

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	Gromkowski
NO_DOC_EXT:	2019-093065
SOFTWARE VERSION:	9.11.2
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	elzbietajanicka@interia.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	/
NOTIFICATION PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

- I.1) **Nazwa i adresy**
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im.J.Gromkowskiego
ul.Koszarowa 5
Wrocław
51-149
Polska
Osoba do kontaktów: Elżbieta Jancka-Suchacz
Tel.: +48 713957428
E-mail: ejanicka@szpital.wroc.pl
Faks: +48 713957428
Kod NUTS: PL514
Adresy internetowe:
Główny adres: www.szpital.wroc.pl

Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**
dostawa drobnego sprzętu medycznego
Numer referencyjny: PN 39/19
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33100000
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
DOSTAWA DROBNEGO JEDNORAZOWEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO W PODZIALE NA 187 ZADAŃ

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
02/07/2019
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:
Login TED eSender: ENOTICES
Logowanie jako klient TED eSender: Gromkowski
Dane referencyjne ogłoszenia: 2019-080125
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2019/S 110-267803
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 06/06/2019

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: Część nr: 18

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Zestaw do kaniulacji tetnic, zawierający prowadnik drutowy i cewnik wykonany z FEP do inwazyjnego pomiaru ciśnienia i próbkowania krwi metodą Seldingera 22 G / 80 mm szt. 50

Powinno być:

Zestaw do kaniulacji tętnic, zawierający prowadnik drutowy i cewnik wykonany z FEP* lub poliuretanu* do inwazyjnego pomiaru ciśnienia i próbkowania krwi metodą Seldingera 22 G / 80 mm szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: Część nr: 23

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia:

Zamiast:

Butelka typu Redon poj. 200-250ml /sterylna/ końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z harmonijką do wytworzenia podciśnienia - skalowana szt. 50

Powinno być:

Butelka typu Redon poj. 200-250ml /sterylna/ końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z harmonijką do wytworzenia podciśnienia* lub płaska bez harmonijki, pod warunkiem uzyskania takiego samego podciśnienia jak w butelkach z harmonijką* - skalowana szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: Część nr: 24

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia:

Zamiast:

Butelka typu Redon poj. 300-400ml /sterylna/ - końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z harmonijką do wytworzenia podciśnienia - skalowana szt. 100

Powinno być:

Butelka typu Redon poj. 300-400ml /sterylna/ - końcówka dostosowana do różnych drenów, kształt płaski z harmonijką do wytworzenia podciśnienia* lub płaska bez harmonijki, pod warunkiem uzyskania takiego samego podciśnienia jak w butelkach z harmonijką* skalowana szt. 100

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 28

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Czujnik jednorazowy, klejowy w technologii typ Nellcor OxiMax dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 40 kg – typ Max-N z wtyczką kompatybilną do pulsoksymetrów będących na wyposażeniu szpitala (do wyboru przez zamawiającego na etapie realizacji umowy) op a 24 szt op 50

Powinno być:

Czujnik jednorazowy, klejowy w technologii typ Nellcor OxiMax dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 40 kg – typ Max-N z wtyczką kompatybilną do pulsoksymetrów będących na wyposażeniu szpitala (do wyboru przez zamawiającego na etapie realizacji umowy)op a 24 op 50.* lub czujnik przeznaczonych dla

pacjentów o wadze poniżej 3 i powyżej 30 kg z wtyczką zapewniającą kompatybilność do pulsoksymetrów będących na wyposażeniu szpitalatypu: Nihon-Kohden, Philips, Mindray.* op a 24 op 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 34

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Igła iniekcyjna jednorazowa luer, cienkościenna o wysokim współczynniku penetracji tkanek, wykonana z wysokiej jakości stali medycznej, kolorowy kod nasadek identyfikujący rozmiar, standardowe długości dla poszczególnych średnic, opakowanie zbiorcze a 100 szt (wskazane opakowanie jednostkowe i zbiorcze kodowane kolorystycznie) 0,3*13 mm lub 0,3 x 12 mm; lub 0,29x12 mm lub 0,33x12mm op 20

Powinno być:

Igła iniekcyjna jednorazowa luer, cienkościenna o wysokim współczynniku penetracji tkanek, wykonana z wysokiej jakości stali medycznej, kolorowy kod nasadek identyfikujący rozmiar, standardowe długości dla poszczególnych średnic, opakowanie zbiorcze a 100 szt (wskazane opakowanie jednostkowe i zbiorcze kodowane kolorystycznie) 0,3*13 mm op 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 46

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Układ oddechowy dla dorosłych: 2 rury karbowane PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cm z zakończeniami typu 22 Flex połączone obrotowym łącznikiem typu Y i zakończeniem 22M, jedna rura karbowana z PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cm, z zakończeniem typu 22 Flex z jednej strony oraz workiem rezerwuarowym, bezlateksowym 2l z drugiej strony, dodatkowy łącznik prosty 22M-22M/19F, szt. 20

Powinno być:

Układ oddechowy dla dorosłych: 2 rury karbowane PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cm z zakończeniami typu 22 Flex połączone obrotowym łącznikiem typu Y i zakończeniem 22M, jedna rura karbowana z PCV z wewnętrzną gładką powierzchnią o długości 300cm, z zakończeniem typu 22 Flex z jednej strony oraz workiem rezerwuarowym, bezlateksowym 2l z drugiej strony, dodatkowy łącznik prosty 22M-22M/19F, sterylne - szt. 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 57

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Cewnik Foley 2-drożny, 100 % silikon, plastikowa zastawka zwrotna, pasek RTG, pojemność balonu 10ml, oznakowanie numeryczne rozmiaru i pojemności balonu i producenta na cewniku, opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, w opakowaniu osobno pakowana strzykawka min. 10ml z roztworem wodnym 10 % gliceryny, dostępne dwie długości: 41cm dla mężczyzn i 23cm dla kobiet do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy pakowany w wewnętrzne opakowanie foliowe i zewnętrzne opakowanie folia/papier CH 12- 24 szt. 40

Powinno być:

Cewnik Foley 2-drożny, 100% silikon, plastikowa zastawka zwrotna, pasek RTG, pojemność balonu 10ml, oznakowanie numeryczne rozmiaru i pojemności balonu i producenta na cewniku, opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, w opakowaniu osobno pakowana strzykawka min. 10ml z roztworem wodnym 10% gliceryny, dostępne dwie długości: 41cm dla mężczyzn i 23cm dla kobiet do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy - pakowany w wewnętrzne opakowanie foliowe i zewnętrzne opakowanie folia/papier CH 12- 24 szt. 40

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 58

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Powinno być:

Filtr hydrofobowy antybakteryjny , antywirusowy z portem bocznym ,skuteczność filtracji min. 99,999% waga do 38 g stosowany do 24 h sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie typu folia-papier.szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 59

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Filtr neonatologiczny, elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem bocznym, skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) minimum 99,99 %, waga własna 8-9 g, objętość ściśliwa 10-11 ml, powierzchnia filtracji 10-11cm² opór przepływu 0,7 cm H₂O przy 5 l/min i 1,9 cm H₂O przy 10 l/min - stosowany do 24 godz., sterylne, pakowany pojedynczo szt. 20

Powinno być:

Filtr neonatologiczny, typu Hygrobaby lub równoważny, elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem bocznym, o zakresie objętości oddechowej 30-100 ml oraz wydajności nawilżania min. 28 mg/l przy VT - 50 ml, skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) minimum 99,99% , waga własna 8-9 g, objętość ściśliwa 10-11 ml, powierzchnia filtracji 10-11cm² opór przepływu 0,7 cm H₂O przy 5 l/min i 1,9 cm H₂O przy 10 l/min - stosowany do 24 godz., sterylne, pakowany pojedynczo szt. 20

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 71

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Elektroda jednorazowego użytku, noworodkowa do EKG z przewodem o dł. 500-600 mm żelowa, rozmiar 2,3*2,3 cm, pakowana w komplecie po 3 szt, wtyk łączący 1,5 mm DIN, elektroda oraz przewód przezierny dla promieni RTG, hypoalergiczna op 600

Powinno być:

Elektroda jednorazowego użytku, noworodkowa do EKG z przewodem o dł. 500-600 mm żelowa, rozmiar 2,3*2,3 cm lub 2,5*2,5cm, pakowana w komplecie po 3 szt , wtyk łączący 1,5 mm DIN, elektroda oraz przewód przezierny dla promieni RTG , hypoalergiczna op 600

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 74

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Prowadnica intubacyjna do ukształtowania - długa, z gładkim, wygiętym końcem, pokryta miękkim tworzywem typu Ivory PCV - dostępne różne rozmiary 4.0mm dł. 67,3cm, 5.0mm dł. 69,3cm /do wyboru przez Zamawiającego/ - pakowana pojedynczo - sterylne 4.0, 5.0 szt. 100

Powinno być:

Prowadnica intubacyjna do ukształtowania - długa, z gładkim, wygiętym końcem, pokryta miękkim tworzywem typu Ivory PCV - / - pakowana pojedynczo - sterylne, dostępne różne rozmiary /do wyboru przez Zamawiającego 4.0mm dł. 67,3cm, 5.0mm dł. 69,3cm* lub 4.0 mm - 366 mm , 5.0mm - 366 mm* lub 3.3mm – 70cm; 5.0mm – 70cm* szt. 100

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 75

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Prowadnica do trudnej intubacji z zagiętym końcem ułatwiającym wprowadzenie, elastyczna, wzmocniona na całej długości, skalowana, typu Bougie CH15*60 szt. 50

Powinno być:

Prowadnica do trudnej intubacji z zagiętym końcem ułatwiającym wprowadzenie, elastyczna, wzmocniona na całej długości, skalowana, typu Bougie CH15*60lub CH15*70 szt. 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 76

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Prowadnica intubacyjna do ukształtowania, z gładkim, wygiętym końcem, pokryta miękkim tworzywem typu Ivory PCV - dostępne różne rozmiary 2.0mm dł. 22,5cm, 4.0mm dł. 33,5cm, 5.0 dł. 36,5cm /do wyboru przez Zamawiającego/ - pakowana pojedynczo - sterylna 2.0, 4.0, 5.0 szt. 1

Powinno być:

Prowadnica intubacyjna do ukształtowania, z gładkim, wygiętym końcem, pokryta miękkim tworzywem typu Ivory PCV - dostępne różne rozmiary 2.0mm dł. 22,5cm, 4.0mm dł. 33,5cm, 5.0 dł. 36,5cm /do wyboru przez Zamawiającego/ - tolerancji długości prowadnicy +0,5cm pakowana pojedynczo - sterylna 2.0, 4.0, 5.0

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 86

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Zestaw do punkcji opłucnej strzykawka 50/60 ml, komplet drenów, kranik trójdrożny, trzy igły punkcyjne dł 80 mm worek na wydzielinę 2000 ml z zaworem spustowym sterylny, jednorazowego użytku szt. 400

Powinno być:

zestaw do punkcji opłucnej strzykawka 50/60 ml, komplet drenów ,kranik trójdrożny ,trzy igły punkcyjne dł 80 mm o różnych średnicach 14G, 16G i 18G worek na wydzielinę 2000 ml, z zaworem spustowym sterylny, jednorazowego użytku szt. 400

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 88

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Kieliszek do leków jednorazowy, skalowany, wykonany z trwałego przezrystego tworzywa, bez zawartości lateksu i PCV - op. a 75 szt. lub 80 szt. po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań op. 16 000

Powinno być:

Kieliszek do leków jednorazowy, skalowany, wykonany z trwałego przezrystego tworzywa, bez zawartości lateksu i PCV - op. a 75 szt. lub 80 szt. lub 90szt po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań op. 16 000/80 w op

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 92

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Pęseta bez zatrasku, sterylna jednorazowa, wykonana a z polistyrenu, długość ok 120-130 mm szt. 1 000

Powinno być:

Pęseta bez zatrasku, sterylna jednorazowa, wykonana z polistyrenu* lub polipropylenu*, długość ok 120-130 mm szt. 1 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 102

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Strzykawka trzyczęściowa do pomp infuzyjnych z zakończeniem luer-lock, skala przedłużona do 60ml - logo lub nazwa producenta na cylindrze - opakowanie zbiorcze do 100 szt. 50/60ml szt. 20 000 Strzykawka trzyczęściowa do pomp infuzyjnych z zakończeniem luer-lock, bursztynowa, skala przedłużona do 60ml - logo lub nazwa producenta na cylindrze - opakowanie zbiorcze do 100 szt. 50/60ml szt. 5 000

Powinno być:

Strzykawka trzyczęściowa do pomp infuzyjnych z zakończeniem luer-lock, skala przedłużona do 60ml - skalowane co min. 1ml na całej długości wyskalowania logo lub nazwa producenta na cylindrze - opakowanie zbiorcze do 100 szt. - należy przeliczyć jeżeli oferowany jest produkt z inną ilością w opakowaniu zbiorczym 50/60ml szt. 20 000, Strzykawka trzyczęściowa do pomp infuzyjnych z zakończeniem luer-lock, bursztynowa, skala przedłużona do 60ml, skalowane co min. 1ml na całej długości wyskalowania - logo lub nazwa producenta na cylindrze - opakowanie zbiorcze do 100 szt. 50/60ml - należy przeliczyć jeżeli oferowany jest produkt z inną ilością w opakowaniu zbiorczym - szt. 5 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 104

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Strzykawka trzyczęściowa do pomp infuzyjnych z zakończeniem luer-lock, wyraźna skala co 1ml - logo lub nazwa producenta na cylindrze - opak. zbiorcze do 100 szt. 20ml szt. 5 000

Powinno być:

Strzykawka trzyczęściowa do pomp infuzyjnych z zakończeniem luer-lock, wyraźna skala co 1ml - logo lub nazwa producenta na cylindrze - opak. zbiorcze do 120 szt. należy przeliczyć jeżeli oferowany jest produkt z inną ilością w opakowaniu zbiorczym

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 105

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Strzykawka dwuczęściowa z zakończeniem luer, wykonana z wysokiej jakości PP i/lub PE, w pełni przezroczysty cylinder z wyraźną, trwałą skalą pomiarową, bezskokowy przesów tłoka, wyraźny pierścień zabezpieczający przed wysunięciem tłoka, tłok idealnie dopasowany do cylindra, logo lub nazwa producenta na cylindrze strzykawki, opakowanie zbiorcze a 100 szt 2 ml - skala min. co 0,1 ml opak. 2 000 10 ml – skala min. co 0,5 ml opak. 4 000

Powinno być:

Strzykawka dwuczęściowa z zakończeniem luer, wykonana z wysokiej jakości PP i/lub PE ,w pełni przezroczysty cylinder z wyraźną, nominalną w stosunku do wymaganej objętości, trwałą skalą pomiarową ,bezskokowy przesów tłoka , wyraźny pierścień zabezpieczający przed wysunięciem tłoka , tłok idealnie dopasowany do cylindra ,logo lub nazwa producenta na cylindrze strzykawki ,opakowanie zbiorcze a 100 szt 2 ml - skala min. co 0,1 ml opak. 2 000 10 ml – skala min. co 0,5 ml opak. 4 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 120

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Pojemnik na kał z łopatką jałowy op a 50 szt op 50

Powinno być:

Pojemnik na kał z łopatką jałowy op a 50 szt. lub 100 szt.- op 50

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 135

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Koreczek luer-lock kompatybilny do kaniul dożylnych - sterylny pakowany folia-papier z logo lub nazwą producenta, datą ważności i serią minimum na każdym blistrze, z możliwością łatwego otwierania w sposób jałowy. szt. 150 000

Powinno być:

Koreczek luer-lock kompatybilny do kaniul dożylnych - sterylny pakowany folia-papier z logo lub nazwą producenta, datą ważności i serią minimum na każdym blistrze, z możliwością łatwego otwierania w sposób jałowy - wymóg pakowania koreczków w opakowaniach jednostkowych (pojedynczo) szt. 150 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 142

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Opaska identyfikacyjna dla dorosłych, wykonana z antyalergicznym, atraumatycznym materiałów op a 100 szt, dł. opaski min.25 cm op 200

Powinno być:

Opaska identyfikacyjna dla dorosłych, wykonana z antyalergicznym, atraumatycznym materiałów op a 100 szt, dł. opaski min.245 mm op 200

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 152

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Licznik igieł w postaci bloku pianki, z zatraskami, ze zdejmowaniem ostrzy, pojedynczy, czarny magnes szt. 200

Powinno być:

Licznik igieł w postaci bloku pianki, z zatraskami, ze zdejmowaniem ostrzy, pojedynczy, czarny magnes -przeznaczone na 20/40 igieł oraz powinny posiadać samoprzylepny spód mocujący blok pianki na każdej powierzchni oraz zewnętrzne paski samoprzylepne mocujące połówki pojemnika na dowolnej powierzchni szt. 200

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 159

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Igła do nakłuć lędźwiowych i znieczuleń - typu Standard - z ostrzem typu Quincke, idealnie dopasowany mandryn, przezroczysta nasadka, ułatwiająca wizualizację płynu, karbowany, wygodny uchwyt - giętka, sprężysta – długość 90mm 18, 20, 22, 25, 26, 27G szt. 2 000

Powinno być:

Igła do nakłuć lędźwiowych i znieczuleń - typu Standard - z ostrzem typu Quincke, idealnie dopasowany mandryn, przezroczysta nasadka, ułatwiająca wizualizację płynu, karbowany, wygodny uchwyt - giętka, sprężysta – długość 90mm lub 88 mm rozmiar 18, 20, 22, 25, 26, 27G szt. 2 000

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 179

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Zestaw do odsysania z pola operacyjnego złożony z drenu 3 metry i kanki Yankauera dł 3 m CH 24 szt. 240

Powinno być:

zestaw do odsysania z pola operacyjnego złożony z drenu 3 metry i kanki Yankauera dł 25 cmCH 24 szt. 240

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 181

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Woreczek do ewakuacji tkanek w zabiegach laparoskopowych pojemność 410 ml, nie uwalniane z przewodnicy, wprowadzane przez trokar 10 mm szt. 10

Powinno być:

woreczek do ewakuacji tkanek w zabiegach laparoskopowych pojemność 400 ml lub 410 ml, nie uwalniane z przewodnicy, wprowadzane przez trokar 10 mm - szt. 10

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 21/06/2019

Czas lokalny: 09:00

Powinno być:

Data: 17/07/2019

Czas lokalny: 09:00

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 21/06/2019

Czas lokalny: 09:05

Powinno być:

Data: 17/07/2019

Czas lokalny: 09:05

Numer sekcji: IV.2.6

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą

Zamiast:

Data: 20/08/2019

Czas lokalny: 00:00

Powinno być:

Data: 13/09/2019

Czas lokalny: 00:00

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**