Toruń, dn. 13.02.2024 r.

L.dz. SSM.DZP.200.12.2024

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie podstawowym na „Dostawę endoprotez stawu biodrowego”.

Na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) Zamawiający modyfikuje treść SWZ w taki sposób, że:

* + - 1. w Rozdziale 14 – „Podmiotowe środki dowodowe” w ust. 14.1.3 „Przedmiotowe środki dowodowe” wykreśla się dotychczasowy zapis pkt 1 o następującej treści:

1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami opisanymi w SWZ i załącznikach do SWZ Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:
2. opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych potwierdzających wymogi, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ**.**
3. szczegółowe dokumenty i oświadczenia o rodzaju materiałów oraz dokładnego składu (min, zawartości pierwiastków) z jakiego są wykonane poszczególne elementy oferowanych implantów – produktu.
4. badania kliniczne potwierdzające 3-letnią przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95%.
5. w przypadku pozytywnej deklaracji dot. wykonywania badania NMR po implantacji zaoferowanego produktu, dokładna dokumentacja w języku polskim w zakresie parametrów/wymagań/warunków przeprowadzania badania NMR dla zaoferowanych produktów.

a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści:

1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami opisanymi w SWZ i załącznikach do SWZ Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

1) opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych potwierdzających wymogi, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.

2) szczegółowe dokumenty i oświadczenia o rodzaju materiałów oraz dokładnego składu (min, zawartości pierwiastków) z jakiego są wykonane poszczególne elementy oferowanych implantów – produktu.

3) badania kliniczne potwierdzające 3-letnią przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95% - Nie dotyczy poz. 9 - **Endoproteza rewizyjna stawu biodrowego dla osób uczulonych** Załącznika nr 1 do SWZ - Formularza asortymentowo- cenowego.

4) w przypadku pozytywnej deklaracji dot. wykonywania badania NMR po implantacji zaoferowanego produktu, dokładna dokumentacja w języku polskim w zakresie parametrów/wymagań/warunków przeprowadzania badania NMR dla zaoferowanych produktów.

* + - 1. w Rozdziale 21 – „Termin związania ofertą” wykreśla się dotychczasowy zapis   
         o następującej treści: „15 marca 2024 r.”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: **„16 marca 2024 r.”**,
      2. w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust. 20.1 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „15 lutego 2024 r. do godz. 9:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: **„16 lutego 2024 r. do godz. 9:00**”,
      3. w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust.20.2 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „15 lutego 2023 r. o godz. 10:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „**16 lutego 2024 r. o godz. 10:00**”.
      4. W załączniku nr 1 do SWZ w pozycji „Uwaga” :

1. W pkt 2 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „Wymagana 3-letnia przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95%”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „Wymagana 3-letnia przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95%. Powyższe wymagania nie dotyczą poz. 9 - Endoproteza rewizyjna stawu biodrowego dla osób uczulonych”.
   * + 1. W załączniku nr 2 – projektowane postanowienia umowy paragrafie 5 wykreśla się dotychczasowy zapis ust. 2 o następującej treści: „Odbiorca zobowiązuje się należność za zużyty przedmiot umowy uiszczać przelewem na wskazane przez Dostawcę konto w terminie 60 dni od daty doręczenia Odbiorcy prawidłowo wystawionej faktury, przy czym za dzień zapłaty uważać się będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy. Podstawę do wystawienia faktury stanowi podpisany przez Odbiorcę formularz zużycia, o którym mowa w § 4 ust.6”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „Odbiorca zobowiązuje się należność za zużyty przedmiot umowy uiszczać przelewem na wskazane przez Dostawcę konto w terminie 60 dni od daty doręczenia Odbiorcy prawidłowo wystawionej faktury, przy czym za dzień zapłaty uważać się będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy. Podstawę do wystawienia faktury stanowi podpisany przez Odbiorcę formularz zużycia, o którym mowa w § 4 ust.8”.
       2. W załączniku nr 2 – projektowane postanowienia umowy paragrafie 5 wykreśla się dotychczasowy zapis ust. 4 o następującej treści: „Wystawianie faktury i uzupełnienie implantów odbywają się wyłącznie jednorazowo wg formularza zużycia implantów, o którym mowa w § 4 ust.6, tj. jedna faktura na wszystkie elementy zużyte w trakcie zabiegu, udokumentowane na formularzu zużycia implantu. Nie dopuszcza się wystawiania kilku faktur na jeden formularz zużycia oraz dostarczania uzupełnienia implantów częściowo”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „Wystawianie faktury   
          i uzupełnienie implantów odbywają się wyłącznie jednorazowo wg formularza zużycia implantów, o którym mowa w § 4 ust.8, tj. jedna faktura na wszystkie elementy zużyte w trakcie zabiegu, udokumentowane na formularzu zużycia implantu. Nie dopuszcza się wystawiania kilku faktur na jeden formularz zużycia oraz dostarczania uzupełnienia implantów częściowo”.

Pozostałe warunki zgodne z SWZ.

W dniu 13.02.2024 r. modyfikację SWZ zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania.