

**al. Powstańców Wielkopolskich 72**

**70-111 Szczecin**

**Szczecin, dnia 27-06-2024r**

**Sygnatura: ZP/220/46/24**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.:

**Dostawa kardiowerterów-defibrylatorów oraz wyrobów medycznych do usuwania elektrod stymulatorowych i defibrylatorowych**

**Wyjaśnienia 3**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 135 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 t.j. z dnia 2019.10.24 Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca I**

pytanie dotyczy zadania 2

Czy w zadaniu numer 2, w częściach 2.1 punkt 4, 2.2 punkt 3, 2.3 punkt 4, 2.4 punkt 9, 2.5 punkt 9, 2.6 punkt 5 Zamawiający dopuści urządzenie do telemonitoringu nie będące wyrobem medycznym?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza aby wskazane urządzenie nie stanowiło wyrobu medycznego.**

**Zamawiający dokonuje modyfikacji swz w następującym zakresie:**

1. **W pkt IV swz „Opis przedmiotu zamówienia” wykreśla się pkt 4 i w to miejsce wprowadza się pkt 4 w brzmieniu:**

*„4. Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów medycznych ( nie dotyczy urządzenia do telemonitoringu opisanego w zadaniu 2, w część 2.1 punkt 4, 2.2 punkt 3, 2.3 punkt 4, 2.4 punkt 9, 2.5 punkt 9, 2.6 punkt 5 Zamawiający dopuści urządzenie do telemonitoringu – w rozumieniu Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), dalej: „****UoWM****”), wprowadzonych do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.”*

1. **W pkt XXI „Sposób obliczenia ceny” wykreśla się pkt 4 i w to miejsce wprowadza się pkt 4 w brzmieniu:**

*„4.Wykonawca zobowiązany jest uwzględnić w cenie* ***stawkę podatku VAT*** *w wysokości zgodnej z obowiązującymi w tym zakresie przepisami”*

1. **W rozdziale II „Projektowane postanowienia umowy” wykreśla się §2 ust 1 i w to miejsce wprowadza się §2 ust 1 w brzmieniu:**
2. Wykonawca oświadcza,że oferowane wyroby stanowią **wyroby medyczne** i że zostały dopuszczone do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, to jest zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974) –o ile dotyczy

**Z poważaniem**

**Dyrektor USK-2**

**/podpis w oryginale/**

**Sprawę prowadzi: Przemysław Frączek**

**Tel. 91 466-1087**

E: [p.fraczek@usk2.szczecin.pl](mailto:p.fraczek@usk2.szczecin.pl)