

Konin, 03.10.2023 r.

WSZ-EP-44/1147/2023

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie Zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości mniejszej niż progi unijne, na zadanie pod nazwą „Dostawa głowicy sektorowej do echokardiografu Vivid E95 na potrzeby Oddziału Kardiologicznego i Intensywnego Nadzoru Kardiologicznego”, nr sprawy WSZ-EP-44/2023

Informacja o zmianie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz Ogłoszenia o zamówieniu

Działając na podstawie art. 286 ust. 1, 3, 5, 6, 7, 9 oraz na podstawie art. 271 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) – zwanej dalej „Ustawą Pzp.”, Zamawiający informuje, iż w w/w. postępowaniu dokonuje zmiany:

Treści SWZ w następujący sposób

I. Sposób oraz termin składania ofert – Rozdział XIII. pkt. 3 SWZ

Było:

3. Termin składania ofert upływa dnia **06.10.2023 roku o godz. 09:00.**

Jest:

3. Termin składania ofert upływa dnia **10.10.2023 roku o godz. 09:00.**

II. Termin otwarcia ofert – Rozdział XIV. pkt. 1 SWZ

Było:

1. Termin otwarcia ofert: **06.10.2023 roku o godz. 11:00.**

Jest:

1. Termin otwarcia ofert: **10.10.2023 roku o godz. 11:00.**

III. Termin związania ofertą – Rozdział XI. SWZ

Było:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **04.11.2023 roku.**

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **08.11.2023 roku.**

IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych – Rozdział XIX pkt. 1

1. Zamawiający żąda złożenia następujących przedmiotowych środków dowodowych:

a) opisy produktów (ulotki, foldery, inna dokumentacja techniczna). Na wszystkich opisach produktu należy wyraźnie zaznaczyć, którego pakietu (pozycji) dokument ten dotyczy. Opisy produktów i złożone materiały / dokumenty zaleca się sporządzić 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 Załącznikach. 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 [dla głowicy lub aparatu (echokardiografu), któremu jest dedykowana, o ile w treści deklaracji wykazana jest zaferowana głowica].

~~c) Wpisu do rejestru wyrobów medycznych lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję, bądź zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych udokumentowane w postaci formularza zgłoszenia wyrobu z kancelaryjnym potwierdzeniem wpływu, bądź formularza zgłoszenia wyrobu z elektronicznym potwierdzeniem wpływu (kopia zgłoszenia), 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,~~

Treści Załącznika nr4 – Projektowane postanowienia umowy w następującym zakresie:

- zmiana treści zapisów w paragrafie nr 1 pkt. 4

Informacje uzupełniające

Zamawiający informuje, że niniejsze zmiany treści SWZ stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

W wyniku dokonanych zmian treści SWZ Zamawiający dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu. Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostało opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych oraz zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.