

Wrocław, dnia 21.12.2018

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku - uzupełnienie V

Nr sprawy: PN 97/18

Zadanie nr 7

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 7 igły półautomatycznej 14G*90 mm z możliwością nastawienia długości pobieranego bioptatu na 9,5 mm i 19 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zadanie nr 8

1) Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5 ml wykonaną: cylinder z polipropylenu, tłok z polietylenu?

Odpowiedź: - Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3) Prosimy o dopuszczenie strzykawki 5ml o skali odpowiadającej nominalnej pojemności strzykawki, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie nr 8,9

1) Czy w zadaniu 8, 9 Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk bez ftalanów z informacją o ich braku na pojedynczym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

2) Czy w zadaniu 8, 9 Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe parametry zgodne z

SIWZ.

- 3) Czy w zadaniu 8, 9 Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę wyposażonych w tłok w kontrastującym kolorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe parametry zgodne z

SIWZ.

- 4) Czy w zadaniu 8, 9 Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawkę z tłokiem prostym na całej długości cylindra, z ewentualnym przewężeniem zapewniającym pewny uchwyt wyłącznie na końcu tłoka? Zadajemy to pytanie ponieważ na rynku pojawiły się strzykawki gdzie przewężenie tłoka sięga nawet połowy jego długości co negatywnie wpływa na stabilność strzykawki podczas pracy.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawkę z tłokami zapewniającymi stabilność podczas pracy, dlatego maksymalne przewężenie(a) na całej długości tłoka stanowić może(gą) 30%.

- 5) Czy zapis siwz cyt. „tłok idealnie dopasowany do cylindra” oznacza wymóg zaoferowania strzykawkę, których tłok posiada sferyczną, idealnie pasującą do cylindra powierzchnię części mającej bezpośredni kontakt z lekiem, odpowiedzialnej za jego optymalne i pełne wypchnięcie przez stożek ujścia strzykawki, co ogranicza wielkość przestrzeni martwej oferowanych strzykawkę do minimum ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 6) Prosimy o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej o skali nominalnej bez przedłużenia o min. 10%

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie nr 9

- 1) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20 ml wykonaną: cylinder z polipropylenu, tłok z polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Prosimy o dopuszczenie strzykawki 20ml o skali odpowiadającej nominalnej pojemności strzykawki, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- 4) Prosimy o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej lub trzyczęściowej pakowanej w opakowaniu zbiorczym po 80 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia ilości.

Zadanie nr 10

- 1) Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy kaniula ma być widoczna w USG bez pasków RTG

Odpowiedź: **Zamawiający oczekuje kaniuli widocznej w USG - dopuszcza, ale nie wymaga paski RTG.**

- 2) Czy Zamawiający wymaga kaniuli widocznej w USG i dodatkowo posiadającej paski radiocieniujące, powodujące widoczność kaniuli także w RTG?

Odpowiedź: **Zamawiający oczekuje kaniuli widocznej w USG - dopuszcza, ale nie wymaga paski RTG.**

Zadanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga kaniuli w opakowaniu typu Tyvec, gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Zadanie nr 13

- 1) Pyt. 1 - Czy Zamawiający dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), sterylizacja EO, rozmiary 14-24G?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
- 2) Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na równoważne do opisanej w siwz, kaniule dożylnie, sterylizowane w pełni zwalidowaną metodą, zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 14937:2011 „Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Wymaganie ogólne dotyczące charakterystyki czynnika sterylizacji oraz opracowania walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych”, która określa procesy sterylizacji, w których drobnoustroje są inaktywowane środkami fizycznymi lub/i chemicznymi oraz PN-EN 556-1:2002 „Sterylizacja wyrobów medycznych - Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako STERYLNE - Część 1: Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy B/Braun /Niemcy/ ?
- 3) Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na równoważne do opisanej w siwz, kaniule dożylnie, pakowane w opakowanie typu peel-pack /folia-papier/ z papierem klasy medycznej, spełniające wszelkie obowiązujące w tym zakresie normy w tym PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy B/Braun /Niemcy/ ?
- 4) Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na równoważne do opisanej w siwz, kaniule dożylnie, które zgodnie z pkt. 4,3 normy PN-EN 10555-5:2013-11 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igle” są wykrywalne radiologicznie i posiadają min. cztery paski kontrastujące, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy B/Braun /Niemcy/ ?

- 5) Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na równoważne do opisanej w siwz, kaniule dożylnie, w pełni zgodnie z zapisami normy PN-EN 10555-5:2013-11 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igle” posiadające samodomykalny port boczny oraz koreczek zamykany w znacznie bezpieczniejszym systemie, niż wskazany w siwz, zapobiegający niezamierzonemu otwarciu dostępu do portu bocznego, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, europejskiego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy B/Braun /Niemcy/ i z powodzeniem od lat użytkowane w Państwa szpitalu ?
- 6) Czy oferowane kaniule dożylnie w zależności od rozmiaru, powinny charakteryzować się barwnym oznaczeniem skrzydełek oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami ISO oraz zapisami pkt. 4.4.1. normy PN-EN 10555-5:2013-11 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igle”, ułatwiającym natychmiastową identyfikację rozmiaru ?
- 7) Czy oferowane kaniule dożylnie - ze względów na wymaganą aseptykę użytkowania - powinny posiadać standardowe koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi ?
- 8) Czy oferowane kaniule dożylnie z portem - ze względów aseptycznych - powinny posiadać możliwość skutecznego zabezpieczenia ujścia portu bocznego poprzez szczelne dokręcenie standardowym koreczkiem luer-lock, także w dłuższym okresie użytkowania ?
- 9) Czy oferowane kaniule dożylnie, powinny posiadać minimum jedno z następujących oznaczeń: nr kat., nr serii, logo producenta, nazwa własna kaniuli - oznaczone na samej kaniuli dożylniej, a wszystkie z wymienionych oznaczeń, na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym ?

W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o informację na jakiej podstawie zamawiający dokona skutecznego i wiarygodnego zgłoszenia ewentualnego wystąpienia incydentu medycznego w oparciu o Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych ?

Odpowiedź DLA 1-9: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 10) prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej w rozmiarze 14-22 G

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 11) Prosi Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby do oferty dołączono min. 3 badania kliniczne potwierdzające zmniejszone ilości zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem użytym do produkcji kaniul?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 12) Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z kompatybilnego poliuretanu, z samozamykającym się systemem zamykania portu górnego, z zastawką antyzwrotną, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, sterylizowane tlenkiem etylenu, w opakowaniu blister-pack – papier klasy medycznej w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	290
16 G	1,70 x 45	180
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38
24 G	0,70 x 19	22

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie nr 14

- 1) Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykátorem pozycji, z powodzeniem stosowany w placówkach na terenie całej Polski?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści kranik z wytrzymałością ciśnieniową 4,5 bara?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy bezigłowy port do iniekcji, który umożliwia dodatkową podaż leków lub płynów bez konieczności rozłączania linii infuzyjnej, co zwiększa skuteczność prowadzonej terapii zwłaszcza, gdy trzeba działać szybko i w sytuacji zagrożenia życia, co ma miejsce w karetkach pogotowia ratunkowego i środkach transportu sanitarnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) Czy zapis siwz cyt. „mała przestrzeń martwa” oznacza przestrzeń martwą całego wyrobu t.j. zarówno kranika jak i drenu, która nie powinna przekraczać 0,65ml - tak jak np. w tego typu kranikach lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/ lub im równoważnych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 5) Czy oferowane kraniki - ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania - powinny posiadać ujścia zabezpieczone koreczkami zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło ujścia kranika, położonym poniżej własnej krawędzi ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 6) Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz, kraniki trójdrożne z drenem 10cm, wykonane z niepekającego poliamidu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, europejskiego lidera w produkcji tego typu kraników firmy B/Braun /Niemcy/ ?

Odpowiedź - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 13,5cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 15

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnika o średnicy 0,88mm (0,32cala)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści przewodnik typu J 0.35" o długości 65, 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie nr 16

- 1) Czy w zadaniu 16 Zamawiający wymaga zaoferowania przewodnicy bez lateksu oraz bez ftalanów?

Odpowiedź: Tak.

- 2) Czy w zadaniu 16 Zamawiający wymaga zaoferowania przewodnicy w sztywnym futerale?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie nr 20

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do dobowej zbiórki moczu powinien posiadać bezigłowy port do pobierania próbek moczu zapewniający bezpieczeństwo personelu medycznego oraz podwieszany kranik?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadały przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foleya służące do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania próbek moczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) Czy Zamawiający dopuści 14 dniowy worek do zbiórki moczu o pojemności 2500ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie 21

- 1) Czy w zadaniu 21, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki intubacyjnej zbrojonej wyposażonej w znaczniki głębokości w postaci dwóch półpięści?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy w zadaniu 21, Zamawiający wymaga zaoferowania rurki intubacyjnej bez ftalanów?
- 3) **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**
- 4) Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpięści?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rurki intubacyjnej zbrojonej silikonowanej.

Zadanie nr 22 oraz 23

- 1) Prosimy o odstąpienie od wymogu w zadaniu nr 22 oraz 23 dla komory nawilżacza posiadającej dwa płwyki. Każda komora dedykowana do wentylacji noworodków posiada zabezpieczenie antyprzelewowe. Wymaganie dwóch płwyków w komorze nawilżacza stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Zmiana w zapisie spowoduje możliwość złożenie większej ilości ofert. Dodatkowo wszystkie komory produkowane przez producentów europejskich posiadają wymagane certyfikaty które powiązane są z normami jakie produkt musi spełniać aby móc być sprzedawany na rynku europejskim.

Odpowiedź: Ze względu na większe bezpieczeństwo Pacjenta - przy zachowaniu stałego poziomu wody oraz zabezpieczenie przed przedostaniem się ewentualnego jej nadmiaru do układu oddechowego – Zamawiający oczekuje komory z dwoma płwykami.

- 2) Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego zgodnego z opisem w formularzu cenowym, jednakże długość podgrzewanego ramienia wdechowego wynosi o 1.2 m, oferowany przez nas układ oddechowy nie odbiega znacząco od wymaganego. Zmiana w zapisie spowoduje złożenie większej ilości ofert i co za tym idące duże oszczędności dal szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24

- 1) Prosimy o wyjaśnienie, Czy Zamawiający miał na myśli igłę do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i szklanych ampulek **18G, 1,2 x 40mm, z filtrem 5 mikronów** dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy czy innych zanieczyszczeń, z ostrzem ściętym pod kątem 45 st., chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia) elektropolewrowane w celu uzyskania gładkości, z nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym, przeźroczystą w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pobierania leków z filtrem 5 mikrona bez logo producenta na wyrobie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie nr 25

- 1) Czy dla ułatwienia odczytu ilości płynu w strzykawce, Zamawiający wymaga, aby strzykawka posiadała dwustronną, tzn. naprzeciwległą skalę pomiarową? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Czy Zamawiający wymaga strzykawki cewnikowej 50 ml z końcówką cewnikową prostą, osłoniętą dodatkową zatyczką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) Czy w zadaniu 25, Zamawiający wymaga zaferowania strzykawki wyposażonej w łącznik redukcyjny Luer?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości perforacji 120 mm o otworach okrągłych „zawijane” podczas pakowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu brzuszno-CH 27, 30, 33 i 36

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny brzuszne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 28

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Nelaton CH 3-8 o długości 70 cm wykonanego z neoplexu

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Nelaton CH 16-22 o długości 40 cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 34 i 35

1. Prosimy o weryfikację parametrów opisanych w rubryce „rozmiar cecha” i wskazanie jakiego elementu zestawów one dotyczą oraz ewentualną korektę rozmiarów oraz opisanej jednostki.

Odpowiedź: **Zadanie 34 i 35 - Dotyczą rozmiaru igły; zamiast CH powinno być G.**

Zadanie 36

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy kaniula dotętnicza ma posiadać nieinwazyjny system mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z piankową podkładką pod skrzydełka i 2 piankowymi paskami do prowadzenia linii w celu prawidłowej stabilizacji kaniuli.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli posiadającej obrotowy zawór odcinający z dobrze widoczną i wyczuwalną pozycją on/off, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga by okres stosowania kaniuli wynosił 30 dni i był potwierdzony w instrukcji użycia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie 37 i 38

Prosimy o dopuszczenie uniwersalnej elektrody biernej dzielonej z pierścieniem bezpieczeństwa o rewolucyjnej wielkości (12,1x13,3 cm - powierzchnia przewodząca: 96,8 cm²) przeznaczonych dla pacjentów dorosłych i dziecięcych, nie wymagających specjalnego pozycjonowania na ciele pacjenta na podłożu polipropylenowy, które zapewnia szybsze oddawanie ciepła do otoczenia zmniejszając możliwość poparzeń, dopuszczonych do stosowania z generatorami Valleylab i innymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 38

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierna neutralna jednorazowego użytku, dzielona, op a 100 szt. (możliwość przeliczenia ilości jeżeli wykonawca zaoferuje inną ilość w opakowaniu), o wymiarach 164x117mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 45

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły 22Gx 38mm w opakowaniu typu blister, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 22G 0,7*40mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy przez opakowanie typu tyvek rozumie opakowanie nie zawierające celulozy?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 46 i 47

- 1) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rampy trójkranikowa i pięciokranikowa bez przedłużacza, wykonana była z polisulfonu z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje ramp wykonanych z materiałów umożliwiających bezpieczną podaż lipidów i leków

- 2) Czy Zamawiający wymaga ramp wykonanych z polikarbonu, kraniki z polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje ramp wykonanych z materiałów umożliwiających bezpieczną podaż lipidów i leków.

- 3) Czy zapis siwz cyt. „z zaworami odcinającymi zabezpieczonymi koreczkami”, oznacza - ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania - wymóg zaferowania ramp kranikowych, których ujścia, powinny być zabezpieczone standardowymi koreczkami luer-lock z trzpieniem zamykającym światło ujścia ramp, położonym poniżej własnej krawędzi ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie 50:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, noworodkowy układ oddechowy z ogrzewanym ramieniem wdechowym i wydechowym, z automatyczną komorą nawilżacza do aktywnego nawilżania z Fisher & Paykel MR850, z podstawą przeciw oparzeniową, przeznaczony do stosowania u noworodków z objętością oddechową do 100 ml, opór wdechowy i wydechowy przy przepływie 2,5 l/min 0,1 mBar. Średnica rur i złączy 10 mm, złącza elastyczne, rury gładkie w środku, grzałka w ścianach układu, materiał EVA, PE, TPE, PP, PC, SBC, POM, SAN, stal, wszystkie komponenty przewodzące gaz nie zawierają lateksu, PVC i DEHP, długość rur 1,7m, łącznik Y odłączalny, wejście układu zabezpieczone kapturkiem, przecieki przy 60mbar < 30 ml/min, czujnik temperatury mocowany na klik. Układ zoptymalizowany do HFO, kompatybilny z respiratorem Babylog, VN500?

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 51:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, noworodkowy układ oddechowy z ogrzewanym ramieniem wdechowym i wydechowym, z automatyczną komorą nawilżacza do aktywnego nawilżania z Fisher & Paykel MR850, z podstawą przeciw oparzeniową, przeznaczony do stosowania u noworodków z objętością oddechową do 100 ml, opór wdechowy i wydechowy przy przepływie 2,5 l/min 0,1 mBar. Średnica rur i złączy 10 mm, złącza elastyczne, rury gładkie w środku, grzałka w ścianach układu, materiał EVA, PE, TPE, PP, PC, SBC, POM, SAN, stal, wszystkie komponenty przewodzące gaz nie zawierają lateksu, PVC i DEHP, długość rur 1,7m, łącznik Y odłączalny, wejście układu zabezpieczone kapturkiem, przecieki przy 60mbar < 30 ml/min, czujnik temperatury mocowany na klik. Układ zoptymalizowany do HFO, kompatybilny z respiratorem Babylog, VN500?

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

zadanie nr 52 i 53

- 1) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kapilar do gazometrii, wykonanych z trwałego tworzywa sztucznego. Zastosowanie materiałów takich jak tworzywo sztuczne, eliminuje zagrożenie jakim jest kruchość i możliwość ukruszenia podczas stosowania innych materiałów, co może prowadzić do skaleczeń personelu.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Ponieważ do wykonania badania gazometrycznego przy użyciu kapilar potrzebne są kapilary, zatyczki oraz mieszadełka, prosimy o odpowiedź czy Zamawiający nie pominął w formularzach asortymentowo-cenowych pozycji: mieszadełka oraz pozycji: zatyczki do kapilar.

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 54

- 1) Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer ze skalą co 2 ml, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm, kompatybilne z pompami ASCOR?

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka i czy Zamawiający miał na myśli strzykawkę o pojemności 50ml?

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (oczekujemy strzykawki 20ml).

- 4) Czy w zadaniu 54, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki wykonanej z PP (Cylinder) oraz PE (tłok) bez poprzecznego wycięcia w tłoku oraz bez pierścienia

stabilizującego wokół zakończenia luer-Lock? Opisana przez Zamawiającego strzykawka nie jest produkowana. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 57

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpydrowe o poziomie protein $\leq 50 \mu\text{g/g}$, siła zrywu przed starzeniem min. 6N, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 58

1) Czy Zamawiający dopuści rękawice z siłą zrywu przed starzeniem 6,9N?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści rękawice z siłą zrywu przed starzeniem 6,5N?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3) Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu: $0,10 \pm 0,01\text{mm}$, dłoni: $0,08 \pm 0,01\text{mm}$, na mankencie: $0,06 \pm 0,01\text{mm}$?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4) Czy Zamawiający dopuści rękawice o $\text{AQL} \leq 1,5$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5) Prosimy o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy grubości na palcu $0,11-0,12 \text{ mm}$ oraz na dłoni $0,07 \text{ mm}$.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy odpowiednie oznaczenie potwierdzające spełnienie zgodności z normami EN 420, EN 455, ASTM F 1671, EN 388, EN 374 oraz piktogram dopuszczenia do kontaktu z żywnością winny być umieszczone fabrycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7) Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu min. $0,09\text{mm}$, dłoni $0,06\text{mm}$ oraz mankencie $0,05\text{mm}$?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8) Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 150 szt z z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: - Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

9) Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki dłoni $0,07\text{mm}$, mankietu $0,05\text{mm}$ i pozostałych parametrach niezmiennych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 59

1) Czy Zamawiający dopuści rękawice z siłą zrywu przed starzeniem 6,5N?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści rękawice o $\text{AQL} \leq 1,5$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) Czy Zamawiający dopuści rękawice w op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na substancje chemiczne, min. 1 alkoholi 40%NaOH poziom 6, heptan poziom 2 zgodne z 374-1 z wyłączeniem klauzuli 5.3.2 i EN 16523?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Czy Zamawiający może sprecyzować czym należy potwierdzić siłę zrywu oraz AQL?

Odp: Oświadczenie producenta; na wezwanie karta techniczna, wyniki badań laboratoryjnych – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

- 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę by rękawice przebadane były na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą równoważną EN 374 zamiast normy ASTM 6978?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 7) Prosimy o dopuszczenie rękawic o nieznacznej różnicy grubości na palcu 0,11-0,12 mm oraz na dłoni 0,07 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 8) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy odpowiednie oznaczenie potwierdzające spełnienie zgodności z normami EN 420, EN 455, ASTM F 1671, EN 388, EN 374 oraz piktogram dopuszczenia do kontaktu z żywnością winny być umieszczone fabrycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 57, 58, 59

1. Ponieważ nie ma takiej możliwości aby Zamawiający używał rękawic niestarzonych (rękawice niestarzone to takie, które trafiają do testów prosto z linii produkcyjnej, natomiast starzenie się jest powodowane podgrzewaniem i przechowywaniem rękawic w podwyższonej temperaturze np. Kontener na statku na Oceanie Indyjskim), zwracamy się o rezygnację z oceny tego parametru. W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.
2. Nawiązując do poprzedniego pytania – czy Zamawiający będzie wymagał rękawic, które można przechowywać do 40 stopni Celsjusza (minimum 35 stopni Celsjusza, gdyż takie temperatury osiągnęły latem bieżącego roku), potwierdzone odpowiednim piktogramem na każdym opakowaniu jednostkowym? Tylko takie rozwiązanie zdejmuje z Zamawiającego możliwość utraty gwarancji z tytułu niewłaściwego przechowywania.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na tolerancję grubości zgodnie z ISO 23529:2004 (składowa normy EN455-2), gdzie dopuszcza się średnią grubość ścianki +/- 0,02mm

Odpowiedź : /pytanie 1/ - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ - oczekujemy wyrobów pełnowartościowych, dopuszczonych do obrotu na terenie RP (nie precyzujemy miejsca ich produkcji czy łańcucha transportowego - leży to po stronie Wykonawcy).

/pytanie 2/ - Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - oczekujemy wyrobów pełnowartościowych, dopuszczonych do obrotu na terenie RP . Zgodnie z przepisami przechowujemy wyroby medyczne w magazynach o kontrolowanej temperaturze i wilgotności.

/pytanie 3/ - zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 60

- 1) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, sterylne bezpudrowe pakowane wewnątrz w papier i zewnątrz w folię?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, sterylne bezpudrowe o zawartości protein max 33µg/g, AQL 0,65, długość min. 280mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza AQL<1 – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic minimalnie różniących się parametrami w stosunku do opisanych w SIWZ, tzn. grubości pojedynczej ścianki na palcach min. 0,21mm - 0,22mm, na dłoni 0,19 – 0,20 mm, na 0,16 – 0,17 mm. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie foliowe – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o korzystniejszym poziomie AQL=0,65.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice o AQL<1.

- 5) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o długości min. 281 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o grubości na dłoni min. 0,18 mm oraz na mankiecie min 0,16 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 60 I 62

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 60 oraz 62 rękawic posiadających poziom AQL 0,65. Niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie 61

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych o syntetycznej powłoce polimerowej, zewnątrz delikatnie teksturowanych, o podwyższonej grubości wpływającej korzystnie na barierowość rękawicy wynoszącej na palcu 0,23 mm, posiadające mankiety rolowane wzmocnione strefą adhezyjną. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie foliowe – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, sterylne bezpudrowe wykonane z neoprenu pakowane wewnętrznie w papier i zewnętrznie w folię? **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie zewnętrzne foliowe.**

3) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, sterylne bezpudrowe wykonane z neoprenu o AQL 0,65, długość min. 280mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza AQL<1 – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

4) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic których AQL jest mniejszy niż wymagane 1. Niższy poziom AQL oznacza, że rękawica jest bardziej szczelna. Rękawice, które posiadają niższy niż 1.0 AQL będą bardziej szczelne i tym samym ich jakość będzie znacznie wyższa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 61 rękawic chirurgicznych w opakowaniu folia/folia wyjątkowo odpornym na wilgoć i mikrorozszczelnienia, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie 62

1) Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne przeznaczone do zakładania podwójnego posiadające specjalną warstwę antypoślizgową, polimerowane obustronnie, AQL 0,65, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza AQL<1 – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein w obu rękawicach < 10 ug/g rękawicy. Grubość na palcu zewnętrznej rękawicy 0,27 mm oraz rękawica wewnętrzna o grubości na palcu min. 0,17 mm, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru. badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Opakowanie 25par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie foliowe, AQL< 1 – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w komplecie dwóch par pakowanych osobno.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZAPYTANIA DOTYCZĄCE WARUNKÓW UMOWNYCH I SIWZ

5. Dot. zapisów Istotnych warunków umowy pkt. 2
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie uwagi, że zamówienie telefoniczne musi być potwierdzone drogą pisemną (mailem lub faxem)? Ten wymóg pozwoli na uniknięcie ewentualnych niedomówień oraz na prawidłowe uwzględnienie ewentualnych reklamacji.

Odpowiedź: TAK.

6. Dot. zapisów Istotnych warunków umowy pkt. 2
Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie iż dostawy będą na koszt Wykonawcy przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”.
Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Dot. zapisów Istotnych warunków umowy pkt. 13
Prosimy o modyfikację zapisów § 13 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Istotne warunki umowy I DOSTAWA pkt.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wskazanie ilości miejsc dostaw dla pakietów 60 i 61. Powyższy zapis wskazuje na 4 różne miejsca dostaw.

Odp.: Dostawy będą się odbywały w jedno miejsce – budynek Apteki szpitalnej.

Istotne warunki umowy III ZMIANY UMOWY pkt 7)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odp.: W przypadku niezrealizowania całości umowy Zamawiający oczekuje możliwości jej wydłużenia, nie dłużej jednak niż na okres 3 miesięcy lub do momentu jej realizacji – w zależności co nastąpi wcześniej.

Istotne warunki umowy III ZMIANY UMOWY pkt 8)

Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

Odp.: W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto).

SIWZ .

Dot. zapisów SIWZ pkt. 12.1 i 12.4 oraz odpowiednich zapisów ogłoszenia Zamawiający w SIWZ oraz w ogłoszeniu podał termin składania i otarcia ofert na dzień 26.12.2018 r. Zważywszy na fakt, że jest to drugi dzień Świąt Bożego Narodzenia prosimy o stosowne wyjaśnienia. Prosimy o potwierdzenie terminu składania i otwarcia ofert - 26.12.2018r. Wskazany dzień jest dniem ustawowo wolnym od pracy.

Odpowiedź : Patrz zmiana do SIWZ

4. Dot. zapisów SIWZ pkt. 11.13

Zamawiający w pkt. 11.13 podaje informację, że ofertę należy złożyć w nieprzejrzywej kopercie odpowiednio opisanej w pokoju nr 15. Zważywszy na fakt, że przetarg został ogłoszony w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej i oferty składa się elektronicznie prosimy o stosowne wyjaśnienie.

Wg rozdziału 8 SIWZ Zamawiający przewiduje złożenie oferty w formie elektronicznej. W rozdziale 11 pkt 11.10; 11.11; 11.13 rozdział 12 pkt 12.1 Zamawiający opisuje sposób złożenia oferty w formie papierowej. Prosimy o sprecyzowanie jaka obowiązuje forma złożenia oferty ?

. Prosimy o potwierdzenie, czy ofertę należy złożyć przez platformę i równocześnie w siedzibie Zamawiającego (tak sugeruje pkt 12.1 SIWZ)?

Odpowiedź : Forma obowiązująca do komunikacji forma elektroniczna

1. Prosimy o umieszczenie załącznika nr 3 - JEDZ w wersji edytowalnej. Zamieszczony plik jest w formacie .pdf i nie ma możliwości wypełnienia go.

Odpowiedź : W ZAŁĄCZENIU

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT NA DZIEŃ 07.01.2019R.
Godziny pozostają bez zmian