

Poznań dn. 27.05.2016r
350/37/2016/ 894

Wg rozdzielnika

dotyczy przetargu nieograniczonego nr 37/2016 na zakup i dostawa sprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku.

Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu informuje, iż wpłynęły pytania do wymienionego w tytule przetargu, na które zamawiający udzielił odpowiedzi:

Pytanie 1 Pakiet 6, Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie jako równoważnych drenów tkankowych o długości 40cm z możliwością ich skrócenia, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Tak. Zamawiający dopuści

Pytanie 2 Pakiet 6, Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie jako równoważnych grawitacyjnych aparatów do przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem szybkości przepływu, komora kroplowa 20kr/ml, długość drenu 150cm, filtr powietrza zamykany klapą, filtr w komorze kroplowej 15mikronów, linia do przetaczania płynów infuzyjnych zaopatrzona w specjalny regulator wyskalowany w ml/h (dla soli fizjologicznej oraz dodatkowo dla lipidów), zapewniający precyzyjne i trwałe ustawienie szybkości przepływu w zakresie 5-250ml/h, zestaw ze zintegrowaną w linii infuzyjnej komorą kroplową (20 kr/ml), portem do dodatkowych wstrzyknięć (20cm od końca linii infuzyjnej), z zaciskiem rolkowym do szybkiego zamykania przepływu bez konieczności zmiany ustawionej szybkości, sterylny, jednorazowego użytku, niepyrogenny, nie zawierający lateksu, pakowany pojedynczo, sterylizowany tlenkiem etylenu, na każdym opakowaniu numer serii, data ważności, okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy, na każdym pojedynczym opakowaniu ulotka z ilustracyjnym opisem użycia?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na zbyt krótki dren (o 23% krótszy od min. wartości wymaganej). Powoduje to utrudnienia techniczne w trakcie toczenia infuzji – napięcie drenu oraz wzrost ryzyka jego przypadkowego wyszarpięcia, ponad to zacisk rolkowy nie gwarantuje pewnego i szybkiego zamknięcia światła drenu tak jak klamra zaciskowa. Zamawiający podtrzymuje także wymóg kołnierza ochronnego przy dodatkowym porcie do wstrzyknięć, ponieważ stanowi on dodatkową ochronę personelu przed przypadkowym zakłuciem.

Pytanie 3 Pakiet 6, Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie powyższej pozycji do osobnego pakietu i utworzenie osobnego pakietu na zestawy do infuzji? Pozytywna odpowiedź umożliwi Zamawiającemu na uzyskanie znacznie większej liczby ofert a tym samym konkurencyjnych cen.

Odp. Tak, Zamawiający wydzielił poz. 2 pakietu 6 do osobnego pakietu **numer 34.**

Pytanie 4 pakiet 9 pozycji 5

1)Czy dopuści Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

2)Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 szt. oznaczony kolorem czerwonym tętniczy, oraz niebieskim żylny zamknięte aseptycznie papier-folia w opakowaniu zbiorczym (karton) 36 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

3)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 9 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Szczegółowe informacje o produkcie w załączniku



Citra-Valve™

**Port
połączenia
cewnika**



**Ograniczenie
infekcji**

Intuicyjna obsługa

**Redukcja otwartych
nasadek cewnika**



Dirinco®
Always Innovating



port
połączenia
cewnika

System
wielofunkcyjny,
wielokrotnego
zastosowania



**Citra-Valve™
i Citra-Lock™:**

doskonałe
rozwiązanie antybakteryjne dla CVC's.

