



DZP/381/130A/2020

Katowice 20.01.2021

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę materiałów opatrunkowych

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@uck.katowice.pl

1 PYTANIE

Pyt. 1. Dot. Części 23 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycjach 1 i 2 kleju tkankowego bez pochodnych krwi w swoim składzie - ulegający polimeryzacji w kontakcie w kontakcie z żywą tkanką w ciągu 120 sekund (w osuszonym polu operacyjnym). Pojemność 5ml. Przeznaczony do wzmocnienia szwów w operacjach kardiochirurgicznych, między innym rozwarstwienia aorty, potwierdzone przez producenta. Zdjęcie produktu poniżej



ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

2 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części nr 1 formularza asortymentowo- cenowego w pozycji 1-3 wymaga produktów zakwalifikowanych jako wyrób Klasy II A reguły 7?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

3 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 2 formularza asortymentowo- cenowego w pozycji 1-5 wymaga produktów zakwalifikowanych jako wyrób Klasy IIA reguły 7?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

4 PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 2 pozycji 1,3,5 co umożliwi udział większej ilości wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji

5 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części nr 5 pozycji 1-3 wymaga gazy 13-nitkowej czy 17-nitkowej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie określa tego parametru, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

6 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części nr 5 formularza asortymentowo-cenowego pozycji 1-3 wymaga produktów zakwalifikowanych jak wyrób Klasy II A reguły 7?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

7 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 7 pozycji 1 Opaskę dzianą nierozciągliwą w rozmiarze 4m x 5cm co umożliwi udział większej ilości wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

8 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 18 pozycji 1 i 2 watę bawełniano-wiskozową w składzie 50% bawełna i 50% wiskoza?



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

9 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 7 formularza asortymentowo- cenowego w pozycji 1 i 2 opaskę dzianą nierozciągliwą w składzie 50% przędzy poliestrowej i 50% przędzy wiskozowej, co umożliwi udział większej ilości Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający (zgodnie z SIWZ) wymaga opaski dzianej nierozciągliwej, nie określa składu.

10 PYTANIE

Pakiet nr 33 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby taśma była nieprzepuszczalna dla wirusów i bakterii co powinno być potwierdzone badaniami na statystycznie znamiennej ilości próbek?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

11 PYTANIE

Pakiet 12 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga folii bakteriobójczej wywierającej działanie bakteriobójcze na florę bakteryjną pacjenta czy folii zawierającej jodoform dodany w celu zwiększenia przylepności? Czy Zamawiający wymaga do oferty wymaganych prawem dokumentów potwierdzających działanie bakteriobójcze (deklaracja zgodności i certyfikat EC)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

12 PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza.

13 PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

14 PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'20sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza. W przypadku zaoferowania jałowych kompresów pakowanych a'20sztuk, Wykonawca w kolumnie „ wymagana ilość” wpisuje 875 opakowań

15 PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

16 PYTANIE

Pakiet 7 Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą w rozmiarze 4m x 5cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

17 PYTANIE

Pakiet 9 Czy Zamawiający dopuści opatrunek z warstwą chłonną 80% włókna naturalne + 20% poliestru?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

18 PYTANIE

Pakiet 9 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby opatrunki były impregnowane?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ



19 PYTANIE

Pakiet 10 Czy Zamawiający dopuści воск kostny o składzie: 80% mieszalnia wosków pszczelich oraz 20% palmitynian izopropylowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

20 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 2-5

Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą wykonaną z przędzy wiskozowej?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

21 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 5cm?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

22 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 15cm?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający nie dopuszcza.

23 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 10cm?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

24 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 5cm?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

25 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 7,5cm?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający nie dopuszcza

26 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 7,5cm?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

27 PYTANIE

Pakiet 12, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 10cm?

ODPOWIEDZ

Część 12 to „folie operacyjne.”

W części 16, „opaski” zamawiający nie dopuszcza

28 PYTANIE

Pakiet 22, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści taśmę do kinesiotalingu o długości 5m?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

29 PYTANIE

Pakiet nr 9 poz. 1-5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków z warstwa chłonna wykonana z poliestru i włókna wiskozowego?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



30 PYTANIE

Pakiet nr 9 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków w rozmiarze 10x15cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

31 PYTANIE

Pakiet nr 9 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków w rozmiarze 10x10cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

32 PYTANIE

Pakiet nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku przezroczystego w rozmiarze 6x7cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

33 PYTANIE

Pakiet nr 21 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku przezroczystego w rozmiarze 6x8cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

34 PYTANIE

Pakiet nr 21 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku pakowanego po 100sztuk?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wskazuje ilości sztuk w opakowaniu. W formularzy asortymentowo cenowym wyznaczona jest kolumna do wskazania przez Wykonawcę ilości w opakowaniu i ilości opakowań.

Zamawiający wymaga wypełnienia kolumn zgodnie z opisem pod tabelą.

35 PYTANIE

Dot. części nr 1, 2, 3 Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

36 PYTANIE

Dot. części nr 2, 3, 5 poz. 2-3 Czy Zamawiający wymaga, aby wyroby jałowe były sterylizowane parą wodną? Ta metoda sterylizacji wskazywana jest jako najbezpieczniejsza i zaleca się, aby stosować tę metodę sterylizacji tam gdzie jest to możliwe. Wg obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18 marca 2019 r. będącym załącznikiem do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania, wszystkie procesy sterylizacji muszą być zwalidowane, ponadto tam gdzie jest to możliwe, powinno stosować się sterylizację termiczną. Inne metody sterylizacji, np. EO, powinno mieć zastosowanie wtedy, gdy inne metody sterylizacji nie są możliwe do zastosowania. W przypadku wyrobów z gazy można użyć procesu sterylizacji w parze wodnej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie określa sposobu sterylizacji, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

37 PYTANIE

Dot. części nr 5 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gazę o szerokości 0,90cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

38 PYTANIE

Dot. części nr 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą nierozciągliwą 4m x 5cm?

ODPOWIEDZ



Zamawiający dopuszcza

39 PYTANIE

Dot. części nr 9 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 8 x15 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

40 PYTANIE

Dot. części nr 9 poz. 1-5 Czy Zamawiający dopuści samoprzylepny, jałowy opatrunek z warstwą chłonną ze włókniyny wiskozowo (90%) – polipropylenowej (10%) pokrytej mikroperforowaną folią polietylenową zapobiegającą przywieraniu do rany?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

41 PYTANIE

Dot. części nr 16 poz. 2-5 Czy Zamawiający dopuści opaski dziane z 100 % poliestru?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

42 PYTANIE

Dot. części nr 18 poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 8% stawkę podatku VAT? Parametry minimalne medycznej waty bawełnianej są identyczne lub wyższe, jak w przypadku waty bawełniano - wiskozowej. Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

43 PYTANIE

Dot. części nr 18 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści watę 500g z przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

44 PYTANIE

Dot. części nr 20 poz. 8,12,13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 8,12,13 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji

45 PYTANIE

Pytanie nr 1 – dotyczy Zapisów SIWZ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie dokumentów składających się na ofertę w pliku skompresowanym .zip

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na składanie ofert w pliku skompresowanym .zip.

Zgodnie z zapisami w SIWZ pkt X.5 dokumenty wchodzące w skład oferty muszą mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przygotowanym oraz przekazanym Zamawiającemu przy użyciu środków komunikacji elektronicznej na wskazaną przez Zamawiającego Platformę <https://smartpzp.pl/uck>

46 PYTANIE

Pytanie nr 2 – dotyczy Części nr 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów pakowanych po 2 rolki a'500szt w ilości 3 350 opakowań?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest w takim przypadku do zaznaczenia w formularzu asortymentowo – cenowym ilości rolek w opakowaniu.

47 PYTANIE

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy



dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia zgłoszenia reklamacji” na „... od dnia uznania reklamacji”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

48 PYTANIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu tych wyrobów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnień w realizacji obowiązków okr w § 4 ust. 2
- c) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia, w którym konieczny był zakup wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego,
- d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za niezrealizowaną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy –w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

49 PYTANIE

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje wzór umowy dodając zapis w **§3 pkt 6** „Na podstawie art. 106n. ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług Zamawiający akceptuje wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego z adresu Wykonawcyna adres Zamawiającego faktury@uck.katowice.pl „

50 PYTANIE

Pakiet 27: Poz. 2 Prosimy o wydzielenie pozycji 2 z pakietu w celu uzyskania większej ilości ofert i atrakcyjniejszej ceny co gwarantuje zwiększenie konkurencyjności postępowania.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji

51 PYTANIE

Część 1, poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wskazuje ilości sztuk w opakowaniu. W formularzy asortymentowo cenowym wyznaczona jest kolumna do wskazania przez Wykonawcę ilości w opakowaniu i ilości opakowań.

Zamawiający wymaga wypełnienia kolumn zgodnie z opisem pod tabelą.

52 PYTANIE

Część 16, poz. 1-5 Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

53 PYTANIE

Część 10 POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Mieszanina: Wosk pszczeli, Wosk parafinowy oraz Palmiatynian izopropylowy. Preparat hemostatyczny



przeznaczony do tamowania krwawień z powierzchni kostnych, polegającej na stworzeniu bariery mechanicznej w miejscu krwawienia. Preparat ulegający wchłonięciu. Opakowania po 2,5g

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

54 PYTANIE

Część 13 POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Proszkowy system hemostatyczny o działaniu antybakteryjnym uzyskanym z oksydowanej regenerowanej celulozy przeznaczonym do tamowania krwawień tętniczych, żylnych oraz włóścińkowych w zabiegach chirurgicznych oraz innych urazach. szybka hemostaza, pełnie wchłanianie w ciągu max. 3 dni antybakteryjny biokompatybilny gotowy do użycia łatwy w użyciu aplikator do trudnodostępnych. Proszek wraz z aplikatorem; 1g

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

55 PYTANIE

Część 35 POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Materiał hemostatyczny, wchłaniający, wykonany ze 100% oksydowanej, regenerowanej, celulozy. Materiał o właściwościach bakteriobójczych, oparty na niskim poziomie pH 2,5-3,5. Działanie przeciwbakteryjne potwierdzone badaniami in vitro w stosunku do następujących mikroorganizmów Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, E.Coli MRSA, VRE, MRSE, PRSP Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę to 1-2 minuty Rozmiar 5 cm x 35 cm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

56 PYTANIE

Część 35 POZ. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Materiał hemostatyczny, wchłaniający, wykonany ze 100% oksydowanej, regenerowanej, celulozy. Materiał o właściwościach bakteriobójczych, oparty na niskim poziomie pH 2,5-3,5. Działanie przeciwbakteryjne potwierdzone badaniami in vitro w stosunku do następujących mikroorganizmów Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, E.Coli MRSA, VRE, MRSE, PRSP Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę to 1-2 minuty Rozmiar 5 cm x 7,5 cm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

57 PYTANIE

Pakiet 10:

Czy zamawiający dopuści воск kostny będący mieszaniną białego wosku pszczelego, wazeliny oraz palmitynianu izopropylu, środka znacząco wpływającego na miękkość wosku.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia **05.02.2021r. o godz. 10:00**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **05.02.2021r. o godz. 10:30**

Oferta musi zachować ważność **do 05.04.2021r.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej zostanie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Karolina Madej
mgr Karolina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

