

Konin, 20.03.2025 r.

**EP.252.5.2025**

**(nr. wew. WSZ-EP-5/154/2025)**

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/  
Strona internetowa prowadzonego postępowania**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości mniejszej niż progi unijne, na zadanie pod nazwą: „Dostawa niejałowych wyrobów medycznych i materiałów higienicznych”, nr referencyjny postępowania: WSZ-EP-5/2025**

**Informacja o zmianie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia  
oraz Ogłoszenia o zamówieniu**

Działając na podstawie art. 286 ust. 1, 3, 5, 6, 7, 9 oraz na podstawie art. 271 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 – zwanej dalej „*Ustawą Pzp.*”), Zamawiający informuje o zmianie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, w następujący sposób:

**I. Sposób oraz termin składania ofert - Rozdział XIII. ust. 3 SWZ**

Było:

3. Termin składania ofert upływa dnia **27.03.2025 roku o godz. 08:00.**

Jest:

3. Termin składania ofert upływa dnia **31.03.2025 roku o godz. 08:00.**

**II. Termin otwarcia ofert - Rozdział XIV. ust. 1 SWZ**

Było:

1. Termin otwarcia ofert **27.03.2025 roku o godz. 11:00.**

Jest:

1. Termin otwarcia ofert **31.03.2025 roku o godz. 11:00.**

**III. Termin związania ofertą - Rozdział XI. SWZ**

Było:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **25.04.2025 roku.**

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **29.04.2025 roku.**

#### IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych – Rozdział XIX SWZ

Było:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących przedmiotowych środków dowodowych:
  - a) Opisy produktów (ulotki, foldery, inna dokumentacja techniczna). Opisy produktów i złożone materiały / dokumenty zaleca się sporządzić w taki sposób, że Wykonawca przyporządkuje miejsce (stronę) dokumentu poświadczającego do cechy produktu, którego dotyczy poprzez opis tego parametru zgodnie z punktami wskazanymi w załącznikach. W przypadku, gdy z przyczyn obiektywnych nie jest możliwe udokumentowanie (brak potwierdzenia w dostępnej dokumentacji) jakiegokolwiek z cechy produktu, w stosunku do niego Wykonawca przedłoży oświadczenie, że produkt posiada daną cechę – **dotyczy wszystkich pakietów.**
  - b) Wystawiona przez producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela deklaracja zgodności UE – **dotyczy pakietów 1-13.**
  - c) Wpis do rejestru wyrobów medycznych lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję, bądź zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych udokumentowane w postaci formularza zgłoszenia wyrobu z kancelaryjnym potwierdzeniem wpływu, bądź formularza zgłoszenia wyrobu z elektronicznym potwierdzeniem wpływu (kopia zgłoszenia), bądź wypis z rejestru Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, bądź oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu obowiązku zgłoszenia wyrobu w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – **dotyczy pakietów 1-8.**
2. Wykonawca składa przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą.
3. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
4. Ust. 3 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

Jest:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących przedmiotowych środków dowodowych:
  - a) Opisy produktów (ulotki, foldery, inna dokumentacja techniczna). Opisy produktów i złożone materiały / dokumenty zaleca się sporządzić w taki sposób, że Wykonawca przyporządkuje miejsce (stronę) dokumentu poświadczającego do cechy produktu, którego dotyczy poprzez opis tego parametru zgodnie z punktami wskazanymi w załącznikach. W przypadku, gdy z przyczyn obiektywnych nie jest możliwe udokumentowanie (brak potwierdzenia w dostępnej dokumentacji) jakiegokolwiek z cechy produktu, w stosunku do niego Wykonawca przedłoży oświadczenie, że produkt posiada daną cechę – **dotyczy wszystkich pakietów.**
  - b) Wystawiona przez producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela deklaracja zgodności UE – **dotyczy pakietów 1-8, 11 i 13.**

- c) Wystawiona przez producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela deklaracja zgodności UE bądź certyfikat zgodności wykonania zgodnie z normą UN3373 przewidzianą dla towarów klasy 6.2 typ B klasyfikacji materiałów niebezpiecznych – **dotyczy pakietu 12**
  - d) Wpis do rejestru wyrobów medycznych lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję, bądź zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych udokumentowane w postaci formularza zgłoszenia wyrobu z kancelaryjnym potwierdzeniem wpływu, bądź formularza zgłoszenia wyrobu z elektronicznym potwierdzeniem wpływu (kopia zgłoszenia), bądź wypis z rejestru Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, bądź oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu obowiązku zgłoszenia wyrobu w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – **dotyczy pakietów 1-8.**
2. Wykonawca składa przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą.
  3. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
  4. Ust. 3 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

**Treści Załącznika nr 2 - Formularz asortymentowo – cenowy poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 2, 3, 4, 5, 7, 9, 10, 11 i 12, zgodnie ze zmodyfikowanym Załącznikiem nr 2 – Formularzem asortymentowo-cenowym.**

**Treści Załącznika nr 4 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy, poprzez zmianę zapisów w § 1 i § 3 ust. 3, zgodnie ze zmodyfikowanym Załącznikiem nr 4 - Projektowane postanowienia umowy.**

Zamawiający informuje, że niniejsze zmiany treści SWZ stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

W wyniku dokonanych zmian treści SWZ Zamawiający dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu. Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostało opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych oraz zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 20.03.2025 r.