

Milicz, 18.09.2015 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP14/2015

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyposażenia medycznego na potrzeby realizacji projektu pn.: „Utworzenie zakładu opiekuńczo leczniczego dla pacjentów wentylowanych mechanicznie w Milickim Centrum Medycznym”.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: dot. przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ 4 "Pompa infuzyjna"

Pkt. 1 - Czy Zamawiający dopuści szybkość dozowania 0,1-2000 ml/h ustawianą co 0,1 ml/h ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany specyfikacji technicznej w powyższym zakresie. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 2: dot. przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ 4 "Pompa infuzyjna"

Pkt. 2 - Czy Zamawiający dopuści objętość dozowania: 0,1-999,9 ml ustawianą co 0,1 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany specyfikacji technicznej w powyższym zakresie. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 3: dot. przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ 4 "Pompa infuzyjna"

Pkt. 3 - Czy Zamawiający dopuści czas programowania infuzji do 99h 59 min 59 sek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany specyfikacji technicznej w powyższym zakresie. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 4: dot. przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ 4 "Pompa infuzyjna"

Pkt. 11 - Czy Zamawiający dopuści 9 poziomów ciśnienia programowania okluzji w zakresie 300-900 mmHg, automatyczną redukcję bolusa okluzyjnego ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany specyfikacji technicznej w powyższym zakresie. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 5: dot. przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ 4 "Pompa infuzyjna"

Pkt.13 - Czy Zamawiający dopuści pompę bez automatycznego chwytania strzykawki, możliwości kopiowania bibliotek leków i konfiguracji pompy do pompy i bez możliwości przyłączenia do szpitalnego systemu przez program MedimaNet?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany specyfikacji technicznej w powyższym zakresie. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 6: dot. przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ 4 "Pompa infuzyjna"

Pkt. 16 - Czy Zamawiający dopuści sprzęt o wymiarach: 320 x 142 x 182 mm ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę specyfikacji technicznej w powyższym zakresie, tym samym dopuszczając sprzęt o podanych wymiarach.

PYTANIE NR 7: dot. przedmiotu zamówienia CZĘŚĆ 4 "Pompa infuzyjna"

Pkt. 17 - Czy Zamawiający dopuści zgodność z normami PN-EN606-1, PN-EN60601-1-2, PN-EN60601-2-24, MDD93/42/EEC -IIB ? Norma PN-EN1789 dotyczy ambulansu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany specyfikacji technicznej w powyższym zakresie. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 8: Dotyczy części nr 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania laryngoskopu z ergonomiczną rękojeścią (rączką) wykonaną ze stali nierdzewnej, radełkowaną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany specyfikacji technicznej w powyższym zakresie. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 9: Dotyczy części nr 4

Czy Zamawiający wydzieli z w/w części pozycje: aparat do mierzenia ciśnienia, laryngoskop, resuscytator do odrębnego pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na podział zamówienia w zakresie innym, niż jest to opisane w dokumentacji przetargowej przedmiotowego postępowania.

PYTANIE NR 10: SPECYFIKACJI TECHNICZNEJ OFEROWANEGO SPRZĘTU oraz OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Część 2 - KARDIOMONITOR – 5 SZTUK, Punkt 28.

Czy zamawiający dopuści możliwość nieinwazyjnego pomiaru rzutu serca modułem innej firmy, którego parametry są zbliżone do wymienionych w specyfikacji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza wnioskowanej zmiany. Urządzenia winny spełniać parametry techniczne zgodnie z SIWZ. Ponadto, użycie bardzo ogólnego sformułowania „parametry są zbliżone do wymienionych w specyfikacji” uniemożliwia Zamawiającemu precyzyjne i jednoznaczne odniesienie się do danego pytania w zakresie przedmiotowych parametrów.

PYTANIE NR 11: - MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH – 7 SZT.

1/ Dot. punktu 2. dane techniczne

W związku z wymaganiem dotyczącym certyfikatu odporności bakteriologicznej informuję że tego rodzaju tworzywa stosowane są do urządzeń mających styczność m.in. z żywnością np. lodówki.

Kardiomonitor jako urządzenia medyczne z punktu widzenia bezpieczeństwa podlegają wymaganiom normy medycznej EN/PN 60601-1. Norma ta wymaga aby obudowy kardiomonitorów były wykonane z tworzywa które jest biokompatybilne i uniepalnione co najmniej w wersji uniepalnienia V1 lub V2.

Z kolei uniepalnienie tworzywa na obudowy V1 i V2 wyklucza stosowanie bakteriostatyków jako domieszek tworzywa.

Z tego powodu prosimy o odpowiedź

1. czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitora zbudowanego z tworzywa sztucznego zgodnego z główną normą bezpieczeństwa tj. PN/EN 60601-1 będącego tworzywem biokompatybilnym nie zawierającym dodatków bakteriostatycznych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitora zbudowanego z tworzywa sztucznego zgodnego z główną normą bezpieczeństwa tj. PN/EN 60601-1.

PYTANIE NR 12: - MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH – 7 SZT.

2/ dot. punktu 8 dane techniczne

Czy Zamawiający będzie wymagał obsługi poprzez ekran dotykowy zamiast przyciski skrótów i pokręta?

Jest on wygodniejszy i szybszy, dzięki czemu uprości obsługę i znacząco zaoszczędzi czas personelu obsługującego kardiomonitora.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści obsługę monitora poprzez ekran dotykowy.

PYTANIE NR 13: - MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH – 7 SZT.

3/ dot. punktu 12 dane techniczne

Czy Zamawiający będzie wymagał konwekcyjnego chłodzenia monitora zamiast chłodzenia aktywnego przy użyciu wiatraczka? Chłodzenie aktywne jest zdecydowanie głośniejsze, może powodować uszkodzenia kardiomonitora i wymaga regularnej konserwacji, takich zagrożeń i wymagań nie generuje chłodzenie konwekcyjne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści chłodzenie konwekcyjne lub aktywne.

PYTANIE NR 14: - MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH – 7 SZT.

4/ dot. punktu 14 dane techniczne

„Opcja drukarki termicznej 3 kanałowej i możliwość drukowania na drukarce laserowej podłączonej do sieci monitorowania”.

Czy Zamawiający poprzez ten punkt, wymaga możliwości rozbudowy kardiomonitora o drukarkę termiczną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga możliwości rozbudowy kardiomonitora o drukarkę termiczną.

PYTANIE NR 15: - MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH – 7 SZT.

5/ dot. punktu 14 dane techniczne

„Opcja drukarki termicznej 3 kanałowej i możliwość drukowania na drukarce laserowej podłączonej do sieci monitorowania”.

Czy Zamawiający poprzez ten punkt, wymaga aby w przyszłości monitory mogły być połączone w sieć wyposażoną w drukarkę laserową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby w przyszłości monitory mogły być połączone w sieć wyposażoną w drukarkę laserową.

PYTANIE NR 16: - MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH – 7 SZT.

6/ dot. punktu 26 dane techniczne

Czy Zamawiający dopuści inną formę montażu kardiomonitora: uchwyt do szyny technicznej lub półka ścienna, zamiast dostarczenia statywu jezdnego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści inną formę montażu kardiomonitora: uchwyt do szyny technicznej lub półkę ścienną.

PYTANIE NR 17: - KARDIOMONITOR – 5 SZT.

1/ Dot. punktu 2. dane techniczne

W związku z wymaganiem dotyczącym certyfikatu odporności bakteriologicznej informuję że tego rodzaju tworzywa stosowane są do urządzeń mających styczność m.in. z żywnością np. lodówki.

Kardiomonitory jako urządzenia medyczne z punktu widzenia bezpieczeństwa podlegają wymaganiom normy medycznej EN/PN 60601-1. Norma ta wymaga aby obudowy kardiomonitorów były wykonane z tworzywa które jest biokompatybilne i uniepalnione co najmniej w wersji uniepalnienia V1 lub V2.

Z kolei uniepalnienie tworzywa na obudowy V1 i V2 wyklucza stosowanie bakteriostatyków jako domieszek tworzywa.

Z tego powodu prosimy o odpowiedź

2. czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitora zbudowane z tworzywa sztucznego zgodnego z główną normą bezpieczeństwa tj. PN/EN 60601-1 będącego tworzywem biokompatybilnym nie zawierającym dodatków bakteriostatycznych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitora zbudowane z tworzywa sztucznego zgodnego z główną normą bezpieczeństwa tj. PN/EN 60601-1.

PYTANIE NR 18: - KARDIOMONITOR – 5 SZT.

2/ dot. punktu 8 dane techniczne

Czy Zamawiający będzie wymagał obsługi poprzez ekran dotykowy zamiast przyciski skrótów i pokrętle?

Jest on wygodniejszy i szybszy, dzięki czemu uprości obsługę i znacząco zaoszczędzi czas personelu obsługującego kardiomonitora.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści obsługę poprzez ekran dotykowy.

PYTANIE NR 19: - KARDIOMONITOR – 5 SZT.

3/ dot. punktu 11 dane techniczne

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wbudowanym akumulatorem na minimum 60 min. pracy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści kardiomonitor z wbudowanym akumulatorem na minimum 60 min. pracy.

PYTANIE NR 20: - KARDIOMONITOR – 5 SZT.

4/ dot. punktu 12 dane techniczne

Czy Zamawiający będzie wymagał konwekcyjnego chłodzenia monitora zamiast chłodzenia aktywnego przy użyciu wiatraczka? Chłodzenie aktywne jest zdecydowanie głośniejsze, może powodować uszkodzenia kardiomonitora i wymaga regularnej konserwacji, takich zagrożeń i wymagań generuje chłodzenie konwekcyjne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści chłodzenie aktywne i konwekcyjne.

PYTANIE NR 21: - KARDIOMONITOR – 5 SZT.

5/ dot. punktu 14 dane techniczne

„Opcja drukarki termicznej 3 kanałowej i możliwość drukowania na drukarce laserowej podłączonej do sieci monitorowania”.

Czy Zamawiający poprzez ten punkt, wymaga możliwości rozbudowy kardiomonitora o drukarkę termiczną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby każdy monitor posiadał drukarkę wbudowaną.

PYTANIE NR 22: - KARDIOMONITOR – 5 SZT.

6/ dot. punktu 14 dane techniczne

„Opcja drukarki termicznej 3 kanałowej i możliwość drukowania na drukarce laserowej podłączonej do sieci monitorowania”.

Czy Zamawiający poprzez ten punkt, wymaga aby w przyszłości monitory mogły być połączone w sieć wyposażoną w drukarkę laserową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga, aby w przyszłości monitory mogły być połączone w sieć wyposażoną w drukarkę laserową.

PYTANIE NR 23: - KARDIOMONITOR – 5 SZT.

6/ dot. punktu 28 dane techniczne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 2dwóch niezależnych monitorów do małoinwazyjnego, ciągłego pomiaru rzutu serca z analizy krzywej ciśnienia tętniczego z wykorzystaniem czujnika założonego do istniejącego cewnika tętniczego. Mierzone parametry: CO Rzut serca (CI indeksowane), SV Objętość wyrzutowa (SVI indeksowane), SVV Wahania objętości wyrzutowej PPV Wahania ciśnienia tętniczego, SVR Systemowy opór naczyniowy (SVRI indeksowane), CPO Moc pojemności minutowej (CPI indeksowane), dPmx Kurczliwość lewej komory, HR Częstość akcji serca, AP Ciśnienie tętnicze, MAP średnie ciśnienie tętnicze, CVP Ośrodkowe ciśnienie żylnie oraz umożliwiającego rozbudowę o moduł PiCCO?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 24: dotyczy: część 3 *ŁÓŻKO SZPITALNE STEROWANE ELEKTRYCZNIE WRAZ Z WYPOSAŻENIEM *

Czy dopuszczają Państwo szafkę przyłóżkową o wymiarach:

- wysokość: 82,5 cm
- szerokość: 48 cm
- głębokość: 48 cm

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wymiarach:

- wysokość: 82,5cm
- szerokość: 48cm
- głębokość: 48cm

PYTANIE NR 25: dotyczy: część 4 elektryczny ssak medyczny

Czy dopuszczają Państwo ssak medyczny o podciśnieniu - 80 kPa?

Uważam, że w specyfikacji produktu wdarł się błąd gdyż jest : 80 kPa

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści ssak medyczny o podciśnieniu - 80 kPa.

PYTANIE NR 26: dotyczy: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

Czy Zamawiający wyodrębni z części nr 2 pozycję nr 1- defibrylator dwufazowy? Pozytywne przychylenie się do prośby pozwoli zaoferować na wyodrębnioną pozycję korzystniejszą cenę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 27: dotyczy: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

ad pkt. 8:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z falą defibrylacji e-cube BTE (impuls trapezoidalny) z energią wstrząsu od 1-200 J?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 28: dotyczy: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

ad pkt. 13:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z monitorowaniem EKG poprzez kabel 3 odprowadzeniowy umożliwiający obserwację 3 odprowadzeń lub 5 odprowadzeniowy z obserwacją 6 odprowadzeń?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 29: dotyczy: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

ad pkt. 14:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z zakresem pomiaru HR od 30-300 u/min.? Jest to wystarczająca wartość do bezpiecznego monitorowania pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści dwufazowy z zakresem pomiaru HR od 30-300 u/min.

PYTANIE NR 30: dotyczy: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

ad pkt. 17-18:

Czy Zamawiający zrezygnuje z funkcji pomiaru oddechów w defibrylatorze?

Pomiar oddechu w oparciu o krzywą EKG jest pomiarem obciążonym dużą niedokładnością i niską miarodajnością spowodowaną zaburzeniami wynikającymi np. z ruchów pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie zrezygnuje z funkcji pomiaru oddechów w defibrylatorze. Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 31: dotyczy: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

ad pkt. 22:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dotyczącego możliwości ustawienia przez użytkownika histerezy i czasu refrakcji i dopuści defibrylator bez możliwości ustawienia histerezy oraz ze stymulatorem o ściśle określonym czasie refrakcji? Możliwość ustawiania histerezy i czasu refrakcji jest parametrem typowym dla stymulatorów implantowanych, a nie stymulatorów zewnętrznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 32: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

ad pkt. 28:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy o wadze nie przekraczającej 8,2kg wraz z akumulatorem, łyżkami, kablami (EKG, SpO2), rejestratorem, papierem do drukarki i pamięcią masową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 33: Część 2 - DEFIBRYLATOR DWUFAZOWY – szt. 1

ad pkt. 15:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z zakresem ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany w zakresie min. od 30 do 300 u./min?

Jest to wystarczająca wartość do bezpiecznego monitorowania pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z zakresem ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany w zakresie min. od 30 do 300 u./min.

PYTANIE NR 34: Część 2 – Monitor Funkcji Życiowych – 7szt

Czy Zamawiający wyodrębni z części nr 2 pozycję nr 2- Monitor Funkcji Życiowych – 7 szt. oraz kardiomonitor – 5 szt.? Pozytywne przychylenie się do prośby pozwoli zaoferować na wyodrębnioną pozycję korzystniejszą cenę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyodrębni z części nr 2 pozycji nr 2- Monitor Funkcji Życiowych – 7 szt. oraz kardiomonitor – 5 szt., do osobnego zadania.

PYTANIE NR 35: Część 2 – Monitor Funkcji Życiowych – 7szt

ad pkt. 2:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez Monitory obudowy wykonanej z antybakteryjnego tworzywa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści inną obudowę zgodną z normą bezpieczeństwa tj. PN/EN 60601-1.

PYTANIE NR 36: Część 2 – Kardiomonitor – 5szt

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez Monitory obudowy wykonanej z antybakteryjnego tworzywa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści inną obudowę zgodną z normą bezpieczeństwa tj. PN/EN 60601-1.

PYTANIE NR 37: Część 2 – Kardiomonitor – 5szt

ad pkt. 4:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny kardiomonitor o przekątnej 15” z możliwością zastosowania dodatkowego monitora kopiującego o przekątnej między 17” a 24”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ w powyższym zakresie. Użycie bardzo ogólnego sformułowania uniemożliwia Zamawiającemu precyzyjne i jednoznaczne odniesienie się do zadanego pytania w zakresie przedmiotowych parametrów.

PYTANIE NR 38: Część 2 – Kardiomonitor – 5szt

ad pkt. 28:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny kardiomonitor z modułem rzutu serca metodą termodylucji? Pomiar rzutu serca metodą termodylucji charakteryzuje się największą dokładnością i gwarantuje wiarygodne pomiary parametrów rzutu serca.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ w powyższym zakresie. Użycie bardzo ogólnego sformułowania uniemożliwia Zamawiającemu precyzyjne i jednoznaczne odniesienie się do zadanego pytania w zakresie przedmiotowych parametrów.

PYTANIE NR 39: Część 2 – Kardiomonitor – 5szt

ad pkt. 28

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny kardiomonitor z nieinwazyjnym modułem rzutu serca ICG? Oferowane rozwiązanie gwarantuje zdecydowanie najniższe koszty eksploatacji wykonywanych pomiarów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ w powyższym zakresie. Użycie bardzo ogólnego sformułowania uniemożliwia Zamawiającemu precyzyjne i jednoznaczne odniesienie się do zadanego pytania w zakresie przedmiotowych parametrów.

PYTANIE NR 40: Część 2 – Kardiomonitor – 5szt

ad pkt. 28

Mając na uwadze dobro ekonomicznego Zamawiającego prosimy o zgodę na zaoferowanie Monitora rzutu serca metodą PICCO lub Vigileo jako osobnego, niezależnego urządzenia, dzięki temu większa ilość oferentów będzie miała możliwość złożenia konkurencyjnej oferty. Jednocześnie informujemy, że na Polskim rynku nie występuje ani jedno urządzenie spełniające parametry techniczne kardiomonitorów opisanych w części 2 i obecny opis uniemożliwia złożenie ważnej oferty, co może skutkować unieważnieniem postępowania.

W związku z powyższym prosimy o udzielenie pozytywnej odpowiedzi na załączone pytania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 24.09.2015 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

