



Grudziądz, dnia 21.11.2024 r.

## Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy środków dezynfekcyjnych na okres 24 miesięcy (znak sprawy: Z/95/PN/24).

### **MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

Działając na podstawie art. 286 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**dostawy środków dezynfekcyjnych na okres 24 miesięcy**” (znak sprawy: Z/95/PN/24), w następującym zakresie:

- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść **Rozdziału V ust. 3** zastępując następującą treścią **Rozdziału V ust. 3**:

Wykonawca gwarantuje, że oferowane przez Wykonawcę w ramach sukcesywnych dostaw towary:

- 1) zostały dopuszczone do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm, dalej jako: ustawa o wyrobach medycznych) – **nie dotyczy zadania nr 2,3,6,7,11,**
- 2) zostały dopuszczone do obrotu i do używania w Polsce – **dotyczy zadania nr 6, 11,**
- 3) posiadają podwójną rejestrację tj. zostały dopuszczone do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych i zostały dopuszczone do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2021, poz. 24 ze zm.) – **dotyczy zadania nr 2,3,7,**
- 4) posiadają deklarację zgodności i certyfikat wydany przez jednostkę notyfikowaną (w zależności od klasy wyrobu) – **nie dotyczy zadania nr 6, 11,**
- 5) posiadają oznakowanie znakiem CE,
- 6) będą fabrycznie nowe, bez znamion użytkowania, pełnowartościowe, kompletne, pierwszej kategorii,
- 7) będą opisane i oznakowane zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych - **nie dotyczy zadania nr 6, 11,**
- 8) będą spełniać wymagania jakościowe i właściwości określone przez Zamawiającego oraz producenta danego wyrobu, a także gwarantować funkcjonalność i niezawodność wykorzystania w zakresie swego przeznaczenia,
- 9) będą kompatybilne z myjniemi Advantage Plus





posiadanymi przez Zamawiającego – **dotyczy zadania nr 15.**

- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść § 3 ust. 1 Załącznika nr 4 do SWZ zastępując następującą treścią § 3 ust. 1 Załącznika nr 4 do SWZ:

Wykonawca gwarantuje, że dostarczane przez Wykonawcę w ramach sukcesywnych dostaw towary:

- 1) zostały dopuszczone do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm, dalej jako: ustawa o wyrobach medycznych) – **nie dotyczy zadania nr 2,3,6,7, 11,**
- 2) zostały dopuszczone do obrotu i do używania w Polsce – **dotyczy zadania nr 6, 11,**
- 3) posiadają podwójną rejestrację tj. zostały dopuszczone do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych i zostały dopuszczone do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2021, poz. 24 ze zm.) – **dotyczy zadania nr 2,3,7,**
- 4) posiadają deklarację zgodności i certyfikat wydany przez jednostkę notyfikowaną (w zależności od klasy wyrobu) – **nie dotyczy zadania nr 6, 11,**
- 5) posiadają oznakowanie znakiem CE,
- 6) będą fabrycznie nowe, bez znamion użytkowania, pełnowartościowe, kompletne, pierwszej kategorii,
- 7) będą opisane i oznakowane zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych - **nie dotyczy zadania nr 6, 11,**
- 8) będą spełniać wymagania jakościowe i właściwości określone przez Zamawiającego oraz producenta danego wyrobu, a także gwarantować funkcjonalność i niezawodność wykorzystania w zakresie swego przeznaczenia,
- 9) będą kompatybilne z myjniemi Advantage Plus posiadanymi przez Zamawiającego – **dotyczy zadania nr 15.**

Powyższa modyfikacja SWZ stanowi jej integralną część. Pozostała treść postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) pozostaje bez zmian.

