

Ostrowiec Świętokrzyski, dnia 16.11.2020 r.

Sprawa ZP/39/2020

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „*Zakup i dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów do wykonywania tych badań*” ogłoszonego w **Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 608557-N-2020 z dnia 10 – 11 – 2020 r.** informujemy:

Pytania:

Pytania do wzoru umowy na dostawę:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

Uzasadnienie: W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź: Tak.

2. (§ 6 ust. 1): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.

Odpowiedź: Nie.

3. Prosimy o modyfikację § 2 Umowy poprzez dopisanie, że wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł netto.

Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu, na które składają się min. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Nie.

4. Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Uzasadnienie:

Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Nie.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Uzasadnienie: Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym, iż Zamawiający przewidział takowy wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i w §3 ust. 6 wprowadza zapis: „Zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy.”

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia:

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie:

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym:

Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

7. **Format certyfikatu kontroli jakości** - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podania składu pożywki na Certyfikacie Kontroli Jakości żywności gotowych na płytkach/probówkach?

Uzasadnienie: Normy obowiązujące przy produkcji żywności gotowych nie obligują wytwórcę do zawierania składu pożywki na certyfikacie, dlatego dane te są podawane w specyfikacji produktu. Z definicji, certyfikat analizy to dokument stwierdzający zgodność wyrobu z deklarowanymi przez wytwórcę lub określonymi w przepisach bądź normach właściwościami, natomiast specyfikacja techniczna to dokument ustalający wymagania techniczne, które powinien spełniać wyrób, proces lub usługa. Zaleca się, aby w specyfikacji technicznej wskazywano, jeżeli jest to potrzebne, procedurę lub procedury, za pomocą których można określić, czy dane wymagania są spełnione.

Odpowiedź: Tak.

8. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dołączenie do oferty certyfikatów potwierdzających równoważność zaoferowanych produktów tylko w języku angielskim?

Uzasadnienie: Informacje zawarte na certyfikatach to głównie dane czytelne i jednoznaczne bez względu na język, w którym zostały przygotowane np. zawartość poszczególnych kontroli, dla których podane są jednocześnie symbole.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

9. Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów, MSDS) w formie elektronicznej?
Uzasadnienie: Pozwoli to Zamawiającemu na szybkie odnalezienie wymaganych dokumentów, bez konieczności wykonywania wydruku.

Odpowiedź: Tak.

10. **Pakiet 1, pozycja 1:** Czy Zamawiający zgodzi się na test wykorzystujący przeciwciała monoklonalne przeciw antygenom cyst i trofozoitów?

Odpowiedź: Tak.

11. **Pakiet 1, pozycja 1:** Czy Zamawiający zgodzi się na test z samą kontrolą pozytywną? Rolę kontroli negatywnej spełnia bufor do rozcieńczania próbek.

Odpowiedź: Tak.

12. **Pakiet 1, pozycja 1:** Czy Zamawiający zgodzi się na test o czułości analitycznej równej 3.12×10^4 cyst?

Odpowiedź: Tak.

13. **Pakiet 1, pozycja 2:** Czy Zamawiający zgodzi się na test pakowany po 20 oznaczeń?

Odpowiedź: Tak.

14. **Pakiet 1, pozycja 2:** Czy Zamawiający zgodzi się na test o czułości 100 % i swoistości 95,2% względem metody mikroskopowej?

Odpowiedź: Tak.

15. **Pakiet 3, pozycja 1:** Czy Zamawiający zgodzi się na test o czułości 98,2 % i swoistości 98,4% względem metody real time PCR?

Odpowiedź: Tak.

16. **Pakiet 9:** Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 22 z tabeli A, pozycji 6 z tabeli B i 7 tabeli B do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytania do przedmiotu zamówienia:

17. Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 6 dopuści podłoże chromogenne od innego producenta, ale tego samego dostawcy?

Uzasadnienie: Z punktu widzenia Zamawiającego ważny jest fakt jaką końcową wydajność otrzyma. Zaoferowane przez naszą firmę produkty w pakiecie 7 poz. 6 pozwolą otrzymać porównywalne lub wyższe wydajności.

Odpowiedź: Tak.

18. Czy Zamawiający w pakiecie 9A pozycji 4 dopuści podłoże z terminem ważności 2 tyg. z możliwością częstszych dostaw częściowych? Rzeczywiste terminy ważności podłoża ze względu na kontrolę jakości jak i transport od producenta a następnie do klienta może być krótszy niż 4 tyg. w związku z tym oferujemy te dostawy częściowe bądź ustalenie harmonogramu dostaw.

Odpowiedź: Tak.

19. Czy Zamawiający w pakiecie 9B pozycji 8 ma na myśli szybki test kasetkowy do wykrywania *Trichomonas vaginalis*?

Odpowiedź: Tak.