- **Zastosowanie systemu Citra-Valve minimalizuje liczbę otwartych nasadek cewnika i ogranicza występowanie kontaminacji z 12 do 2 tygodniowo (cewniki dwukanałowe).**
- **Citra-Valve całkowicie zamyka światło cewnika gdy nie jest aktywnie używane.**
- **Citra-Valve z czasem stosowania przez 7 dni, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA do 750 aktywacji.**
- **Zamknięty system dostępu naczyniowego Citra-Valve posiadający prosty tor przepływu powyżej 550 ml/min przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do 1300 ml/min, przy ciśnieniu 5 PSI.**

BIBLIOGRAFIA:

1. **Microbial Challenge and Disinfection Study for the TEGO Connector.** Irvine Analytical Laboratories, Irvine, Ca, USA, 2012. (praca niepublikowana)
2. **Effective central venous catheter hemodialysis with a novel needlefree connection device (TEGO).** Franco G i zespół, S. Neuger University Hospital, Pavia, Włochy (praca niepublikowana).
3. **Prevention of Tunnelled Cuffed Hemodialysis Catheter-Related Dysfunction and Bacteremia by a Needle-Valve Close-System Connector: A Single Center Randomized Controlled Trial.** Bonkain F, Racapé J, Gonzalez I, Noermer M, Danis O, Gammier N, Gatañedo K, Norlier JL, *American J Kidney Dis*, 2013;61(3):459-465
4. **Impact of Luer Access Devices on the Quality of Chronic Hemodialysis.** Raingard F, Delcroix C, Lavoigne F, Sâchet E, Thibaud C, Clouet J, Clinet J, Grimaldi G, *Nephrol Ther*. 2012 Nov;8(4):461-5. doi: 10.1016/j.nephro.2012.06.002. Epub 2012 Jul 19.
5. **How much is catheter flow influenced by the use of closed luer lock access devices?** Floot S., De Vos J., Hombruckx R., Vantombe R. *Nephrol Dial Transplant* (2007) 22: 3061-3064 doi:10.1093/ndt/gtm314 Advance Access publication 27.06.2007.
6. **Increased Rate of Catheter-Related Bloodstream Infection Associated With Use of a Needleless Mechanical Device at a Long-Term Acute Care Hospital.** Salgado C.D., Chinnes L., Peccaney T.H., Cantey J.R. *Infect Control Hosp Epidemiol*, czwrtec 2007; 28:694-698.
7. **Preventing Central Venous Access Device Occlusions with Saline Only Flush by Use of an Adapter.** Lenhart C. *Journal of Vascular Access Devices*, lato 2001.
8. **Impact of Different Catheter Lock Strategies on Bacterial Colonization of Permanent Central Venous Hemodialysis Catheters.** Erb S., Widmer A.F., Tschudin-Sutter S., Naff U., Fischer M., Dickmann M., Gress R. *Infect Control Hosp Epidemiol*, grudzień 2013; 34(12):1314-1317.

Nr kat. Citra-Valve™ : 24080880 (86 x 2 zawory w opakowaniu)

Dystrybutor Citra-Valve™



Lock Pharma Sp. z o.o., Adamówsk, ul. Prosta 33, 05-152 Czoszów
tel. +48 500 166 951, www.lockpharma.pl



Dirinco®
Always Innovating

Odp. 1, 2 i 3

Zamawiający nie dopuszcza zaofertowanego łącznika, ponieważ jest on pakowany podwójnie, co generuje niepotrzebne koszty, w przypadku nieużycia jednego z łączników, drugi byłby automatycznie wyrzucany. Ponadto zaproponowany łącznik nie posiada podzielnej membrany osadzonej na plastikowym konektorze, przez co może dojść do kontaminacji zanieczyszczeń.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 9, ponieważ tak skonstruował pakiet 9, aby opisany w nim sprzęt był w pełni kompatybilny i pochodził od jednego producenta.

Pytanie 5 Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1 i 2

W związku, iż przygotowany w zakresie pakietu nr 9 opis przedmiotu zamówienia narusza przepisy art. 29 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz art. 7 ust. 1 poprzez określenie przedmiotu zamówienia w sposób utrudniający uczciwą konkurencję oraz zasadę równego traktowania wykonawców tj.

w sposób jednoznacznie wskazujący na konkretne produkty z góry określonego producenta, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą względnie inny podmiot reprezentujący interesy tegoż producenta tj. firmy BD, prosimy o dostosowanie SIWZ w zakresie pakietu nr 9 do wymogów ustawy PZP poprzez pozytywne odniesienie się do poniższej prośby.

Wnosimy do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 9 pozycji nr 1 oraz 2 i utworzenie osobnego pakietu.

Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowania kaniul równoważnych, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród większej ilości, co będzie korzystne ze względów ekonomicznych i uczyni zadość fundamentalnym zasadom Prawa zamówień publicznych – o zachowaniu uczciwej konkurencji i równemu traktowaniu wykonawców (art. 7 ust. 1) a dzięki ustalonym kryteriom da Zamawiającemu możliwość porównania kaniul od różnych producentów.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie swojej decyzji, ponieważ jest nam niezbędna do określenia dalszej strategii w celu ochrony naszego interesu prawnego w powyższym postępowaniu.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1 i 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych równoważnych o parametrach jak poniżej:

Poz. 1 Kaniula dożylna z portem w systemie samodomykającym.

Wykonane z materiałów biokompatybilnych (poliuretan), z załączonymi do ofert opublikowanymi badaniami klinicznym na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył. Winny posiadać minimum 6 pasków widoczny w promieniach RTG oraz korek portu bocznego w systemie samodomykającym się, z zastawką / filtr hydrofobowy uniemożliwiająca zwrotnemu wypływowi krwi.

Sterylizacja radiacyjna lub EO. Bezpieczne, sztywne opakowania bez dodatku celulozy. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Dostarczony produkt musi posiadać roczny okres ważności.

W rozmiarach:

- 22 GA 0,9 x 25 mm, przepływ 36 ml/min*
- 20 GA 1,1 x 32 mm, przepływ 65 ml/min*
- 18 GA 1,3 x 32 mm, przepływ 95 ml/min*
- 17 GA 1,5 x 45 mm, przepływ 142 ml/min*
- 16 GA 1,7 x 45 mm, przepływ 200 ml/min*

Poz. 2 Kaniula dożylna z portem w systemie samodomykającym, bezpieczna.

Wykonane z materiału biokompatybilnego (poliuretan), z załączonymi do ofert opublikowanymi badaniami klinicznym na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył. Kaniule winny posiadać minimum 6 pasków widoczny w promieniach RTG, zastawkę / filtr hydrofobowy uniemożliwiającą zwrotny wypływ krwi oraz winny być wyposażone w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed przypadkowym zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi.

Sterylizacja radiacyjna lub EO. Bezpieczne, sztywne opakowania bez dodatku celulozy. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Dostarczony produkt musi posiadać roczny okres ważności.

W rozmiarach:

- 22 GA 0,9 x 25 mm, przepływ 36 ml/min
- 20 GA 1,1 x 32 mm, przepływ 65 ml/min
- 18 GA 1,3 x 32 mm, przepływ 95 ml/min
- 17 GA 1,5 x 45 mm, przepływ 142 ml/min
- 16 GA 1,7 x 45 mm, przepływ 200 ml/min

Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaferowania kaniul równoważnych, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród większej ilości, co będzie korzystne ze względów ekonomicznych i uczyni zadość fundamentalnym zasadom Prawa zamówień publicznych – o zachowaniu uczciwej konkurencji i równemu traktowaniu wykonawców (art. 7 ust. 1) a dzięki ustalonym kryteriom da Zamawiającemu możliwość porównania kaniul od różnych producentów.

Oferowane przez naszą firmę kaniule dożylnie sterylizowane są wg. ogólnie przyjętej normy EN ISO 11135-1:2007,

Podane przepływy są zgodne z normą EN ISO 10555-5: 1997 z załącznikiem B „, przepływ dla cewników o nominalnej średnicy zewnętrznej poniżej 1,0 mm powinien wynosić od 80% do 125% wielkości podanej przez producenta a dla cewników o nominalnej średnicy zewnętrznej 1,0 mm lub większej od 90% do 115% wielkości podanej przez producenta.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie swojej decyzji. ponieważ jest nam niezbędna do określenia dalszej strategii w celu ochrony naszego interesu prawnego w powyższym postępowaniu.

Odp. Pakiet 9, poz. 1 i 2

Zamawiający nie dopuszcza zaferowanych kaniul, ponieważ mają mniejsze przepływy od wymaganych. Parametr ten jest dla nas istotny, gdyż kaniule są używane także do podawania kontrastu pod dużym ciśnieniem i w maksymalnie krótkim czasie.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu 9, ponieważ tak skonstruował pakiet 9, aby opisany w nim sprzęt był w pełni kompatybilny i pochodził od jednego producenta.

Pytanie 6 pakiet 15 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie balonu laparoskopowego o wymiarach 85x200mm z wypychaczem do troakara 10mm, każdy ewakuator wyposażony w ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z ni tytalu.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry z SIWZ bez zmian.

Pytanie 7 pakiet 15 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie balonu laparoskopowego o wymiarach 160x205 z wypychaczem do troakara 10mm, każdy ewakuator wyposażony w ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitytalu?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści łącznik oddechowy- martwa przestrzeń o długości 15 cm, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, nie dopuści dł. 15 cm, gdyż proponowana rurka jest o 25% krótsza od wymaganej.

Pytanie 9 Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści łącznik oddechowy prosty o długości 15 cm, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, nie dopuści dł. 15 cm, gdyż proponowana rurka jest o 25% krótsza od wymaganej.

Pytanie 10 Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o parametrach lepszych niż te opisane w SIWZ – waga 25 g, przestrzeń martwa 45 ml, przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań.

Odp. Nie, nie dopuści. Zamawiający określił przedział wartości dotyczący wagi i martwej przestrzeni, a oferowane parametry nie mieszczą się w tym przedziale.

Pytanie 11 Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 4:

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego bez wymiennika ciepła i wilgoci o wadze 23 g i mniejszej przestrzeni martwej (32 ml), przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 5:

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego mechanicznego z odrębną warstwą piankowego wymiennikiem ciepła i wilgoci o parametrach lepszych niż te opisane w SIWZ –mniejszej przestrzeni martwej (54 ml), przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ celuloza pozwala na większe utrzymanie wilgotności aniżeli pianka, materiały te nie są tożsame.

Pytanie 13 Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści filtr tracheotomijny- wymiennik ciepła i wilgoci HME ze złączem do podawania tlenu i portem do odsysania dla samodzielnie oddychających pacjentów- małej wadze -4,5 g i przestrzeni martwej (8ml), wydajność nawilżania 27,4 mg H₂O przy VT=500ml, opór przepływu 0,36 cmH₂O Przy VT=30 l/min, sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odp. Filtr opisany w poz. 5 jest dedykowany pacjentom sztucznie wentylowanym a nie samodzielnie oddychającym, dlatego Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanych filtrów

Pytanie 14 Pakiet nr 19

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści kleszcze endoskopowe jednorazowe z pojedynczymi otworami w szczękach, z możliwością biopsji stycznych, średnica szczęk 2,3mm; długość 180 i 230cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymaga kleszczy z podwójnymi otworami, gdyż umożliwiają one pobranie wycinka o większej objętości.

Pytanie 15 Pakiet nr 20

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści woreczek poliuretanowy rozpostarty na pętli o średnicy 35 mm, bezlateksowy, średnica zewnętrzna osłonki 2,4mm, długość narzędzia 230cm, sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Brak rotacji wynika z budowy narzędzia, które pozwala na pracę w obu kierunkach.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ przyrząd z funkcją rotacji ułatwia chwytywanie trudniej położonych polipów.

Pytanie 16 Pakiet nr 20

- Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu 20 dopuści zaoferowanie chwytaka o średnicy zewnętrznej osłonki 2,5 mm, rękojeść bez skalowania, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 do pakietu 8 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie filtra tracheotomijnego wg następującego opisu:

Wymiennik ciepła i wilgoci HME ze złączem do podawania tlenu i portem do odsysania dla samodzielnie oddychających pacjentów.

- waga 8g
- przestrzeń martwa 19ml
- wydajność nawilżania 26mg H₂O/l przy VT = 500
- bez podania parametrów wilgotności, gdyż producent tego nie określa
- opór przepływu 0,7cm H₂O przy 60l/min
- minimalna objętość oddechowa 50ml

Sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Pakiet 32

Prosimy podać jakiej długości mają być rurki?

Czy w przedziale 97mm do 124mm w zależności od rozmiaru

Czy w przedziale 155 – 158 mm niezależnie od rozmiaru?

Czy rurki mają być wygięte w łuk?

Odp. Zamawiający wymaga rurek zarówno w przedziale długości 97-124mm jak i w 155-158mm oraz w opcji wygiętej w łuk oraz fizjologicznej, w zależności od naszych potrzeb.

Modyfikacja pakietu 11: zamawiający wprowadza dodatkowy zapis:

Zamawiający wymaga bezpłatnego użyczenia na czas związania z umową, generatora współpracującego z końcówkami z pozycji 1.

Modyfikacja pakietu 26: zamawiający wprowadza dodatkowy zapis:

Zamawiający wymaga bezpłatnego użyczenia na czas związania z umową, generatora Valleylab posiadającego 1 gniazdo i współpracującego z końcówkami z pozycji 1.3.; [1.4.1.](#), [1.4.2.](#), [1.4.3](#)

Modyfikacja Pakietu 35, poz. 1 (po modyfikacji) były Pakiet 22, poz. 1

Było

Pakiet 35 1. Filtr do podawania przeciwciał monoklonalnych.

1.000 szt. Filtr o pojemności 0,2µm, zatrzymujący bakterie i zanieczyszczenia cząsteczkowe. Efektywna powierzchnia filtrująca 10cm, objętość wypełnienia 2,4ml, wielkość przepływu nie mniejsza niż 30ml/min. Filtr infuzyjny wolny od DEHP i lateksu. Sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii, daty ważności i producenta. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Jest

Pakiet 35 1. Filtr do podawania przeciwciał monoklonalnych.

1.000 szt.

Filtr o pojemności 0,2µm, zatrzymujący bakterie i zanieczyszczenia cząsteczkowe. Efektywna powierzchnia filtrująca 10cm, objętość wypełnienia maksymalnie do 4,0ml, wielkość przepływu nie mniejsza niż 30ml/min. Filtr infuzyjny wolny od DEHP i lateksu. Sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii, daty ważności i producenta. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Zamawiający informuje, że w odpowiedziach na pytanie nr 40 z dn. 16.05.2016r nr pisma 350/37/2016/ 494 wystąpiła omyłka pisarska, którą zamawiający koryguje wg poniższej treści

Było

Pytanie 40 Dotyczy pakietu 17 poz. 13

Wnosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu np. 17A. Wydzielenie to zwiększy liczbę składanych ofert konkurencyjnych.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Z pak. 17 poz. 3 tworzy nowy pakiet 36.

Jest

Pytanie 40 Dotyczy pakietu 17 poz. 13

Wnosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu np. 17A. Wydzielenie to zwiększy liczbę składanych ofert konkurencyjnych.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Z pak. **17 poz. 13** tworzy **nowy pakiet 36.**

Zmodyfikowany opis przedmiotu zamówienia (załącznik nr 7) umieszczony jest na stronie www.wco.pl pod numerem przetargu 350/37/2016.

Powyższa modyfikacja nie powoduje przesunięcia terminu składania i otwarcia ofert.

Z poważaniem,

z-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna

Sprawę prowadzi – Maria Wielgus Dz. Zamówień publicznych i zaopatrzenia tel.61/ 88 50 911, fax 61/8850 698