną:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 30,00 zł dla każdej jednostkowej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wad jakościowych ujawnionych przy dostawie, o których mowa w § 6 ust. 2 umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę kary umownej w §7 ust. 3 wzoru umowy na proponowaną. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji postanowień §7 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

3. „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **30,00 zł** dla każdej jednostkowej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wad jakościowych ujawnionych przy dostawie, o których mowa w § 6 ust. 2 umowy.”

Pytanie nr 4

Dotyczy §7 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający wrazi zgodę na złagodzenie kary umownej w §7 ust. 4 na proponowaną:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 30,00 zł dla każdej jednostkowej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu braków ilościowych ujawnionych przy dostawie, o których mowa w § 6 ust. 3 umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę kary umownej w §7 ust. 4 wzoru umowy na proponowaną. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji postanowień §7 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

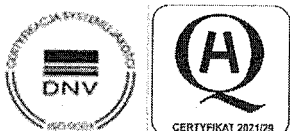
4. „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 30,00 zł dla każdej jednostkowej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu braków ilościowych ujawnionych przy dostawie, o których mowa w § 6 ust. 3 umowy.”

Pytanie nr 5

Dotyczy Części nr 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowy do użycia preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych w postaci pianki. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae), V (HBV, HCV, HIV, Vaccina, Adeno, Polio) czas działania do 15 minut, opakowania 1 l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Pytanie nr 6

Dotyczy Części nr 17 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparat w koncentracji do mycia i dezynfekcji manualnej narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, w tym anestetycznego, endoskopów, o szerokiej tolerancji materiałowej na bazie QAV, dobrze rozpuszczający zanieczyszczenia organiczne nie zawierający aldehydów, chloru, fenoli, pochodnych benzenu, alkoholi i substancji nadtlennych, nie powodujący korozji. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV) do 15 min. Opakowania a 1 l.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy Części nr 17 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparat na bazie dwóch alkoholi: etanol (15g), propan-2-ol (60g) do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholu, bez aldehydów, QAV i fenoli. Opakowania 1000ml ze spryskiwaczem do każdej butelki. Spektrum działania B, F, Tbc, V(Adeno, Rota, Noro) do 1 minuty.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania preparatu na bazie dwóch alkoholi:(15g), propan-2-ol (60g) do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholu, bez aldehydów, QAV i fenoli.

Pytanie nr 8

Dotyczy Części nr 17 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania niskoalkoholowy preparat do mycia i dezynfekcji manualnej delikatnych powierzchni wyrobów medycznych (w tym ekrany dotykowe, sondy) na bazie etanolu (30%), 2-propanolu (10%) i QAV. Gotowy do użycia. Spektrum działania: B, F, Tbc, V, (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno) do 5 minut. Opakowania a 1 litr ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Dotyczy Części nr 18 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Szerokie spektrum mikrobójcze: B, Tbc (M. terrae), F (C. albicans), V (HIV, HCV, HBV, Vaccinia) w czasie do 2 min. Opakowania plastikowe zawierające 125 sztuk chusteczek gotowych do użycia. Rozmiar chusteczek 18,5x13,3 cm.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Dotyczy Części nr 18 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczki nasączone preparatem dezynfekcyjnym na bazie mieszaniny QAV, bez zawartości alkoholu, aldehydów, gotowe do użycia. Spektrum działania: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Corona) czas działania - 1 minuta,



Tbc (M. terrae), V (Noro) do 2 minut. Rozmiar chusteczek 20x20 cm. Do dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych nie tolerujących preparatów alkoholowych. Opakowania plastikowe 200 sztuk.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy Części nr 18 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczki nasączone preparatem dezynfekcyjnym, nie alkoholowym, bez zawartości aldehydów, zawierające QAV i nadtlenek wodoru, gotowe do użycia. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) czas działania - 1 minuta. Rozmiar chusteczek 20x20 cm. Do dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych nie tolerujących preparatów alkoholowych. Opakowania plastikowe 200 sztuk.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

Dotyczy Części nr 21, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej, podfoliowanej na całej powierzchni fartucha o łącznej gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny o szer. 5,5cm. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 2 wszywane troki o długości min.45 cm. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Opakowanie typu worek foliowy, pakowany po 10 sztuk.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13

Dotyczy Części nr 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 135cm, szerokości 150cm, szerokości rękawa u góry 29cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fartuch o w/w rozmiarach spełniający pozostałe zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy Części nr 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o długości 120cm, szerokości 140cm, szerokości rękawa u góry 28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fartuch o w/w rozmiarach spełniający pozostałe zapisy SWZ.

