Kraków, dnia 13.10.2021 r.

DFP.271.100.2021.LS

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

# Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu do diagnostyki i leczenia raka płuc w 2021 r. dla Narodowej Strategii Onkologicznej w zakresie pneumonologii wraz z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu.

Informuję, że Zamawiający zmienił odpowiedź na pytanie nr 10 zawarte w piśmie z dnia
11.10.2021 r. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam zmienioną odpowiedź na pytanie wykonawcy oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

Pytanie 10

dotyczy zapisów SWZ pkt. 3.6, 10.2.3.2, wzór umowy – Część nr 1 pkt. 27, 39-44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niemedycznego wyposażenia oferowanego zestawu ze (stawka vat 23%) tj. np. drobne elementy wyposażenia wózka endoskopowego z pkt. 39-44, elementy systemu zintegrowanego celem zapewnienia kompatybilności opisanej w pkt. 27 oraz zrezygnuje dla tych produktów z wymagania dokumentów o których mowa w swz pkt 10.2.3.2 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z tym:

- zmianie ulega pkt 3.6 SWZ, który otrzymuje nowe, następujące brzmienie:

„3.6. Oferowany sprzęt musi być wyrobem medycznym dopuszczonym do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (nie dotyczy sprzętu określonego w części 1 w pkt. 27, 39-44 opisu przedmiotu zamówienia – zał. nr 1a do SWZ).

- zmianie ulega pkt 10.2.3.2 SWZ, który otrzymuje nowe, następujące brzmienie:

„10.2.3.2. Certyfikat lub deklaracja zgodności CE dla oferowanych urządzeń/wyrobów (nie dotyczy sprzętu określonego w części 1 w pkt. 27, 39-44 opisu przedmiotu zamówienia – zał. nr 1a do SWZ).”

- zmianie ulega pkt 8 formularza oferty (zał. nr 1 do SWZ), który otrzymuje nowe, następujące brzmienie:

„8. Oświadczamy, że oferowany przez nas sprzęt jest wyrobem medycznym dopuszczonym do obrotu
i używania na terenie Polski, zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20.05.2010 r. roku o wyrobach medycznych (nie dotyczy sprzętu określonego w części 1 w pkt. 27, 39-44 opisu przedmiotu zamówienia – zał. nr 1a do SWZ). Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Polski.”

- zmianie ulega §2 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy (zał. nr 3 do SWZ), który otrzymuje nowe, następujące brzmienie:

,,§2 ust. 1 pkt 4) Sprzęt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Polski, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych1.

 nie dotyczy sprzętu określonego w części 1 w pkt. 27, 39-44.

W załączeniu przekazuję formularz oferty (zał. nr 1 do SWZ) i wzór umowy (zał. nr 3 do SWZ), uwzględniające powyżej udzielone odpowiedzi oraz wprowadzone zmiany.