



ISO 14001: 2004  
PN-N18001:2004

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY  
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75  
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Tel. 52/36-55-296, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-521

ISO 27001: 2005  
ISO 9001: 2008



Fax. 52/36-55-496, 52/36-55-752

NZZ/33/D/17

Bydgoszcz, dnia 10.05.2017 r.

## Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę środków do mycia i dezynfekcji

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 38 ustawy ust. 1, 2, 4 z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz.U.2015 poz. 2164 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień i dokonuje modyfikacji treści SIWZ.

Pytanie nr 1 - dotyczy grupy 16

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie wymogi SIWZ skuteczny wobec wymaganego spektrum w stężeniu 1,75% w czasie 15 min

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 2 - dotyczy grupy 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu do zwilżania i wstępnej dezynfekcji narzędzi w postaci pianki na bazie amin i QAV skuteczny wobec wymaganego spektrum w czasie 15 min.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 3 - dotyczy grupy 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego bardzo dobrych właściwościach myjących na bazie kompleksu enzymatycznego o szerokim spektrum mikrobójczym B,F,V/HIV,HBV,HCV, Herpeswirus,Rotawirus/ w czasie 15 minut i stężeniu 0,5%, będącego wyrobem medycznym kl.IIb.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 4 - dotyczy grupy 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie wymogi SIWZ o pH 8-10

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 5 - dotyczy grupy 1 poz 1, 2, 3, 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV z 3% dodatkiem kwasu cytrynowego spełniającego zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B, Tbc (M. Avium M.Terrae),F,V(HIV, HBV, HCV, Rot) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25%.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 6 - dotyczy grupy 1 poz 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek impregnowanych alkoholem etylowym spełniających zapisy SIWZ o szerokim spektrum bójczym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w czasie do 30 sekund.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 7 - dotyczy grupy 1 poz 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 13x18 spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 8 - dotyczy grupy 1 poz 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparat spełniający wszystkie zapisy SIWZ skuteczny w stężeniu 1,75% wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów, spor (*C.difficile*, *B.Subtillis*)- w czasie do 15 min

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 9 - dotyczy grupy 1 poz 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparat spełniający wszystkie zapisy SIWZ zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 10 - dotyczy grupy 2 poz 1, 2, 3, 5

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego 85% zawierającego szereg substancji nawilżających i zmiękczających skórę: bisabosol, pantenol, witaminę E, glicerynę o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348), V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sekund i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 – 90 sekund. Produkt biobójczy. Preparat był testowany w szpitalu zamawiającego i otrzymał pozytywną opinię personelu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 11 - dotyczy grupy 2 poz 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej hypoalergicznnej emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk na bazie kwasu kokosowego i gliceryny o neutralnym dla skóry pH 5.0-5.5.

Bez zawartości mydła. Emulsja może być stosowana przez osoby u których stwierdzono kontaktowe zapalenie skóry (test hypoalergii) oraz w pielęgnacji pacjentów obłożnie chorych i profilaktyce odleżyn. Preparat był testowany w szpitalu zamawiającego i otrzymał pozytywną opinię personelu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 12 - dotyczy grupy 1

Czy zamawiający wydzieli do osobnej grupy produkt znajdujący się w Grupie 1 poz 6?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 13 - dotyczy grupy 1

Czy zamawiający wydzieli do osobnej grupy produkt znajdujący się w Grupie 1 poz 7?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 14 - dotyczy grupy 12 Poz. 1 - Czy Zamawiający wymagając kompatybilności z produktami na bazie 2% aldehydu glutarowego, oczekuje preparatu kompatybilnego z preparatem zaoferowanym w Grupie 14 poz. 1, co należy potwierdzić oświadczeniem producenta zaoferowanego preparatu?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 15 - dotyczy grupy 13,Poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego zdolność usuwania biofilmu potwierdzoną badaniami oraz zdolność zapobiegania jego powstawaniu?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza również zaoferowanie preparatu posiadającego zdolność usuwania biofilmu potwierdzoną badaniami oraz zdolność zapobiegania jego powstawaniu, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 16 - dotyczy grupy 13,Poz. 1

Czy w trosce o dezynfekowane narzędzia chirurgiczne, endoskopy i inne wyroby medyczne, Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego badania potwierdzające brak korozyjności wżerowej wg europejskiej metodyki badania elektrochemicznego?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza również preparat posiadający badania potwierdzające brak korozyjności wżerowej wg europejskiej metodyki badania elektrochemicznego, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 17 - dotyczy grupy 15, Poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje preparatu, który może pozostać na narzędziach 72 godziny zanim zostaną poddane dalszej obróbce?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza również takie rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 18 - dotyczy grupy 15, Poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego badania kompatybilności z aluminium, z którego wykonane są kontenery do przechowywania i transportu narzędzi?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza również takie rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 19 - dotyczy grupy 15, Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pH 8,75, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza również takie rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 20 - dotyczy grupy 16, Poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje preparatu skutecznego wobec spor: *B. subtilis*, *B. cereus*, *C. difficile*, *C. perfringens* w wymaganym stężeniu 1% max. 30 min.?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również preparat skuteczny wobec spor: *B. subtilis*, *B. cereus*, *C. difficile*, *C. perfringens* w wymaganym stężeniu 1% max. 30 min.

Pytanie nr 21 - dotyczy grupy 21, Poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego zdolność usuwania biofilmu potwierdzoną badaniami oraz zdolność zapobiegania jego powstawaniu?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza również zaoferowanie preparatu posiadającego zdolność usuwania biofilmu potwierdzoną badaniami oraz zdolność zapobiegania jego powstawaniu, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 22 - dotyczy grupy 21, Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bardziej ekonomicznego, wykazującego skuteczność wobec bakterii, drożdży, wirusów już w stężeniu 0,5% i czasie 5 min. zamiast 15 min., przebadanego zgodnie z normami europejskimi, badania dla B, F (*C. albicans*) faza 2 etap 2, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również preparat wykazujący skuteczność wobec bakterii, drożdży, wirusów już w stężeniu 0,5% i czasie 5 min. zamiast 15 min., przebadanego zgodnie z normami europejskimi, badania dla B, F (*C. albicans*) faza 2 etap 2, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie nr 23 - dotyczy grupy 1

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni na bazie etanolu, propan-1-olu i amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez aldehydów i związków amoniowych? Preparat o spektrum działania B, TBC, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, Adeno, Noro, Rota w czasie do 2 min. Opakowanie 1 L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 24 - dotyczy grupy 1, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia, alkoholowych chusteczek do dezynfekcji powierzchni na bazie propan-1-olu i etanolu, niezawierających aldehydów i czwartorzędowych związków amoniowych? Działających na B, F, TBC, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 1 min.? O wymiarach 14 cm x 18 cm, pakowanych po 150 szt.? Wyrób medyczny.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 25 - dotyczy grupy 1, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia, bezalkoholowych chusteczek do dezynfekcji powierzchni na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, działające na B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 min., z możliwością poszerzenia o wirus Noro? Chusteczki o wymiarach 20 cm x 20 cm, w opakowaniach po 200 szt. chusteczek? Wyrób medyczny.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 26 - dotyczy grupy 1, poz. 5, 6, 7

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 5, 6 i 7 do oddzielnego pakietu. Da to możliwość zaoferowania atrakcyjniejszych cenowo ofert na poszczególne produkty.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 27 - dotyczy grupy 2, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu na bazie alkoholu etylowego, zawierający substancje nawilżające i pielęgnujące wraz z użyczeniem bezdotykowych dozowników? Pojemność opakowania 1 L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Produkt biobójczy.

Zarówno preparat, jak i dozownik spełniają pozostałe wymagania zawarte w SIWZ. W przypadku dopuszczenia powyższych produktów w zakresie grupy 2 Wykonawca potwierdza spełnianie dodatkowych wymagań dotyczących grupy 2, zawartych w SIWZ

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 28 - dotyczy grupy 2, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu zawierającego w 100 g preparatu 78,2 g alkoholu etylowego? Produkt działa w czasie max do 1 min.? Spełniający wszystkie pozostałe wymagania zawarte w SIWZ. Opakowanie a 500 ml. Produkt biobójczy. W przypadku dopuszczenia powyższych produktów w zakresie grupy 2 Wykonawca potwierdza spełnianie dodatkowych wymagań dotyczących grupy 2, zawartych w SIWZ

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 29 - dotyczy grupy 2, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu na bazie alkoholu etylowego, zawierającego substancje pielęgnujące i nawilżające? Pojemność opakowania 1 L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Produkt biobójczy. Wraz z użyczeniem odpowiednich dozowników łokciowych w wymaganej ilości. W przypadku dopuszczenia powyższych produktów w zakresie grupy 2 Wykonawca potwierdza spełnianie dodatkowych wymagań dotyczących grupy 2, zawartych w SIWZ

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 30 - dotyczy grupy 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezbarwnego i bezzapachowego preparatu do mycia ciała i rąk o właściwościach antybakteryjnych na bazie oktenidyny, zawierający również inne substancje chroniące, tj. alantoina, gliceryna? Ze skutecznością działania wobec MRSA. Opakowanie 5 L. Kosmetyk. W przypadku dopuszczenia powyższych produktów w zakresie grupy 2 Wykonawca potwierdza spełnianie dodatkowych wymagań dotyczących grupy 2, zawartych w SIWZ

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 31 - dotyczy grupy 2, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu zawierającego w składzie 3 różne substancje z 2 różnych grup chemicznych? W przypadku dopuszczenia powyższych produktów w zakresie grupy 2 Wykonawca potwierdza spełnianie dodatkowych wymagań dotyczących grupy 2, zawartych w SIWZ

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 31/1 - dotyczy grupy 2, poz. 1, 2, 3, 4, 5

W przypadku dopuszczenia powyższych produktów w zakresie grupy 2 Wykonawca potwierdza spełnianie dodatkowych wymagań dotyczących grupy 2, zawartych w SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający oczekuje produktu określonego w SIWZ.

Pytanie nr 32 - dotyczy grupy 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu, który we wskazaniach w Charakterystyce Produktu Leczniczego posiada zapis o płukaniu zakażonych ran chirurgicznych?

Odpowiedź na zapytanie

Zamawiający wymaga preparatu, który również umożliwia płukanie zakażonych ran chirurgicznych.

Pytanie nr 33 - dotyczy grupy 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, gotowego do użycia, barwionego płynu do dezynfekcji skóry zawierającego w składzie mieszaninę 3 alkoholi oraz nadtlenek wodoru, bez związków jodu o działaniu na B (w tym MRSA), TBC, F, V (HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex)? Opakowanie 1 L. Produkt leczniczy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wyraża zgodę również na zaferowanie alkoholowego, gotowego do użycia, barwionego płynu do dezynfekcji skóry zawierającego w składzie mieszaninę 3 alkoholi oraz nadtlenek wodoru, bez związków jodu o działaniu na B (w tym MRSA), TBC, F, V (HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex)? Opakowanie 1 L. Produkt leczniczy.

Pytanie nr 34 - dotyczy grupy 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, gotowego do użycia, bezbarwnego płynu do dezynfekcji skóry zawierającego w składzie mieszaninę 3 alkoholi oraz nadtlenek wodoru, bez związków jodu o działaniu na B (w tym MRSA), TBC, F, V (HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) w czasie max do 2 min.? Opakowanie 250 ml oraz 1 L. Produkt leczniczy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wyraża zgodę również na zaferowanie alkoholowego, gotowego do użycia, bezbarwnego płynu do dezynfekcji skóry zawierającego w składzie mieszaninę 3 alkoholi oraz nadtlenek wodoru, bez związków jodu o działaniu na B (w tym MRSA), TBC, F, V (HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) w czasie max do 2 min.? Opakowanie 250 ml oraz 1 L. Produkt leczniczy.

Pytanie nr 35 - dotyczy grupy 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie octenidyny, skutecznego wobec B (w tym MRSA) i F, zarejestrowanego jako wyrób medyczny? Opakowanie 250 ml.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również preparat na bazie octenidyny, skutecznego wobec B (w tym MRSA) i F, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, opakowanie 250 ml pod warunkiem załączenia do oferty dokumentów wymaganych w postępowaniu dla wyrobów medycznych tj.:

- Oświadczenie Wykonawcy że oferowany przedmiot zamówienia posiada aktualny dokument dopuszczający do obrotu i do używania zgodnie ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.), tzn: deklarację zgodności i/lub certyfikat zgodności. (Zamawiający będzie miał prawo w trakcie obowiązywania umowy wezwać Wykonawcę do przedłożenia deklaracji zgodności i/lub certyfikatu zgodności) – oświadczenie w tym zakresie zgodnie z wzorem określonym w załączniku nr 6 do SIWZ

Pytanie nr 36 - dotyczy grupy 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawiczek pakowanych po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Produkt spełniający pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania rękawiczek pakowanych po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 37 - dotyczy grupy 11, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści preparat zgodny z SIWZ konfekcjonowanych w kanistrach a 5 litrów?

Odpowiedź na zapytanie

Zamawiający dopuszcza również zaferowany sposób konfekcjonowania z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na wymagane przez Zamawiającego ilości.

Pytanie nr 38 - dotyczy grupy 9

Czy Zamawiający dopuści preparat o składzie: etanol, propan-2-ol, chlorek didecylodimetylo amoniowy, kationowy środek powierzchniowo czynny, niezawierający aldehydu glutarowego, chlorheksydyny, chloru, fenoli, gliksalu o szerokim spektrum działania: B (Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae), F, Tbc, V (w tym Polio i Adeno, HBV, HCV, HIV) w czasie do 5 minut, przebadany dermatologicznie?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 39 - dotyczy grupy 9

Czy Zamawiający dopuści preparat o składzie: etanol, propan-2-ol, chlorek didecylodimetylo amoniowy, składniki ochronne, substancja zapachowa, gotowy do użycia, do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego również powierzchni mających kontakt z żywnością, o szerokiej kompatybilności materiałowej, o szerokim spektrum działania: B (EN 13727, 14561), F (EN 13624, 14562) w czasie 1 minuty, Tbc (EN 14348), V (EN 14476, HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w czasie 5 minut, dzięki specjalnej głowicy do stosowania w postaci piany lub postaci płynnej/aerozol, posiadający opinię producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 40 - dotyczy grupy 14

*Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat, który wymaga użycia buforu (załączona do kanistra buteleczka), ale dzięki temu roztwór roboczy posiada większą aktywność i wykazuje znacznie krótszy czas działania, niż wymagany w SIWZ: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN 14348, EN 14563), wirusy (w tym Polio i Adeno, EN 14476) w czasie 5 minut i spory EN 13704) w czasie 15 minut, o aktywności roztworu roboczego 4 tygodnie robocze?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

**Zamawiający**