

EZ.28.208 *1633* 2015 I.P.

Łódź, dnia 12.11.2015 r.

Nr sprawy 208/ZP/15

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej 207 000 EURO **na dostawę sprzętu medycznego oraz mebli dla pomieszczeń angiografii WSS im. M. Kopernika w Łodzi.**

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

- I. Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 tekst jednolity z późn. zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na zapytania złożone do specyfikacji istotnych warunków zamówienia:**

W toku postępowania zostały zadane następujące pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. W załączniku nr 3 do SIWZ Zamawiający podał parametry techniczne: Ssak Elektryczny. Wskazane w parametrach gabaryty oraz waga wskazują na aparat napółkowy. Ponieważ z treści parametrów wynika, że ma to być model jezdny proszę o akceptację następujących parametrów:

12	Gabaryty: 985x510x475 +/- 20 mm
13	Masa : 16 kg +/- 1 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 3 ust. 5 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne z następujących tytułów i w wysokościach:

a) w razie odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

b) niedotrzymanie terminu wykonania umowy (§2 ust. 1) – w wysokości 0,1% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru.

c) za dostarczenie towaru z wadami w wysokości 1% wartości brutto partii towaru dostarczonej z wadami za każdy dzień, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru dostarczonej z wadami.

d) za zwłokę w wymianie wadliwego towaru na nowy i wolny od wad, zgodny z zamówieniem co do ilości i jakości – w wysokości 1% wartości brutto partii towaru dostarczonej z wadą, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru dostarczonej z wadą.

e) za niedostarczenie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 9 – 10% wartości

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



brutto części przedmiotu umowy, którego dotyczy niedostarczenie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 9.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. W związku z zapisem par. 9 projektu umowy, żądamy informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2014r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający podaje stan majątkowy:

- 1. Aktywa trwałe 170 422 915,94 zł.
- 2. Aktywa obrotowe 66 281 384,73 zł.
- 3. Suma pasywów 236 704 300,67 zł.
- 4. Zobowiązania i rezerwy 304 590 488,75 zł.
- a) zobowiązania krótkoterminowe 108 216 773,94 zł.
- w tym zobowiązania z tytułu dostaw i usług:
 - Objęte spłatami ratalnymi 16 058 300,94 zł.
 - Wymagalne 20 411 541,97 zł.

Zamawiający informuje, iż z dokumentami dotyczącymi aktualnej sytuacji finansowej szpitala, Wykonawca może zapoznać się w siedzibie Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu (tel. 42 689 59 12 Dział Zamówień Publicznych).

5. W załączniku nr 3 w części dotyczącej **MEBLE MEDYCZNE TWORZYWOWE Z PŁYTY HPL –ZESTAW** podajecie Państwo „Kąt otwarcie w zależności od potrzeb 105o, 175o lub 270o”. Czy zamawiającemu zależy na zawiasach obiektowych czyli takich, które po otwarciu ustawiają drzwi w taki sposób aby nie przeszkadzały?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ww. zawiasy.

6. W punkcie 24 tej samej części Zamawiający określa kąt otwarcia zawiasów na min 240o. Jakiego kąta otwarcia oczekuje zamawiający? Czy tylko minimum 240o ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania zawiasów o kącie otwarcia min. 240°.

7. Zamawiający oczekuje wykonanie mebli do pomieszczeń medycznych z materiałów o czystości mikrobiologicznej. Jak należy to potwierdzić? Czy wystarczy potwierdzić czystość mikrobiologiczną powierzchni oceną niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje określenia rodzaju/technologii powłoki antybakteryjnej jaką pokryte są meble medyczne.

dotyczy SSAK ELEKTRYCZNY - SZT.1.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka elektrycznego z wózkiem o wymiarach 985 x 510 x 470mm, przy czym wymiary samego urządzenia bez wózka to 210 x 305 x 375 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka elektrycznego z wózkiem o masie 16 kg, przy czym masa samego urządzenia bez wózka to 9,3 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka elektrycznego z włącznikiem/wyłącznikiem nożnym zintegrowanym z wózkiem zamiast pneumatycznego sterownika nożnego co znacznie podwyższy cenę urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy MEBLE MEDYCZNE METALOWE – ZESTAW 1
Zestaw mebli ze stali nierdzewnej - kwasoodpornej

11. Poz. 13 – Czy Zamawiający dopuści wózek do worków foliowych 120l o wymiarach 415x510x1050mm? Pragniemy zaznaczyć, że wózek o wymiarach 1115x720x880mm był mało funkcjonalny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Poz. 16 Czy Zamawiający dopuści szafkę na obuwie chirurgiczne o wymiarach 1100x600x850mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Poz. 17 Zwracamy się z uprzejmą prośbą o uściślenie czy myjnia dwustanowiskowa powinna być wyposażona w 2x syfon +2x bateria + 2x podajnik mydła/płynu (1szt. płyn, 1szt. mydło)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania myjni dwustanowiskowej kompletnej, wyposażonej w 2x syfon +2x bateria + 2x podajnik mydła/płynu. Zamawiający wprowadza zmianę do Załącznika nr 3 do SIWZ. Zmieniony Załącznik nr 3 w załączeniu do pisma.

14. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o uściślenie czy pod pojęciem stolik zabiegowy-zlecienny (poz. 8 w formularzu oferty) Zamawiający ma na myśli stolik opatrunkowy poz. 12 w opisie mebli do pomieszczeń medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania stolika takiego jak stolik opatrunkowy z poz. 12 w opisie mebli do pomieszczeń medycznych.

15. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o uściślenie czy pod pojęciem stolik zabiegowy-zlecienny (poz. 33 w formularzu oferty) Zamawiający ma na myśli stolik opatrunkowy poz. 18 w opisie mebli do pomieszczeń medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania stolika takiego jak w poz. 18 w opisie mebli do pomieszczeń medycznych.

16. Czy Zamawiający przewiduje wizję lokalną celem dokładnego pomiaru mebli? Jeżeli tak to prosimy o wyznaczenie terminu w celu jej odbycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje wizji lokalnej.

dotyczy: Wanienka do mycia i dezynfekcji sondy- 1 szt.

17. Biorąc pod uwagę, że oferowana wanienka do mycia i dezynfekcji sond nie jest samodzielnym urządzeniem medycznym, a stanowi jedynie element wyposażenia samej sondy, czy Zamawiający uzna za spełniony warunek w przypadku załączenia dokumentów dopuszczających na sondę?

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wanienki na 23% stawce VAT.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający wprowadza zmianę do SIWZ oraz Załącznika nr 7 do SIWZ.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu co rocznych przeglądów na rzecz przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta. Pragniemy zaznaczyć, że co roczny dodatkowy koszt przeglądów w znaczony sposób podwyższy wartość oferty (ok. 10-15%).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu co rocznych przeglądów na rzecz przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta do następujących urządzeń:

1. Chłodziarka do leków
2. Lodówka podblatowa

Zamawiający wprowadza zmianę do Załącznika nr 3 do SIWZ. Zmieniony Załącznik nr 3 w załączeniu do pisma.

Dotyczy specyfikacji technicznej w zakresie pomp strzykawkowych-szt. 12.:

18. Wnosimy o wydzielenie pomp infuzyjnych strzykawkowych do osobnego pakietu, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

19. Dotyczy lp. 2.: Czy Zamawiający dopuści pompę o wysokości 13,5cm, z zachowaniem pozostałych parametrów.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

20. Dotyczy lp. 5.: Czy Zamawiający dopuści pompę z prędkością infuzji 0,1-1200ml/h (regulacja co 0,1ml/h).?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

21. Dotyczy lp. 6.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z szybkością dozowania Bolus-a do 1200 ml/h.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

22. Dotyczy lp. 7.: Czy pod pojęciem bolusa zamawiający rozumie również możliwość ręcznego przesuwania popychacza strzykawki z jednoczesnym przeliczaniem i wyświetlaniem (w czasie rzeczywistym) objętości podanej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza ręcznego przesuwania popychacza.

23. Dotyczy lp. 12.: Czy Zamawiający dopuści pompę z klawiaturą symboliczną do wprowadzania wartości parametrów infuzji? Klawiatura symboliczna znacznie skraca czas wprowadzania parametrów infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

24. Dotyczy lp. 16.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z regulowanymi progami ciśnienia okluzji do 900 mmHg, min. 17 poziomów.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

25. Dotyczy lp. 20.: Czy Zamawiający dopuści pompę z Historią infuzji –1500 wpisów z datą i godziną zdarzenia? Zapisywaną w czasie rzeczywistym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

26. Dotyczy lp. 21.: Czy Zamawiający dopuści pompę z minimalnym czasem pracy akumulatora 10 godzin przy przepływie 5ml/h.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

27. Dotyczy lp. 22.: Czy Zamawiający dopuści pompę z czasem ładowania akumulatora do 100% po pełnym rozładowaniu-max. 6h.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

28. Czy Zamawiający wymaga pompy z wbudowanym uchwytem który umożliwia mocowanie zarówno do szyn poziomych jak i pionowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza pod warunkiem że uchwyt jest odłączalny.

29. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pompy ze strzykawką, która nie jest zasłaniana przez elementy konstrukcyjne i jest mocowaną od frontu urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

30. Czy Zamawiający wymaga aby pompa strzykawkowa ze względów bezpieczeństwa charakteryzowała się ochroną przed porażeniem elektrycznym klasa II?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dopuszcza.

Dotyczy warunków gwarancji.:

31. Wnosimy o rezygnację z konieczności wykonywania przeglądów 1 raz do roku w przypadku przedstawienia oświadczenia producenta potwierdzającego brak takiej konieczności.

**Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę do Załącznika nr 3 do SIWZ.
Zmieniony Załącznik nr 3 w załączeniu do pisma.**

Pompy strzykawkowe – 12 szt.

32. Punkt 4. Proszę o dopuszczenie ramienia pompy wychodzącego poza obrys pompy jeżeli posiada blokadę przed przypadkowym opróżnieniem strzykawki podczas wymiany i rozwiązanie to zmniejsza rozmiary całego urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. Punkt 5. Proszę o dopuszczenie szybkości dozowania 0,1-999,9 ml/h ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Punkt 6. Proszę o dopuszczenie szybkości bolusa w zakresie 1-1800 ml/h

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Punkt 11. Proszę o dopuszczenie funkcji programowania parametrów infuzji w mg, mcg, U lub mmol, z uwzględnieniem lub nie masy ciała w odniesieniu do czasu (np. mg/kg/min; mg/kg/h; mg/kg/24h).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Punkt 12. Proszę o dopuszczenie klawiatury wielofunkcyjnej zamiast numerycznej powiązanej z intuicyjnym menu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Punkt 14. Proszę o dopuszczenie ze względów bezpieczeństwa biblioteki wprowadzanej przez sieć informatyczną lub komputera i autoryzowaną przez osobę dokonującą zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Punkt 16. Proszę o dopuszczenie 9 progów ciśnienia w zakresie 0,1-1,2 bara?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Punkt 19. Proszę o dopuszczenie czasu 3 minut do końca strzykawki i 3 minut do końca infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Punkt 20. Proszę o dopuszczenie 1000 ostatnich wpisów czynności operatorskich.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Punkt 21. Proszę o dopuszczenie czasu pracy z akumulatora wewnętrznego min 9,4 h. przy przepływie 80 ml/h. lub 8,5 h przy przepływie 100ml/h.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Punkt 22. Proszę o dopuszczenie czasu ładowania akumulatora do 6 godzin od pełnego rozładowania do 100% pojemności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. Punkt 23, 24. Proszę o dopuszczenie pompy z odłączalnym uchwytem i zasilaczem do montażu w stacji dokującej i przenoszenia, jeżeli odłączenie jest proste i nie wymaga użycia dodatkowych narzędzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Punkt 25 . Proszę o dopuszczenie sygnalizacji niewłaściwego zamocowania pompy w stacji zamiast alarmu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Punkt 26. Proszę o dopuszczenie podglądu przebiegi infuzji dla każdej pompy w postaci informacji liczbowych zamiast wykresu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Punkt 27. Proszę o dopuszczenie pomp zasilanych przez zasilacz zewnętrzny jeżeli jest odłączalny i zmniejsza masę pomp stosowanej w stacji dokującej do 1,4 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

47. Punkt 28. Proszę o dopuszczenie naprzemiennego wyświetlania leku z parametrami infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Warunki gwarancji serwisu, Proszę o dopuszczenie jednego serwisu gwarancyjnego po 2 latach na koniec gwarancji jeżeli takie są zalecenia producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę do Załącznika nr 3 do SIWZ.

Zmieniony Załącznik nr 3 w załączeniu do pisma.

II. Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. PZP (tj. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 tekst jednolity z późn. zm.) zmianie ulega SIWZ w zakresie:

- 1) **Zmianie ulega Załącznik nr 3 do SIWZ**
- 2) **Zmianie ulega rozdział V pkt. 3b) SIWZ - /Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć/:**
Jest:
3. **Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom**

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

- a) **Foldery poglądowe oferowanych produktów** – dotyczy następujących pozycji Załącznika nr 2 do SIWZ: **1,2,3,4,5,6,7,8,10,21,24,26,29,30,31,32,33,37.**
- b) **w zakresie wyrobów medycznych** wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010r. składamy **wraz z dostawą - dotyczy następujących pozycji Załącznika nr 2 do SIWZ: 1,2,3,4,7,8,10,24,26,31,33,37.**
 - **Deklarację Zgodności Producenta** – dla wyrobów medycznych wszystkich klas;
 - **Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)** – dla klasy wyrobu I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
 - dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III - **oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela** wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn - *obowiązek złożenia przez Wykonawcę w przypadku, gdy przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym wykonanym na zamówienie*;
 - w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010 r. włącznie **wniosek o przeniesienie danych** do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 107, poz. 679)
 - w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mający miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - **zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie); **lub**
 - w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium - **powiadomienie o tym**

wprowadzeniu Prezesa Urzędu (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).

Winno być:

3. Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

- a) **Foldery poglądowe oferowanych produktów** – dotyczy następujących pozycji Załącznika nr 2 do SIWZ: **1,2,3,4,5,6,7,8,10,21,24,26,29,30,31,32,33,37.**
- b) **w zakresie wyrobów medycznych** wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010r. składamy **wraz z dostawą - dotyczy następujących pozycji Załącznika nr 2 do SIWZ: 1,2,3,4,7,8,10,24,26,31,33.**
- **Deklarację Zgodności Producenta** – dla wyrobów medycznych wszystkich klas;
 - **Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)** – dla klasy wyrobu I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
 - dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III - **oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela** wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn - *obowiązek złożenia przez Wykonawcę w przypadku, gdy przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym wykonanym na zamówienie ;*
 - w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010 r. włącznie **wniosek o przeniesienie danych** do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 107, poz. 679)
 - w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mający miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - **zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie); **lub**
 - w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium - **powiadomienie o tym wprowadzeniu Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).
- c) **Zmianie ulega Załącznik nr 7 do SIWZ**

W załączeniu:

1. Załącznik nr 3 do SIWZ z wprowadzonymi zmianami
2. Załącznik nr 7 do SIWZ z wprowadzonymi zmianami

Akceptacja Dyrektora Szpitala :

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. M. Kopernika w Łodzi
2018 r. 2
mgr Wojciech Szrajber.....