



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie

os. Na Skarpie 66

Skrytka pocztowa 9

kod pocztowy 31-913

CERTYFIKAT
ISO 9001 : 2008



Kraków, dnia 4.03.2015 r.

Ogłoszenie dodatkowych informacji, informacje o niekompletnej procedurze lub sprostowanie

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe:

Oficjalna nazwa: [Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie](#)

Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [os. Na Skarpie 66](#)

Miejscowość: [Kraków](#) Kod pocztowy: [31-913](#) Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy: Tel.: [+48 126229487](#)

Osoba do kontaktów: [Elżbieta Jastrzebska - Kukawka](#)

E-mail: zpubl@interia.pl Faks: [+48 126444756](#)

Adresy internetowe: *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* www.zeromski-szpital.pl

Adres profilu nabywcy: *(URL)*

Dostęp elektroniczny do informacji: *(URL)*

Elektroniczne składanie ofert i wniosków o dopuszczenie do udziału: *(URL)*

I.2) Rodzaj zamawiającego:

Instytucja zamawiająca Podmiot zamawiający

PL Formularz standardowy 14 - Ogłoszenie dodatkowych informacji, informacje o niekompletnej procedurze lub sprostowanie

2 / 8

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu:

[Zakup, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury medycznej/sprzętu medycznego; do wyposażenia Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie wraz ze szkoleniem personelu .](#)

II.1.2) Krótki opis zamówienia lub zakupu: *(podano w pierwotnym ogłoszeniu)*

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup nowej aparatury medycznej oraz sprzętu medycznego rok produkcji 2014/2015, ich dostawa, montaż i uruchomienie wraz ze szkoleniem personelu w Szpitalu Specjalistycznym im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków w podziale na 8 grup:

Grupa 1:

- aparat usg – 1 szt,
- centrala do kardiomonitorów – 2 szt,
- system do monitorowania pacjenta – kardiomonitor – 12 szt,
- pompy strzykawkowe – 60 szt, pompy objętościowe – 12 szt, stacje dokujące 12 szt,
- respirator stacjonarny- 8 szt,
- respirator transportowy – 2 szt,

Centrala Telefoniczna
0-12 644-01-44

FAX:
0-12 644-47-56

Dyrektor Szpitala
0-12 644-08-65

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
0-12 622-92-39

Z-ca Dyrektora ds. Ekon.-Adm.
0-12 622-92-81

Główny Księgowy
0-12 622-93-83

NIP 678-26-80-028

REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

e-mail: zeromski@bci.pl

e-mail: kancelaria@zeromski-szpital.pl

- aparat do wykonywania ciągłych terapii nerkozastępczych – 2 szt,
 - analizator parametrów krytycznych – 1 szt,
 - aparat do znieczulania ogólnego – 1 szt,
 - aparat jezdny rtg- 1 szt,
 - Grupa 2 – system do kontrolowanej hipotermii zewnętrznej – 1 szt,
 - Grupa 3 - defibrylator – 2 szt,
 - Grupa 4 – ssak elektryczny – 4 szt,
 - Grupa 5 – urządzenie do nawiewnego ogrzewania pacjenta i płynów infuzyjnych – 12 szt,
 - Grupa 6
 - wideolaryngoskop - laryngoskop do trudnej intubacji dorosłych – 1 szt, resuscytator dla dorosłych i dzieci – 12 szt., zestaw laryngoskopów – 2 szt,
 - bronchoskop intubacyjny optyczny – 1 szt,
 - Grupa 7:
 - regulator do próżni – 12 szt,
 - wózkowanna do transportu i mycia pacjenta – 1 szt,
 - podnośnik pacjenta- 1 szt,
 - łóżko anestezjologiczne z materacem przeciwodleżynowym – 10 szt,
 - łóżko anestezjologiczne z przechyłami bocznymi – 2 szt,
 - Grupa 8:
 - chłodziarka farmaceutyczna - 3 szt,
 - szafy na leki i opatrunki- 2 szt,
 - wózek na leki – 4 szt,
 - wózek reanimacyjny z wyposażeniem- 2 szt,
- o parametrach opisanych w załącznikach o nazwie „zestawienie parametrów technicznych” do SIWZ.
2. Sprzęt medyczny powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do pracy zgodnie z przeznaczeniem.
- Dostawa i uruchomienie urządzeń medycznych nastąpi w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy.

3. Wykonawca przeszkoli w siedzibie Zamawiającego w zakresie grup 1, 3, 6, - ok. 25 lekarzy i 1,2,3,4,5,7,8 - ok. 55 pielęgniarek w zakresie obsługi urządzeń medycznych , 2 techników w zakresie obsługi i wstępnego serwisowania (diagnostyki) dostarczonych urządzeń potwierdzonego certyfikatem oraz 13 techników rtg w zakresie grupy 1, poz. 10.
4. Wykonawca zapewni oprogramowanie sprzętu medycznego w języku polskim dot. grup 1 i 3.
5. Wykonawca udzieli gwarancji na dostarczony sprzęt medyczny na okres min. 24 m-cy od daty podpisania protokołu odbioru .
6. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany będzie do:
- wykonania min. 1 przeglądu okresowego w ciągu 12 miesięcy. Po przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonanie odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym urządzenia z wyjątkiem sprzętu który nie posiada takiego dokumentu.
7. Wymagania dodatkowe
- a) sprzęt wymieniony w Grupie 1 poz. 2 i 3 musi być kompatybilny z obecnie stosowanymi centralami kardiomonitorów na terenie szpitala, tj. Drager-a.
 - b) sprzęt wymieniony w Grupie 1, musi być kompatybilny pod kątem oprogramowania danych medycznych pacjenta PMCS. (System Zarządzania Danymi Pacjentów)
 - c) Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zgodnie z art. 90 ust. 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679).
9. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych w oparciu o art. 29 ust. 3 ustawy. Za równoważny przedmiot zamówienia Zamawiający uzna przedmiot o parametrach nie gorszych niż parametry opisane w niniejszej w specyfikacji.
10. Zaoferowany sprzęt medyczny (z wyjątkiem grup: 7 poz. 3, grupa 8 poz. 1, 2, 3, 4,) musi spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy :
- a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),
 - b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III),
 - c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
 - d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach

Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

Słownik główny Słownik uzupełniający(jeżeli dotyczy)

Główny przedmiot 33000000

Dodatkowe przedmioty 33181400

33182100

33186200

33186100

33195100

33195000

33195200

33194210

33194110

33172200

33171200

33192120

33192600

33193000

Słownik główny Słownik uzupełniający(jeżeli dotyczy)

33192300

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

Otwarta

Ograniczona

Ograniczona przyspieszona

Negocjacyjna

Negocjacyjna przyspieszona

Dialog konkurencyjny

Negocjacyjna z uprzednim ogłoszeniem

Negocjacyjna bez uprzedniego ogłoszenia

Negocjacyjna z publikacją ogłoszenia o zamówieniu

Negocjacyjna bez publikacji ogłoszenia o zamówieniu

Udzielenie zamówienia bez uprzedniej publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii

Europejskiej

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Numer referencyjny: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

ZP 43/14

IV.2.2) Dane referencyjne ogłoszenia w przypadku ogłoszeń przesłanych drogą elektroniczną:

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

eNotices

TED eSender

Login: ENOTICES_zeromski

Dane referencyjne ogłoszenia: 2015-011944 rok i numer dokumentu

IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: 2015/S 022-035574 z dnia: 31/01/2015 (dd/mm/rrrr)

IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

27/01/2015 (dd/mm/rrrr)

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Ogłoszenie dotyczy:

Procedury niepełnej

Sprostowania

Informacji dodatkowych

VI.2) Informacje na temat niepełnej procedury udzielenia zamówienia:

Postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przerwane

Postępowanie o udzielenie zamówienia uznano za nieskuteczne

Zamówienia nie udzielono

Zamówienie może być przedmiotem ponownej publikacji

VI.3) Informacje do poprawienia lub dodania :

VI.3.1)

Zmiana oryginalnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

Publikacja w witrynie TED niezgodna z oryginalną informacją, przekazaną przez instytucję zamawiającą

Oba przypadki

VI.3.2)

W ogłoszeniu pierwotnym

W odpowiedniej dokumentacji przetargowej

(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

W obu przypadkach

(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

VI.3.3) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajduje się

zmieniany tekst:

III.2.1)

Zamiast:

VI.3) Informacje dodatkowe

1. katalogi/opracowania firmowe producenta zawierające pełną informację o parametrach technicznych oferowanego sprzętu medycznego potwierdzające spełnienie wszystkich wymaganych parametrów w języku polskim.

2. Dokumenty potwierdzające, iż oferowane wyroby medyczne (z wyjątkiem grup: 7 poz. 3, grupa 8 poz. 1, 2, 3, 4,) zostały dopuszczone do obrotu na mocy obowiązujących przepisów - posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (Dz. U. Nr 107 poz. 679), tj.:

a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego:

c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o

Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty

oświadczenie, że posiada inne niż wyżej wymienione, odpowiednie

dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania;

oraz

oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone w/w dokumenty.

3. Dotyczy grupy 1 poz. 3 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane mankiety pomiarowe bez lateksu i innych potencjalnie niebezpiecznych substancji chemicznych, wykonane są zgodnie z regulacją REACH Unii Europejskiej Nr 1907/2006 z 18 grudnia 2006

4. Dotyczy grupy 1 poz. 4 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane pompy infuzyjne są wyposażone w działający system insulinoterapii wraz z podaniem jednostki, w której ten system działa poprawnie. (Zamawiający zastrzega sobie prawo zweryfikowania informacji podanych przez Wykonawcę.)

5. Dotyczy grupy 7 poz. 4 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 21 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

dla wiersza 26 – spełniają warunek niepalności potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

6. Dotyczy grupy 7 poz. 5 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 23 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

zgłoszenie/powiadomienie/ wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o

Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie, że posiada inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i

stosowania;

oraz

oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone w/w dokumenty.

3. Dotyczy grupy 1 poz. 3

oświadczenie Wykonawcy, że oferowane mankiety pomiarowe bez lateksu i innych potencjalnie niebezpiecznych substancji chemicznych, wykonane są zgodnie z regulacją REACH Unii Europejskiej

Nr 1907/2006 z 18 grudnia 2006

4. Dotyczy grupy 1 poz. 4

oświadczenie Wykonawcy, że oferowane pompy infuzyjne są wyposażone w działający system insulinoterapii wraz z podaniem jednostki, w której ten system działa poprawnie. (Zamawiający zastrzega sobie prawo zweryfikowania informacji podanych przez Wykonawcę.)

5. Dotyczy grupy 7 poz. 4

oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 21 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

dla wiersza 26 – spełniają warunek niepalności potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

dla wiersza 28 – spełniają warunek niepalności

dla wiersza 11 – o skuteczności redukcji sił ucisku

dla wiersza 12 – o obniżeniu nacisku w zakresie podanym w tabeli

dla wiersza 13 – o potwierdzeniu spełnieniu ucisku wywieranego przez komory w zakresach podanych w tabeli (potwierdzone odpowiednim wykresem) potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

7. Dotyczy grupy 7 poz. 4 i 5 – instrukcja prania pokrowca.

8. Oświadczenie, że Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zgodnie z art. 90 ust. 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679) oraz oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone dokumenty potwierdzające kwalifikacje pracowników wykonujących prace serwisowe.

6. Dotyczy grupy 7 poz. 5 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 23 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

dla wiersza 28 – spełniają warunek niepalności

dla wiersza 11 – o skuteczności redukcji sił ucisku

dla wiersza 12 – o obniżeniu nacisku w zakresie podanym w tabeli

dla wiersza 13 – o potwierdzeniu spełnieniu ucisku wywieranego przez komory w zakresach podanych w tabeli (potwierdzone odpowiednim wykresem) potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

7. Dotyczy grupy 7 poz. 4 i 5 – instrukcja prania pokrowca.

8. Oświadczenie, że Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zgodnie z art. 90 ust. 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679) oraz oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone dokumenty potwierdzające kwalifikacje pracowników wykonujących prace serwisowe.

Powinno być:

1. katalogi/opracowania firmowe producenta zawierające pełną informację o parametrach technicznych oferowanego sprzętu medycznego potwierdzające spełnienie wszystkich wymaganych parametrów w języku polskim.

2. Dokumenty potwierdzające, iż oferowane wyroby medyczne (z wyjątkiem grup: 7 poz. 3, grupa 8 poz. 1, 2, 3, 4,) zostały dopuszczone do obrotu na mocy obowiązujących przepisów - posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (Dz. U. Nr 107 poz. 679), tj.:

a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego):

I sterylna, I z funkcją pomiarową, Iia, IIb, III),

I sterylna, I z funkcją pomiarową, Iia, IIb, III),

c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, **lub odpowiednio oświadczenie, że Wykonawca zobowiązuje się zgodnie z art. 58 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r.**

zgłosić/powiadomić Prezesa Urzędu nie później niż w terminie 7 dni od dnia wprowadzenia wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o

Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty

oświadczenie, że posiada inne niż wyżej wymienione, odpowiednie

dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania;

oraz

oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone w/w dokumenty.

3. Dotyczy grupy 1 poz. 3 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane mankiety pomiarowe bez lateksu i innych potencjalnie niebezpiecznych substancji chemicznych, wykonane są zgodnie z regulacją REACH Unii Europejskiej Nr 1907/2006 z 18 grudnia 2006

4. Dotyczy grupy 1 poz. 4 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane pompy infuzyjne są wyposażone w działający system insulinoterapii wraz z podaniem jednostki, w której ten system działa poprawnie. (Zamawiający zastrzega sobie prawo zweryfikowania informacji podanych przez Wykonawcę.)

5. Dotyczy grupy 7 poz. 4 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 21 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

dla wiersza 26 – spełniają warunek niepalności potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

6. Dotyczy grupy 7 poz. 5 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 23 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

zgłoszenie/powiadomienie/ wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,

Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych **lub odpowiednio oświadczenie, że Wykonawca**

zobowiązuje się zgodnie z art. 58 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. zgłosić/powiadomić Prezesa Urzędu nie później niż w terminie 7 dni od dnia wprowadzenia wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o

Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie, że posiada inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania;

oraz

oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone w/w dokumenty.

3. Dotyczy grupy 1 poz. 3

oświadczenie Wykonawcy, że oferowane mankiety pomiarowe bez lateksu i innych potencjalnie niebezpiecznych substancji chemicznych, wykonane są zgodnie z regulacją REACH Unii Europejskiej Nr 1907/2006 z 18 grudnia 2006

4. Dotyczy grupy 1 poz. 4

oświadczenie Wykonawcy, że oferowane pompy infuzyjne są wyposażone w działający system insulinoterapii wraz z podaniem jednostki, w której ten system działa poprawnie. (Zamawiający zastrzega sobie prawo zweryfikowania informacji podanych przez Wykonawcę.)

5. Dotyczy grupy 7 poz. 4

oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 21 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

dla wiersza 26 – spełniają warunek niepalności potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

dla wiersza 28 – spełniają warunek niepalności

dla wiersza 11 – o skuteczności redukcji sił ucisku

dla wiersza 12 – o obniżeniu nacisku w zakresie podanym w tabeli

dla wiersza 13 – o potwierdzeniu spełnieniu ucisku wywieranego przez komory w zakresach podanych w tabeli (potwierdzone odpowiednim wykresem) potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

7. Dotyczy grupy 7 poz. 4 i 5 – instrukcja prania pokrowca.

8. Oświadczenie, że Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zgodnie z art. 90 ust.

4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679) oraz oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone dokumenty potwierdzające kwalifikacje pracowników wykonujących prace serwisowe.

6. Dotyczy grupy 7 poz. 5 oświadczenie Wykonawcy, że oferowane materace i pokrowce:

dla wiersza 23 – spełniają normy wyszczególnione w tej pozycji,

dla wiersza 28 – spełniają warunek niepalności

dla wiersza 11 – o skuteczności redukcji sił ucisku

dla wiersza 12 – o obniżeniu nacisku w zakresie podanym w tabeli

dla wiersza 13 – o potwierdzeniu spełnieniu ucisku wywieranego przez komory w zakresach podanych w tabeli (potwierdzone odpowiednim wykresem) potwierdzone badaniami wykonanymi przez niezależne laboratorium.

7. Dotyczy grupy 7 poz. 4 i 5 – instrukcja prania pokrowca.

8. Oświadczenie, że Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zgodnie z art. 90 ust.

4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679) oraz oświadczenie, iż na każde żądanie Zamawiającego w nieprzekraczalnym 5 dniowym terminie zostaną przedłożone dokumenty potwierdzające kwalifikacje pracowników wykonujących prace serwisowe.

VI.3.4) Daty, które należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajdują się

zmieniane daty:

IV.3.4)

Zamiast:

16/03/2015 Godzina: 10:00 (dd/mm/rrrr) Powinno być: 27/03/2015 Godzina: 10:00 (dd/mm/rrrr)

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:

IV.3.8)

Zamiast:

16/03/2015 Godzina: 10:30 (dd/mm/rrrr) Powinno być: 27/03/2015 Godzina: 10:30 (dd/mm/rrrr)

VI.3.5) Adresy i punkty kontaktowe, które należy poprawić

VI.3.6) Tekst, który należy dodać do pierwotnego ogłoszenia

Miejsce, w którym należy dodać tekst: Tekst do dodania:

VI.4) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

4.03.2015 r.