Toruń, dn. 05.08.2024 r.

L.dz. SSM.DZP.200.131.2024

* 1. dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie podstawowym dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie podstawowym na „Dostawę sprzętu laboratoryjnego”.

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 21 – „Termin związania ofertą” wykreśla się dotychczasowy zapis
			o następującej treści: „4 września 2024 r.”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: **„7 września 2024 r.”**,
			2. w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust. 20.1 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „6 sierpnia 2024 r. do godz. 9:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: **„9 sierpnia 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: „6 sierpnia 2024 r. o godz. 10:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „**9 sierpnia 2024 r.
			o godz. 10:00**”.
			4. w Rozdziale 1 – „Opis przedmiotu zamówienia” ust. 1.2. wykreśla się dotychczasowy zapis
			o następującej treści: „Dokładny opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 1 do SWZ, który stanowi również formularz asortymentowo-cenowy.Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r.
			 o wyrobach medycznych, rozporządzenia EU 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, rozporządzenia EU 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych in vitro”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „Dokładny opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 1 do SWZ, który stanowi również formularz asortymentowo-cenowy.Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, rozporządzenia EU 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, rozporządzenia EU 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych in vitro – jeśli dotyczy”.
			5. W Załączniku nr 1 do SWZ w pozycji 16 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „Probówka do pseudomałopłytkowości Probówko-strzykawka 2,7 ml do badań hematologicznych przy podejrzeniu psudotrombocytopenii, wymiary 75x13 mm, sterylne
			wykonane z polipropylenu (PP), korek z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE) - podane objętości dotyczą objętości próbki. Oapk. A'1000szt. – opak. 3”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „Probówka do pseudomałopłytkowości Probówko-strzykawka 2,7 ml do badań hematologicznych przy podejrzeniu psudotrombocytopenii, wymiary 75x13 mm lub **66x11 mm (wymiary bez korka)**\*, sterylne wykonane
			z polipropylenu (PP), korek z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE) - podane objętości dotyczą objętości próbki. Opak. A'1000 szt. lub **A’50 szt.\*** – opak. 3 – dla A’1000 szt. lub **60 opak. – dla A’50\* szt.**”. \* Podać!