Wrocław,21.07.2015 r.

**WYJAŚNIENIE i MODYFIKACJA TREŚCI**

**SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

***dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego wg pakietów 1 - 9, nr sprawy 39/Med./2015***

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust.1 ,2i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2013r poz. 907 z późn.zm.) informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie 31 –**  **Pakiet VIII. Neuromonitoring 1 kpl.:**

1. Prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowany neuromonitor powinien posiadać funkcję rozróżniania kolorami wykresów dobrej odpowiedzi EMG od artefaktu?
2. Prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowany neuromonitor powinien posiadać funkcje zamrażania bieżącego ekranu „freeze” w celu np. śródoperacyjnej interpretacji odpowiedzi EMG?
3. Prosimy o doprecyzowanie czy stymulacja elektryczna elektrodą stymulacyjną powinna być sygnalizowana dźwiękowo ?

**Odpowiedź na pytanie nr 31: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 32 –**  Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pakiecie nr 6 w poz. 2 pompy do kontrapulsacji wewnątrzaortalnej pracującej co najmniej w dwóch trybach tj. automatycznym i półautomatycznym, z dwoma bateriami, które można szybko wymienić przez obsługę w trakcie pracy pompy bez zasilania sieciowego, przy spełnieniu wszystkich pozostałych parametrów zgodnych z SIWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 32: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy postanowień specyfikacji i projektu umowy:**

**Pytanie 33 –**  Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

**Odpowiedź na pytanie nr 33: Tak**

**Pytanie 34 –**  W Rozdziale IV pkt. 2.2 siwz oraz w §4 ust. 3 wzoru umowy Zamawiający wymaga od Wykonawcy „*Formularza Powiadomienia/Zgłoszenia do Prezesa Urzędu (…)*”. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie tego żądania.Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679)  jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP. Żądanie tych dokumentów (wymienionych w art. 58 ustawy o wyrobach medycznych z 20.05.2010 r.) nie znajduje uzasadnienia prawnego, ani na gruncie §6 ust. 1 pkt. 2 rozporządzenia z 19.02.2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, ani przede wszystkim na gruncie rozdziału 7 ustawy z 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych. Dokumenty te **nie są bowiem dokumentami dopuszczającymi wyroby medyczne do obrotu lub do używania.** Tym samymnależy podkreślić, że z punktu widzenia Zamawiającego pozyskanie informacji o spełnieniu bądź nie obowiązku opisanego w art. 58 ustawy o wyrobach medycznych jest całkowicie nieistotne. Ewentualne niedopełnienie takiego obowiązku administracyjnego przez potencjalnego wykonawcę, w żaden sposób bowiem nie przekłada się na sytuację Zamawiającego, o ile oferowany wybór posiada dokumenty dopuszczające go do obrotu i do używania, o jakich mowa powyżej (tj. deklarację zgodności i ew. certyfikat CE).Obowiązki, jakie ustawodawca narzuca na podmioty rynku wyrobów medycznych w rozdziale 7 i 14 ustawy o wyr. med. (tj. do dokonania zgłoszeń / powiadomień, czy przeniesienia danych) są bowiem obowiązkami czysto administracyjnymi, w żaden sposób nie uzależniającymi faktu dopuszczenia wyrobów do obrotu, czy używania od ich spełnienia! Takie stanowisko było wielokrotnie podkreślane przez urząd rejestracji wyrobów medycznych w czasie wejścia w życie ostatniej ustawy o wyrobach medycznych. O fakcie dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu / używania decyduje (tylko i wyłącznie) fakt zgodnego z prawem oznakowania go znakiem CE (vide art. 11 ust.1 ustawy o wyr. med.), o czym może zaświadczać tylko deklaracja zgodności, a w przypadku większości klas ryzyka (zgodnie z art. 29 ust. 5 ustawy o wyr. med.) także certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną.

**Odpowiedź na pytanie nr 34:Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 35 –**  Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów §5 ust. 7 wzoru umowy na: *„(…)Termin usunięcia wady strony ustalają na max. 7 dni licząc od daty powiadomienia Wykonawcy przez Zamawiającego o wadzie, zgodnie z zapisami ust. 11. W przypadku sprowadzenia części z zagranicy czas naprawy może być przedłużony do 14 dni (…)*”.

**Pytanie 36 –**  Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia §6 ust. 1 ppkt. 1 projektu umowy w ten sposób, że zmieni wysokość kary umownej na 0,2% ceny brutto sprzętu medycznego dostarczonego ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki licząc od daty upływu terminu realizacji umowy do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego sprzętu medycznego? W przypadku, niektórych pakietów naliczanie kary umownej od wartości umowy może przekroczyć wartość niedostarczonego sprzętu.

**Pytanie 37 –**  Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia §6 ust. 1 ppkt. 2 projektu umowy w ten sposób, że zmieni wysokość kary umownej na 0,15% ceny brutto wadliwego sprzętu medycznego w przypadku zwłoki w usunięciu wady (awarii) za każdy dzień zwłoki oraz doda zapis *„dostarczenie sprzętu zastępczego powoduje przerwanie naliczania kary umownej”*?

**Pytanie 38 –**  Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia §6 ust. 1 ppkt. 3 projektu umowy w ten sposób, że zmieni wysokość kary umownej na 0,15% ceny brutto wadliwego sprzętu medycznego w przypadku nie dostarczenia sprzętu zastępczego zgodnie z §5 ust. 9, za każdy dzień zwłoki?

**Pytanie 39 –**  Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia §6 ust. 1 ppkt. 4 projektu umowy w ten sposób, że zmieni wysokość kary umownej na 0,15% ceny brutto danego sprzętu medycznego w przypadku nie wykonania planowanego przeglądu okresowego za każdy dzień zwłoki, licząc od daty planowanego terminu przeglądu do dnia jego wykonania?

**Pytanie 40 –**  Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §7 wzoru umowy w następujący sposób: „*Dostawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Odbiorcy, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Odbiorcę zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Dostawcy do zapłaty, Dostawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące*”

**Pytanie 41 –**  Wnosimy o zmianę zapisu w §4 ust. 2 wzoru umowy na: *„Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia do umowy, jeżeli wykonawca wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi, w szczególności w przypadku zwłoki w dostawie sprzętu o min. 30 dni, zwłoki w dostarczeniu sprzętu zastępczego przekraczającej 15 dni roboczych.”*.

**Odpowiedź na pytanie nr 35 – 41: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 42 –**  Wnosimy o wykreślenie zapisów §3 ust. 2 lub dodanie zastrzeżenia o treści: *„ale nie później niż 60 dni od daty instalacji sprzętu”*. Zapisy tego typu przerzucają de facto odpowiedzialność finansową (z tytułu nie przekazania lub opóźnieniu w przekazaniu środkówna zapłatę) i z Zamawiającego na Wykonawców. W ten sposób, Zamawiający nie tylko narusza zasady prawa cywilnego (m.in. zasadę równości stron), ale również powoduje, że umowa dostawy pozbawiona zostaje jednego ze swych przedmiotowo istotnych składników (essentialia negotii), jakim jest jasno i dokładnie określony termin zapłaty. W chwili obecnej bowiem, termin zapłaty nie jest określony wcale, jako że opóźnienie w wypłacie środków finansowych przez Instytucję Wdrażającą, nie jest w żaden sposób ograniczone w czasie.

**Odpowiedź na pytanie nr 42: Zamawiający modyfikuje zapis wzoru umowy § 3 ust. 2 i nadaje nowe brzmienie :**

***„ 2. Strony ustalają, że płatność za fakturę nastąpi przelewem na konto wskazane na fakturze, w terminie 7 dni od dnia wpływu na konto Zamawiającego środków przekazanych przez Departament Budżetowy Ministerstwa Obrony Narodowej, jednak nie później niż w terminie 60 dni od daty doręczenia faktury”.***

**Pytanie 43 –**  Wnosimy o wykreślenie zapisów §4 ust. 7. Zapisy dotyczące szkolenia z serwisowania, wprowadzone przez Zamawiającego do umowy spowodują, że uzyska on pełny dostęp do ingerencji w urządzenia będące przedmiotem postępowania, a co za tym idzie wytwórca utraci pewność, że urządzenia za które ponosi on prawną odpowiedzialność nie ulegają modyfikacjom i są konserwowane i naprawiane w sposób właściwy. Z tego też powodu pełna odpowiedzialność za występowanie incydentów medycznych zostanie zdjęta z wytwórcy i przejmie ją użytkownik – podmiot dokonujący ingerencji w urządzenie. Należy również pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy. Zatem żądanie przeprowadzenia szkoleń serwisowych oraz dostarczenia dokładnej dokumentacji technicznej i serwisowej urządzeń, co stanowi nierzadko ściśle strzeżoną tajemnicę handlową producenta, jest niemożliwe do zaaprobowania przez producenta i wykonawcę. Ponadto zapis powodujący, że naprawę może wykonywać podmiot do tego nieuprawniony przez producenta bez utraty gwarancji, wydaje się być niedopuszczalny. Żaden liczący się producent sprzętu medycznego, za którego bezpieczne funkcjonowanie ponosi odpowiedzialność zgodnie z zapisami dyrektywy o wyrobach medycznych 93/42/EWG oraz 47/2007/WE, nie uzna uprawnienia z gwarancji, w sytuacji gdy naprawy tego sprzętu dokonywać miałby bliżej nieokreślony podmiot nieuprawniony do tego przez wytwórcę. Niezależnie od powyższego należy pamiętać, że Wykonawca biorący udział w postępowaniu i zawierający umowę o udzielenie zamówienia publicznego może być podmiotem w żaden sposób nie związanym z wytwórcą oferowanych przez siebie wyrobów a tym bardziej z jego autoryzowanym serwisem, co oznacza, że powyższe zapisy umowy ograniczałyby prawo do składania ofert przez wszystkie  podmioty spełniające wymogi narzucone przez ustawę.

**Odpowiedź na pytanie nr 43: Zapisy SIWZ bez zmian ( Zgodnie z modyfikacją z dnia 15.07.2015r)**

**Pytanie 44 –**  *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy wydłużającej się ponad wyznaczony termin?* Obowiązek taki ciążący na wykonawcy powoduje, iż zobowiązany jest on do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy a jego koszty uwzględnić w cenie oferty. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli wykonawcy przedstawić ofertę najkorzystniejszą pod względem finansowym.

**Pytanie 45 –**  Wnosimy o zmianę zapisów §5 ust. 6 projektu umowy na: *„Jeżeli w przypadku ujawnienia się wady w okresie gwarancji Wykonawca dostarczy Zamawiającemu zamiast rzeczy wadliwej rzecz wolną od wad albo dokona istotnych napraw rzeczy objętej gwarancją, termin gwarancji wymienionego/ uszkodzonego podzespołu/ elementu biegnie na nowo od chwili dostarczenia rzeczy wolnej od wad lub zwrócenia rzeczy naprawionej. W innych wypadkach termin gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego wskutek wady rzeczy objętej gwarancją Zamawiający nie mógł z niej korzystać.”* Usługi gwarancyjne są wykonywane w ramach ceny zaoferowanego urządzenia, więc trudno jest oszacować, czy wykonana akurat naprawa wynosi 40% wartości urządzenia.

**Odpowiedź na pytanie nr 44 - 45: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 46 –**  dotyczy **PAKIETU VIII -** Czy Zamawiający dopuści urządzenie do neuromonitoringu posiadające następujące parametry techniczne:

|  |  |
| --- | --- |
| **I** | **System neuromonitoringu do chirurgii tarczycy i ślinianki** |
| 1 | Wykrywanie i sprawdzanie ciągłości ruchowych nerwów twarzowych |
| 2 | Możliwość jednoczesnego monitorowania 4 nerwów, pomiar czasu latencji. |
| 3 | Kolorowy wyświetlacz ciekłokrystaliczny o wymiarach 12x9cm, o rozdzielczości 330x230pkt |
| 4 | Regulacja źródła stałoprądowego stymulacji w zakresie: od 0,05mA do 5mA, skok co 0,05mA |
|  | Regulacja źródła stałonapięciowego stymulacji w zakresie: napięcie o wartości od 50mV do 5V, skok co 0,05V |
| 5 | Zakres częstotliwości stymulacji 3 i 30Hz |
| 6 | Wizualna i dźwiękowa prezentacja sygnału EMG |
| 7 | Wzmacniacz analogowy, 4 kanałowy, z zakresem sygnału wejściowego 0,05mV – 10mV, pracujący w paśmie 10Hz do 5kHz, szum <10mV |
| 8 | Sterowany mikroprocesorowo system kontroli analogowym kanałem audio |
| 9 | Akustyczna sygnalizacja uzyskania kontaktu sondy z tkanką z funkcją wyciszania sygnalizacji słabych sygnałów |
| 10 | Funkcja wyciszania pracy diatermii |
| 11 | Sygnalizacja wykresem słupkowym o zakresie 30μV do 30mV, 18segmentów w skali logarytmicznej, z zakresem wykresu krzywych min. ±25μV, ±50μV , ±250μV, ±500μV,±1mV, ±2,5mV, ±5mV, dokładność wykresu krzywych min. 10%, dokładność kursora amplitudy ±10μV lub 2% skali, w zależności które większe, rozdzielczość wykresu amplitudy ±10μV |
| 12 | Podstawy czasu wykreślania krzywych: 2,5; 5; 10; 20; 40ms / jednostkę  Dokładność podstawy czasu wykreślania krzywych ±3%  Możliwość zapamiętywania krzywych  Dokładność kursora podst. czasu: ±55μs lub 2% skali - w zależności, które większe  Rozdzielczość kursora podst. cz.:. ±50μV  Próbkowanie sygnału: 20kHz na kanał |
| 13 | Gotowe programy zabiegowe, edytowalne dla użytkownika: 6 |
| 14 | Praca z elektrodami mono i bipolarnymi oraz elektrodami do kontroli nerwu błędnego |
| 15 | Współpraca z akcesoriami wielorazowymi (w zestawie kaseta do sterylizacji akcesoriów) |
| 16 | Zestaw akcesoriów niezbędnych do uruchomienia systemu i przeszkolenia personelu, w tym 2 zestawy elektrod igłowych wielorazowego użytku |
| 17 | Gwarancja 12 miesięcy |

**Odpowiedź na pytanie nr 46: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**DOT: PAKIETU NR VI, POZ NR 1 - POMPA DO KRĄŻENIA POZAUSTROJOWEGO:**

**Pytanie 47 –**  Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do krążenia pozaustrojowego: **dot.: Ad 2** Czy Zamawiający wymaga systemu UPS, który umożliwia pracę wszystkich pomp znajdujących się na konsoli, wraz z układami hemodynamicznymi, panelem sterowania z pełnym obciążeniem, w czasie nie krótszym niż 90 min ?

**Pytanie 48 –**  **dot.: Ad 4-** Czy Zamawiający dopuści do przetargu: Konsolę mobilną urządzenia wyposażona w:

- 3 pojedyncze pompy perystaltyczne o zakresach przepływu:

* ¼’’ od 0 do 3.2 l/min.
* 3/8’’ od 0 do 6.60 l/min.
* ½’’ od 0 do 11.5 l/min.

- 1 podwójną pompę perystaltyczną (pompa kardioplegiczna) o zakresach przepływu:

* 1/8’’ od 0 do 0.75 l/min.
* 3/16’’ od 0 do 1,13 l/min.
* ¼’’ od 0 do 1.50 l/min.

**Pytanie 49 –**  **dot.: Ad 6-** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wyposażenie konsoli:

- półka z możliwością podłączenia pomp infuzyjnych (dodatkowe gniazda)

- dwa maszty z wieszakami na płyny infuzyjne,

- lampka halogenowa,

- wszystkie pompy montowane zatrzaskowo, nie wymagające rynienek do okablowania,

- bez kolorowych nakładek na potencjometry poszczególnych pomp,

- kompatybilne przejściówki (adaptery) do zainstalowania innych dodatkowych urządzeń do płuco serca,

**Pytanie 50 – Ad 12** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: parametrów obsługowo/informacyjne pompy do krążenia pozaustrojowego w języku angielskim ?

#### Pytanie 51 – dot: Ad 15- Czy Zamawiający dopuści urządzenie do krążenia pozaustrojowego wyposażone w układy kontroli hemodynamiki takie jak:

#### poziomu objętości cieczy (czujnik spływu żylnego) z automatyczną regulacją szybkości przepływu w sposób automatyczny wraz z holderem mocującym bezpiecznie czujnik na pompie,

#### monitor rzutu (przepływu) pulsacyjnego,

#### monitorowanie stanu naładowanych akumulatorów,

#### czujnik bąbli powietrza dostosowany do drenów ¼’’,1/2’’oraz 3/8’’

#### minimum czterokanałowy monitor do pomiaru:

#### - temperatury (cztery pomiary temperatur)

#### - zakres pomiaru od 0 do + 50 o C

#### - trzy stopery elektronicznego pomiaru,

#### - minimum dwa kanały pomiaru ciśnienia,

#### - pomiar objętości podawanej kardioplegii z :

#### - z pomiarem ciśnienia podawanej objętości,

#### - ciśnieniem podawania w zakresie od -997 mmHg do +997 mmHg

#### - temperaturą podawanego płynu.

#### - pomiar czasu podawanej kardioplegii.

**Pytanie 52** *–* **Ad 16** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie do krążenia pozaustrojowego wyposażone w:

- system alarmów optycznych i dźwiękowych,

- osobny panel (monitor) kontrolujący wyżej wymienione mierzone parametry krążenia pozaustrojowego z możliwością odczytywania poszczególnych zdarzeń na pompie obsługiwany w języku angielskim

Konstrukcja: zintegrowany panel sterowania systemem, obsługa wszystkich funkcji kontrolnych i modułów, funkcji hemodynamicznych na jednym panelu wyświetlacz w języku angielskim.

**DOT: PAKIETU NR VI, POZ NR 1 POMPA DO KRĄŻENIA POZAUSTROJOWEGO - WYMIENNIK CIEPŁA HEATER-COOLER:**

**Pytanie 53 –**  Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesne urządzenie –wymiennik ciepła heater-cooler o następujących parametrach technicznych:

#### AD12 Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie wyposażone w sterowany z pompy jednoobiegowy wymiennik ciepła. ?

#### AD 15 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wymiennik ciepła heater cooler: Wymagany zakres regulacji temperatury minimum: (od 3 stopni C do 42 stopni C). ?

AD16 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wymiennik ciepła z układem zabezpieczający przed przekroczeniem temperatury 42 stopni C oraz wyświetlający ustawienia temperatury, temperaturę pacjenta ?

AD 17 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wymiennik ciepła heater cooler z płynna regulacja temperatury w zakresie minimum: (od 3 stopni C do 42 stopni C)., niezależna dla obiegu pacjenta i kardioplegii ?

**Odpowiedź na pytania 47-53: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 54** *–* **Paragraf 3 ust. 2 -** Prosimy o określenie terminu płatności na 60 dni od wystawienia faktury.

**Odpowiedź na pytanie nr 54**: **Zgodnie z modyfikacją na pytanie nr 42.**

**Pytanie 55** *–* **Paragraf 5 ust. 6 -** Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę zapisu na:          „Jeżeli w przypadku ujawnienia się wady w okresie gwarancji Wykonawca dostarczy Zamawiającemu zamiast rzeczy wadliwej rzecz wolną od wad albo dokona istotnych (wartość naprawy przekracza 40% wartości rzeczy) napraw rzeczy objętej gwarancją, termin gwarancji biegnie na nowo od chwili dostarczenia rzeczy wolnej od wad, w przypadku zwrócenia rzeczy naprawionej gwarancja zostanie przedłużona o czas naprawy. W innych wypadkach termin gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego wskutek wady rzeczy objętej gwarancją Zamawiający nie mógł z niej korzystać.”

**Odpowiedź na pytanie nr 55: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

**W związku z udzielonymi odpowiedziami na pytania, na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SIWZ**