

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

Przedmiot zamówienia:

**Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów – 2 pakiety**

**Pakiet 1 - Dostawa odczynników , kalibratorów oraz kontroli jakości wraz z dzierżawą aparatów do równowagi kwasowo-zasadowej z elektrolitami i oksymetrią.**

Termin realizacji zamówienia – sukcesywnie w **okresie 36 m-cy** na podstawie każdorazowego zamówienia .

**Przewidywana ilość oznaczeń na 36 miesięcy - ok. 10 500 badań**

Do w/w ilości oznaczeń Wykonawca zobowiązany jest do wyliczenia niezbędnych materiałów kontrolnych i materiałów zużywalnych, które są potrzebne w ilości wystarczającej na okres dzierżawy. Nie oszacowanie odpowiedniej ilości materiałów kontrolnych , kalibratorów oraz materiałów zużywalnych , spowoduje iż oferent musi dostarczyć je bezpłatnie.

Wymagane jest również podanie ilości opakowań/sztuk, podania ich nazwy, ceny i numerów katalogowych.

Opis przedmiotu zamówienia:

**Zestawienie parametrów granicznych dla analizatora: dwa analizatory do RKZ o parametrach:**

| LP. | Aparat do pomiaru parametrów krytycznych   |
|-----|--|
| I.  | Opis parametrów  |
| 1.  | Aparat o stałej gotowości do pracy   |
| 2.  | Parametry mierzone:<br>pH, pCO <sub>2</sub> , pO <sub>2</sub> , wapń zjonizowany, sód, potas, chlorki, SO <sub>2</sub> , ctHb, MetHb, o <sub>2</sub> Hb, HHb, HbF, COHb, glukoza, mleczany, bilirubina |
| 3.  | Parametry wyliczane: HCO <sub>3</sub> , Hct, luka anionowa, osmolalność, ABE, SBE  |
| 4.  | Panel pomiaru analizatora można poszerzyć o kreatyninę i mocznik   |

|     |   |
|-----|---|
| 5.  | Analizator z wbudowanym czytnikiem kodów kreskowych do identyfikacji operatora, badanej próbki oraz materiałów kontrolnych  |
| 6.  | Możliwość monitorowania poziomu odczynników i ich ważności na pokładzie analizatora   |
| 7.  | Możliwość podania próbki bezpośrednio z kapilary lub strzykawki   |
| 8.  | Automatyczny system pobierania próbek z funkcją wykrywania i usuwania skrzepów  |
| 9.  | Możliwość wprowadzenia temperatury pacjenta, stężenia tlenu w powietrzu wdychanym, rodzaju próbki (krew tętnicza, włóśniczkowa itp.)  |
| 10. | Możliwość przeliczenia parametrów wyliczanych z uwzględnieniem stężenia tlenu w powietrzu wdychanym   |
| 11. | Możliwość przeliczenia parametrów wyliczanych na aktualną temperaturę pacjenta  |
| 12. | Możliwość wykonania oznaczeń z następującego materiału: krew tętnicza, krew włóśniczkowa, krew żylna, materiał kontrolny oraz wszystkie inne płyny nie będące krwią                           |
| 13. | Wydruki wyników z zakresem wartości referencyjnych  |
| 14. | Możliwość wygenerowania wykresu równowagi kwasowo-zasadowej.  |
| 15. | Automatyczna kalibracja 1 i 2 punktowa oraz możliwość kalibracji „na żądanie”   |
| 16. | Automatyczne płukanie analizatora   |
| 17. | W pełni automatyczna kontrola jakości z płynów znajdujących się w pakiecie odczynnikowym  |
| 18. | Analizator pracujący w oparciu o odczynniki konfekcjonowane w postaci zintegrowanego pakietu odczynnikowego zawierającego wszelkie kalibratory, materiały kontrolne oraz pojemnik na ścieki   |
| 19. | Ważność wszystkich materiałów zużywalnych zainstalowanych na pokładzie analizatora minimum 30 dni   |
| 20. | Oddzielna kaseta zawierająca elektrody pomiarowe z możliwością przetykania skrzepów   |
| 21. | Samoczynna automatyczna instalacja kaset zaraz po ich umieszczeniu w analizatorze, bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności np. walidowanie roztworami zewnętrznymi przez operatora |

