



Poznań, dnia 05.04.2019 r.

SR/XV-270-11(4)-EFK/19

wg rozdzielnika

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania złożone do przetargu nieograniczonego na świadczenie usług serwisowych aparatury i sprzętu medycznego Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu; SR/XV-270-11-EFK/19

Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei udzielił następujących odpowiedzi:

ZESTAW PYTAŃ 1:

1. Pytanie 1

W związku z procedurą przeglądu technicznego okresowego producent obowiązkowo zaleca wymieniać co 12 m-cy:

- Czujnik tlenu (wszystkie respiratory)
- Kit serwisowy – respirator Servo i

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga wymiany powyższych części we wszystkich wymaganych respiratorach raz / 12-m-cy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ oraz wzoru umowy zgodnie, z którymi: *W razie stwierdzenia konieczności wymiany części lub dokonania naprawy aparatury lub sprzętu medycznego zakres tych prac należy niezwłocznie zgłosić Zamawiającemu do Działu Technicznego Szpitala, celem ustalenia dalszej drogi postępowania.*

2. Pytanie 2

W związku z procedurą przeglądu technicznego okresowego producent obowiązkowo zaleca wymieniać w respiratorach Bennett 840 co 24 m-ce:

- Akumulatory - kpl (2 szt. / respirator)

Czy Zamawiający wymaga skalkulowania wymiany kompletów akumulatorów 1 / 24 m-ce?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ oraz wzoru umowy zgodnie, z którymi: *W razie stwierdzenia konieczności wymiany części lub dokonania naprawy aparatury lub sprzętu medycznego zakres tych prac należy niezwłocznie zgłosić Zamawiającemu do Działu Technicznego Szpitala, celem ustalenia dalszej drogi postępowania.*

3. Pytanie 3

W związku z procedurą przeglądu technicznego okresowego producent zaleca wymieniać w respiratorach Bennett 840 co 10.000 przepracowanych godzin:

- Kit serwisowy 10K

Czy Zamawiający wymaga wymiany kitów serwisowych? Jeżeli tak – to prosimy o wskazanie w ilu / których respiratorach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ oraz wzoru umowy zgodnie, z którymi: *W razie stwierdzenia konieczności wymiany części lub dokonania naprawy aparatury lub sprzętu medycznego zakres tych prac należy niezwłocznie zgłosić Zamawiającemu do Działu Technicznego Szpitala, celem ustalenia dalszej drogi postępowania.*



4. Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty Świadectwa kwalifikacji „E” i „D”?

Wymóg ten zabezpiecza Zamawiającego przed przeprowadzeniem przeglądów przez nieuprawnione osoby do przeprowadzenia testów prądowych / bezpieczeństwa elektrycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów SIWZ poprzez dodatkowe określenie warunków udziału w postępowaniu, a mianowicie:

1. O udzielenie niniejszego zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1) nie podlegają wykluczeniu;

2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

- a) **kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.** *Zamawiający nie wymaga wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu w powyższym zakresie.*
- b) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej.** *Zamawiający nie wymaga wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu w powyższym zakresie.*
- c) **zdolności technicznej lub zawodowej:**

- **Dotyczy wszystkich pakietów:** Wykonawca spełni warunek w sytuacji, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wykonał lub wykonuje co najmniej jedną usługę odpowiadającą przedmiotowi zamówienia tj. polegającą na świadczeniu usług serwisowych aparatury i sprzętu medycznego o wartości każdej z nich **nie mniejszej niż 2 500,00 zł**. Wystarczy jednokrotne spełnienie warunku niezależnie od ilości części (pakietów), na które składana będzie oferta;

Zamawiający wprowadza dodatkowy warunek dysponowania odpowiednim potencjałem kadrowym oraz dysponowania odpowiednią zdolnością techniczną:

- **Dotyczy pakietów nr 5, 12, 20, 23, 25, 28, 31, 37, 48:** Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że będzie dysponował osobami, które posiadają aktualne uprawnienia energetyczne do zajmowania się eksploatacją i dozorem urządzeń (urządzeń, instalacji i sieci elektroenergetycznych wytwarzających, przetwarzających, przesyłających i zużywających energię elektryczną o napięciu nie wyższym niż 1 kV, aparatury kontrolno-pomiarowej oraz urządzeń i instalacji automatycznej regulacji sterowania i zabezpieczeń urządzeń i instalacji wymienionych jak wyżej): na stanowisku eksploatacji - minimum 3 osoby, na stanowisku eksploatacji i dozoru - minimum 2 osoby;
- **Dotyczy pakietów nr 5, 12, 20, 23, 25, 28, 31, 37, 48:** Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że będzie dysponował minimum 3 osobami posiadającymi certyfikat lub inny dokument potwierdzający przebyte szkolenie z zastosowania testera bezpieczeństwa w badaniu urządzeń medycznych zgodnie z normą PN EN 62353 lub równoważną;
- **Dotyczy pakietów nr 5, 12, 20, 23, 25, 28, 31, 37, 48:** Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że posiada odpowiedni sprzęt do wykonania zamówienia, tj. minimum 3 testery bezpieczeństwa urządzeń medycznych spełniające normę PN EN 62353 lub równoważną.

