Toruń, dn. 29.03.2024 r.

L.dz. SSM.DZP.200.50.2024

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie podstawowym na „Dostawę odczynników do badań serologicznych wraz z dzierżawą analizatora i dostawą odczynników do diagnostyki mikrobiologicznej manualnej”.

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: „2 maja 2024 r.”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: **„3 maja 2024 r.”**,
			2. w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust. 20.1 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „3 kwietnia 2024 r. do godz. 9:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: **„4 kwietnia 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: „3 kwietnia 2023 r. o godz. 10:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „**4 kwietnia 2024 r.
			o godz. 10:00**”.
			4. W załączniku nr 1 – w pkt III, poz. 17 – EBV EBNA IgG wykreśla się dotychczasowy zapis
			 o następującej treści: „60 testów”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza się nowy zapis o następującej treści: „60 testów lub 30 testów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań”.
			5. W załączniku nr 2 – projektowane postanowienia umowy w § 3 ust. 8 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „Dostarczony przedmiot zamówienia musi posiadać min. 24 miesięczny termin ważności produktu od daty dostawy”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza się nowy zapis o następującej treści: „Zaoferowanie odczynniki
			muszą posiadać następujące terminy ważności:
1. testy do analizatora, paski z antybiotykami oraz odczynniki do barwienia metodą grama – min. 5 – 8 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
2. podłoża na płytkach – min. 4 – 6 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego,
3. pozostałe odczynniki – min. 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego”.
	* + 1. W załączniku nr 2 – projektowane postanowienia umowy w § 14 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „Dostawca jest zobowiązany reklamację rozpatrzyć bezzwłocznie, najpóźniej w ciągu 48 godzin od jej otrzymania”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza się nowy zapis o następującej treści: „Dostawca jest zobowiązany reklamację rozpatrzyć bezzwłocznie, najpóźniej do 4 dni roboczych od jej otrzymania”.
			2. W załączniku nr 2 – projektowane postanowienia umowy w § 11 ust. 2 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „Ponadto Dostawca w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania wezwania od Odbiorcy zobowiązany jest dostarczyć Odbiorcy na każde jego żądanie n/w dokumenty w wersji papierowej tj.:
4. aktualne dokumenty potwierdzające, że analizator jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (certyfikaty i deklaracje zgodności CE, IVD lub zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu;
5. instrukcje i dokumenty dotyczące opisów przedmiotu zamówienia (odczynników, analizatora) w języku polskim
6. aktualne certyfikaty kontroli jakości – z każdą dostawą odczynników, testów (Zamawiający dopuszcza formę elektroniczną),
7. aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów, jeżeli dotyczą”,

 a w a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza się nowy zapis o następującej treści: ,,Ponadto Dostawca w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania wezwania od Odbiorcy zobowiązany jest dostarczyć Odbiorcy na każde jego żądanie n/w dokumenty w wersji papierowej tj.:

1. aktualne dokumenty potwierdzające, że analizator jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (certyfikaty i deklaracje zgodności CE, IVD lub zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu;
2. instrukcje i dokumenty dotyczące opisów przedmiotu zamówienia (odczynników, analizatora) w języku polskim
3. aktualne certyfikaty kontroli jakości – z każdą dostawą odczynników, testów (Zamawiający dopuszcza formę elektroniczną),
4. aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów, jeżeli dotyczą. Zamawiający uzna za spełnienie niniejszego warunku udostępnienie ww. dokumentów w bibliotece technicznej Wykonawcy dostępnej pod adresem www. ……………………”.
	* + 1. W załączniku nr 2 – projektowane postanowienia umowy w § 11 ust. 3 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „W razie nieotrzymania od Dostawcy dokumentów określonych w ust. 1 i 2 Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt 3 niniejszej umowy”, a w a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza się nowy zapis
			 o następującej treści: ,,W razie nieudostępnienia w bibliotece technicznej Wykonawcy lub nieotrzymania od Dostawcy dokumentów określonych w ust. 1 i 2 Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt 3 niniejszej umowy”.

Pozostałe warunki zgodne z SWZ.

W dniu 29.03.2024 r. modyfikację SWZ zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania.