



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ - 31/ 479 /2017

Wrocław, dnia 13.07.2017r.

INFORMACJA NR 9 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) – dalej uPzp - jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku – część I. Pakiety od 1 do 60”

Pytanie 1 dot. pakietu nr 1

- 1) poz. 1 – 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych sterylnych z białym, kontrastującym tłokiem i przezroczystym cylindrem, z logo producenta na cylindrze, ze skalą odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki. Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki rozszerzonej skali.
- 2) poz. 5 - Prosimy o dopuszczenie strzykawki do insuliny z dołączoną, rozbieralną igłą U40 skalowaną w jednostkach insuliny?
- 3) pozycja 7 - Prosimy o dopuszczenie strzykawki z logo producenta lub nazwą własną producenta lub nazwą własną strzykawki na cylindrze?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Ad. 1) Zamawiający dopuszcza logo lub nazwę własną na cylindrze strzykawki. Zamawiający podtrzymuje wymóg rozszerzonej skali.

Ad. 2) Zamawiający dopuszcza strzykawki do insuliny z dołączoną, rozbieralną igłą U40 skalowaną w jednostkach insuliny

Ad. 3) Zamawiający dopuszcza strzykawkę z logo producenta lub nazwą własną producenta lub nazwą własną strzykawki na cylindrze, z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 2

- 1) Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w opisie pod pakietem – poz. 9. Czy umieszczony tam opis nie dotyczy igły z pozycji 10 lub 11? Jeśli nie zaszła omyłka wskazana jak wyżej, prosimy o dopuszczenie w pozycji 9 igły 1,2 x 40 tępej, ściętej pod kątem 45o z otworem centralnym?
- 2) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 9 igły 1,2x40 z ostrzem typu skalpel?
- 3) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 10, 11 igły 1,2 x 40 tępej, ściętej pod kątem 45o z otworem centralnym?
- 4) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 10, 11 igły 1,2x40 z ostrzem typu skalpel?

Odpowiedź:

Ad. 1) Sprostowania omyłki pisarskiej Zamawiający dokonał w Informacji nr 2 dla Wykonawców. Umieszczony opis dotyczy poz. 10.

Ad. 2) Zamawiający dopuści w pozycji 9 igły 1,2x40 z ostrzem typu skalpel.

Ad. 3) Zamawiający dopuszcza w pozycji 10, 11 igły 1,2 x 40 tępej, ściętej pod kątem 45o z otworem centralnym.

Ad. 4) Zamawiający dopuści w pozycji 10 igły 1,2x40 z ostrzem typu skalpel. W poz. 11 jest wyspecyfikowana igła o szlifie ołówkowym do pobierania leków poprzez nakłucie gumowego korka fiolki.

Pytanie 2 dot. pakietu 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych ma posiadać wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

Odpowiedź: Kończówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych może posiadać wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania

Pytanie 3 dot. pakietu 4 poz. 5

- 1) Prosimy o doprecyzowanie czy zaferowane kraniki mają posiadać wbudowany w drenie dodatkowy port do iniekcji?
- 2) Prosimy o precyzowanie czy zaferowane kraniki mają być wykonane poliwęglanu?
- 3) Prosimy o wyjaśnienie czy zaferowane kraniki mają posiadać trójramienne białe pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę i podwójny identyfikator – tj. optyczny i wyczuwalny?
- 4) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, przedłużacz w kranikach był wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di (2-etyloheksyloowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu.

Odpowiedź:

Ad. 1) Kraniki mogą posiadać wbudowany w drenie dodatkowy port do iniekcji.

Ad. 2) Zamawiający dopuszcza kraniki wykonane z poliwęglanu z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Ad. 3) Zamawiający dopuszcza kraniki trójramienne białe pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę i podwójny identyfikator – tj. optyczny i wyczuwalny.

Ad. 4) Zamawiający dopuszcza, przedłużacz w kranikach wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di (2-etyloheksyloowych) DEHP.

Pytanie 4 dot. pakietu Pakiet 5

- 1) pozycja 1 - Prosimy o dopuszczenie przyrządów z zaciskaczem rolkowym z miejscem na podwieszenie drenu, bez pochewki na kolec komory kroplowej, z drenem o dł. min 150 cm?
- 2) pozycja 5 - Prosimy o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową elastyczną jednoczęściową, z drenem o dł. min. 150 cm?

Odpowiedź: Ad. 1) - Ad. 2) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 5 dot. pakietu Pakiet 6

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z jednoczęściową elastyczną komorą?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza przyrządu z jednoczęściową komorą.

Pytanie 6 dot. pakietu Pakiet 7

- 1) Pozycja 1, 3 - Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki Foleya mają być podwójnie pakowane w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier? Tego typu opakowanie pozwala przeprowadzić cewnikowanie w sposób jałowy, znacząco ograniczając ryzyko rozwoju infekcji układu moczowego, równocześnie

ograniczając koszty zamawiającego (poprzez skrócenie czas pobytu pacjenta w szpitalu i eliminację kosztów ewentualnej antybiotykoterapii),

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki w pozycji nr 1 mają posiadać minimalną długość 29 cm?
- 3) Pozycja 3 - Ze względu na to , iż cewnik w rozmiarze 10 Ch jest cewnikiem małym (pediatrycznym), to czy ma on również posiadać prowadnicę jak cewniki w rozmiarze 6 i 8 Ch?
- 4) Pozycja 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarze od ch 14 do ch 24?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający informuje, że cewniki Foleya nie muszą być podwójnie pakowane w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier.

Ad. 2) Zamawiający nie określa jako minimalnej długości 29 cm.

Ad. 3) Cewnik w rozmiarze 10 Ch nie musi posiadać prowadnicy.

Ad. 4) Zamawiający nie dopuszcza zmiany parametrów w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 6 dot. pakietu 8, Pozycja 7-9

Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki moczowodowe mają być skalowane co 1cm i wykonane z materiału termoplastycznego co ułatwia wprowadzenie i pozycjonowanie wewnątrz moczowodu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 7 dot. pakietu 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierających cewnik typ Pigtail, rozrywany trokar dł. 12cm , worek na mocz 2L , silikonowa tulejka do mocowania. Rozmiary 8-14F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw do cystostomii, wyspecyfikowany w zapytaniu.

Pytanie 8 dot. pakietu 13

- 1) Prosimy o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 0,25 x 5 mm?
- 2) Prosimy o doprecyzowanie czy zaferowane igły mają być kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów, a kompatybilność ta ma być potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty.
- 3) Prosimy o wyjaśnienie czy igły jednorazowego użytku do aparatów typu Pen mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający dopuści igły do pena w rozmiarze 0,25 x 5 mm.

Ad. 2) Zamawiający potwierdza, że zaferowane igły muszą być kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów i potwierdzenie tego dopuszcza przedstawienie certyfikatu kompatybilności technicznej.

Ad. 3) Zamawiający dopuszcza igły jednorazowego użytku do aparatów typu Pen sterylizowane radiacyjnie.

Pytanie 9 dot. pakietu 17

- 1) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 drenu o dł. 210 cm?
- 2) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 drenu o średnicy wewnętrznej 5 mm?
- 3) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 drenu o średnicy 5,6 mm i długości min. 200 cm?
- 4) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 kanki o średnicy 12 CH?

- 5) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 drenu o średnicy 5 mm i długości 200 cm?
- 6) Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 kanki o długości 15,5 cm?

Odpowiedź: Ad. 1) ÷ 6) Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 10 dot. pakietu 22 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie worków do dobowej zbiórki moczu w opakowaniu foliowym, tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worki do dobowej zbiórki moczu w opakowaniu foliowym.

Pytanie 11 dot. pakietu 23

- 1) Prosimy o dopuszczenie filtrów z objętością wypełnienia max. do 0,55 ml? Im mniejsza objętość wypełnienia filtra tym mniejsze jest opóźnienie w podaży leku do krwioobiegu pacjenta.
- 2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby membrana filtra była wykonana z PES – z polieteorsulfonu, materiału o niską zdolności wiązania białka a także zapewnia wysokie wartości przepływu.
- 3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby filtry neonatologiczne wyposażone były dreny wykonane z PCV bez DEHP ?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający dopuszcza filtry z objętością wypełnienia max. do 0,55 ml.

Ad. 2) Zamawiający dopuszcza aby membrana filtra była wykonana z PES – z polieteorsulfonu, materiału z niską zdolnością wiązania białka a także zapewniająca wysokie wartości przepływu.

Ad. 3) Zamawiający dopuszcza filtry neonatologiczne wyposażone w dreny wykonane z PCV bez DEHP.

Pytanie 12 dot. pakietu 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy z miękkiej gumy z balonami z mieszaniny silikonu i lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 13 dot. pakietu 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji mostka z regulacją długości. śr. 15G; 18G; dł. od 26mm do 79mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły do biopsji mostka z regulacją długości. śr. 15G; 18G; dł. od 26mm do 79mm

Pytanie 14 dot. pakietu 30

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni?
- 2) Prosimy o dopuszczenie cewników do karmienia skalowanych co 1cm, co umożliwi precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika, tak jak obecnie stosowane w Państwa Placówce?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia stosowane do 4 tygodni.

Ad. 2) Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia skalowane co 1cm.

Pytanie 15 dot. pakietu 32 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki o wymiarach 80mmx50mmx40mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szczoteczki o zaproponowanych rozmiarach z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie 16 dot. pakietu 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do aspiracji płynów z filtrem o ponad dwa razy lepszych parametrach filtracji – 0,2 mikrona, bez zastawki, z koreczkiem chroniącym port dostępu przed skażeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 17 dot. pakietu 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony w rozmiarze 13x240 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza osłony w rozmiarze 13x240 cm.

Pytanie 18 dot. pakietu 52

- 1) Prosimy o doprecyzowanie, czy zaoferowane strzykawki mają być w całości (zarówno tłok, jak i cylinder) wykonane z polipropylenu?
- 2) Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowane strzykawki mają być stosowane również do podaży cytostatyków i możliwość stosowania z cytostatykami ma być potwierdzona dołączonym do oferty oświadczeniem producenta?

Odpowiedź:

Ad. 1) Zamawiający precyzuje, że strzykawki mają być w całości pozbawione ftalanów.

Ad. 2) Zamawiający nie wymaga takiego potwierdzenia.

Pytanie 19 dot. pakietu nr 54, poz. 1.

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, mankiet 100% silikon, rurka oddechowa PVC, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta, z miernikiem poziomu ciśnienia w mankiecie uszczelniającym, kompatybilna z procedurami MRI, w rozmiarach (1– 6).
- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci maski krtaniowej prostej w rozmiarach 1-5. Maska gwarantująca bezpieczną wentylację podczas znieczulenia ogólnego, posiadająca: delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet; rurka maski prosta. Przewód łączący balonik kontrolny zespolony z rurką oddechową maski krtaniowej, nie wychodzący bezpośrednio z kołnierza uszczelniającego, z zabezpieczeniem przed podwijaniem się mankieta podczas zakładania w postaci wzmocnionej grzbietowej części mankieta, ze znacznikiem do kontroli prawidłowego usytuowania maski, mankiet oraz balonik kontrolny maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru, bezpieczeństwo stosowania w środowisku MRI przy zachowaniu zasady, iż zawór balonika kontrolnego znajduje się z dala od obrazowanego obszaru, maska wykonana z materiałów nie zawierających lateksu oraz szkodliwego ftalanu DEHP ; sterylna.
- 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, mankiet 100% silikon, rurka oddechowa PVC, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta, kompatybilna z procedurami MRI, w rozmiarach (1 – 6).

Odpowiedź: Ad. 1) ÷ Ad. 3) - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 20 dot. pakietu nr 54, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci maski krtoniowej jednorazowej, sterylnej, bezlateksowej z kanałem gastrycznym wygiętej zgodnie z budową anatomiczną gardła dostępnej w rozmiarach 3 -5. Maską gwarantującą bezpieczną wentylację podczas znieczulenia ogólnego, posiadającą: delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet; rurka maski wygiętą zgodnie z budową anatomiczną gardła (kątem 70-90°); zintegrowany kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej: możliwość wprowadzenia sondy w rozmiarze 14 FR, ciśnienie uszczelnienia do 37 cm H₂O, możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej z użyciem przewodnicy elastycznej. Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniania mankieta umieszczone w doskonale widocznym miejscu na korpusie maski oraz na opakowaniu. Bezpieczeństwo stosowania w środowisku MRI – maska jest warunkowo bezpieczna w środowisku MRI (pacjent z tą maską może być bezpiecznie poddany skanowaniu bezpośrednio po jej założeniu w następujących warunkach: 1/ Statyczne pole magnetyczne – o natężeniu 3 T lub niższe, 2/ Gradient przestrzenny pola magnetycznego o wartości 720 Gs/cm lub niższy. Wykonana z materiałów nie zawierających lateksu, zawiera ftalany. Opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 21 dot. pakietu 55 pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego do zabezpieczeń dożylnych i dotętnicznych z możliwością podawania płynów, leków, lipidów, pobierania krwi, zabezpieczający dojsięcie przez wymagane 7 dni i 200 wejść, o średnicy nie większej niż 11 mm, nie zawierający metalu oraz lateksu, z mechanizmem - membraną jednorodną, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, system pakowany i zabezpieczony jałowo, dający możliwość jałowego połączenia końcówką luer lock, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne podłączenie do wkłucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia.

Odpowiedź: Jeśli zaoferowana średnica nie większa niż 11 mm jest średnica zewnętrzna to Zamawiający dopuści taki system z zastrzeżeniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pytania dotyczące zapisów umownych

Pytanie 1

Dotyczy § 2 ustęp 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu

Odpowiedź: Zamawiający zamówienie przekazuje za pomocą faxu, w przypadku zamówienia telefonicznego każde zamówienie zostaje potwierdzone faxem.

Pytanie 2

Dotyczy § 9 ustęp 1 umowy. Czy Zamawiający ma na myśli karę za zwłokę w dostarczeniu towaru w wysokości 1 % ogólnej wartości umowy czy 1 % wartości nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zapis § 9 ustęp 1 umowy dotyczy wartości nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki.

Pytanie 3

Dotyczy projektu umowy.

W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza zapis dotyczący informacji przechowywania produktu w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru. W związku z powyższym w § 7 ODBIÓR TOWARU zostaje dodany ust. 6 o następującej treści:

6. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dokona modyfikacji wzoru umowy, w zakresie paragrafu 3 pkt. 2 o treści (cyt.):

2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczyć towar wraz z fakturą w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania od Zamawiającego zamówienia przekazanego faxem lub drogą mailową.

i nada mu proponowany zapis:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczyć towar wraz z fakturą W terminie 3 dni roboczych od daty otrzymania od Zamawiającego zamówienia przekazanego faxem lub drogą mailową. Dopuszcza się przesłanie faktury VAT drogą elektroniczną; w uzgodnionym formacie w dniu dostawy towaru, z zastrzeżeniem niezwłocznego dostarczenia jej oryginału pocztą poleconą”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w zakresie wskazanym.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. Jolanta Raziuk

KOORDYNATOR
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Małgorzata Paszulewicz