



Poznań, dnia 22.11.2024 roku

Oznaczenie sprawy: PN-99/24

**Uczestnicy postępowania  
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego  
na dostawę zestawu do pobierania, obróbki, utrwalania i diagnostyki materiału histopatologicznego wraz z montażem i szkoleniem**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do min. 8 tygodni od zawarcia umowy. Z chwilą ogłoszenia ostatecznych wyników konkursu w oparciu o Narodową Strategię Onkologiczną na dostawę urządzeń do Patomorfologii prowadzonego przez Ministerstwo Zdrowia, Wykonawcy i Producenci oferowanych Zamawiającym urządzeń znaleźli się w sytuacji w której nie do pogodzenia staje się terminowa dostawa i należyta realizacja przetargowych zamówień. Stajemy obecnie przed wyborem realizacji zamówień z najdłuższymi terminami dostawy urządzeń. Prosimy o wyrażenie zgody na jakiegokolwiek przedłużenie terminu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza. W przypadku uzyskania zgody Ministerstwa Zdrowia na wydłużenie terminu przedłożenia dokumentów dostawy w trakcie postępowania, jego uczestnicy zostaną o tym fakcie poinformowani.

**Pytanie:**

Dotyczy: Część nr 2 - Załącznik nr 1 do SWZ :

1. Czy zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało wbudowany młynek odpadów?
2. Czy zamawiający wymaga aby system cyfrowej rejestracji obrazu zaprojektowany i wykonany został przez jednego producenta jako kompletne urządzenie?
3. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie urządzenia z systemem zraszania komory podblatowej ręcznie za pomocą wyciąganej wylewki.

**Odpowiedź:**

- Ad. 1. Zamawiający potwierdza.  
Ad. 2. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza do złożenia oferty.  
Ad. 3. Zamawiający dopuszcza do złożenia oferty.

**Pytanie:**

Dotyczy: Część nr 2 - Załącznik nr 1 do SWZ pkt 10 w zw.z zapisem Rozdziału III pkt 3 ust 3.5 oraz 5 a), b) SWZ:

Wnosimy o odstąpienie od posiadania dokumentacji określonej w pkt 10 załącznika nr 1 do SWZ dla zadania nr 2 tj. certyfikat CE i noty zgodności pozwalające na pracę w UE. Zamawiane urządzenie z części nr 2 jest wyrobem, urządzeniem które nie podlega obowiązkowi wpisu do rejestru wyrobu medycznego. Nie podlega kwalifikacji jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych i zostało przez polskiego ustawodawcę obłożone 23 % stawką VAT. Dla takich wyrobów producent nie posiada obowiązku wystawiania deklaracji zgodności CE z wyrobami medycznymi oraz tym bardziej certyfikatu CE który to wystawia jedynie zewnętrzna jednostka notyfikowana.

Jako Wykonawca zobowiązujemy się tym samym do przedłożenia w ofercie stosownego oświadczenia na tę okoliczność oraz zmiany przyjętej przez Zamawiającego stawki VAT w formularzu ofertowym.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