|     |   |
|-----|---|
| 22. | Możliwość wyjęcia i ponownego użycia wszystkich kaset, odczynników, materiałów zużywalnych w tym samym analizatorze lub zastępczym, bez utraty pozostałych w nich testów.   |
| 23. | Możliwość wyłączenia urządzenia bez utraty pozostałych w kasetach oraz pakiecie testów  |
| 24. | Menu analizatora w języku polskim   |
| 25. | Możliwość wprowadzenia danych demograficznych pacjenta.   |
| 26. | Automatyczna kontrola jakości przynajmniej 1 raz dziennie dla każdego z 3 poziomów kontroli jakości – materiał kontrolny inny niż materiał kalibracyjny. Wbudowany system automatycznej kontroli jakości analizatora z graficzną interpretacją QC – wykresy Leavy-Jeniningsa. |
| 27. | Wbudowany system automatycznej kontroli jakości analizatora z możliwością zaprogramowania i zmiany godziny wykonania kontroli jakości   |
| 28. | Maksymalny czas dobowy kalibracji do 30 minut (wyłączając pierwszą dobę po zainstalowaniu /wymianie nowej kasety).  |
| 29. | Analizator z wbudowaną drukarką   |
| 30. | Krótki czas uzyskania wyniku – wyświetlenie wyniku do 35 sek.   |
| 31. | Wydajność analizatora zapewniająca możliwość wykonania minimum 40 próbek w ciągu godziny  |
| 32. | Interaktywny system pomocy dla operatora w postaci filmików instruktażowych   |
| 33. | Oferent zapewni bezpłatny serwis analizatora obejmujący: naprawy, części zamienne, oraz bezpłatny coroczny przegląd, dokonywany u użytkownika, potwierdzony protokołem i wpisem do paszportu aparatu.   |
| 34. | Podłączenie analizatora do zdalnego nadzoru serwisowego   |
| 35. | Termin dostawy odczynników do pięciu dni roboczych.   |

**TABELA OCENY WARUNKÓW TECHNICZNYCH W PAKIECIE 1**

| L.p. | Oceniana cecha  | Punktacja | Szczegółowy opis kryteriów oceny |
|------|---|-----------|----------------------------------|
| 1.   | Maksymalna objętość próbki badanej dla całego kompletu badań z kapitary w trybie mikro- 45 µl | 0-10      | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt.    |

|    |   |      |                               |
|----|---|------|-------------------------------|
| 2. | Możliwość analizy krwi pełnej, surowicy, osocza, płynów dializacyjnych  | 0-10 | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt. |
| 3. | Wbudowany moduł automatycznego mieszania próbki podawanej w strzykawce.   | 0-10 | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt. |
| 4. | Maksymalna objętość próbki badanej dla całego kompletu badań ze strzykawki oraz kapilary w normalnym trybie - 65 µl | 0-10 | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt. |

**Wymagania:**

Podłączenie analizatora do laboratoryjnego systemu LIS zintegrowanego ze szpitalnym systemem informatycznym.

Aparaty wyposażone w urządzenie podtrzymujące napięcie UPS minimum 20 min.

Wykonawca zapewni dodatkowy analizator zapasowy gotowy w każdej chwili zastąpić używany analizator w przypadku jego awarii do momentu jego naprawy.

Dostarczenie i zainstalowanie analizatorów do 14 dni roboczych.

**Pakiet 2 – Dostawa odczynników, kalibratorów i kontroli jakości wraz z dzierżawą analizatorów do hematologii**

Termin realizacji zamówienia – sukcesywnie w **okresie 36 m-cy** na podstawie każdorazowego zamówienia.

**Opis przedmiotu zamówienia:**

1. Dostawa odczynników do analizatora hematologicznego wraz z dzierżawą dwóch aparatów.
2. Odczynniki i materiały kontrolne do wykonania ok. **99 000** badań morfologii krwi w trybie CBC+DIFF oraz około 4500 morfologii w trybie CBC+DIFF+RET w ciągu 36 miesięcy.

**Zestawienie parametrów granicznych dla analizatorów i odczynników: dwa analizatory hematologiczne o parametrach:**

| Lp.        | Parametry   |
|------------|---|
| <b>II.</b> | <b>Opis parametrów</b>  |
| 1.         | Automatyczny analizator hematologiczny z różnicowaniem krwinek białych na 5 populacji: limfocyty, granulocyty, eozynofile, bazocyty, monocyty z wykorzystaniem fluorescencyjnej cytometrii przepływowej w oparciu o laser półprzewodnikowy, mikro i makrocyty oznaczane w każdej morfologii jako parametry raportowane- diagnostyczne |
| 2.         | Analizator używany lub fabrycznie nowy z podajnikiem mającym system przekłuwania  |

|     |  |
|-----|--|
|     | korka w probówkach systemu zamkniętego, aspiracyjno-próżniowego na min. 20 próbek z zewnętrzną drukarką laserową czarno-białą i z UPS w wyposażeniu i czytnikami kodów wewnętrznym i zewnętrznym   |
| 3.  | Analizator oznaczający minimum 24 parametry z rozdziałem WBC na 5 diff   |
| 4.  | Wydajność nie mniej niż 60 ozn./ h w trybie CBC/CBC+5 diff   |
| 5.  | Analizator posiadający możliwość oznaczania retikulocytów i płytek metoda optyczną, parametr raportowalny oraz możliwość oznaczania płynów z jam ciała bez potrzeby użycia dodatkowych odczynników- maksymalna objętość pobieranego materiału w tym trybie nie może być większa niż 70ul- <u>wymóg dla minimum jednego analizatora</u>   |
| 6.  | Wykonawca zapewni podłączenie do systemu informatycznego działającego u Zamawiającego  |
| 7.  | Wykonawca przeprowadzi szkolenie personelu w obsłudze aparatu i interpretacji wyników. Z interpretacji wyników szkolenie również dla chętnych z personelu medycznego w szpitalu  |
| 8.  | Wykonawca zapewni bezpłatny udział w kontroli hematologicznej zewnętrznej, (co najmniej 4 x w roku) z opracowaniem wyników, kontroli potwierdzonej certyfikatem uczestnictwa.<br>Dopuszcza się kontrolę prowadzoną on-line w oparciu o wyniki kontroli wewnętrznej- kontrola producenta analizatora, program tej kontroli ma posiadać certyfikat ISO 17043.  |
| 9.  | Wykonawca uwzględni w ofercie cenowej, poza wszystkimi odczynnikami krew kontrolną do kontroli wewnętrznej: na 3 poziomach, policzoną z uwzględnieniem ważności fiolki na opakowaniu (jeden rodzaj krwi kontrolnej dla wszystkich parametrów morfologii krwi obwodowej w tym retikulocytów), kontrola płynów z jam ciała 1 raz w roku  |
| 10. | Wykonawca dostarczy wraz z aparatem interpretację scategramów i histogramów otrzymywanych z aparatu wraz z przykładami wyników oraz zakresy referencyjne dla wszystkich oznaczanych parametrów.  |
| 11. | Oferent zapewni bezpłatny serwis analizatora obejmujący: naprawy, części zamienne, oraz bezpłatny coroczny przegląd, dokonywany u użytkownika, potwierdzony protokołem i wpisem do paszportu aparatu. Czas reakcji na zgłoszenie nie dłuższy niż 24 godziny. Możliwość zdalnego serwisu bezpośrednio na analizatorze (bez potrzeby dokładania dodatkowego komputera)   |
| 12. | Sukcesywne dostarczanie odczynników (odpowiednio opakowanych i oznaczonych, zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami), pod wskazany w umowie adres.  |
| 13. | Analizator posiadający tryb dla próbek leukopenicznych- z wydłużonym czasem zliczania leukocytów   |
| 14. | Dostarczenie wraz z ofertą „Kart charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego” i ulotek w języku polskim, które zawierać będą wszelkie niezbędne informacje oraz instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania odczynników.<br>Dodatkowo: Analizator winien posiadać wbudowaną w oprogramowanie instrukcję obsługi w języku polskim z funkcją inteligentnego i automatycznego przekierowania poprzez automatyczne otwarcie przez aparat konkretnej strony wbudowanej instrukcji obsługi, dotyczącej danego błędu, informacji dotyczącej czynności konserwacyjnych, opisu działań naprawczych dotyczących aktualnie pojawiającego się błędu (komunikatu) bez konieczności manualnego wyszukiwania (wpisywania) kodu lub opisu błędów pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze lub oprogramowaniu. |

**TABELA OCENY WARUNKÓW TECHNICZNYCH W PAKIECIE 2**

| L.p. | Oceniana cecha  | Punktacja | Szczegółowy opis kryteriów oceny |
|------|---|-----------|----------------------------------|
| 1.   | Liniowość ( bez wstępnego rozcieńczania): <ul style="list-style-type: none"> <li>WBC min do 400 tys/mikrolitr</li> </ul>                                  | 0-10      | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt.    |
| 2.   | Liniowość ( bez wstępnego rozcieńczania): <ul style="list-style-type: none"> <li>RBC min do 8 mln/mikrolitr</li> <li>PLT min do 3mln/mikrolitr</li> </ul> | 0-10      | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt.    |
| 3.   | Analizator posiadający tryb dla próbek leukopenicznych- z wydłużonym czasem zliczania leukocytów  | 0-10      | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt.    |
| 4.   | Objętość aspirowanej próbki maksymalnie 30 mikrolitrów  | 0-10      | NIE - 0 pkt.<br>TAK - 10 pkt.    |

**Wymagania:**

Zamawiający wymaga, aby oferowany sprzęt spełniał wszystkie wymagane parametry techniczne; nie spełnienie któregokolwiek z wymagań spowoduje odrzucenie oferty. Potwierdzenie wymagań powinno być zawarte w załączonym opisie analizatora.

Aparaty wyposażone w urządzenie podtrzymujące napięcie UPS- minimum 30 min.

Odczynniki i materiały kontrolne (kontrola codzienna na minimum dwóch poziomach - policzona z uwzględnieniem ważności fiolki na opakowaniu) do wykonania około 99 000 morfologii w trybie CBC +DIFF oraz 4500 morfologii w trybie CBC+DIFF+RET w ciągu 36 miesięcy.

**Przewidywana ilość oznaczeń na 36 miesięcy - ok. 99 000 badań + 4500 morfologia z retikulocytami**

Do w/w ilości oznaczeń Wykonawca zobowiązany jest do wyliczenia niezbędnych materiałów kontrolnych , zużywalnych, które są potrzebne w ilości wystarczającej na okres dzierżawy. Nie oszacowanie odpowiedniej ilości materiałów kontrolnych , kalibratorów oraz materiałów zużywalnych , spowoduje iż oferent musi dostarczyć je bezpłatnie . Wymagane jest również podanie ilości opakowań, sztuk, podania ich nazwy, ceny i numery katalogowe.

**Wymagania ogólne związane z przedmiotem zamówienia.**

- 1) Zaoferowana cena zawiera wszystkie koszty związane z realizacją umowy, w tym w szczególności wartość przedmiotów umowy wraz z opakowaniami, kosztami transportu w tym zabezpieczenia, ubezpieczenia, wszelkich innych należności i opłat.
- 2) W przypadku okresowego braku produkcji oferowanego wyrobu (okresowy brak na rynku) należy wycenić tę pozycję wg ostatniej ceny sprzedaży oraz nanieść informację o jej tymczasowym braku na rynku.
- 3) Braki w dostawach wyrobów objętych przetargiem spowodowane okresowym brakiem produkcji będą obowiązkowo niezwłocznie zgłaszane przez Wykonawcę elektronicznie na adres: [analitka@szpital.kolbuszowa.pl](mailto:analitka@szpital.kolbuszowa.pl) lub tel.. / 17/581 99 04 – kier. laboratorium.
- 4) W przypadku okresowego braku dostępności wyrobu z postępowania przetargowego

- Wykonawca zobowiązuje się zaoferować i w razie akceptacji Zamawiającego dostarczyć zamiennik/ równoważnik w cenie przetargowej lub niższej / jeżeli zamiennik istnieje/, zgodnie z zasadami wskazanymi w umowie.
- 5) Zamawiający zastrzega sobie prawo – w sytuacjach tego wymagających/ brak jednostek chorobowych lub zmniejszenie ilości danych jednostek chorobowych/- do rezygnacji z niektórych pozycji wymienionych w ofercie przetargowej lub do zakupu mniejszej ilości niż wskazana w SWZ.
  - 6) W przypadku oferowania opakowania handlowego danego produktu medycznego innego niż w SWZ, Zamawiający wymaga przeliczenia i zaokrąglenia ilości opakowań w górę / do pełnego opakowania/.
  - 7) Przedstawiona oferta nie może stanowić zbiorczych cenników, lecz winna zostać sporządzona wyłącznie z ukierunkowaniem na prowadzone postępowanie i odpowiadać wymogom Zamawiającego określonym w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
  - 8) Wymagany jest termin ważności i przydatności do użycia wynoszący co najmniej 6 miesięcy określonego przez producenta towaru na dzień odbioru dostawy bez zastrzeżeń. ( z wyjątkiem krwi kontrolnej – 3 miesiące - w Pakiecie 2)
  - 9) W przypadku braku wyrobu lub jego zaakceptowanego przez Zamawiającego zamiennika u Wykonawcy, Zamawiający może go kupić u innego kontrahenta, a różnicę w cenie oraz wszelkie inne koszty na jakie ta sytuacja naraziła Zamawiającego pokrywa Wykonawca, zgodnie z zasadami określonymi w umowie.
  - 10) Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień/ zleceń bez jakichkolwiek ograniczeń co do ilości, składu, częstotliwości, wartości poszczególnych dostaw.
  - 11) Zamówienie będzie realizowane sukcesywnie w zależności od potrzeb Zamawiającego do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia .
  - 12) Asortyment musi być dostarczony i wniesiony przez Wykonawcę do pomieszczenia magazynowego Laboratorium Analitycznego, wskazanego przez Zamawiającego w dniu dostawy.
  - 13) Napisy na opakowaniu w języku polskim.
  - 14) Przy nazwie handlowej każdej pozycji należy podać, wielkości opakowania jednostkowego oraz numer katalogowy i producenta.
  - 15) Jeżeli którakolwiek pozycja asortymentowa składa się z kilku elementów, które będą widoczne na fakturze po wyborze oferty, a nie zostały wskazane w tabeli powyżej, należy te pozycje wycenić oddzielnie.
  - 16) Wykonawca winien zapewnić:
    - szkolenie obsługi, szkolenie personelu technicznego przy odbiorze technicznym produktów,

#### **Wymagania szczegółowe związane z przedmiotem zamówienia.**

##### **Zaoferowany przedmiot zamówienia musi:**

- posiadać **świadczenie dopuszczenia do obrotu i używania na terenie RP** zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym w zakresie wyrobów dopuszczonych do obrotu i stosowania w Zakładach Opieki Zdrowotnej
- spełniać wymogi dyrektyw Unii Europejskiej jeżeli ustawy nakładają taki obowiązek oraz
- posiadać **certyfikaty jakości oraz instrukcję przechowywania i składowania w języku polskim.**
  - Karty techniczne analizatora, karty techniczne odczynnika (instrukcji metodyki testu) których autentyczność potwierdza Wykonawca (**dodać do oferty**)
- Karty charakterystyki substancji/ preparatu w formie elektronicznej dla wszystkich odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych. ( odrębnie dla każdego Pakietu) (**dodać do oferty**)

Zaoferowane przedmioty zamówienia (wszystkie zaoferowane artykuły) muszą mieć aktualne terminy ważności nie krótsze niż 6 miesięcy licząc od dnia odbioru dostawy przez Zamawiającego. (wyjątek stanowi krew kontrolna – 3 miesiące w Pakiecie 2)

**Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający zastosuje następujące kryteria oceny ofert:**

| Kryterium             | Waga kryterium pkt. |
|-----------------------|---------------------|
| I Cena                | 60                  |
| II Warunki techniczne | 40                  |

**I. Punkty za I kryterium „cena” zostaną obliczone według wzoru:**

cena oferty najtańszej

————— X 100 x 60 = liczba punktów

cena oferty badanej

**II. Punkty za II kryterium „Warunki techniczne” zostaną obliczone według następujących zasad:**

II kryterium „Warunki techniczne” będzie oceniane wstępnie na podstawie złożonych oświadczeń wg **załącznika nr 9 do SWZ** do poszczególnych Pakietów, wskazujących posiadanie przez oferowany asortyment wymaganych parametrów potwierdzonych badaniami producenta, katalogami, broszurami, kartami technicznymi, których autentyczność potwierdza Wykonawca. W przypadku braku możliwości prawidłowej oceny **warunków technicznych asortymentu** z dołączonych do oferty (przedmiotowe środki dowodowe) katalogów, badań producenta, broszur, prospektów, kart technicznych, kart charakterystyki ( np. nieczytelny lub niepełny opis asortymentu, brak zaznaczenia pozycji w katalogu zbiorczym), Zamawiający może wymagać dostarczenia nieodpłatnych próbek wskazanego asortymentu.

**Ocena ofert w II kryterium „warunki techniczne”:**

- 1) Podczas dokonywania oceny spełniania warunków technicznych asortymentu w **Pakiecie 1** Zamawiający zwróci szczególną uwagę na:
  - A) Maksymalna objętość próbki badanej dla całego kompletu badań z kapilary w trybie mikro- 45 µl (0-10 pkt)
  - B) Możliwość analizy krwi pełnej, surowicy, osocza, płynów dializacyjnych (0-10 pkt)
  - C) Wbudowany moduł automatycznego mieszania próbki podawanej w strzykawce (0-10 pkt)
  - D) Maksymalna objętość próbki badanej dla całego kompletu badań ze strzykawki oraz kapilary w normalnym trybie - 65 µl (0-10 pkt)

Suma pkt przyznawana badanej ofercie wg danych zawartych w załączniku nr 9.1 do SWZ - zestawienie parametrów ocenianych , a dotyczących parametrów technicznych punktowanych



Opcja punktowana A+B+C+D

PKT = ----- x 100 x 40

**40** - Max ilość pkt. spośród ocenianych ofert wg danych dotyczących  
dodatkowo punktowanych oferowanych opcji z wypełnionego zał .nr 9.1 do SWZ

- 2) Podczas dokonywania oceny spełniania warunków technicznych asortymentu **w Pakiecie 2**  
Zamawiający zwróci szczególną uwagę na:
- A) Liniowość ( bez wstępnego rozcieńczania):
- WBC min do 400 tys/mikrolitr (0-10 pkt)
- B) Liniowość ( bez wstępnego rozcieńczania):
- RBC min do 8 mln/mikrolitr
  - PLT min do 3mln/mikrolitr (0 – 10 pkt)
- C) Analizator posiadający tryb dla próbek leukopenicznych- z wydłużonym czasem zliczania leukocytów (0 – 10 pkt.)
- D) Objętość aspirowanej próbki maksymalnie 30 mikrolitrów (0 – 10 pkt.)

Suma pkt przyznawana badanej ofercie wg danych zawartych w załączniku nr 9.2 do SWZ -  
zestawienie parametrów ocenianych , a dotyczących parametrów technicznych punktowanych

Opcja punktowana A + B + C + D

PKT = ----- x 100 x 40

**40** - Max ilość pkt. spośród ocenianych ofert wg danych dotyczących  
dodatkowo punktowanych oferowanych opcji z wypełnionego zał .nr 9.2 do SWZ

III. Zamawiający wymaga max 5-dniowego ( dni robocze) terminu dostawy od daty zamówienia.

- 1) W przypadku zaoferowania w ofercie dłuższego terminu realizacji zamówienia sukcesywnej dostawy od wymaganego, oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SWZ na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 5 ustawy Pzp.

Łączna ilość punktów / za kryterium I i II / stanowić będzie wartość ogólną ocenianej oferty.

Kolbuszowa 03.02.2025r.

Dyrektor SP ZOZ Kolbuszowa

Zbigniew Strzelczyk

.....

/ podpis osoby uprawnionej /