20. Czy Zamawiający w pakiecie 9C pozycjach 46, 47 dopuści krążki antybiotykowe od innego producenta, ale tego samego dostawcy?

Uzasadnienie: Z punktu widzenia Zamawiającego ważny jest fakt jaką końcową wydajność otrzyma. Zaoferowane przez naszą firmę produkty w pakiecie 9C poz. 46, 47 pozwolą otrzymać porównywalne lub wyższe wydajności.

Odpowiedź: Tak.

21. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 1 dopuści test w konfekcji 150 sztuk w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem na ilości wymagane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

22. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 2 dopuści test o czułości >99% i swoistości 99,1%?

Odpowiedź: Tak.

23. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 2 dopuści test w konfekcji 20 sztuk w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem na ilości wymagane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

24. Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści test zgodny z załączoną metodyką?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie dotyczy Pakietu nr 1 Testy Giardia lamblia:

25. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 testy z użyciem przeciwciał poliklonalnych do bezpośredniego wykrycia specyficznej proteiny tylko ścian komórkowych (CWP-1)?

Odpowiedź: Tak.

26. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 testy które posiadają czułość: 97% oraz swoistość: >99% w porównaniu do metody referencyjnej jaką jest ocena mikroskopowa?

Odpowiedź: Tak.

27. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 testy pakowane po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytania do pakietu nr 4:

28. **Dot. Opis przedmiotu zamówienia Wymagane parametry analizatora** - Czy Zamawiający ujednolici zapis dotyczący terminów ważności pod tabelą z planowaną ilością badań zgodnie z zapisami w tabeli z parametrami analizatora i potwierdzi tym samym, że odczynniki powinny mieć minimum 4 miesięczny termin ważności?

Odpowiedź: Tak.

Pytania do pakietu nr 8:

29. **Dot. rozdział IX SIWZ** – Czy Zamawiający potwierdza, że wyraża zgodę na składanie ofert w wersji elektronicznej przez miniportal? Rozdział IX SIWZ nie stanowi o takiej możliwości tak jak rozdział V pkt nr 4.

Odpowiedź: Tak.

30. **Opis przedmiotu zamówienia, Tabela A, Tabela B** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie formularza kolumny z ceną netto za pełne opakowanie handlowe oraz z kolumny z numerem katalogowym produktu? Usprawni to proces realizacji zamówień oraz pozwoli na zminimalizowanie błędów dotyczących cen jednostkowych widniejących na fakturze. Nie ma bowiem możliwości sprzedania 1 sztuki płytki czy testu, a na fakturze widnieje cena netto za 1 opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Tak.

31. **Opis przedmiotu zamówienia, Wymagania dotyczące testów półautomatycznych (...)** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na datę ważności wynoszącą minimum 4 – 7 miesięcy?

Odpowiedź: Tak.

32. **Dot. część B, tabela asortymentowa pkt. 6 0 Nasadki bezigłowe do przesiewu krwi z butelki pozytywnej)** - Czy z uwagi na niestandardowe konfekcjonowanie produktu po 288 sztuk w opakowaniu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezpiecznych końcówek w ilości 1152 lub 1440 sztuk na rok? Jeżeli tak, prosimy o podanie ilości, które oferent może wycenić.

Odpowiedź: Tak. Ilość, którą oferent może wycenić – 1152 sztuki.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w projekcie umowy dzierżawy § 1 pkt. 4 na: „Czas instalacji: 28 dni od podpisania umowy” – Zgodnie z parametrami technicznymi analizatorów pkt. 27 część A oraz pkt. 8 część B ?

Odpowiedź: Tak.

Pytania do Umowy Dostawy:

34. §2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie telefonicznej (fax) formy składania zamówień na zamówienia składane za pośrednictwem emaila?

Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawne i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odpowiedź: Tak.

35. §4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Na fakturze należy podać nr zamówienia / z dnia zamawiającego lub numer umowy”?

Odpowiedź: Tak.

36. §5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Dostawca zobowiązuje się przyjąć reklamację i dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia, w którym otrzymał zawiadomienie przesłane emailiem na adres:”?

Odpowiedź: Jak w projekcie umowy.

37. §5 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie po kropce zdania w brzmieniu: „Zamawiający zobowiązany jest do uprzedniego udokumentowania na rzecz Dostawcy poniesionych przez niego kosztów związanych z dokonaniem zakupu zastępczego”?

Odpowiedź: Jak w projekcie umowy.

Pytania do umowy dzierżawy:

38. §1 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu instalacji analizatorów do 21 dni?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę sprzętu do 21 dni licząc od daty zawarcia niniejszej umowy ze względu na konieczność sprowadzenia aparatury z zagranicy bezpośrednio od producenta. Skomplikowane procedury celne oraz czas niezbędny na dostarczenie aparatu uniemożliwiają dotrzymanie wskazanego terminu. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania.

Odpowiedź: Tak, jeżeli będzie można pracować na obecnym sprzęcie – analizatorach, do czasu dostarczenia nowych.

39. §1 ust. 4 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na określenie terminu instalacji przedmiotu dzierżawy jako 14 dni roboczych?

Odpowiedź: Tak, jeżeli będzie można pracować na obecnym sprzęcie – analizatorach, do czasu dostarczenia nowych.

Dotyczy: SIWZ (rozdział IX):

40. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie w jakiej formie odbywa się składanie ofert. Czy Zamawiający dopuszcza elektroniczne składanie ofert?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 3: Wykrywanie antygenów Helicobacter pylori w kale (stool antigen):

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zawierającego w opakowaniu 50 oznaczeń, i tym samym pozwoli na zaoferowanie 4 takich opakowań?

Odpowiedź: Tak.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o poniższych parametrach?

Czułość = 99% (33 próbki pozytywne kontra 33 próbek pozytywnych dla testu ELISA)
Specyficzność = 99% (10 próbek negatywnych kontra 10 próbek negatywnych dla testu ELISA)
Dokładność = 92 %

Odpowiedź: Tak.

43. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbki testu? Wykonawca jest dystrybutorem, a nie producentem testów i sprowadza je pod zamówienie. Odstąpienie pozwoli na zmniejszenie kosztów związanych z przygotowaniem oferty, a co za tym idzie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność cen.

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 6: Odczynniki do identyfikacji szeregów cukrowych oraz szczepów bakterii:

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1 i 2 odczynników, które w związku ze swoim przeznaczeniem, nie są sklasyfikowane jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Tak.

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 7 i 8 odczynników w probówkach 2 ml?

Odpowiedź: Tak.

46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 9 odczynnika w probówce o pojemności 2 ml? Jeśli tak, prosimy o podanie szacowanej ilości.

Odpowiedź: Tak. Szacowana ilość – 24 ml.

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 13 podłoża w butelce o pojemności 200 ml?

Odpowiedź: Tak.

48. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania daty produkcji na certyfikacie kontroli jakości?

Odpowiedź: Tak.

49. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania opakowania na certyfikacie kontroli jakości?

Odpowiedź: Tak.

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 8 i 11 produktów z 5-miesięcznym terminem ważności od daty dostarczenia do laboratorium?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 7: Podłoża chromogenne do badań przesiewowych:

51. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania daty produkcji na certyfikacie kontroli jakości?

Odpowiedź: Tak.

52. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania opakowania na certyfikacie kontroli jakości?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakietu nr 9: Odczynniki do Pracowni Bakteriologicznej:

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych w pakiecie na części A-G?

Umożliwienie składania ofert częściowych pozwoli na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność. Zgodnie z art.7 ust.1 PZP Zamawiający ma obowiązek przygotować i przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania Wykonawców.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

54. Czy Zamawiający w części A Gotowe podłoża mikrobiologiczne na płytkach wyrazi zgodę na odstąpienie od obowiązku wysłania 1 osoby jeden raz do roku na szkolenie zewnętrzne z zakresu przedmiotu zamówienia np. typu „Wiosenna Szkoła Mikrobiologii Klinicznej”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

55. Czy Zamawiający nie popełnił omyłki w pozycji nr 15 i 23 w postaci zdublowania pozycji?

Odpowiedź: Tak.

56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 22 testu zawierającego w opakowaniu 25 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pakiet nr 11: Podłoża do pracowni hodowli prątka gruźlicy:

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1 i 2 podłoża w probówkach zawierających po 7 ml podłoża?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

58. Czy Zamawiający wymaga aby podłoża w pozycjach nr 1 i 2 wizualnie różniły się, np. kolorem korka, bez konieczności czytania nadruku?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale jeśli będą się różniły, to ułatwi pracę.

59. Czy Zamawiający wymaga kontrolowania podłoży przez Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątka Gruźlicy oraz dołączenia do oferty dwóch przykładowych certyfikatów kontroli jakości wystawionych przez Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątka Gruźlicy?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy UMOWA projekt (załącznik nr 6 do SIWZ):

60. (§4, ust.1): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączanie faktur do każdej dostawy?

Odpowiedź: Tak.

61. (§5, ust.2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku gdy dostarczony towar nie odpowiada wymogom określonym w ust.1, Dostawca powiadamiany zostawał o zaistniałym fakcie przez Zamawiającego w formie pisemnej (e-mail lub fax)?

Odpowiedź: Tak.


DYREKTOR
mgr ANDRZEJ GRUZA

Piotr Kalkowski