5. Zwracamy się z wnioskiem o wyłączenie z Pakietu 28 respiratora z kompresorem Evita V500.



Ten model respiratora firmy Drager jest obsługiwany od strony serwisowej tylko i wyłącznie przez przedstawiciela producenta – tryb serwisowy wymaga zdalnego dostępu przez serwer producenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 28 poz. 15. Tym samym Zamawiający utworzył nowy obowiązujący pakiet nr 28 i pakiet nr 63, które przekazuje w załączeniu.

ZESTAW PYTAŃ 2:

Pytanie 1 pakiet 14

W pakiecie 14 poz 1,2,5 znajdują się aparaty firmy Drager. Czy Zamawiający w celu umożliwienia złożenia oferty przez serwis autoryzowany wydzieli te urządzenia do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 14 poz. 1, 2, 5. Tym samym Zamawiający utworzył nowy obowiązujący pakiet nr 14 i pakiet nr 63, które przekazuje w załączeniu.

Pytanie 2 pakiet 24

W pakiecie 24 poz 11 znajduje się miernik Jm 103 produkcji firmy Drager. Czy Zamawiający w celu umożliwienia złożenia oferty przez serwis autoryzowany wydzieli te urządzenia do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 24 poz. 11. Tym samym Zamawiający utworzył nowy obowiązujący pakiet nr 24 i pakiet nr 63, które przekazuje w załączeniu.

Pytanie 3 pakiet 28

W pakiecie 28 poz 15 znajduje się respirator Evita V500 produkcji firmy Drager. Czy Zamawiający w celu umożliwienia złożenia oferty przez serwis autoryzowany wydzieli te urządzenia do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 28 poz. 15. Tym samym Zamawiający utworzył nowy obowiązujący pakiet nr 28 i pakiet nr 63, które przekazuje w załączeniu.

Pytanie 4 pakiet 29

W pakiecie 29 poz 10 znajduje się stanowisko do resuscytacji produkcji firmy Drager. Czy Zamawiający w celu umożliwienia złożenia oferty przez serwis autoryzowany wydzieli te urządzenia do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 29 poz. 10. Tym samym Zamawiający utworzył nowy obowiązujący pakiet nr 29 i pakiet nr 63, które przekazuje w załączeniu.

Pytanie 5 pakiet 28

Dla Pakietu numer 28 poz. 15. Zgodnie z aktualną instrukcją serwisową IPM-L 9500553 revision 18 do stanowiska intensywnej terapii Evita V500, producent wymaga wykonania testów za pomocą specjalistycznego oprogramowania serwisowego. Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający wymaga aby wykonawca posiadał takowe oprogramowanie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6 pakiet 14,24,28,29 aparaty w pozycji Drager

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu



medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń imiennych certyfikatów ze szkolenia serwisowych na urządzenia objęte zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 7 pakiet 14,24,28,29 aparaty w pozycji Drager

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji potencjału technicznego Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla urządzeń, przedstawienia: listy urządzeń kontrolno- pomiarowych do sprawdzania aparatury medycznej wraz z aktualnymi dokumentami kalibracji? Urządzenia powinny być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanej przez producenta sprzętu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 8 pakiet 14,24,28,29 aparaty w pozycji Drager

Czy Zamawiający dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów oraz zgodności zapisów z instrukcji obsługi urządzenia będzie wymagał od wszystkich Wykonawców do przeprowadzenia przeglądów i napraw użycia tylko oryginalnych części zamiennych?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Niniejsze postępowanie nie dotyczy napraw sprzętu.

