



**Do Wszystkich Wykonawców,  
którzy pobrali SIWZ**

**ODPOWIEDZI  
na zapytania w sprawie SIWZ**

Niniejszym informuję, iż w dniach 07.09.2016 r. – 28.09.2016 r. do Zamawiającego wpłynęły pisma z prośbą o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm), zwanej dalej „uPzp”, w trybie **przetargu nieograniczonego** na: „**Dostawa różnych wyrobów medycznych i ortopedycznych**” o następującej treści:

**Pytanie nr 1.** Czy zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty, w opisie „zagęszczonego roztworu płytek”, wymaga aby koncentracja przekraczała 1 mln płytek w mikrolitrze – co jest naukowo udokumentowanym warunkiem, skuteczności terapeutycznej?

**Odpowiedź do pytania 1.** Zamawiający wymaga powyższego.

**Pytanie nr 2.** Czy zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga, aby konstrukcja zestawu obejmowała przegrodę trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza, co zabezpiecza przed ponownym wymieszaniem frakcji?

**Odpowiedź do pytania 2.** Zamawiający nie wymaga powyższego.

**Pytanie nr 3.** Czy zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga, aby separacja krwi odbywała się przy użyciu elektronicznych czujników?

**Odpowiedź do pytania 3.** Zamawiający nie wymaga powyższego.

**Pytanie nr 4.** Czy zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty dopuści zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytno-bogatopłytkowego z krwi w objętościach 10-60ml, co umożliwi produkcję „zagęszczonego roztworu płytek” o wysokiej koncentracji (nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze) i dużej objętości produktu końcowego do 6ml.

**Odpowiedź do pytania 4.** Zamawiający nie wymaga powyższego.

**Pytanie nr 5 dotyczy zadania nr 12.** Czy w pakiecie nr 12 Zamawiający wymaga :

Implantu o nerkowatym kształcie o rozmiarach 27 lub 32 mm długości i wysokościach od 7 do 16 mm ze stopniowaniem co 1 mm oraz możliwymi kątami lordozy 0 i 6 stopni?

**Odpowiedź do pytania 5.** Zamawiający wymaga powyższego.

**Pytanie nr 6 dotyczy zadania nr 13.** Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr. 13 : zestaw do pozyskiwania plazmy bogatopłytkowej optymalnej pod względem parametrów biologicznych separacji PRP. Zestaw całkowicie zamknięty, nie wymagający dodania jakichkolwiek czynników zewnętrznych czy przelewania materiału. Zestaw pozwalający uzyskanie 4 ML PRP o koncentracja płytek x 1.6 pozyskiwane z 8 ML krwi. Zanieczyszczenie otrzymanego preparatu erocytami poniżej 0,3%-Czas wirowania wynosi 5 minut. W komplecie fiolka z separatorem żelowym , zestaw do poboru krwi oraz zestaw do pobrania gotowego produktu.

**Odpowiedź do pytania 6.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 7 do zadania nr 13.** Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 13 zestaw umożliwiający uzyskanie z 17 ml krwi obwodowej pacjenta co najmniej 3 ml koncentratu płytek krwi - zawiesiny o

bardzo wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak : PGDF-AB,TGF-fsl, VEGF,EGF , w procesie jednokrotnego wirowania w czasie max 9 minut . W skład sterylnie zapakowanego zestawu wchodzi wszelkie potrzebne do pozyskania i odwirowania akcesoria ( środek przeciwwkrzepliwy, igły, strzykawki, itd.)

**Odpowiedź do pytania 7.** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 8 do zadania nr 14.** Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 14 kość wołową z kolagenem typu I, nie zmieniającą właściwości biomechanicznych po nasączeniu krwią, posiadającą właściwości osteokonduktywne, odbiałczoną z białka niekolagenowego. Termin przechowywania min. 5 lat. Sposób przechowywania -temperatura pokojowa. Granulat - 0 2 mm - 4 mm / 10 cm<sup>3</sup>

**Odpowiedź do pytania 8.** Zamawiający nie dopuszcza powyższego, jednocześnie podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9 do zadania nr 13 ("Dostawa czynników wzrostu").** Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej ceny dopuści do zaferowania system do separacji osocza bogatopłytkowego umożliwiający pobranie 18 ml krwi pacjenta i uzyskanie całościowo ok. 10 ml osocza, w tym minimum 3 ml osocza bogatopłytkowego o stężeniu min. 1 mln PLT w mikrolitrze, z możliwością płynnej regulacji koncentracji pobranego preparatu? Pozyskanie preparatu odbywa się metodą kożuszka leukocyтарно-пłytkowego w procesie pojedynczego wirowania, które trwa ok. 5 min. Na zestaw składają się: specjalna ampulka do separacji osocza bogatopłytkowego; strzykawki 20ml, 10ml, 5ml, 3ml; igła typu motylek 1,1x19mm; igły 0,8x50mm i 0,6x23mm oraz antykoagulant?

**Odpowiedź do pytania 9.** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 10 do zadania nr 13 ("Dostawa czynników wzrostu").** Czy Zamawiający posiada własną wirówkę, która umożliwia separację osocza i jeśli tak, to prosimy o podanie producenta i modelu urządzenia oraz rodzaju rotora/rotorów, jakimi Państwo dysponują do tego urządzenia.

**Odpowiedź do pytania 10.** Zamawiający nie posiada wirówki.

**Pytanie nr 11 dotyczy zadania 13 -** Czy zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty, w opisie „zagęszczonego roztworu płytek”, **wymaga** aby potwierdzona morfologią koncentracja przekraczała 1 mln płytek w mikrolitrze – co jest naukowo udokumentowanym warunkiem, skuteczności terapeutycznej?

**Odpowiedź do pytania 11.** Zamawiający wymaga powyższego.

**Pytanie nr 12 dotyczy zadania 13 -** Czy zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty **dopuszcza** zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocyтарно-bogatopłytkowego z krwi w objętościach 10-30ml, co umożliwia produkowanie „zagęszczonego roztworu płytek” o wysokiej koncentracji (nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze) i dużej objętości produktu końcowego do 3ml.

**Odpowiedź do pytania 12.** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 13.** Mając na uwadze zasady miarkowania i proporcjonalności kar umownych proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 8 ust. 1 wzoru umowy na następujące:

„W celu zabezpieczenia wykonania umowy Strony ustalają następujące kary umowne:

- a) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowego wykonania dostawy lub niekompletnej dostawy (dostawy towaru z stwierdzonymi brakami ilościowymi) lub usunięcia wady (dostawy towaru wolnego od wad) w wysokości 1% wartości niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;
- b) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 4 % wartości brutto umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nieleżących po stronie Zamawiającego;



- c) w razie naruszenia obowiązku opisanego w § 6 ust. 7, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5% od wartości brutto umowy za każdy przypadek naruszenia wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

**Odpowiedź do pytania 13.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14.** Proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 6 ust. 1 wzoru umowy na następujące:

„Wykonawca do każdej dostawy częściowej zobowiązany jest dołączyć dokument potwierdzający rodzaj i cenę towaru, będącego przedmiotem umowy.

**Odpowiedź do pytania 14.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 15.** Z uwagi na planowaną zmianę stawki VAT proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 11 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy na następujące:

„zmiany obowiązujących przepisów prawa, w szczególności stawki VAT – w takiej sytuacji zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian”

**Odpowiedź do pytania 15.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 16.** Proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 9 ust. 4 wzoru umowy na następujące:

„Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy trzykrotnie przekroczy 7 dni roboczych w stosunku do terminu określonego w umowie”.

**Odpowiedź do pytania 16.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 17. Dotyczy zadania nr 7.** Czy zamawiający w pakiecie nr 7 - "System do stabilizacji przedniej odcinka szyjnego" dopuści zestaw o poniższych parametrach:

1. Płyty szyjne tytanowe od jedno do wielosegmentowych, dostępne w długościach od 17mm do 75mm o grubości 1,9mm dla płyt od 1 do 3 segmentów i o grubości 2,1mm dla płyt 4 segmentowych, z systemem blokującym śruby zintegrowanym z płytą - 300 szt.

2. Śruby tytanowe, samowierzące i samogwintujące, dostępne w średnicach 3,5mm i 4,0mm, dostępne w długościach od 13mm do 17mm (skok co 2mm). Możliwość wprowadzenia śrub w zakresie od -2 stopni do 32 stopni. Śruby z podwójnym rodzajem gwintu - 600 szt.

**Odpowiedź do pytania 17.** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie nr 18.** Czy zamawiający w pakiecie nr 9 - "Klatki międzytrzonowe odcinka szyjnego" dopuści implanty o poniższych parametrach:

materiał PEEK, anatomiczny kształt implantu umożliwiający odtworzenie naturalnej krzywizny kręgosłupa szyjnego, ząbkowana powierzchnia klatki bez wystających elementów, obecność znaczników radiologicznych w celu oceny jego położenia po implantacji, trzy szerokości klatki 14, 16 i 18 mm oraz trzy głębokości 11, 14 mm i 16 mm, wysokości klatki 4, 5, 6, 7, 8, 9 mm, instrumentarium pozwalające na przygotowanie gniazda odwzorowującego kształt implantu w celu jego precyzyjnego osadzenia, mocowanie implantu do uchwytu za pomocą centralnego otworu.

**Odpowiedź do pytania 18.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 19.** Czy zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści zaoferowanie implantów bez oferowania wiertel do wiertarki szybkoobrotowej?

**Odpowiedź do pytania 19.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 20.** Czy zamawiający w pakiecie nr 12 - "Dostawa Implantu międzytrzonowego typu TLF do odcinka lędźwiowego kręgosłupa" dopuści implant o poniższych parametrach:

Materiał PEEK, nerkowaty kształt implantu z otworem na przeszczepy kostne, dostępny w 7 różnych wysokościach od 7mm do 13mm, o kącie odtwarzającym lordozę 6 stopni i długości 32,5mm. W zestawie pełne instrumentarium umożliwiające implantację klatki międzytrzonowej.

**Odpowiedź do pytania 20.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 21.** Czy Zamawiający dla zwiększanie konkurencyjności w Zadaniu 5 „Dostawa stabilizacji międzytrzonowej szyjnej” dopuści alternatywny zestaw: „Anatomiczny kształt implantu pozwalający na odtworzenie naturalnej lordozy szyjnej. Co najmniej sześć różnych wysokości klatek (od 4mm – 9 mm) i dwie głębokości (12mm i 14 mm). Tytanowe markery umożliwiające ocenę położenia wszczepów po implantacji. Obecność dodatkowego systemu kotwiczącego klatkę w przestrzeni międzytrzonowej (poza ząbkowaną lub porowatą powierzchnią) w postaci 2 tytanowych szpilek na górnej i dolnej części implantu. Materiał wykonania implantów – PEEK

Całkowicie syntetyczny i pakowany sterylnie substytut kości mający postać monolitycznej bryły ściśle dopasowanej do danego rozmiaru przestrzeni klatki do wypełnienia, której jest przeznaczony. Substytut składa się z 20% hydroksyapatytu oraz 80 % z trójfosforanu wapnia.

Opakowanie zewnętrzne oznaczone parametrem wielkości klatki. Wielkość powierzchni wypełnienia od 54% do 59% powierzchni klatki. Zestaw instrumentarium musi być dostarczony w specjalnej kasecie umożliwiającej jej sterylizację i przechowywanie. Narzędzia muszą znajdować się w dedykowanych i oznakowanych pojemnikach. Implanty przeznaczone do wielokrotnej sterylizacji muszą być umieszczone w dedykowanych pojemnikach z dodatkowym oznaczeniem rodzaju implantu (miejsca ułożenia). W zestawie dostępne narzędzia umożliwiające pobranie przeszczepu z talerza kości biodrowej. W zestawie wiertła do wiertaki szybkoobrotowej.”?

**Odpowiedź do pytania 21.** Zamawiający dopuszcza powyższy zestaw.

**Pytanie nr 22.** Czy Zamawiający dla zwiększanie konkurencyjności w Zadaniu nr 7 „System do stabilizacji przedniej odcinka szyjnego płytą dynamiczną” dopuści alternatywny zestaw : „Płyta niskoprofilowa (nie grubsza niż 2,1 mm), wstępnie dogięta w dwóch płaszczyznach. Płyty o szerokości 17 mm i długościach w zakresie 12-96 mm, w zakresie 2, 3, 4 mm w zależności od długości płyty. Płyty wstępnie dogięte w płaszczyznach podłużnej oraz poprzecznej z porowatą wewnętrzną stroną zapobiegającą śródoperacyjnej migracji płytki podczas implantacji. Płyty o półprzeziernym wzorze umożliwiającym kontrolę RTG miejsca zrostu. Śruby o co najmniej sześciu długościach, optymalnie od 10 do 20 mm ze skokiem co 2 mm oraz co najmniej dwóch średnicach 4 mm oraz 4,5 mm śruby rewizyjne. Jednostopniowa blokada śruby z płytką bez konieczności stosowania dodatkowych elementów- czynność powtarzalna umożliwiająca rewizję. W zestawie implantów znajdują się wkręty do osadzania pod stałym kątem oraz oddzielne do wkręcania pod różnymi kątami względem płyty (min. zakres ruchomości kątowej śrub +/- 6°). W zestawie znajdują się wkręty samogwintujące o cylindrycznym rdzeniu i łagodnym zakończeniu oraz odmienne wkręty samonawiercające o bardzo ostrym zakończeniu, nie wymagające nawiercania kości korowej. W zestawie instrumentarium znajduje się przymiar do łatwego, szybkiego i niezawodnego mierzenia długości implantów bez konieczności dopasowywania kolejno poszczególnych wszczepów. W zestawie instrumentarium znajduje się giętarka umożliwiająca doginanie płytek na poszczególnych poziomach indywidualnie oraz celowniki (podwójne i pojedyncze) ułatwiające nawiercanie pod żądanym kątem (o stałym oraz o zmiennym kącie)”?

**Odpowiedź do pytania 22.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 23.** Czy Zamawiający dla zwiększanie konkurencyjności w Zadanie nr 8 „Zestaw do przezskórnej wertebroplastyki” dopuści alternatywny zestaw?: „

<b>1</b>	<p>Zestaw do wertebroplastyki -cement o wysokiej lepkości. Sterylne urządzenie mieszająco-podające, pozwalające na wymieszanie składników cementu w zamkniętym pojemniku z wykluczeniem błędu czynnika ludzkiego, a po wymieszaniu wypełnienie cementem podajnika a następnie trzonu z tego samego urządzenia. Zestaw umożliwiający podłączenie do pompy wodnej. Podajnik o pojemności 10 ml umożliwiający podanie cementu do kilku trzonów. Jeden pełny obrót dostarcza 0,4cc cementu.</p> <p>W zestawie powinien znajdować się giętki przewód łączący podajnik z igłą (dł. ok. 40 cm), zabezpieczający operatora przed bezpośrednim oddziaływaniem promieni Rtg.</p>
----------	--



2	Cement o podwyższonej lepkości zaraz po wymieszaniu, zawierający środek cieniujący -30% siarczaniu baru, oraz hydrochinon opóźniający wiązanie do 20 minut po wymieszaniu składników
3	Możliwość wyboru kilku różnych średnic igieł do podawania cementu kostnego (min. 3), różnych długości (min. 2) oraz różnych kształtów ostrzy: centralne oraz jednostronnie ścięte (bezpieczne)

**Odpowiedź do pytania 23.** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 24.** Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności w Zadaniu nr 9 „Klatki międzytrzonowe odcinka szyjnego” dopuści alternatywny zestaw: „Anatomiczny kształt implantu pozwalający na odtworzenie naturalnej lordozy szyjnej. Co najmniej sześć różnych wysokości klatek (od 4mm – 9 mm) i dwie głębokości (12mm i 14 mm). Tytanowe markery umożliwiające ocenę położenia wszczepów po implantacji. Obecność dodatkowego systemu kotwiczącego klatkę w przestrzeni międzytrzonowej (poza ząbkowaną lub porowatą powierzchnią) w postaci 2 tytanowych szpilek na górnej i dolnej części implantu. Materiał wykonania implantów – PEEK

Całkowicie syntetyczny i pakowany sterylnie substytut kości mający postać monolitycznej bryły ściśle dopasowanej do danego rozmiaru przestrzeni klatki do wypełnienia, której jest przeznaczony. Substytut składa się z 20% hydroksyapatytu oraz 80 % z trójfosforanu wapnia.

Opakowanie zewnętrzne oznaczone parametrem wielkości klatki. Wielkość powierzchni wypełnienia od 54% do 59% powierzchni klatki. Zestaw instrumentarium musi być dostarczony w specjalnej kasecie umożliwiającej jej sterylizację i przechowywanie. Narzędzia muszą znajdować się w dedykowanych i oznakowanych pojemnikach. Dostępny również retraktor typu Caspar. Implanty przeznaczone do wielokrotnej sterylizacji muszą być umieszczone w dedykowanych pojemnikach z dodatkowym oznaczeniem rodzaju implantu (miejsca ułożenia). W zestawie dostępne narzędzia umożliwiające pobranie przeszczepu z talerza kości biodrowej”?

**Odpowiedź do pytania 24.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 25.** Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności w Zadaniu nr 7 „System do stabilizacji przedniej odcinka szyjnego płytą dynamiczną” dopuści alternatywny zestaw : „Płyta niskoprofilowa (nie grubsza niż 2,1 mm), wstępnie dogięta w dwóch płaszczyznach. Płyty o szerokości 17 mm i długościach w zakresie 12-96 mm, w zakresie 2, 3, 4 mm w zależności od długości płyty. Płyty wstępnie dogięte w płaszczyznach podłużnej oraz poprzecznej z porowatą wewnętrzną stroną zapobiegającą śródoperacyjnej migracji płytki podczas implantacji. Płyty o półprzeziernym wzorze umożliwiającym kontrolę RTG miejsca zrostu. Śruby o co najmniej sześciu długościach, optymalnie od 10 do 20 mm ze skokiem co 2 mm oraz co najmniej dwóch średnicach 4 mm oraz 4,5 mm śruby rewizyjne. Jednostopniowa blokada śruby z płytką bez konieczności stosowania dodatkowych elementów- czynność powtarzalna umożliwiająca rewizję. W zestawie implantów znajdują się wkrety do osadzania pod stałym kątem oraz oddzielne do wkręcania pod różnymi kątami względem płyty (min. zakres ruchomości kątowej śrub +/- 6°). W zestawie znajdują się wkrety samogwintujące o cylindrycznym rdzeniu i łagodnym zakończeniu oraz odmienne wkrety samonawiercające o bardzo ostrym zakończeniu, nie wymagające nawiercania kości korowej. W zestawie instrumentarium znajduje się przymiar do łatwego, szybkiego i niezawodnego mierzenia długości implantów bez konieczności dopasowywania kolejno poszczególnych wszczepów. W zestawie instrumentarium znajduje się giętarka umożliwiająca doginanie płytek na poszczególnych poziomach indywidualnie oraz celowniki (podwójne i pojedyncze) ułatwiające nawiercanie pod żądanym kątem (o stałym oraz o zmiennym kącie)”?

**Odpowiedź do pytania 25.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 26.** Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności w Zadaniu nr 14 „Granulat fosforowo wapniowy” dopuści alternatywny zestaw: ” Syntetyczny substytut kostny o objętości 10 cc w postaci granulek o średnicy 1-4 mm składający się w 100% z beta-fosforanu trójwapniowego.

Porowatość i wielkość porów odzwierciedla strukturę kości gąbczastej, ułatwia podsiąkanie, penetrację komórek, powstawanie naczyń, a w rezultacie przerost kostny substytutu. Substytut

powinien być w stanie wchłonąć 300 % własnej wagi i 100 % objętości płynu oraz zachować 80% porowatości nawet po 50 % zmniejszeniu objętości”?

**Odpowiedź do pytania 26.** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 27.** Dotyczy zadania nr 3. Czy Zamawiający dopuści, aby przedmiot zamówienia (elektrody wielorazowe) posiadały dwunastomiesięczny termin gwarancji ?

**Odpowiedź do pytania 26.** Zamawiający w zadaniu nr 3 dopuszcza aby przedmiot zamówienia w poz. 1 posiadały 12 miesięczny termin gwarancji.

**Pytanie nr 28.** Dotyczy zadania nr 3. Czy Zamawiający dopuści, aby przedmiot zamówienia (elektrody jednorazowe) posiadały dwunastomiesięczny termin gwarancji ?

**Odpowiedź do pytania 28.** Zamawiający w zadaniu nr 3 dopuszcza aby przedmiot zamówienia w poz. 2 posiadały 12 miesięczny termin gwarancji.

**Pytanie nr 29.** Dotyczy zadania nr 3. Czy Zamawiający dopuści, aby termin realizacji zamówienia wynosił 5 dni roboczych?

**Odpowiedź do pytania 29.** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Informuję, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 uPzp, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich Wykonawców, którym przekazano SIWZ.

  
Zastępca Dyrektora  
ds. Techniczno-Administracyjnych  
Cezary Rzemek