



SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o.

Sosnowiec, dnia 07.08.2019r.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

OGŁOSZENIE O WYNIKU POSTĘPOWANIA

Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, zawiadamia o wyborze najkorzystniejszej oferty w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej 211 000 euro na **na dostawę rękawic diagnostycznych i obłożeń niesterylnych**
Znak sprawy ZP-2200-22/19

Pakiet nr 1

Do postępowania wpłynęły oferty

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto Ilość punktów w kryterium „cena”	Jakość Ilość punktów w kryterium „jakość”	Łączna ilość pkt
1	Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. ul. Żółkiewskiego 20/26, 87-100 Toruń	54995,98		
3	Skamex sp. z o.o. s. k. ul. Częstochowska 38/52, 93-121 Łódź	54221,40 54223,56		
7	Abena Polska sp. zo.o. ul. Nowa 15, Łozienica, 72-100 Goleniów	63924,12		
8	Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze	59069,52		

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie Pakietu nr 1 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu.

1. Zamawiający na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzuca ofertę Wykonawcy Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych S.A. ul. Żółkiewskiego 20/26, 87-100 Toruń, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający wymagał dla: „Kwalifikowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC, zgodnie z normą EN 420, EN 374 część 2, EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B) EN-455- część 1,2,3 (deklaracje zgodności potwierdzające zgodność z normą lub certyfikaty wydane przez jednostkę notyfikowaną). Wyrób med. klasy I., ŚOI klasy III. Na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim, znak CE, poziom AQL, instrukcja użytkowania w formie piktogramów lub w formie opisowej, rozmiar rękawic, informacje o zgodności produktu z wymaganymi normami (oryginalny nadruk, nie naklejki)”



**SOSNOWIECKI SZPITAL
MIEJSKI
sp. z o.o.**

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY
W SĄDZIE REJONOWYM
KATOWICE - WSCHÓD
W KATOWICACH
WYDZIAŁ VIII GOSPODARCZY
KRAJOWEGO REJESTRU
SĄDOWEGO POD NUMEREM
0000476320

W zaoferowanej/przedłożonej próbce dla poz. 2 rozmiar S na opakowaniu jednostkowym brak informacji w zakresie: EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B). Zaoferowana próbka zawiera: EN 374-2 2003, EN 374-1 2003, EN 374-3 2003, EN 374 (bez „ISO”).

Zamawiający nie dopuścił braku oznaczenia szczegółowego w tym zakresie (dopuszczał oznaczenie ogólne EN-455).

Przedłożona próbka nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SIWZ.

W załączonych dokumentach „Deklaracja zgodności” jest informacja o zgodności wyrobu z następującymi normami zharmonizowanymi: PN EN ISO 374-5:2017 – Zamawiający w tym zakresie odstępuje od wyjaśnienia na podstawie art. 26 ust. 3 ustawy pzp. ponieważ oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu.

W zaistniałej sytuacji nie ma zastosowania art. 26 ust. 3 ustawy pzp. w zakresie dotyczącym uzupełnienia i wyjaśnień.

2. Zamawiający postanawia na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzucić ofertę Wykonawcy Skamex sp. z o.o. s. k. ul. Częstochowska 38/52, 93-121 Łódź, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający wymagał dla: „Kwalifikowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC, zgodne z normą EN -420, EN 374 część 2, EN ISO 374-5:2016(zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B) EN-455- część 1,2,3 (deklaracje zgodności potwierdzające zgodność z normą lub certyfikaty wydane przez jednostkę notyfikowaną). Wyrób med. klasy I., ŚOI klasy III. Na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim, znak CE, poziom AQL, instrukcja użytkowania w formie piktogramów lub w formie opisowej, rozmiar rękawic, informacje o zgodności produktu z wymaganymi normami (oryginalny nadruk, nie naklejki)”.

W zaoferowanych/przedłożonych próbkach dla poz. 1 na opakowaniu jednostkowym – bark jest informacji o spełnieniu normy EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B), tym samym zaoferowany towar nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SIWZ.

W zaoferowanych/przedłożonych próbkach dla poz. 2 na opakowaniu jednostkowym – bark jest informacji o spełnieniu normy EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B), tym samym zaoferowany towar nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SIWZ.

Zamawiający nie dopuścił braku oznaczenia szczegółowego w tym zakresie (dopuszczał oznaczenie ogólne EN-455).

W załączonych dokumentach „Deklaracja zgodności” strona 59 i 60 brak jest potwierdzenia zgodności wyrobu z normami zharmonizowanymi: PN EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B), ponadto w Formularzu oferty Wykonawca wpisał: Pakiet 1 poz. 2 poziom AQL 1,0 a na zaoferowanym opakowaniu znajduje się 1,5, jednocześnie w informacji na str. 53 oferty widnieje zapis AQL 1,0 – Zamawiający w tym zakresie odstępuje od wyjaśnienia na podstawie art. 26 ust. 3 ustawy pzp. ponieważ oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu.

W zaistniałej sytuacji nie ma zastosowania art. 26 ust. 3 ustawy pzp. w zakresie dotyczącym uzupełnienia i wyjaśnień.

3. Zamawiający postanawia na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzucić ofertę Wykonawcy Abena Polska sp. zo.o. ul. Nowa 15, Łozienica, 72-100 Goleniów, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający wymagał dla: „Kwalifikowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC, zgodne z normą EN -420, EN 374 część 2, EN ISO 374-5:2016(zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B) EN-455- część 1,2,3 (deklaracje zgodności potwierdzające zgodność z normą lub certyfikaty wydane przez jednostkę notyfikowaną). Wyrób med. klasy I., ŚOI klasy III. Na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim, znak CE, poziom AQL, instrukcja użytkowania w formie piktogramów lub w formie opisowej, rozmiar rękawic, informacje o zgodności produktu z wymaganymi normami (oryginalny nadruk, nie naklejki)”.

W zaoferowanych/przedłożonych próbkach na opakowaniach jednostkowym – bark jest informacji o spełnieniu normy EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B), tym samym zaoferowany towar nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SIWZ.

Zamawiający nie dopuścił braku oznaczenia szczegółowego w tym zakresie (dopuszczał oznaczenie ogólne EN-455).

W zaistniałej sytuacji nie ma zastosowania art. 26 ust. 3 ustawy pzp. w zakresie dotyczącym uzupełnienia i wyjaśnień.

4. Zamawiający postanawia na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzucić ofertę Wykonawcy Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zgodnie z art. 26 ust. 3 Pzp Zamawiający wezwał Wykonawcę do złożenia aktualnych na dzień złożenia oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu, tj. wskazanych w Rozdz. V pkt. 2 SIWZ;

w zakresie **Pakietu nr 1**,

2. dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego:

2.4. Zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości, potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym - W odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia są to aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017r., poz.211), tj.

- deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE,
- certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami.

Potwierdzenie dotyczy:

W zakresie Pakietu 1, **Wymagania dla w/w pozycji**

Kwalifikowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC, zgodne z normą EN -420, EN 374 część 2, EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO 16604:2004 metoda B) EN-455- część 1,2,3 (deklaracje zgodności potwierdzające zgodność z normą lub certyfikaty wydane przez jednostkę notyfikowaną). Wyrób med. klasy I., ŚOI klasy III."

w złożonych dokumentach „Deklaracja zgodności” brak jest potwierdzenia wyżej określonych warunków – w szczególności dotyczących spełnienia zgodności z normami EN (w złożonych dokumentach znajdują się karty katalogowe, które nie są dokumentami w rozumieniu pkt 2.4 SIWZ).

Wykonawca w określonym terminie nie przedłożył dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych w SIWZ.

Wykonawca przesłał dokumenty w wersji elektronicznej dnia 06.08.2019r. to jest po określonym (na 05.08.2019r.) terminie, których Zamawiający nie może uznać jako skutecznie złożone i nie podlegają ocenie.

Pakiet nr 2

Do postępowania wpłynęła oferta

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	<u>Cena brutto</u> Ilość punktów w kryterium „cena”	Jakość Ilość punktów w kryterium „jakość”	Łączna ilość pkt
2	Mercator Medical S.A. ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków	93667,34		

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie Pakietu nr 2 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Zamawiający postanawia na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzucić ofertę Wykonawcy Mercator Medical S.A. ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający wymagał dla: **Wymagania dla pozycji 1.3**

Kwalifikowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC, zgodne z normą EN -420, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt 5.3.2.),2,3, EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO16604:2004 metoda B), EN-455- część 1,2,3(deklaracje zgodności potwierdzające zgodność z normą lub certyfikaty wydane przez jednostkę notyfikowaną), ŚOI kat. III. Na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii,nazwa producenta,informacje w języku polskim, znak CE,poziom AQL, instrukcja użytkowania w formie piktogramów lub w formie opisowej, rozmiar rękawic,informacje o zgodności produktu z wymaganymi normami. Zamawiający nie akceptuje naklejek zamiast fabrycznego nadruku."

W przedłożonych próbkach dla poz. 3 na opakowaniach jednostkowych znajdują się naklejki zawierające: data produkcji, termin ważności, numer serii-LOT, ponadto opakowanie nie zawiera informacji w zakresie: EN ISO 374-5:2016 (zgodnie z ISO16604:2004 metoda B) to jest informacji o spełnieniu normy „EN 374-5:2016”.

W zaistniałej sytuacji nie ma zastosowania art. 26 ust. 3 ustawy pzp.

Pakiet nr 3

Do postępowania wpłynęły oferty

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto	Jakość	Łączna ilość pkt
		Ilość punktów w kryterium „cena”	Ilość punktów w kryterium „jakość”	
2	Mercator Medical S.A. ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków	2405,3880	10	96,25
3	Skamex sp. z o.o. s. k. ul. Częstochowska 38/52, 93-121 Łódź	2442,96		
8	Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze	1991,95		

1. Zamawiający postanawia na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzucić ofertę Wykonawcy Skamex sp. z o.o. s. k. ul. Częstochowska 38/52, 93-121 Łódź, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający wymagał dla: „Wymagania dla w/w pozycji”

Kwalifikowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC, zgodne z normą EN -420, EN 374 -1(z wył. pkt. 5.3.2.), EN 374-2, EN 374-3, EN-455- część 1,2,3 (deklaracje zgodności potwierdzające zgodność z normą lub certyfikaty wydane przez jednostkę notyfikowaną). Wyrób medyczny klasy I., ŚOI klasy III. Na opakowaniu jednostkowym powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa producenta, informacje w języku polskim, znak CE, poziom AQL, instrukcja użytkowania w formie piktogramów lub w formie opisowej, rozmiar rękawic, informacje o zgodności produktu z wymaganymi normami (oryginalny nadruk, nie naklejki).”

W przedłożonych próbkach opakowanie jednostkowe nie zawiera informacji w zakresie normy: EN 374 -1.

W zaistniałej sytuacji nie ma zastosowania art. 26 ust. 3 ustawy pzp.

2. Zamawiający postanawia na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzucić ofertę Wykonawcy Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zgodnie z art. 26 ust. 3 Pzp Zamawiający wezwał Wykonawcę do złożenia aktualnych na dzień złożenia oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu, tj. wskazanych w Rozdz. V pkt. 2 SIWZ;

w zakresie **Pakietu nr 3**,

2. dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego:

2.4. Zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości, potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym - W odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia są to aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017r., poz.211), tj.

- deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE,

- certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami.

Potwierdzenie dotyczy:

W zakresie Pakietu 3: „Wymagania dla pozycji”

„Kwalifikowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC, zgodne z normą EN -420, EN 374 -1(z wył. pkt. 5.3.2.), EN 374-2, EN 374-3, EN-455- część 1,2,3 (deklaracje zgodności potwierdzające zgodność z normą lub certyfikaty wydane przez jednostkę notyfikowaną). Wyrób medyczny klasy I., ŚOI klasy III.”

w złożonych dokumentach „Deklaracja zgodności” brak jest potwierdzenia wyżej określonych warunków – w szczególności dotyczących spełnienia zgodności z normami EN (w złożonych dokumentach znajdują się karty katalogowe, które nie są dokumentami w rozumieniu pkt 2.4 SIWZ).

Wykonawca w określonym terminie nie przedłożył dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych w SIWZ.

Wykonawca przesłał dokumenty w wersji elektronicznej dnia 06.08.2019r. to jest po określonym (na 05.08.2019r.) terminie.

3. Zamawiający na podstawie art. 26 ust. 2 Pzp wezwał Wykonawcę Mercator Medical S.A. ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków do złożenia aktualnych na dzień złożenia oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu, tj. wskazanych w Rozdz. V pkt. 2 SIWZ;

w zakresie **Pakietu nr 3**,

Wykonawca przedłożył dokumenty.

Zamawiający postanawia wybrać ofertę (i zawrzeć umowę) Wykonawcy Mercator Medical S.A. ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków.

Szczegółowa ocena ofert w kryterium jakość:

Pakiet nr 3

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Poziom AQL	Komfort użytkowania	Sposób wyciągania rękawicy z opakowania
2	Mercator Medical S.A. ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków	S – 0 pkt M – 0 pkt L – 0 pkt	S – 2 pkt M – 2 pkt L – 1 pkt	S – 2 pkt M – 2 pkt L – 1 pkt
3	Skamex sp. z o.o. s. k. ul. Czeszochowska 38/52, 93-121 Łódź			
8	Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze			

Pakiet nr 4

Do postępowania wpłynęły oferty

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto	Ilość punktów
4	Firma Produkcyjno Usługowo Handlowa Mieczysław Kruszelnicki, ul. Chorwacka 45, 51-107 Wrocław	15030,36	100
6	Euro-Centrum Bożena i Cezariusz Wirkowscy sp.j. ul. Chodakowska 10, 96-503 Sochaczew	28274,40	53,16
8	Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze	20200,86	74,40

Zamawiający postanawia zawrzeć umowę z Wykonawcą: Firma Produkcyjno Usługowo Handlowa Mieczysław Kruszelnicki, ul. Chorwacka 45, 51-107 Wrocław.

Na podstawie art. 26 ust. 2 Pzp Zamawiający wezwał Wykonawcę: Firma Produkcyjno Usługowo Handlowa Mieczysław Kruszelnicki, ul. Chorwacka 45, 51-107 Wrocław do złożenia aktualnych na dzień złożenia oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu, tj. wskazanych w Rozdz. V pkt. 2 SIWZ; w zakresie **Pakietu nr 4**.

Wykonawca w zakreślonym terminie uzupełnił dokumenty.

Pakiet nr 5

Do postępowania wpłynęły oferty

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto	Ilość punktów
4	Firma Produkcyjno Usługowo Handlowa Mieczysław Kruszelnicki, ul. Chorwacka 45, 51-107 Wrocław	21168,00	82,65
5	Agencja Naukowo Techniczna SYMICO sp. z o.o. ul. Powstańców Śląskich 54a/2, 53-333 Wrocław	17496,00	100

8	Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze	36698,40	47,68
---	---	----------	-------

Zamawiający postanawia zawrzeć umowę z Wykonawcą Agencja Naukowo Techniczna SYMICO sp. z o.o. ul. Powstańców Śląskich 54a/2, 53-333 Wrocław.

Na podstawie art. 26 ust. 3 Pzp Zamawiający wezwał: Agencja Naukowo Techniczna SYMICO sp. z o.o. ul. Powstańców Śląskich 54a/2, 53-333 Wrocław do uzupełnienia dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia, oraz przeprowadził procedurę opisaną w art. 90 ustawy Pzp w związku z wystąpieniem ustawowych przesłanek **rażąco niskiej ceny**.

Wykonawca w określonym terminie uzupełnił dokumenty i dokonał wyjaśnienia.

Pakiet nr 7

Do postępowania wpłynęły oferty

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto	Ilość punktów
8	Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze	2678,40	100

Zamawiający postanawia zawrzeć umowę z Wykonawcą Zarys International Group sp. z o.o. sp.k. ul. Pod Borem, 41-808 Zabrze.

OGŁOSZENIE O UNIEWAŻNIENIU POSTĘPOWANIA

PAKIET NR 6

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie Pakietu nr 6 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu. Do postępowania w zakresie *Pakietów nr 6* nie wpłynęła żadna oferta.

Umowy zostaną podpisane: z dniem 14.08 2019r.

Zamawiający zgodnie z art. 92 ust. 1 pkt 6) ustawy Pzp informuje, że w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie ustanawiał dynamicznego systemu zakupów.

Prezes Zarządu Dariusz Skłodowski
DYREKTOR DS. FINANSOWO-EKONOMICZNYCH Dorota Suchy
CZŁONEK ZARZĄDU