



Do wszystkich Wykonawców

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT

tel.: (32) 358 14 60

tel.: (32) 358 12 00

fax: (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

Odpowiedzi na pytania

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę materiałów eksploatacyjnych do sterylizacji

1 PYTANIE do pakietu 1

Czy Zamawiający w pozycji nr 9 pakietu nr 1 dopuści rękaw z fałdą o szerokości 40cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający w pozycji 9 części 1 zmienia zapis na „... z fałdą szerokość 38cm (± 2 cm)...”
W związku ze zmianą rękaw z fałdą o szerokości 40 cm spełnia wymagania.

2 PYTANIE

Dotyczy Część nr 2, pozycja nr 2:

Prosimy o podanie przybliżonych wymiarów wymaganej etykiety?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania etykiet o wymiarze 80x35mm do posiadanych kontenerów sterylizacyjnych Aesculap.

3 PYTANIE

Dotyczy Część nr 2, pozycja nr 3:

Sposób wykonania substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczyć wyraźnie dostateczny dowód ekspozycji po poddaniu działaniu czynnika sterylizującego o określonych parametrach (PNENISO 11140). Czy – wobec powyższego - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wprowadza zmian w zapisie SIWZ w części objętej pytaniem.

4 PYTANIE

Dotyczy Część nr 2, pozycja nr 4:

Sposób wykonania substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczyć wyraźnie dostateczny dowód ekspozycji po poddaniu działaniu czynnika sterylizującego o określonych parametrach (PNENISO 11140). Czy – wobec powyższego - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu Bowie Dick o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę barwy z koloru żółtego na czarny?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wprowadza zmian w zapisie SIWZ w części objętej pytaniem.

5 PYTANIE

Dotyczy Część nr 2, pozycja nr 9:

Czy Zamawiający dopuści papier biały i zielony pakowane osobno

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza papier biały i zielony pakowany osobno ale nie wymaga.

6 PYTANIE

Dotyczy Część nr 4:

Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu aby testy dopuszczone były na podstawie instrukcji autoczytnika Auto-reader 390 wydanej przez producenta czytnika firmę 3M oraz o dopuszczenie **oświadczenia producenta testów** o możliwości ich zastosowania w urządzeniu Zamawiającego. Testy stanowią materiał eksploatacyjny i w żaden sposób nie mogą uszkodzić urządzenia, a co za tym idzie pozbawić Szpital gwarancji na posiadany sprzęt. Nadawanie



producentowi sprzętu tak daleko idących uprawnień pozwala na działania monopolistyczne poprzez wskazywanie testów swojej produkcji jako jedynych kompatybilnych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający odstępuje od wymogu (wykreśla zapis), „... na podstawie instrukcji obsługi urządzenia...”.

Na potwierdzenie kompatybilności testu z autoczytnikiem Zamawiający będzie żądał dokumentu zgodnie z punktem VI.3 c. SIWZ.

7 PYTANIE

Dotyczy Część nr 5, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści autoczytnik do inkubacji wskaźników biologicznych do plazmy o ostatecznym odczycie po 1 godzinie zgodny z opisem poniżej:

„Autoczytnik posiada 12 okrągłych studzienek. Wynik inkubacji widoczny poprzez zapalenie się lampki zielonej lub czerwonej oraz sygnału dźwiękowego w przypadku pozytywnego odczytu. Odczyt automatyczny na podstawie fluorescencji. Autoczytnik posiada wbudowaną drukarkę, rejestrującą oraz drukującą wszystkie wyniki, co eliminuje konieczność podłączania oddzielnych urządzeń.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wprowadza zmian w części 5 pozycja 1.

8 PYTANIE

Dotyczy Część nr 5, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści testy o odczycie końcowym po 2h inkubacji?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza testów o odczycie końcowym po 2h inkubacji.

9 PYTANIE

Dotyczy Część nr 5, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści testy bez wewnętrznego systemu kruszenia, oferowany czytnik posiada wbudowaną kruszarkę.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wprowadza zmian w części objętej pytaniem.

10 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy § 5, ust.1, punkt c): Uprzejmie prosimy o zmniejszenie przewidzianej kary do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

11 PYTANIE

Dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej. Złożone oświadczenie musi być aktualne, zawierać informację iż Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej.

Wzór oświadczenia Zamawiającego(Załącznik nr 3 do SIWZ) nie zawiera takiej informacji. Wykonawca musi złożyć oświadczenie na swoim formularzu.

12 PYTANIE

Dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015

Przedmiot ma być zgodny z obowiązującymi przepisami prawa.

13 PYTANIE

Dotyczy części nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

14 PYTANIE

Dotyczy części nr 1

Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaoferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

15 PYTANIE

Dotyczy części nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

16 PYTANIE

Dotyczy części nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

17 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby test składał się z 2 niezależnych okienek wskaźnikowych zapewniając pewność prawidłowego odczytu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga testu z substancją wskaźnikową przesuwaną. Sugerowane rozwiązanie w pytaniu Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

18 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 3

Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania testu zgodnie z opisem w SIWZ, nie określa długości, sugerowaną w pytaniu dopuszcza.

19 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 3

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście chemicznym klasy 5 znajdowało się oznaczenie klasy oraz normy ISO 11140-1?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu oznakowanie. Przedmiot ma być zgodny z obowiązującymi przepisami prawa.

20 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 3

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

21 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.



22 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 5

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

23 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 5

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu oznakowanie. Przedmiot ma być zgodny z obowiązującymi przepisami prawa.

24 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny o gramaturze 57 g/m²? Pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowanie włókniny zgodnie z opisem zawartym w SIWZ o gramaturze 60g/m²+/-5% . Gramatura wskazana w pytaniu spełnia wymagania Zamawiającego.

25 PYTANIE

Dotyczy części nr 2, poz. 10

Czy Zamawiający wymaga, aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga oświadczenia producent ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

26 PYTANIE

Dot. części nr 2, poz. 11

Proszę o doprecyzowanie jakiego rozmiaru filtra wymaga Zamawiający w poz. 11?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania filtra w rozmiarze Ø 19 cm.

27 PYTANIE

Czy Zamawiający w poz. 9 dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą, spełniający wymagania SIWZ, o szerokości 35cm lub 40 cm zamiast 38cm, co nieznacznie odbiega od wymagań Zamawiającego?

ODPOWIEDZ

Zamawiający w pozycji 9 części 1 zmienia zapis na „... z fałdą szerokość 38cm (±2cm)...”
W związku ze zmianą rękaw z fałdą o szerokości 40 cm spełnia wymagania.

28 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje zgodnie z pkt. 4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy i znak handlowy?

ODPOWIEDZ

Przedmiot i warunki realizacji winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga proponowanego oznakowania.

29 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli zgodnie z art. 11 ust. 6 i 8 ustawy o wyrobach medycznych, który mówi, że znak CE umieszcza się na opakowaniu handlowym wyrobu oraz że zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogłyby wprowadzić w błąd co do oznaczenia znakiem CE oraz co do oznaczenia numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej? Kwestia jest związana z możliwością pomylenia, czy znak CE umieszczony na opakowaniu, którym jest rękaw, dotyczy jego samego, czy też wysterylizowanej zawartości?

ODPOWIEDZ

Przedmiot i warunki realizacji winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie .



30 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3i5 oraz ISO 11607-1i2?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu oznakowanie.
Przedmiot ma być zgodny z obowiązującymi przepisami prawa.

31 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje, aby temperatura zgrzewania rękawów miał szeroki zakres i wynosiła 150-220° C?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

32 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych o gramaturze papieru 70g/m², która korzystnie wpływa na wytrzymałość mechaniczną papieru?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

33 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych z folią 7-warstwową łącznie z warstwą kleju?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

34 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych z napisami i wskaźnikami umieszczonymi tylko i wyłącznie na papierze od strony folii?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga sugerowane w pytaniu rozwiązanie.

35 PYTANIE

Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza sugerowane w pytaniu oznakowanie.
Przedmiot ma być zgodny z obowiązującymi przepisami prawa.

Jednocześnie Zamawiający zmienia treść zapisu w części 5 poz. 1 i wykreśla zapis,, ... na terenie Polski...."

W załączeniu Zamawiający przekazuje zmienione
Załączniki 4.1, 4.2, 4.4, 4.5

W wyniku udzielonych odpowiedzi na pytania Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert w następujący sposób:

Termin składania ofert upływa dnia 24.10.2018r godz. 10:00
Termin otwarcia ofert nastąpi w dniu 24.10.2018r godz. 10:30

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
[Podpis]
mgr Karina M. [imię]
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

DZP/381/114B/2018
Załącznik nr 4.1 ZMIENIONY

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Część 1 – Rękawy papierowo – foliowe do sterylizacji

Lp	Nazwa	j.m	Wymagana ilość	Ilość metrów bieżących w opakowaniu jednostkowym (rolce)	Ilość opakowań (rolek) *	Cena jednostkowa netto za rolkę	Wartość netto 6x7	Podatek VAT %	Wartość brutto 8+9	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Rękawy papierowo foliowe do sterylizacji w parze wodnej, płaskie, szerokość 7,5cm (±1cm),- w opakowaniu jednostkowym (rolce) nie więcej niż 200 mb ,- na lub przy zgrzewie test chemiczny	mb	12000							
2	Rękawy papierowo foliowe do sterylizacji w parze wodnej, płaskie, szerokość 10cm (±1cm),- w opakowaniu jednostkowym (rolce) nie więcej niż 200 mb ,- na lub przy zgrzewie test chemiczny	mb	8000							
3	Rękawy papierowo foliowe do sterylizacji w parze wodnej, płaskie, szerokość 15cm (±1cm),- w pakowaniu jednostkowym (rolce) nie więcej niż 200 mb ,- na lub przy zgrzewie test chemiczny	mb	12000							

[illegible]

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Część 2 – Testy do kontroli skuteczności sterylizacji

Lp	Nazwa parametry- wymagane	j.m	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Nietoksyczny chemiczny wskaźnik paskowy do sterylizacji plazmowej zmieniający barwę po sterylizacji	sztuk	10000							
2	Etykiety o wymiarach 80x 35 mm do posiadanych kontenerów sterylizacyjnych Aesculap.	sztuk	50000							
3	Wskaźnik do sterylizacji parowej kl.5 spełniający trzy krytyczne parametry procesu sterylizacji (czas, temperaturę, nasycenie parą)z substancją wskaźnikową przesuwaną kompaktbilny z przyrządem PCD	sztuk	50000							
4	Test paskowy typu Bowie – Dick z substancją wskaźnikową przesuwaną kompaktbilny z przyrządem PCD	sztuk	2000							
5	Test termiczny do kontroli mycia w myjniach dezynfektorach 93°C/10min	sztuk	8000							
6	Test kontroli zgrzewu	sztuk	1500							

7	Etykiety ze wskaźnikiem chemicznym, samoprzylepne do sterylizacji parą wodną przeznaczone do codziennego oznakowania pakietów .Mocno przylegające do pakietów po przeprowadzonej sterylizacji. Etykiety kompatybilne z metkownicą trzyrzędową Blitz/t222	sztuk	80	-----						
8	Włókna niebieska wzmocniona włóknem syntetycznym i mikroktępowana o gramaturze 60g/m ² +/-5%o wymiarach 1200mmx1200mm	sztuk	1800							
9	Papier krepowy wzmocniony o wymiarach 1200mm x 1200mm w dwóch kolorach przemienne pakowany – zielony/ biały	sztuk	3000							
10	Taśma testowa ze wskaźnikiem 25mmx50m	rol	250	-----						
11	Filtr papierowy do kontenerów	Sztuk	18000							
RAZEM										

* ilość opakowań (kol. 6) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.4) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.5)
 *ilość opakowań(kol.6) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane ,oferując nie mniej niż wymagana

.....
 podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
 do reprezentowania wykonawcy

.....

pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Część 4 – Test biologiczny o szybkim odczycie kompatybilny z inkubatorem 3M

L.P.	Nazwa	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Test biologiczny o szybkim odczycie do sterylizacji parowej w temperaturze 121 stopni C/20 mini 134stopnieC /7 min wynik pozytywny po 30 min Inkubacji. Ostateczny odczyt wyniku negatywnego po 3 h inkubacji. Kompatybilne z posiadanym przez szpital autoczytnikiem Attest Auto- Reader 390 firmy 3M . Zgodność wskaźnika znajdującego się w zestawie z normą referencyjną EN ISO 11138	Szt.	1500							

* ilość opakowań (kol. 6) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.4) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.5)
* ilość opakowań(kol.6) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane, oferując nie mniej niż wymagana

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

DZP/381/114B/2018

Załącznik nr 4.5 ZMIENIONY

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Część 5 - Test biologiczny o szybkim odczynie do sterylizacji nadtleniem wodoru z inkubatorem

L.P.	Nazwa	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Autoczytnik przeznaczony do inkubacji wskaźników biologicznych do sterylizacji nadtleniem wodoru o ostatecznym odczynie po 24 minutach. Wskaźniki inkubowane w 10 komorach, czas pozostały do końca inkubacji wyświetlany w sposób ciągły. Dostawca autoczytnika zapewnia 2 letnią gwarancję a w przypadku awarii w ciągu 48 godzin dostarczenie bezpłatnie egzemplarza zastępczego, autoryzowany serwis.	Szt.	1							
2	Test biologiczny o szybkim odczynie do sterylizacji nadtleniem wodoru o odczynie ostatecznym wyniku po 24 min inkubacji. Testy kompatybilne z inkubatorem na podstawie instrukcji obsługi inkubatora. Wskaźnik posiada wewnętrzny system kruszenia ampulki nie wymagający użycia zewnętrznego kruszenia.	Szt.	3240							
RAZEM										

* ilość opakowań (kol. 6) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.4) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.5)

* ilość opakowań(kol.6) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane, oferując nie mniej niż wymagana

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy