

Konin, dnia 09.10.2024 r.

WSZ-EP-48/1130/2024

**Wykonawcy zainteresowani postępowaniem/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Informacja o zmianie treści SWZ oraz ogłoszenia o zamówieniu.

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „**Dostawa sprzętu do diagnostyki patomorfologicznej**”, nr sprawy: **WSZ-EP-48/2024**.

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1,2,4 oraz 6 oraz na podstawie art. 90 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), informuje, iż w ww. postępowaniu dokonuje zmiany treści SWZ w następujący sposób:

I. Sposób oraz termin składania ofert- Rozdział XVI. SWZ

Było:

3.Termin składania ofert upływa dnia 11.10.2024 roku o godz. 9:00

Jest:

3.Termin składania ofert upływa dnia 18.10.2024 roku o godz. 9:00

II. Termin otwarcia ofert- Rozdział XVII SWZ

Było:

1.Termin otwarcia ofert: 11.10.2024 roku o godz. 11:00

Jest:

1.Termin otwarcia ofert: 18.10.2024 roku o godz. 11:00

III. Termin związania ofertą- Rozdział XIV SWZ

Było:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 08.01.2025 roku.

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 15.01.2025 roku.

IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych – Rozdział X SWZ

Było:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących przedmiotowych środków dowodowych:

1.1. Dla wszystkich pakietów:

- a) opis każdego zaoferowanego produktu w formie ulotki, folderu, katalogu, wraz ze ZDJĘCIAMI produktu zaoferowanego, dowodzące spełnianie parametrów (funkcji) produktu, którego dotyczy, – Zdjęcia produktu muszą przedstawiać cały produkt w sposób umożliwiający zweryfikowanie zgodności oferowanego produktu z wymaganiami Zamawiającego dotyczącymi parametrów zewnętrznych produktu. Nie dopuszcza się tzw. zdjęć poglądowych. Dokumenty zaleca się przedłożyć w taki sposób, że Wykonawca przyporządkuje miejsce (stronę) dokumentu poświadczającego do parametru (funkcji) produktu, którego dotyczy, poprzez opis tego parametru zgodnie z punktami wskazanymi w Załączniku nr 2 do SWZ. W przypadku, gdy z przyczyn obiektywnych nie jest możliwe udokumentowanie (brak potwierdzenia w dostępnej dokumentacji) jakiegokolwiek z parametrów (funkcji) produktu, w stosunku do niego Wykonawca przedłoży OŚWIADCZENIE, że produkt posiada dany parametr (funkcję).
 - b) Deklarację zgodności UE dla wyrobów medycznych;
 - c) wpis do rejestru wyrobów medycznych lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję, bądź udokumentowane zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w postaci formularza zgłoszenia wyrobu z kancelaryjnym lub elektronicznym potwierdzeniem wpływu, bądź wypis z rejestru Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, bądź oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu obowiązku zgłoszenia wyrobu w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
2. Wykonawca składa przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą.
 3. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
 4. Zdania poprzedniego nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

Jest:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących przedmiotowych środków dowodowych:

1.1. Dla wszystkich pakietów:

- a) opis każdego zaoferowanego produktu w formie ulotki, folderu, katalogu, wraz ze ZDJĘCIAMI produktu zaoferowanego, dowodzące spełnianie parametrów (funkcji) produktu, którego dotyczy, – Zdjęcia produktu muszą przedstawiać cały produkt w sposób umożliwiający zweryfikowanie zgodności oferowanego produktu z wymaganiami Zamawiającego dotyczącymi parametrów zewnętrznych produktu. Nie dopuszcza się tzw. zdjęć poglądowych. Dokumenty

zaleca się przedłożyć w taki sposób, że Wykonawca przyporządkuje miejsce (stronę) dokumentu poświadczającego do parametru (funkcji) produktu, którego dotyczy, poprzez opis tego parametru zgodnie z punktami wskazanymi w Załączniku nr 2 do SWZ. W przypadku, gdy z przyczyn obiektywnych nie jest możliwe udokumentowanie (brak potwierdzenia w dostępnej dokumentacji) jakiegokolwiek z parametrów (funkcji) produktu, w stosunku do niego Wykonawca przedłoży OŚWIADCZENIE, że produkt posiada dany parametr (funkcję).

b) Deklarację zgodności UE dla wyrobów medycznych;

~~c) wpis do rejestru wyrobów medycznych lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję, bądź udokumentowane zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w postaci formularza zgłoszenia wyrobu z kancelaryjnym lub elektronicznym potwierdzeniem wpływu, bądź wypis z rejestru Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, bądź oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu obowiązku zgłoszenia wyrobu w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.~~

2. Wykonawca składa przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą.
3. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
4. Zdania poprzedniego nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

V. Treści Załącznika nr 4 – Projektowane postanowienia umowy w następującym zakresie:

- zmiana treści zapisów;
- dodanie nowych zapisów;
- usunięcie zapisów

Informacje uzupełniające

Zamawiający informuje, że niniejsze zmiany treści SWZ stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i są wiążące przy składaniu ofert.

W wyniku dokonanych zmian treści SWZ Zamawiający dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu. Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostanie zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.