

Szczecin, dn. 12.04.2016 r.

Znak sprawy: ZP/220/19/16*Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników laboratoryjnych służących do prowadzenia hodowli komórkowych oraz identyfikacji mutacji w obrębie DNA na potrzeby Pracowni Cytogenetyki SPSK-2 PUM*

MODYFIKACJA SIWZ nr 1

W związku z tym, iż Wyjaśnienie nr 2 wprowadza istotną zmianę dotyczącą przedmiotu zamówienia określonego na zadaniu nr 1, konieczne stało się DOKONANIE MODYFIKACJI SIWZ.

III. Opis przedmiotu zamówienia (art. 36 ust 1 pkt 3, art. 29-31 PZP) brzmi następująco:

- 1. Opis przedmiotu zamówienia oraz wymagane parametry dotyczące odczynników** zawiera formularz cen jednostkowych, stanowiący **załącznik nr 4** do formularza oferty.
- Zamawiający wymaga, aby **odczynniki** były wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 25 lutego 2011 o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2011 r. Nr 63, Poz. 322 z 2012 r. poz. 908), z zastrzeżeniem ust. 3.
- Zamawiający wymaga, aby **wyroby** określone **w zadaniu nr 1 poz. 1-23**, nr 5 poz. 1, zad. 6 poz. 2, zad. 7 poz. 4, zad. 8 poz. 1-24 stanowiły **wyroby medyczne** w rozumieniu Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679), i były wprowadzone do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.

IX. Inne dokumenty (oświadczenia) wymagane przez Zamawiającego pkt. 1 brzmi następująco:

- W celu potwierdzenia, że oferowane wyroby spełniają wymagania Zamawiającego, Zamawiający wymaga złożenia:**
 - 1.1. Oświadczenia dla zadań nr 2,3,4,6 poz. 1, 7 poz. 1-3 oraz poz. 5-6**, że oferowane wyroby są wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 25 lutego 2011 o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2011 r. Nr 63, Poz. 322 z 2012 r. poz. 908)
 - 1.2. Oświadczenia dla zadań: zad. nr 1 poz. 1-23**, zad. 5 poz. 1, zad. 6 poz. 2, zad. 7 poz. 4, zad. 8 poz. 1-24, że oferowane wyroby są wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679)
 - 1.3. Dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP oferowanych podłoży do hodowli (IVD) amniocytów określonych w zadaniu nr 7 poz. 4 zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 z 2010 r. poz. 679), tj.:**
 - a) deklaracji zgodności,
 - b) certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną,
 - c) kopii powiadomienia lub zgłoszenia do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.Dokumenty wymienione w pkt 1.2 lit. b) i c) należy załączyć, jeżeli jest to wymagane przepisami Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107, z 2010 r., poz. 679).

XIV. Opis sposobu przygotowania ofert (art.36 ust 1 pkt. 10 PZP)

pkt. 14 otrzymuje brzmienie:

14. Wykonawca winien umieścić ofertę w zamkniętej kopercie. Koperta winna być zaadresowana następująco:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM

Al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

„Oferta na dostawę odczynników laboratoryjnych służących do prowadzenia hodowli komórkowych oraz identyfikacji mutacji w obrębie DNA na potrzeby Pracowni Cytogenetyki SPSK-2 PUM”

znak sprawy: ZP/220/19/16

PRZETARG NIEOGRANICZONY

Nie otwierać przed 05.05.2016 r. godz. 11:00

Koperta poza oznakowaniem jak wyżej powinna być opisana nazwą, adresem i numerem telefonu Wykonawcy.

XV. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert (art. 36 ust 1 pkt 11 PZP) otrzymuje brzmienie:

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego w pokoju nr 13 (Sekretariat), budynek C.

2. Termin składania ofert upływa dnia **05.05.2016 r.** o godz. 10:00.

3. W przypadku złożenia oferty po tym terminie Zamawiający niezwłocznie zwróci Wykonawcy ofertę złożoną po terminie.

4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **05.05.2016 r.** o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych, budynek Działu Technicznego, pok. nr 11.

ROZDZIAŁ II WZÓR UMOWY § 2 ust. 1 brzmi następująco:

§ 2

1. Wykonawca oświadcza, że zaoferowane:

- a) **odczynniki** określone w zadaniach nr 2, nr 3, nr 4, nr 6 poz. 1, nr 7 poz. 1-3 oraz poz. 5-6 są wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 25 lutego 2011 o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2011 r. Nr 63, Poz. 322 z 2012 r. poz. 908),
- b) **wyroby** określone w zadaniu nr 1 poz. 1-23, zad. nr 5 poz. 1, zad. 6 poz. 2, zad. 7 poz. 4, zad. 8 poz. 1-24 stanowią **wyroby medyczne** w rozumieniu Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679), i są wprowadzone do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z przepisami w/w ustawy.

W pozostałym zakresie Zamawiający nie wprowadza żadnych zmian.

Z poważaniem