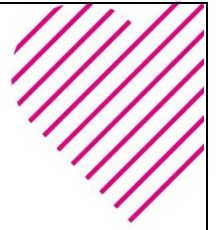




SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



ZP 51/24

Poznań, dnia 22.10.2024 roku

Szanowni Wykonawcy

„Dostawa odczynników oraz materiałów zużywalnych do identyfikacji szczepów metodą spektrometrii mas oraz odczynników do szybkiej diagnostyki sepsy do analizatora Maldi Biotyper Sirius IVD na okres 36 miesięcy”

- I. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024 poz. 1320 z póź.zm), dalej pzp, poprawia omyłkę pisarską w załączniku nr 2 i 3a do Specyfikacji Warunków Zamówienia, zgodnie z treścią poniżej zamieszczonych pytań.
Zamawiający zamieszcza w załączeniu aktualne - obowiązujące załączniki.
- II. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:
- Pytanie nr 1
Dotyczy formularza cenowego. Zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza cenowego, który posiada informacje o analizatorze, który nie jest przedmiotem zamówienia.
Odpowiedź:
Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w załączniku nr 2 zgodnie z załącznikiem.
 - Pytanie nr 2
Dotyczy załącznika nr 3a. Zwracamy się z prośbą o modyfikację oświadczenia na (zmiany zaznaczone kolorem) „Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania określone przez zamawiającego, posiada dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.),) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. CE IVD lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE IVD dla którego wystawiono deklarację zgodności) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylenia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1)*. Uzasadnienie: oferowane produkty w pakiecie nr 1 poz. 1,2,3 są produktami do diagnostyki in vitro i podlegają rozporządzeniu 2017/746.
Odpowiedź:
Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w załączniku nr 3A zgodnie z załącznikiem.

Komisja Przetargowa

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.pl



PACJENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem