



SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o.

Sosnowiec, dn.22.04.2016r.

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę testów diagnostycznych do oznaczania glukozy we krwi, nakłuwaczy wraz z dzierżawą glukometrów.

Znak sprawy ZP-2200- 20/16

Wyjaśnienia Zamawiającego

Działając zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu w pakiecie nr 1 paski testowe o następujących parametrach:

- ✓ pomiar z krwi kapilarnej,
- ✓ autokodowanie,
- ✓ kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi,
- ✓ metoda pomiaru biosensoryczna,
- ✓ zastosowany enzym GOD,
- ✓ możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię,
- ✓ paski, płyny oraz glukometr posiadają i spełniają normy ISO 15197:2013,
- ✓ o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy $\square 100$ mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl,
- ✓ temperatura przechowywania pasków 4-30°C,
- ✓ temperatura wykonania pomiaru 10-40°C,
- ✓ ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl,
- ✓ zakres wyników 20-600 mg/dl,
- ✓ zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi,
- ✓ próbka krwi 0,5 mikrolitra,
- ✓ czas pomiaru 5 sekund,
- ✓ paski pakowane po 50 sztuk,
- ✓ zapewniamy możliwość kontroli na 3 zakresach płynów
- ✓ paski współpracujące z glukometrem: pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA,
- ✓ paski i płyny stabilne 3 miesiące po otwarciu

Odpowiedź:

Zadane pytanie nie mieści się w kategorii zapisów art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r.- wyjaśnij treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w związku z tym Zamawiający pozostawia pytanie bez odpowiedzi.
Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru stężenia glukozy we krwi: dolna granica zakresu - ≤ 20 mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



NOWIECKI SZPITAL
MIEJSKI
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

EL. (32) 4130 100

AX (32) 4130 112

szpital.sosnowiec.pl

EGON 240537054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY
SĄDZIE REJONOWYM
W KATOWICACH
ZŁĄCZ. VIII GOSPODARCZY
PAIDOWEGO REJESTRU
OWEJŚO PÓD NUMEREM
0930476320

SZPITAL ZAKŁADOWY
53 647 000,00 ZŁ

Pytanie 3 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

- brak klucza kodującego lub czipa
- brak przycisku kodującego
- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na folce pasków testowych)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu rozwiązanie.

Pytanie 4 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy.

Pytanie 5 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l i zamiennie mg/dl?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry miały możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mg/dl z możliwością zmiany jednostki na mmol/l.

Pytanie 6 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zestawie z glukometrem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga płyn kontrolny o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie 8 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 9 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

Pytanie 10 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z bocznym zasysaniem krwi, z kapilarą przebiegającą w poprzeczną stronę paska „na przetrzał”? Taka konstrukcja paska może tworzyć wrażenie komory zasysającej z obu stron paska co może doprowadzić do próby zassania z pasywnej części paska i może spowodować dla szpitala zużycie większej ilości pasków.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza pasków testowych z bocznym zasysaniem krwi, z kapilarą przebiegającą w poprzeczną stronę paska

Pytanie 11 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które nie można dotykać mokrymi dłońmi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści glukometr, który potencjalnie może nieprawidłowo działać?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści glukometr, który samoczynnie wyłączy się dopiero po 5 minutach bezczynności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści baterie z żywotnością do 1000 pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści glukometr z akumulatorem, ładowany poprzez ładowarkę sieciową, który pozwala na nieograniczoną liczbę pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści glukometr, jeżeli oferent zobowiąże się na dostarczenie n liczby baterii, która pozwala Zamawiającemu na wykonanie 2500 pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18 Dotyczy pakietu 1 i 2:

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKTYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA	4-30 stopni

PRZECHOWYWANIA	
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź:

Zadane pytanie nie mieści się w kategorii zapisów art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r.- wyjaśnić treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w związku z tym Zamawiający pozostawia pytanie bez odpowiedzi.

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 Dotyczy pakietu 1 i 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20 Dotyczy pakietu 1 i 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wymienienie wadliwego przedmiot umowy na wolny od wad nastąpiło w terminie do 2 dnia roboczych od chwili uznania reklamacji przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21 Dotyczy pakietu 1 i 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności pasków nie przekraczał 12 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca kodowanie; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrysem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia opakowania (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zalecany zakres hematokrytu próbki 20-60% (możliwy pomiar w szerszym zakresie) i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl (obejmujący w pełni zakres wyspecyfikowany w SIWZ) przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) sygnalizacja bardzo wysokiego i bardzo niskiego stężenia glukozy bez sygnalizowania ketonów (paski będą przeznaczone dla profesjonalistów mających orientację w kwestii zagrażającego zdrowiu i życiu poziomu glikemii); k) żywotność baterii ok. 1000 oznaczeń – przy czym zobowiązujemy się do dostarczania zapasowych baterii na życzenie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zadane pytanie nie mieści się w kategorii zapisów art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r.- wyjaśnię treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w związku z tym Zamawiający pozostawia pytanie bez odpowiedzi.

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowanie pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, eliminującym zafałszowanie pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi

Pytanie 24

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego służącego do wprowadzania numeru kodu w procesie opisywanym przez producenta jako „kalibracja”), chipa, przycisku lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia niewłaściwego urządzenia do glukometru lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub pasków podających wyniki w zakresie 20-525mg/dl – ze względu na

swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie. Indywidualne pakowanie pasków nie zastępuje też wyrzutnika paska, gdyż bez takiej funkcji paski trzeba usuwać z glukometru manualnie niezależnie od rodzaju opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki.

Pytanie 30

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym,.

Pytanie 31

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią, bez podania przyczyny potencjalnych problemów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32

Czy Zamawiający dopuści paski testowe pracujące jako część systemu, który zgodnie z instrukcją obsługi pasków testowych nie jest przeznaczony do monitorowania stężenia glukozy we krwi u pacjentów w ciężkim stanie klinicznym, bez wyszczególnienia o jakie stany konkretnie chodzi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawę pasków do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna

Pytanie 34 Pytanie do umowy §4 ust. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „od daty zawarcia umowy lub do wyczerpania wartości umowy” na „od daty zawarcia umowy lub do wyczerpania wartości umowy, jednak nie dłużej niż 3 miesiące od dnia zakończenia umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje zakupów po okresie obowiązywania umowy. Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian w tym zakresie.

Pytanie 35 Pakiet nr 1, 2:

Czy Zamawiający wymaga aby czas pomiaru poziomu glukozy we krwi nie był dłuższy niż 5 sekund?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby czas pomiaru poziomu glukozy we krwi nie był dłuższy niż 5 sekund.

Pytanie 36 Pakiet nr 1, 2:

Czy Zamawiający oczekuje aby system do pomiaru glukozy we krwi był przeznaczony dla placówek Służby Zdrowia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby system do pomiaru glukozy we krwi był przeznaczony dla placówek Służby Zdrowia.

Pytanie 37 Pakiet nr 1:

Czy Zamawiający oczekuje aby kapilara pobierająca próbkę krwi do badania była umieszczona na czubku paska, powyższe rozwiązanie znacząco ułatwia użytkownikowi pobranie próbki krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby kapilara pobierająca próbkę krwi do badania była umieszczona na czubku paska.

Pytanie 38 Pakiet nr 2

Czy Zamawiający oczekuje wartość hematokrytu w zakresie 10-70% ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wartość hematokrytu w zakresie 10-70%.

Pytanie 39 Pakiet nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby próbka krwi noworodkowej była poświadczona raportem badania dokładności systemu dla krwi noworodkowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby próbka krwi noworodkowej była poświadczona raportem badania dokładności systemu dla krwi noworodkowej.

Pytanie 40 pakiet nr 1, pozycja nr 1 oraz pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści glukometr, którego gwarancja wynosi tylko 5 lat?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41 do pakietu 1 , pozycja 3

Czy zamawiający wymaga dożywotniej gwarancji na glukometr?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Modyfikacja treści SIWZ

1) Zamawiający dodaje w ust. II SIWZ pkt. 6 o treści:

„6. Zaoferowane glukometry powinny być dostarczone wraz ze świadectwem walidacji lub wykonawca winien przeprowadzić walidację każdego glukometru w miejscu użytkowania w obecności pracownika szpitala, wymagany osobny dokument dla każdego glukometru.”

2) Zamawiający modyfikuje treść § 1 wzoru umowy poprzez dodanie do ust. 3 treści:

„Zaoferowane glukometry powinny być dostarczone wraz ze świadectwem walidacji lub wykonawca winien przeprowadzić walidację każdego glukometru w miejscu użytkowania w obecności pracownika szpitala, wymagany osobny dokument dla każdego glukometru.”

3) Zamawiający modyfikuje treść § 4 wzoru umowy poprzez wykreślenie z ust. 1 sformułowania „pkt. a)”. Poniżej aktualna treść § 4 z ust. 1 wzoru umowy:

1. „Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres:

do 24 miesięcy – od daty zawarcia umowy lub do wyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze”

E. Kwaśnicka
KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr E. Kwaśnicka