Pytanie 9 pakiet 14,24,28,29 aparaty w pozycji Drager

Ustawa o wyrobach medycznych celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych zgodnie z wymogami producenta. Czy Zamawiający wymaga od wszystkich Wykonawców aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta dla urządzeń, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 10 pakiet 14,24,28,29 aparaty w pozycji Drager

Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla urządzeń na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ oraz wzoru umowy zgodnie, z którymi: *W razie stwierdzenia konieczności wymiany części lub dokonania naprawy aparatury lub sprzętu medycznego zakres tych prac należy niezwłocznie zgłosić Zamawiającemu do Działu Technicznego Szpitala, celem ustalenia dalszej drogi postępowania.*



Pytanie 11 pakiet 24 poz 11

W pakiecie 24 poz 11 znajduje się miernik Jm 103 produkcji firmy Drager. Zgodnie z wytycznymi instrukcji obsługi podczas wykonywanej procedury przeglądowej raz na 12 miesięcy miernik powinien zostać skalibrowany przez ekspertów i profesjonalny sprzęt kontrolno pomiarowy. Czy Zamawiający zgodzi się na wykonanie wymaganej procedury kalibracji podczas wykonywanego przeglądu?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje pakiet nr 24 i poz. 11 przenosi do pakietu nr 63. Tym samym Zamawiający utworzył nowy obowiązujący pakiet nr 24 i pakiet nr 63, które przekazuje w załączeniu.

ZESTAW PYTAŃ 3:

W nawiązaniu do w/w postępowania, zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania dotyczące pakietu Nr 42. Punkt 5 -Stół Stille s/n 2565.

- 1) Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu Nr 42 punkt 5 aparat Stół Stille jako osobny pakiet lub też pozwoli składać ofertę na poszczególną pozycję w tym pakiecie .Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie wydzieli z pakietu nr 42 stołu Stille do innego pakietu.

ZESTAW PYTAŃ 4:

Dotyczy pakietu nr 12

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji 1-5 i stworzenie z nich oddzielnego pakietu, a przez to umożliwienie złożenia oferty przez autoryzowany serwis producenta.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

UWAGA:

Zamawiający **przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień 16 kwietnia 2019 r. odpowiednio na godz. 09:45 i 10:00.**

W związku z powyższym Zamawiający dokonał następujących modyfikacji w treści SIWZ (prawidłowe brzmienie zapisów poniżej):

1. Rozdział II SIWZ pkt 1 ppkt 3):

3) Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych (**do 63 części / pakietów**). Każda część/pakiet stanowi odrębny przedmiot zamówienia.

2. Rozdział III SIWZ pkt 1:

1. O udzielenie niniejszego zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

3) nie podlegają wykluczeniu;

4) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

d) **kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający nie wymaga wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu w powyższym zakresie.**



- e) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej.** Zamawiający nie wymaga wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu w powyższym zakresie.
- f) **zdolności technicznej lub zawodowej:**
- **Dotyczy wszystkich pakietów:** Wykonawca spełni warunek w sytuacji, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wykonał lub wykonuje co najmniej jedną usługę odpowiadającą przedmiotowi zamówienia tj. polegającą na świadczeniu usług serwisowych aparatury i sprzętu medycznego o wartości każdej z nich **nie mniejszej niż 2 500,00 zł**. Wystarczy jednokrotne spełnienie warunku niezależnie od ilości części (pakietów), na które składana będzie oferta;
 - **Dotyczy pakietów nr 5, 12, 20, 23, 25, 28, 31, 37, 48:** Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że będzie dysponował osobami, które posiadają aktualne uprawnienia energetyczne do zajmowania się eksploatacją i dozorem urządzeń (urządzeń, instalacji i sieci elektroenergetycznych wytwarzających, przetwarzających, przesyłających i zużywających energię elektryczną o napięciu nie wyższym niż 1 kV, aparatury kontrolno-pomiarowej oraz urządzeń i instalacji automatycznej regulacji sterowania i zabezpieczeń urządzeń i instalacji wymienionych jak wyżej): na stanowisku eksploatacji - minimum 3 osoby, na stanowisku eksploatacji i dozoru - minimum 2 osoby;
 - **Dotyczy pakietów nr 5, 12, 20, 23, 25, 28, 31, 37, 48:** Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że będzie dysponował minimum 3 osobami posiadającymi certyfikat lub inny dokument potwierdzający przebyte szkolenie z zastosowania testera bezpieczeństwa w badaniu urządzeń medycznych zgodnie z normą PN EN 62353 lub równoważną;
 - **Dotyczy pakietów nr 5, 12, 20, 23, 25, 28, 31, 37, 48:** Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że posiada odpowiedni sprzęt do wykonania zamówienia, tj. minimum 3 testery bezpieczeństwa urządzeń medycznych spełniające normę PN EN 62353 lub równoważną.

3. Rozdział IV SIWZ pkt 2 ppkt 2.5):

2.5. Zgodnie z art. 26 ust. 2 PZP Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

- 1) aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 PZP;
- 2) wykazu wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych usług, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których usługi zostały wykonane – zgodnie z Załącznikiem nr 10 do SIWZ;
- 3) dowodów potwierdzających należyte wykonanie lub wykonywanie usług, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego usługi były wykonywane lub są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie Wykonawcy. W przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- 4) wykazu osób, skierowanych przez Wykonawcę do realizacji zamówienia publicznego, w szczególności odpowiedzialnych za świadczenie usług, wraz z informacjami na temat ich kwalifikacji zawodowych, uprawnień, doświadczenia i wykształcenia niezbędnych do



wykonania zamówienia publicznego, a także zakresu wykonywanych przez nie czynności oraz informacją o podstawie do dysponowania tymi osobami – zgodnie z Załącznikiem nr 11 do SIWZ;

- 5) wykazu sprzęt do wykonania zamówienia w celu realizacji zamówienia – zgodnie z Załącznikiem nr 12 do SIWZ.

4. Rozdział VIII SIWZ pkt 3 ppkt 3.2):

3.2. Koperta / opakowanie zawierające ofertę winno być zaadresowane do Zamawiającego na adres jego siedziby oraz oznaczone w sposób następujący:

Pieczęć firmy Wykonawcy

Nazwa Zamawiającego:

**Szpital Miejski im. Franciszka Raszei
ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań**

**„Oferta przetargowa na świadczenie usług serwisowych aparatury i sprzętu
medycznego Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu**

(SR/XV-270-11-EFK/19) – nie otwierać przed 16.04.2019 r. godz. 10:00”

5. Rozdział IX SIWZ pkt 1 i 4:

1. Oferty należy składać do dnia: **16.04.2019 r. do godz. składania ofert 09:45**

adres: Szpital Miejski im. Franciszka Raszei, ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań.

Oferty składa się w Kancelarii Szpitalnej, która mieści się w siedzibie Zamawiającego, wejście od ul. Poznańskiej, piwnica.

4. Oferty zostaną otwarte dnia: **16.04.2019 r. o godz. otwarcia ofert 10:00**

adres: Szpital Miejski im. Franciszka Raszei, ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań, Zamówienia Publiczne – III piętro Szpitala, pokój 361.

6. Rozdział XVII SIWZ:

Rozdział XVII

Załączniki

Wymienione niżej Załączniki stanowią integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na świadczenie usług serwisowych aparatury i sprzętu medycznego Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu:

1.1. Specyfikacja Techniczna Zamówienia – wypełniona i podpisana przez Wykonawcę (Załącznik nr 1 do SIWZ).

1.2. Formularz oferty - wypełniony i podpisany przez Wykonawcę (Załącznik nr 2 do SIWZ).

1.3. Oświadczenie stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu (Załącznik nr 3 do SIWZ).

1.4. Oświadczenie dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu (Załącznik nr 4 do SIWZ).

1.5. Wzór umowy (Załącznik nr 5 do SIWZ).

1.6. Formularz oświadczenia I (Załącznik nr 6 do SIWZ).

1.7. Formularz oświadczenia II (Załącznik nr 7 do SIWZ).

1.8. Informacja o obowiązkach wynikających z przepisów o podatku VAT (Załącznik nr 8 do SIWZ).

1.9. Oświadczenie Wykonawcy – dotyczące grupy kapitałowej (Załącznik nr 9 do SIWZ).

1.10. Wykaz usług (Załącznik nr 10 do SIWZ).



-
- 1.11. Wykaz osób (Załącznik nr 11 do SIWZ).
1.12. Wykaz sprzętu (Załącznik nr 12 do SIWZ).

Jednocześnie Zamawiający w załączeniu do niniejszego pisma przekazuje nowy Załącznik nr 2 do SIWZ oraz nowe Załączniki nr 11 i 12 do SIWZ.

Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu w załączeniu przesyła treść zmiany ogłoszenia o zamówieniu, która w dniu dzisiejszym została opublikowana w Biuletynie Zamówień Publicznych, zamieszczona stronie internetowej Zamawiającego www.raszeja.poznan.pl oraz na tablicy ogłoszeń znajdującej się w siedzibie Zamawiającego.

Z poważaniem

Prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania pisma SR/XV-270-11(4)-EFK/19 na nr fax +48 61 848-49-90 lub na adres efilipiak@raszeja.poznan.pl :

Potwierdzam, iż w sposób czytelny otrzymaliśmy niniejsze pismo dnia
liczba stron
Czytelny podpis i pieczęć:

Do wiadomości: wszyscy zainteresowani niniejszym postępowaniem Wykonawcy.