

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: 11/2023.

Nazwa zadania: „Sukcesywna dostawa rękawic medycznych”

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Część 1

1. Czy w zadaniu nr 5 Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, AQL \leq 1,5, obustronnie chlorowane, wyrób medyczny kat.I, środek ochrony osobistej kat. III, teksturowane końce palców, grubość na palcu 0,10 \pm 0,01mm, na dłoni 0,06 \pm 0,01mm, na mankiecie 0,06 \pm 0,01m, spełniające normy EN 420, EN ISO 374-1 (Typ B), EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5 VIRUS, EN 455-1,2,3,4, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 (15 substancji), pozbawione tiuramów, ftalanów oraz MBT, dopuszczone do kontaktu z żywnością, opakowanie papierowe w formie dyspensera?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 2

Dotyczy Zadanie 5

1. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, chlorowanych o grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, przebadanych na przenikanie związków chemicznych zgodnie EN 16523 zastępującą EN 374-3, przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). W rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Zadanie 5

2. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, o grubości na palcu: 0,10mm (+/- 0.02mm), na dłoni: max. 0,07 mm, przebadanych na przenikanie związków chemicznych zgodnie EN 16523 zastępującą EN 374-3, przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). W rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Zadanie 6

3. Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, z lateksu, niejałowe, bezpudrowe, chlorowane bądź polimeryzowane, pasujące na obie dłonie. Zawartość protein < 50 μ g/g. Poziom AQL \leq 1,5. O grubości w części palca min. 0,12 i długości min. 240 mm. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat.III.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 3

Zadanie 05

1. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic chlorowanych od wewnątrz, bez wewnętrznej warstwy polimerowej? Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni gładkiej z teksturą na czubkach palców o nieznacznej różnicy w grubości na palcu min. 0.09mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 06

3. Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane bez warstwy polimerowej z poziomem AQL 1,5 oraz grubości na palcu min. 0.11mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 4

Zadanie nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic chirurgicznych o grubości w części palca min. 0,17 mm i długości całkowitej min. 280 mm, pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Projekt umowy – par. 3 ust. 5

Prosimy o zmianę par. 3 ust. 5 projektu umowy na:

„Zamawiający ma prawo dokonać zakupu towaru bądź towaru równoważnego u innego kontrahenta i potrącić z należnego Wykonawcy wynagrodzenia kwotę stanowiącą różnicę między ceną brutto takiego zakupu a ceną brutto oferowaną przez Wykonawcę w przypadku, gdy: [...]”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. a)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. d)

Prosimy o określenie kary umownej na poziomie 50,00 zł za zwłokę w dostarczeniu dokumentów

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 5

Pytanie 1, dotyczące Zadania 01

Zwracamy się do Zamawiającego z próbą o dopuszczenie rękawic o poziomie protein ≤ 91 $\mu\text{g/g}$. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2, dotyczące Zadania 04

Zwracamy się do Zamawiającego z próbą o dopuszczenie rękawic o długości min. 240 mm, poziom AQL $\leq 1,5$. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3, dotyczące Zadania 05

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych – bez polimeryzacji. Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, co wpływa na ograniczenie liczby podrażnień skórnych u użytkownika

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4, dotyczące Zadania 06

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wewnętrznie chlorowanych – bez polimeryzacji. Rękawice o grubości na palcu 0,11 mm. Poziom AQL $\leq 1,5$. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5, dotyczące Zadania 07

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o nieznacznie niższej grubości na palcu tj. 0,13 mm. Rękawice dostępne w rozmiarach S-XL. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6, dotyczące Zadania 08

Zwracamy się do Zamawiającego z próbą o dopuszczenie rękawic o poziomie protein < 100 $\mu\text{g/g}$, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 6

Zadanie nr 01 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 89 μ g/g, pakowane podwójnie w opakowanie wewnętrzne papierowe, opakowanie zewnętrzne folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 03 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 66 μ g/g, o grubości na palcu 0,17 \pm 0,01mm, i długości całkowitej min 280mm, pakowane podwójnie w opakowanie wewnętrzne papierowe, opakowanie zewnętrzne folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 04, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w rozmiarach M, L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 04 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm, z AQL \leq 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 06

Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnątrz polimerowane, nie chlorowane, o zawartości protein \leq 50 μ g/g, o grubości na palcu 0,11mm \pm 0,02?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 06

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL \leq 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 07

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na palcach, o grubości na dłoni 0,09mm+/-0,02 i w rozmiarach S-XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 08

Czy Zamawiający dopuści rękawice pudrowane o poziomie protein <83µg/g, o grubości na palcu 0,11mm±0,02?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 7

1. Pakiet 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min.260-280mm (dopasowana do rozmiaru), pakowane w opakowania jednostkowe podwójne, zewnętrzne hermetyczne typu papier-folia.

Opakowanie zbiorcze 70 par. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Pakiet 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe ortopedyczne w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. Średnia grubość rękawicy spodniej na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia grubość rękawicy wierzchniej na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 25 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min.260-285mm (dopasowana do rozmiaru). Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Pakiet 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodnie z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem

przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznaczącej różnicy długości min. 289mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Pakiet 4 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych o minimalnie innej długości niż wymagana, tj. min.240mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Pakiet 5

Zgodnie ze zmianą przepisów prawnych aktualnie obowiązującej Regulacji 2016/425 o Środkach Ochrony Indywidualnej norma EN 374-3 została wycofana i nie obowiązuje od 05.05.2015 r. Pragniemy zaznaczyć, że od dnia 21 kwietnia 2019 r. wszystkie produkty wprowadzone do obrotu muszą być zgodne z obowiązującymi normami prawnymi. Prosimy zatem Zamawiającego o skorygowanie omyłki i zastąpienie wymogu starej wycofanej normy EN 374-3 wymogiem załączenia badania na przenikalność chemiczną zgodnie z aktualną normą EN 16523-1, która zastępuje poprzednio obowiązującą normę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą EN 374-5, która jest normą równoważną do normy ASTM F 1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Pakiet 5

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń.

Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. Pakiet 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. Pakiet 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych chlorowanych, o grubości na palcu min.0,11mm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Pakiet 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), o grubości (mediana) na palcu min. 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,05 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony). Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 8 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 oraz przebadane na penetrację

wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Pakiet 7

Zgodnie ze zmianą przepisów prawnych aktualnie obowiązującej Regulacji 2016/425 o Środkach Ochrony Indywidualnej norma EN 374-3 została wycofana i nie obowiązuje od 05.05.2015 r. Pragniemy zaznaczyć, że od dnia 21 kwietnia 2019 r. wszystkie produktu wprowadzone do obrotu muszą być zgodne z obowiązującymi normami prawnymi. Prosimy zatem Zamawiającego o skorygowanie omyłki i zastąpienie wymogu starej wycofanej normy EN 374-3 wymogiem załączenia badania na przenikalność chemiczną zgodnie z aktualną normą EN 16523-1, która zastępuje poprzednio obowiązującą normę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic bezpudrowych. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 8

Zadanie nr 05

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic wewnątrznie chlorowanych oraz o gładkiej powierzchni z teksturą na końcach palców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa dn. **07.06.2023 r. do godz. 9:00.** Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o **godz. 9:30.**

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II

Kierownik zamawiającego

Sławomir Wójcik
Lekarz