Pytanie nr 15

Dotyczy Części nr 21, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla w/w części wycenę za opakowanie handlowe a'10szt. z przeliczeniem podanych ilości.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Pytanie nr 16

Dotyczy Części nr 18, pozycja 1

Czy zamawiający oczekuje preparatu o podwójnej rejestracji - wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, aby produkt posiadał podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Pytanie nr 17

Dotyczy Części nr 18, pozycja 1

Czy zamawiający oczekuje preparatu, którego termin przydatności po otwarciu to min. 3 miesiące.

Informacja potwierdzona na etykiecie produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje preparatu, którego termin ważności po otwarciu to min. 3 miesiące.

Pytanie nr 18

Dotyczy Części nr 18, pozycja 1

Czy zamawiający wymaga, aby produkty z pozycji 1 i 2 były ze sobą kompatybilne (pochodzą od jednego producenta).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby produkty z pozycji 1 i 2 były ze sobą kompatybilne.

Pytanie nr 19

Dotyczy Części nr 18, pozycja 2

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na określenie parametrów jakościowych wymaga zaoferowania produktów, które są wytwarzane według standardu GMP (jakość farmaceutyczna, kontrola czystości mikrobiologicznej na etapie produkcji), zapewniającego wyższy poziom bezpieczeństwa w procesie produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktów, które są wytwarzane według standardu GMP.

Pytanie nr 20

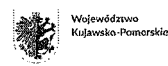
Dotyczy Części nr 18, pozycja 2

Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na przeznaczenie, chusteczki do dezynfekcji powierzchni, powinny posiadać badania kompatybilności materiałowej z niezależnych laboratoriów w celu wglądu przez Zamawiającego i uniknięcie ewentualnego uszkodzenia sprzętu medycznego, będącego w posiadaniu i podlegającego procedurze dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wglądu do posiadanych przez Wykonawcę badań kompatybilności materiałowej z niezależnych laboratoriów.

Pytanie nr 21

Dotyczy Części nr 18, pozycja 2



Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na określenie parametrów jakościowych wymaga zaoferowania produktów, które są wytwarzane według standardu GMP (jakość farmaceutyczna, kontrola czystości mikrobiologicznej na etapie produkcji), zapewniającego wyższy poziom bezpieczeństwa w procesie produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktów, które są wytwarzane według standardu GMP.

Pytanie nr 22

Dotyczy Części nr 18, pozycja 2

Czy Zamawiający potwierdza, iż ze względu na obszar zastosowania (Do dezynfekcji różnych powierzchni), oferowane chusteczki mają być wykonane tylko z poliestru, co przekłada się na właściwości użytkowe - wytrzymałość i nie pozostawianie drobnych kosmków włókniny.

Odpowiedź: Chusteczki nie muszą być wykonane tylko z poliestru, ale nie powinny pozostawiać drobnych kosmków włókniny.

Pytanie nr 23

Dotyczy Części nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 500 sztuk + przyrząd PCD?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24

Dotyczy Części nr 7, pozycja 1

Wnosimy o odstępianie od wymogu poświadczenia zgodności testów do kontroli dezynfekcji z normą ISO 15883, gdyż norma ta dotyczy wyłącznie testów do kontroli procesu mycia. Normy stanowią katalog zamknięty i jasno określają do jakich produktów się odnoszą, a wymieniona przez Zamawiającego norma w żadnym razie nie odnosi się do testów do kontroli dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu, który kontroluje każdy etap procesu mycia wyłącznie z procesem dezynfekcji, dlatego podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25

Dotyczy Części nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści testy o wymiarach 173mmx91mm?

Odpowiedź: Część nr 14, pozycja 1 dotyczy wskaźników biologicznych- plazma.

Pytanie nr 26

Dotyczy Części nr 19, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści testy o innych wymiarach w przypadku bezpłatnego użyczenia przyrządu do każdej z pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści testy o innych wymiarach w przypadku bezpłatnego użyczenia przyrządów w wymaganej ilości 6 sztuk przy pierwszym zamówieniu testów.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Pytanie nr 27

Dotyczy §7, ust.1, 3, 4:

Prosimy o zmniejszenie kar umownych do 1% wartości opóźnionej/wadliwej/niepełnej dostawy.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 28

Dotyczy części nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący.

Pytanie nr 29

Dotyczy części nr 22 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekując preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego, wymaga aby preparat był przebadany najnowszą i jedyną medyczną normą sporobójczą EN 17126.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że oczekuje preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego przebadanego normą sporobójczą EN 17126.

Pytanie nr 30

Dotyczy części nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępnie od wymogu wyceny poz. 2, jeżeli preparat buforujący jest w zestawie z preparatem dezynfekującym z poz. 1 i nie jest sprzedawany osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstępnie od wymogu wyceny poz. 2. Zamawiający wymaga, aby preparat buforujący był sprzedawany oddzielnie, nie w zestawie z preparatem dezynfekującym.

Pytanie nr 31

Dotyczy części nr 22 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat o pH 8-9, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32

Dotyczy części nr 22 poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekując preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego, wymaga aby preparat był przebadany najnowszą i jedyną medyczną normą sporobójczą EN 17126.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że oczekuje preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego przebadanego normą sporobójczą EN 17126.



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Pytanie nr 33

Dotyczy części nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatów kompatybilnych ze sobą, pochodzących od różnych producentów, posiadających oświadczenie producenta o kompatybilności?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy części nr 18 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni, wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu. Zawierające: <5% niejonowe środki powierzchniowo-czynne, chlorek bezalkonium 0,1%, etanol 2,5% i 2-propanol 0,1% - dla szybszego odparowywania produktu z powierzchni, oraz eliminujące pozostawianie smug. Wykazujące skuteczność wobec: B, F (A.niger), V (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV1,) – do 5 min. z możliwością rozszerzenia o działanie prątkobójcze (M.terrae - 15 min.). Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych, noworodkowych i OIT (oświadczenie producenta). Wymiar: 18 cm x 20 cm. Kryteria jakościowe: Badania dermatologiczne potwierdzające dobrą tolerancję skórą - potwierdzone badaniem (z pozytywnym wynikiem). Potwierdzenie możliwości użycia do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG - oświadczenie producenta. Chusteczki konfekcjonowane w opakowaniu typu flow-pack - 100 sztuk. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35

Dotyczy części nr 22 poz. 4

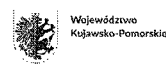
Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gotowego do użycia, preparatu na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji wysokiego poziomu termolabilnych endoskopów i innych wyrobów medycznych. Wysoki poziom dezynfekcji w 10 minut: B, Tbc, F, V, S (B.subtilis, B.cereus, C.difficile). Skuteczność sporobójcza wobec B.subtilis, B.cereus oraz działanie bójcze wobec spor C.difficile, potwierdzone zostały na szczepach normatywnych zgodnie z najnowszą, medyczną normą sporobójczą EN 17126. Preparat nie wymaga aktywacji i zachowuje skuteczność biobójczą do 14 dni od przygotowania i może być wielokrotnie używany. Możliwość zastosowania do dezynfekcji manualnej i półautomatycznej wyrobów medycznych i endoskopów różnych marek. Preparat przetestowany w myjkach endoskopowych wielu marek. Wyrób medyczny kl. II b. Opakowanie 5L.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy części nr 18 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający poprzez określenie ilości chusteczek w pakiecie 18 w pozycji 1, oczekuje 600 sztuk, czyli np. 6 opakowań po 100 szt./opakowanie na okres 12 miesięcy, czy 600 opakowań chusteczek na okres 12 miesięcy?



Odpowiedź: Zamawiający poprzez określenie ilości chusteczek oczekuje 600 sztuk chusteczek, nie opakowań.

Ponadto na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający w celu ujednoczenia z pozostałymi dokumentami zamówienia, informuje, iż modyfikuje Formularz cenowy poprzez zmianę nazwy „Pakiet” na „Część” w zakresie każdej części od nr 1 do 23.

ZMIANA TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że w wyniku wprowadzenia powyższych zmian załącza ZAMIENNY Projekt umowy (załącznik nr 4 do SWZ) oraz Formularz cenowy (Załącznik nr 2.1 – 2.23 do SWZ) Dokumenty te stanowią załączniki do niniejszego pisma i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

Niniejsze pismo stanowi integralną część :

- 1) Specyfikacji Warunków Zamówienia dot. powyższego zamówienia;
- 2) Ogłoszenia o zamówieniu nr 2024/BZP 00517841/01 z dnia 26.09.2024 r.

Termin oraz godzina składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie: **04.10.2024 r.**

godz. **09:00** – składanie ofert

godz. **09:10** – otwarcie ofert

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego
im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy
Eduarda Hartwich

Załączniki:

1. Projekt umowy ZAMIENNY z dnia 02.10.2024 r.
2. Formularz cenowy ZAMIENNY z dnia 02.10.2024 r.

Sprawę prowadzi:

Dominika Drumlewska
Dział Zamówień Publicznych
Tel. 52 32 62 104, e-mail zamowienia-pub@wsd.org.pl



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

