



Uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników i dzierżawę analizatorów do Pracowni Bakteriologii i Mykologii, sprawa ZP 6/25

I. Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024r. poz. 1320 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. *Projekt umowy (załącznik nr 6 do SWZ). Zwracamy się z wnioskiem o sprecyzowanie punktu umowy par. 1, pkt. 5 w zakresie pakietu nr 11 tj. "5. Wykonawca zapewni udział w międzynarodowej kontroli jakości z opracowaniem statystycznym wyników poprzez dostarczanie odpowiednich materiałów kontrolnych, minimum raz w roku." Proszę o podanie jakiego sprawdzianu oraz jakiej konkretnej ilości dla ww. pakietu Zamawiający wymaga w okresie umowy. Zamawiający powinien jasno określić wymagane parametry, które mają realny wpływ na oszacowanie wartości składanej oferty.*

Wyjaśnienia: PROGRAM AUREVIA jak w treści SWZ minimum 1 raz w roku.

2. *Pakiet nr 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 4 testu, który w opakowaniu zbiorczym zawiera 20 sztuk testów, a co za tym idzie, wyrazi zgodę na zaoferowanie w górę tj. 860 oznaczeń, czyli 43 proponowane opakowania testu?*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

3. *pakiet nr 9. Czy Zamawiający potwierdzi, że pozycja nr 1 formularza cenowego odnosi się do zestawu do oznaczania przeciwciał przeciwko *Treponema pallidum* wyłącznie w klasie IgG zwłaszcza, że Zamawiający wymaga oddzielnych zestawów do oznaczania klasy IgG i IgM zgodnie z zapisem załącznika nr 3 do SWZ (pozycja 3)?*

Wyjaśnienia: Tak.

4. *pakiet nr 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do oznaczania przeciwciał przeciwko *Treponema pallidum* w klasie IgG i IgM metodą ELISA z 8-miesięcznym terminem ważności od daty produkcji, z uwzględnieniem 4-miesięcznego terminu ważności płytki po otwarciu?*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

5. *pakiet nr 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do oznaczania przeciwciał przeciwko *Treponema pallidum* w klasie IgM wyłącznie w surowicy?*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

6. *pakiet nr 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materiałów zużywalnych do analizatora I2-P tj. buforu czyszczącego, płyt do rozcieńczeń, końcówek 300 µl i 1100 µl (wyroby niemedyczne) oraz buforu wyrównującego (wyrób medyczny1) w ilościach niezbędnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, a tym samym na dodanie odpowiednich pozycji do tabeli formularza cenowego?*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

7. *dotyczy zał. 3 do SWZ (parametry graniczne), pakietu nr 7, poz. 3 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do wykrywania rota i adenowirusa o czułości >99% i swoistości 98% dla rotawirusa oraz o czułości i swoistości >99% dla adenowirusa?*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.





8. dotyczy zał. 3 do SWZ (parametry graniczne), pakiet 12, poz. 1 – czy wskazane wymagania dotyczą pozycji nr 1 formularza cenowego (testu *Giardia intestinalis* – wykrywanie koproantygeny)?

Wyjaśnienia: Tak.

9. dotyczy zał. 3 do SWZ (parametry graniczne), pakiet 12, poz. 1- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów o czułości 100% i swoistości 95,2%?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

10. dotyczy zał. 3 do SWZ (parametry graniczne), pakiet 12, poz. 2 – zwracam się z prośbą o wyjaśnienie, której pozycji z formularza cenowego dotyczy wskazane wymaganie? W formularzu cenowym nie widnieje pozycja oznaczania samego antygeny *Cryptosporidium*.

Wyjaśnienia: Nastąpiła omyłka pisarska, Zamawiający wykreśla ten punkt z SWZ, patrz zmodyfikowany Załącznik nr 3 do SWZ.

11. dotyczy zał. 3 do SWZ (parametry graniczne), pakiet 12, poz. 3 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów o czułości i swoistości =>99,9% dla *Cryptosporidium*, o czułości 98,2% i swoistości =>99,9% dla *Giardia* oraz o czułości =>99,9% i swoistości 95,8% dla *Entamoeba*?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy w pakiecie 2, w pozycjach od 1 do 5, oraz w pozycji nr 8, Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej w celu wyceny dodatkowych odczynników niezbędnych do wykonania wymienionych oznaczeń? Pozwoli to na dokładniejszą wycenę wspomnianego pakietu i bardziej racjonalne gospodarowanie odczynnikami przez Szpital.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Czy w pakiecie 2, w pozycjach od 1 do 5 oraz w pozycji nr 8, Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie w górę ilości opakowań, pokrywających w pełni określone zapotrzebowanie Zamawiającego?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy w pakiecie 2, w poz. 6, Zamawiający wymaga zaoferowania testu kasetkowego immunologicznego, jakościowego do jednoczesnego wykrywania i różnicowania 5 klas karbapenemaz (KPC, OXA, VIM, IMP, NDM) na jednej płytce testowej, podczas pojedynczej procedury napełniania testu. W składzie opakowania znajduje się bufor do przygotowania zawiesiny testowej o terminie trwałości otwartej buteleczki równoważnym z terminem ważności kasetek testowych. Metodyka testu zawiera pełną informację o walidacji producenta dla określonej grupy podłoży hodowlanych, z których mogą być wykorzystane kolonie bakteryjne do wykonania testu. Zawierającego w metodyce informacje potwierdzające czułość i swoistość testu metodami PCR dla wszystkich klas. Limit detekcji dla testu do wykrywania i różnicowania pięciu typów najbardziej rozpowszechnionych karbapenemaz, granica wykrywalności enzymów KPC 600 pg/ml, OXA 300 pg/ml, VIM 300 pg/ml, IMP 200 pg/ml, NDM 150 pg/ml ?

Wyjaśnienia: Tak.

15. Czy w pakiecie 2, w poz. 10, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu kasetkowego umożliwiającego przeprowadzenie oznaczenia z wymazu z nosa i nosogardzieli o czułości 97,6% oraz specyficzności >99,9% w porównaniu do metody RT-PCR?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Czy w pakiecie 7, w pozycji 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości i specyficzności na poziomie 95% w stosunku do metody RT-PCR?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





17. Czy w pakiecie 7, w pozycji 4, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości wynoszącej 97% i specyficzności 100% w stosunku do metody RT-PCR?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

18. Czy w pakiecie 7, w pozycji 6, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości wynoszącej 96,23% i specyficzności na poziomie 99,6% w stosunku do metody RT-PCR?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

19. Czy w pakiecie 7, w pozycjach 5 oraz od 8 do 10, Zamawiający wymaga dostarczenia testów kasetkowych zawierających w każdym opakowaniu zbiorczym kontrolę dodatnią oraz ujemną w postaci wymazówek lub fiolek z roztworem kontrolnym?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

20. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 7, w poz. 11 wymaga zaoferowania testu do wykrywania obecności *Yersinia enterocolitica* o serotypie O:3 czy O:9?

Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga testu O:3 oraz O:9.

21. Czy w pakiecie 8, w pozycjach 1-4, Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie w górę ilości opakowań, pokrywających w pełni określone zapotrzebowanie Zamawiającego?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

22. Pakiet 7 Pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o swoistości 91,7%?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

23. Pakiet 7 Pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 97,3% i swoistości 97,1%?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

24. Pakiet 7 Pozycja 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 97,0% i swoistości 97,2% dla badania adenowirusa?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

25. Pakiet 7 Pozycja 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 92,93% dla badania SARS coV-2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

26. Pakiet 7 Pozycja 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu immunochromatograficznego?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

27. Pakiet 7 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania testów z wewnętrzną kontrolą testu?

Wyjaśnienia: Nie, zgodnie z SWZ.

28. § 3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminów płatności z 60 na 30 dni kalendarzowych od dnia wystawienia faktury. Uzasadnienie: Prośbę swą motywujemy tym, iż zgodnie z kodeksem cywilnym umowy powinna cechować równość stron stosunku cywilnego. Korekta, o którą prosimy w znacznym stopniu przybliży wymagany prawem charakter. W treści KC nie ma postanowień, które wskazywałyby na preferowanie Zamawiającego, zawierającego umowę o Zamówienie publiczne. Także żaden zapis z Prawa Zamówień Publicznych nie uprawnia Zamawiającego do czynienia odstępstw od zasady równości stron. W przypadku braku zgody prosimy o uzasadnienie swojej odpowiedzi.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





29. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 9 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. Uzasadnienie : 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 osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ – wysokość kar umownych w projekcie umowy odnosi się do wartości netto.

