

Warszawa, 03.07.2018 r.

**Do uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

Modyfikacja treści SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nr PN – 70/18/DF.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2017r., poz. 1579 z późn. zm.) Zamawiający dokonuje następujących modyfikacji:

Treści SIWZ:

1. Rodz. IX pkt. 4

Było: „W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni terminie, aktualnych na dzień złożenia:

- a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych.
W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.
- b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załącznikach nr od 2.1 do 2.15 SIWZ.
- c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr od 2.1 do 2.15 do SIWZ.”

Otrzymuje brzmienie: „W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą, na podstawie dyspozycji art. 26 ust. 2f upzp:

- a) Świadczenia dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych.
W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.
- b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załącznikach nr od 2.1 do 2.15 SIWZ.
- c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr od 2.1 do 2.14 do SIWZ.”

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
I ZAOPATRZENIA
Centrum Onkologii-Instytutu
im. Marii Skłodowskiej-Curie
w Warszawie

mgr Monika Szwarcewska