30. § 10 ust. 1 p. 1 i 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy? Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej. W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

31. § 10 ust. 1 p. 6 i 7,9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 50,00 zł za każdy dzień zwłoki?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody, ale modyfikuje treść SWZ – patrz pkt II niniejszego pisma.

32. § 10 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 20%?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody, ale modyfikuje treść SWZ – patrz pkt II niniejszego pisma.

33. 1. Czy Zamawiający wydzieli poz. 10 z pakietu nr 2 (test immunochromatograficzny) w celu utworzenia z niej odrębnego pakietu bądź też umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje Pakietu 2? Asortyment wyspecyfikowany w poz. 1-9 nie jest w żaden sposób powiązany z testem diagnostycznym wyspecyfikowanym w pozycji 10 pakietu, stanowiąc odrębną grupę asortymentową. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ograniczy konkurencję i spowoduje wzrost cen ofert przetargowych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

34. Czy w Pakiecie 2 poz. 10 Zamawiający dopuści test o swoistości 97,2%, wyznaczonej względem metody RT-PCR?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

35. Czy w Pakiecie 7 poz. 1 Zamawiający dopuści test o swoistości 97,1% wyznaczonej względem metody RT-PCR?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

36. Czy w Pakiecie 7 poz. 4 Zamawiający dopuści test o czułości 95,2 % i swoistości 97,7% wyznaczonej względem metody RT-PCR?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

37. Czy w Pakiecie 7 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu do wykrywania rotawirusów, adenowirusów i norowirusów?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

38. Czy w Pakiecie 7 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch odrębnych testów (testu do wykrywania rotawirusów, adenowirusów i norowirusów oraz testu do wykrywania astrowirusa w ilościach 5000 szt., wskazanych w SIWZ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

39. Czy Zamawiający wydzieli poz. 11 z pakietu 7 (test immunoenzymatyczny) w celu utworzenia z niej odrębnego pakietu bądź też umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje Pakietu 7? Asortyment wyspecyfikowany w





poz. 11 charakteryzuje się inną zasadą działania i techniką oraz celem wykonania w porównaniu z testami immunochromatograficznymi, stanowiącymi odrębną grupę asortymentową. z Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ograniczy konkurencję i spowoduje drastyczny wzrost cen ofert przetargowych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

40. Czy w Pakiecie 7 poz. 11 Zamawiający dopuści test immunochromatograficzny do wykrywania antygenu *Yersinia enterocolytica* w kale?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

41. Dotyczy SWZ, Rozdział II. Wymagania stawiane wykonawcy. 1. Przedmiot zamówienia, pkt. 4. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia wraz z dostawą i instalacją analizatora wskazanych dokumentów w ppkt b), c), d), e) oraz f) i zgodzi się na udostępnienie strony internetowej Wykonawcy, na której znajdują się wszystkie wymagane metodyki, karty charakterystyk, katalogi, instrukcje dostępne całodobowo do samodzielnego pobrania? Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy dzięki, której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania szeregu dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, SKJ, ulotek, instrukcji czy zawsze aktualnych kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, adres odpowiedniej strony internetowej należy wskazać w ofercie.

42. Dotyczy SWZ, Rozdział II. Wymagania stawiane wykonawcy. 5. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych, ppkt. 2). Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia wraz z ofertą wskazanych dokumentów w ppkt 2) i zgodzi się na udostępnienie strony internetowej Wykonawcy, na której znajdują się wszystkie wymagane metodyki, karty charakterystyk, katalogi, instrukcje dostępne całodobowo do samodzielnego pobrania? Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy dzięki, której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania szeregu dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, SKJ, ulotek, instrukcji czy zawsze aktualnych kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

43. Dotyczy SWZ, Rozdział II. Wymagania stawiane wykonawcy. 5. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych, ppkt. 3). Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia certyfikatów CE IVDR wraz z ofertą i zgodzi się na udostępnienie strony internetowej Wykonawcy, na której znajdują się wszystkie wymagane dokumenty dostępne całodobowo do samodzielnego pobrania? Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy dzięki, której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania szeregu dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, SKJ, ulotek, instrukcji czy zawsze aktualnych kart charakterystyk. Wykonawca dodatkowo przedstawi w ofercie oświadczenie o tym, że oferowany przedmiot zamówienia jest oznakowany znakiem CE i posiada deklaracje zgodności oraz jest dopuszczony do używania. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

44. Dotyczy SWZ, Rozdział II. Wymagania stawiane wykonawcy. 5. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych, ppkt. 3). Czy Zamawiający zgodzi się na certyfikaty CE IVDR tylko dla pozycji 1 oraz 4-6 formularza





cenowego ? Uzasadnienie: Zgodnie z prawem Wykonawca jest ciągle w okresie przejściowym zastosowania nowej ustawy oraz w trakcie implementowania certyfikatów dla pozycji nr 2 oraz 3 formularza cenowego, które na ten moment posiadają deklaracje CE IVD.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

45. Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Formularza cenowego, Pakiet nr 5 oraz wzoru umowy, § 6 ust 2. Czy Zamawiający odstąpi od wykonywania okresowych przeglądów technicznych aparatu jeżeli zgodnie z zaleceniami producenta sprzętu i informacji zawartej w instrukcji nie są one Wymagane? Wykonawca przedstawi w ofercie stosowne oświadczenie w tym zakresie.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Formularza cenowego, Pakiet nr 5. Czy Zamawiający wymaga w pozycjach 1 i 4 paneli konfekcjonowanych po 30 czy po 6 sztuk w opakowaniu zbiorczym ?

Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje paneli konfekcjonowanych po 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

47. Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ. Parametry graniczne i oceniane, pakiet nr 5, pkt 7. Czy Zamawiający zgodzi się na maksymalny czas analizy wynoszący 80 minut ?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

48. Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ. Parametry graniczne i oceniane, pakiet nr 5, pkt 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników z następującymi terminami ważności:

- Pozycja 1,2,3,4 oraz 6 FC - 6 miesięcy

- Pozycja 5 FC - 4 miesięcy

Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta. Brak zgody Zamawiającego na powyższe terminy uniemożliwi Wykonawcy złożenie wiążącej oferty.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

49. § 1 ust. 5- Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kontroli międzylaboratoryjnej dla pozycji nr 5 formularza cenowego, testu przeznaczonego dla płynu stawowego? W związku z tym, iż na dzień złożenia oferty na rynku nie ma dostępnego sprawdzianu dla płynu stawowego w kontrolach zewnętrznych Mikrobiologia – MULTIPLEX. Jeżeli dostawca rozszerzy swoją ofertę o sprawdzian do płynu stawowego, Zamawiający będzie miał możliwość korzystania z kontroli, a wykonawca pokryje koszt jej udziału.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

50. § 4 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z komunikacji przy użyciu faksu oraz telefoniczne składanie zamówień? Uzasadnienie: Wykonawca nie korzysta w chwili obecnej w swej organizacji z urządzeń typu faks oraz możliwości składania zamówień w formie telefonicznej

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

51. § 6 ust. 3 i 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z komunikacji przy użyciu faksu? Uzasadnienie: Wykonawca nie korzysta w chwili obecnej w swej organizacji z urządzeń typu faks.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

52. § 10 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony do 30% wartości umowy bez VAT?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, patrz pkt II niniejszego pisma.





53. § 12 ust. 1 pkt 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu? „w przypadku dwukrotnego w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy dostarczenia przez Wykonawcę towaru złej jakości lub dostarczenia towaru ze zwłoką przekraczającą każdorazowo co najmniej 3 dni robocze”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

54. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w zakresie pakietu nr 7?

Wyjaśnienia: Nie, zgodnie z SWZ.

55. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 4, pozycji 14,17,18 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Obecna forma pakietu zawęży krąg potencjalnych dostawców i prowadzi do ograniczenia konkurencji gospodarczej. Wydzielenie wskazanych produktów umożliwi uzyskanie większej ilości ofert, a przede wszystkim pozwoli na zoptymalizowanie wydatków środków publicznych. Według przepisów art. 25 ust. 2 nowego pzp zamówienie jest niepodzielne na części, jeżeli ze względów technicznych, organizacyjnych lub ekonomicznych tworzy nierozzerwalną całość. W tym przypadku nie zachodzą przesłanki, które pozwoliłyby uznać produkty w pakiecie za nierozzerwalnie złączone.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie pozycji 6 zadania nr 5 o dodatkowy panel do identyfikacji drobnoustrojów z krwi dedykowany gorączkom tropikalnym w momencie zarejestrowania produktu na rynku?

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 Formularz cenowy w zakresie pakietu nr 5.

57. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy: „W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w §3 ust. 1 niniejszej umowy dostawy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

58. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy: „Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku ze zwłoką w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

59. Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. 3 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „0,5% wartości netto niezrealizowanej części umowy w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania niezgodnionej z Zamawiającym podmiany asortymentu zamówionego towaru”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

60. Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. 4 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „0,2% wartości umownej netto towaru nie dostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż 30 zł za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki”

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody, ale modyfikuje treść umowy - patrz pkt II niniejszego pisma.





61. Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. 5 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „0,5% wartości netto zareklamowanych przez Zamawiającego towarów złej jakości, jednak nie mniej niż 30 zł za każdy dzień roboczy zwłoki w wymianie towaru na nowy, ponad termin określony w umowie”

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, patrz pkt II niniejszego pisma.

62. Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. 6 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „1% czynszu dzierżawnego za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki w przypadku braku udostępnienia Zamawiającemu urządzeń, których mowa w § 1 ust. 11, przy czym za termin udostępnienia sprzętu Zamawiającemu rozumie się termin podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego przez obie strony umowy”

Wyjaśnienia: Zgodnie ze zmodyfikowaną SWZ.

63. Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. 7 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „1% czynszu dzierżawnego za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki, gdy Wykonawca nie usunie awarii sprzętu użyczanego/dzierżawionego w wyznaczonym terminie, z wyłączeniem sytuacji, gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy”

Wyjaśnienia: Zgodnie ze zmodyfikowaną SWZ.

64. Dotyczy wzoru umowy §10 ust. 6 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację treści umowy w następujący sposób: „Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć 40% wartości niezrealizowanej części umowy bez VAT”. Krzywdzącym jest, aby Wykonawca ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Wspomnieć w tym miejscu należy, iż, Zamawiający w projekcie umowy sam zastrzegł możliwość niezrealizowania 40% wartości umowy, zatem niestosownym jest oczekiwanie od Wykonawców uregulowania kar za całą wartość umowy.

Wyjaśnienia: Zgodnie ze zmodyfikowaną SWZ.

65. Dotyczy wzoru umowy §1 ust. 3 oraz SWZ rozdział II Wymagania stawiane wykonawcy: ust. 1, pkt. 12 oraz ust. 5, pkt. 3 W związku z faktem, że nie wszystkie pozycje oferowanego asortymentu są sklasyfikowane jako wyroby medyczne, zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację wymagań dotyczących posiadania certyfikatów CE IVDR, poprzez dodanie zapisu „dla tych, które podlegają ustawie o wyrobach medycznych”.

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje treść SWZ, patrz pkt II niniejszego pisma.

66. Dotyczy SWZ rozdział II Wymagania stawiane wykonawcy ust. 1, pkt. 15 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu postawionego w punkcie 15 ze względu na brak precyzyjnych danych dotyczących wydarzeń, na które Zamawiający zamierza wysłać dwie osoby w ramach umowy przetargowej. Zamawiający nie określił kosztów ani konkretnych wydarzeń, w których mają te osoby wziąć udział, przez co nie jest możliwe określenie kosztów na etapie przygotowywania oferty.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody. Patrz również wyjaśnienie na pyt. nr 67.

67. Jeśli Zamawiający nie odstąpi od wymogu zapewnienia szkolenia zewnętrznego dla dwóch pracowników w okresie trwania umowy, prosimy o podanie przybliżonych/ prognozowanych kosztów, które będzie musiał ponieść wykonawca, aby móc złożyć ofertę/ Zwracamy się również z prośbą oraz wyrażenie zgody na pokrycie kosztów udziału w trakcie obowiązywania umowy w oparciu o procedurę cybergrantu. Narzędzie to w transparentny sposób pozwala realizować cele związane z podnoszeniem poziomu edukacji personelu laboratoryjnego, nie narażając jednocześnie żadnej ze stron. Cybergrant polega na tym że wsparcie kierowane jest do instytucji, a instytucja ta wewnętrznie wskazuje osoby, które mają uczestniczyć w finansowanych kursach, szkoleniach, konferencjach itp. Natomiast donator, czyli oferent, nie ma wiedzy o jakie osoby chodzi, co pozwala zachować na przyszłość całkowitą niezależność tych osób wobec spółki i co finalnie nie obliuguje pracowników szpitala (urzędników państwowych) do wyłączenia się z udziału w procedurach





udzielania zamówień publicznych organizowanych przez Państwa Szpital. Liczymy na zrozumienie tego mechanizmu i jego akceptację, ponieważ wyznacza on nowe trendy współpracy opartej na wzajemnym zaufaniu, poszanowaniu prawa i zasadzie transparentności. Wartość taka może być uwzględniona w kwocie dzierżawy lub stanowić dodatkową pozycję w formularzu cenowym.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Ogólny koszt na cały okres obowiązywania umowy nie będzie przekraczał 40 tys. złotych.

68. Dotyczy rozdział II Wymagania stawiane wykonawcy ust. 5 Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o potwierdzenie, że w zapisie: „Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych wskazanych w punktach 2) – 8).

Nie dopuszcza się uzupełnienia Załącznika nr 3 do SWZ (pkt 1) oraz próbek (pkt 9).” nastąpiła omyłka pisarska w numeracji punktów dotyczących przedmiotowych środków dowodowych i Zamawiający oczekuje tylko tych środków, które są wymienione w punktach 1-6 wspomnianego ustępu.

Wyjaśnienia: W SWZ wystąpiła omyłka pisarska. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów wskazanych w punktach 1) – 6) i dopuszcza uzupełnienie dokumentów z punktów 2) – 5).

Nie dopuszcza się uzupełnienia Załącznika nr 3 do SWZ (pkt 1) oraz próbek (pkt 6).

69. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 5: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w ww. pozycji Zamawiający oczekuje zaoferowania 48 fiolek suplementu? Każda fiołka ważna przez 30 dni od daty uwodnienia.

Wyjaśnienia: Tak.

70. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 35, 36: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w ww. pozycjach, Zamawiający ma na myśli pełne opakowania, nie sztuki – ilości oznaczyć?

Wyjaśnienia: Tak.

71. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 14: Czy Zamawiający ma na myśli 3000 sztuk chusteczek?

Wyjaśnienia: Tak.

72. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 20: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie opakowań kwasu o objętości 50 ml w ilość 8 sztuk.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

73. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 22: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie opakowań alkoholu o objętości 1000 ml w ilość 8 sztuk.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

74. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 29: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie 2 paneli (2 różnych numerów katalogowych do wyboru na etapie składania zamówień) spełniających wymagania.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

75. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 35: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli szczepy do rutynowej kontroli lekowrażliwości?

Wyjaśnienia: Chodzi o szczepy do kontroli rutynowej i rozszerzonej.

76. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 37: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kriobanków nadających się do stosowania w temperaturze do -80 °C.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.





77. Dotyczy Załącznika nr 2 dla pakietu 3 – Lp. 39: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek o objętości 2 ml lub 3 ml, kompatybilnych z oferowanym densytometrem.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

78. Dotyczy Załącznika nr 3 dla pakietu 3 – Aparat do hodowli posiewów krwi i płynów ustrojowych - Lp. 3e: Czy Zamawiający wyraża zgodę i zaakceptuje ofertę, w której oferent zaoferuje dodatkowe oprogramowanie pośredniczące, zapewniające wyspecyfikowaną funkcjonalność – bez kosztów dla Zamawiającego?

Wyjaśnienia: Tak.

79. Dotyczy Załącznika nr 3 dla pakietu 3 – Aparat do hodowli posiewów krwi i płynów ustrojowych - Lp. 24: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zasilacza UPS gwarantującego krótkotrwałą pracę systemu w przypadku awarii sieci energetycznej i dalej bezpieczne zamknięcie systemu.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

80. Dotyczy Załącznika nr 3 dla pakietu 3 – Aparat do hodowli posiewów krwi i płynów ustrojowych - Drukarka Atramentowa Monochromatyczna: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie drukarki o parametrach zbliżonych lub wyższych niż wyspecyfikowane. Zadaniem drukarki jest ewentualny wydruk wyników, które wysyłane są elektronicznie do systemu LIS. Parametry drukarki nie mają wpływu na prowadzoną diagnostykę i wiarygodność otrzymywanych wyników.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sprzętu o parametrach wyższych niż wskazane w SWZ.

81. Dotyczy Załącznika nr 3 dla pakietu 3 – Pozycja nr 35: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie 1, 2 lub 3 pasaży w zależności od rodzaju szczepu.

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wydzielenia 3 grup cenowych dla 1, 2 i 3 pasaży oraz podania ceny każdej z nich w kolumnie „Potwierdzenie / opis Wykonawcy” w załączniku nr 3 pozycja 35.

82. Pakiet nr 7 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego czułość wynosi >99%(GI) i 83,3%(GII) a specyficzność >99% (GI i GII) względem metody porównawczej PCR?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

83. Pakiet nr 7 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego czułość i specyficzność wynoszą:

dla Rotawirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 98,8%,

dla Adenowirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 99,5%?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

84. Pakiet 7 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch oddzielnych zestawów testów: jednego wykrywającego norowirusy, rotawirusy i adenowirusy oraz drugiego testu wykrywającego astrowirusy? Pierwszy test, którego czułość i specyficzność wynoszą:

dla Rotawirusów: czułość – 97,3%, specyficzność – 97,1%,

dla Adenowirusów: czułość – 95,2%, specyficzność – 97,7%

dla Norowirusów: czułość – 99,9%, specyficzność – 98,1%?

oraz drugi test wykrywający astrowirusy którego czułość wynosi 97,1%, a swoistość 97,2%

(wartości określono na podstawie porównania wyników z wynikami uzyskanymi innym testem komercyjnym)

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

85. Czy Zamawiający wykreśli ze wzoru umowy, z paragrafu 10, pkt. 1, ppkt 4) i 5) zapis: "...jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień zwłoki..." ? Wskazanie konkretniej, zbyt wysokiej wartości kary może być niewspółmierne do wartości zamówienia.

Wyjaśnienia: Zgodnie ze zmodyfikowaną SWZ.





86. *Pakiet nr 9. W odniesieniu do wymogu opisanego w SWZ rozdział II punkt 5 ppkt 3), czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty, w ramach przedmiotowych środków dowodowych, deklaracji zgodności CE dla oferowanych wyrobów medycznych dopuszczony do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz. U. 2024, poz. 1620 z późn. zmianami)?*

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

II. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi na podst. art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r. poz. 1320) modyfikuje treść SWZ w zakresie:

- 1) Załącznika nr 6 do SWZ Projekt umowy:
 - a) Paragraf 1 ust. 3 przyjmuje brzmienie:
„3. Oferowany asortyment posiada certyfikaty CE IVDR (**dotyczy wyrobów medycznych**).
 - b) Paragraf 10 ust 1 pkt 6) przyjmuje brzmienie:
„6) **100,00** zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przypadku braku udostępnienia Zamawiającemu urządzeń, których mowa w § 1 ust. 11, przy czym za termin udostępnienia sprzętu Zamawiającemu rozumie się termin podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego przez obie strony umowy”
 - c) Paragraf 10 ust 1 pkt 7) przyjmuje brzmienie:
„7) **100,00** zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, gdy Wykonawca nie usunie awarii sprzętu użyczanego/dzierżawionego w wyznaczonym terminie, z wyłączeniem sytuacji, gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy”
 - d) Paragraf 10 ust 1 pkt 9) przyjmuje brzmienie:
„9) **70,00** zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, gdy Wykonawca nie przeprowadzi okresowego przeglądu technicznego użyczanego/dzierżawionego aparatu zgodnie z zaleceniami producenta w wymaganym przez producenta terminie”
 - e) Paragraf 10 ust 6 przyjmuje brzmienie:
„6. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć **30%** wartości umowy bez VAT.”
 - f) Paragraf 10 ust 1 pkt 4) przyjmuje brzmienie:
„4) 0,2% wartości umownej netto towaru nie dostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż **30** zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki”
 - g) Paragraf 10 ust 1 pkt 5) przyjmuje brzmienie:
„0,5% wartości netto zareklamowanych przez Zamawiającego towarów złej jakości, jednak nie mniej niż **30** zł za każdy dzień zwłoki w wymianie towaru na nowy, ponad termin określony w umowie”
- 2) Załącznika nr 2 do SWZ Formularz cenowy pakiet 5:
 - a) Zmianie ulega **ilość testów w poz. 6** „Test amplifikacji kwasów nukleinowych dla 43 oznaczeń patogenów i mechanizmów oporności przeznaczony dla dodatknej próbki krwi” na **300**
 - b) Dopisuje się **poz. 7** „**Test identyfikacji drobnoustrojów z krwi dedykowany gorączkom tropikalnym**” – **ilość 180**
- 3) Treści Specyfikacji Warunków Zamówienia. Punkt II.5 SWZ przyjmuje brzmienie:
„Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące przedmiotowe środki dowodowe:
 - 1) Załącznik nr 3 do SWZ – Parametry graniczne i oceniane
 - 2) Dokumenty określające dane techniczne (np. katalogi, prospekty, ulotki) nt. parametrów oferowanego produktu, potwierdzające zgodność zaoferowanego sprzętu z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załącznikach numer 2 i 3 do SWZ.
 - 3) Certyfikaty CE IVDR dla każdej pozycji asortymentowej **stanowiącej wyrób medyczny**
 - 4) W odniesieniu do Pakietu nr 1:
 - a) pozytywna opinia KORLD dla wszystkich pasków antybiotykowych MIC, która jest potwierdzeniem jakości oraz ich bezpieczeństwa w procesie diagnostycznym
 - b) Deklaracja zgodność CE dla pasków MIC
 - c) Certyfikaty kontroli jakości dla pasków MIC





- d) pozytywna opinia KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych, która jest potwierdzeniem jakości dostarczanych krążków oraz ich bezpieczeństwa w procesie diagnostycznym
- e) certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych.
- 5) W odniesieniu do pakietu nr 11: ISO 17025 dla producenta
- 6) Wzory, próbki zaoferowanych produktów dla:
 - a) Pakiet nr 2 – poz. 10 – 5 testów
 - b) Pakiet nr 7 – dowolne 2 testy z wybranych pozycji od 1 do 4
 - c) Pakiet nr 10 – poz. 1 – 5 szt.

Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane świadczenia spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych wskazanych w punktach 2) – 5).

Nie dopuszcza się uzupełnienia Załącznika nr 3 do SWZ (pkt 1) oraz próbek (pkt 6).

III. Zgodnie z art. 137 ust. 6 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. Dr Wł. Biegańskiego w Łodzi zmienia termin składania i otwarcia ofert w przedmiotowym postępowaniu.

Nowy termin składania ofert to **24.03.2025r. godz. 08:00**

Otwarcie ofert nastąpi w dn. **24.03.2025r. o godz. 09:00**

Jednocześnie, zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść SWZ w zakresie pkt II.3, który przyjmuje brzmienie: „Wykonawca pozostaje związany ofertą **do dnia 21. 06. 2025r.**”

Załącznikami do niniejszego pisma są:

- ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
- zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ Formularz cenowy
- zmodyfikowany załącznik nr 3 do SWZ Parametry
- zmodyfikowany załącznik nr 6 do SWZ Projekt umowy

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Piotr Lipiński

