

EZP/2434/18

Wrocław, 15.11.2018r.

### Wg rozdzielnika

#### **Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu z podziałem na pakiety; ZP/PN/85/18/LNP/JG.**

Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2017r., poz. 1579) Prawo zamówień publicznych modyfikuje odpowiedź na pytania nr 91 i nr 95 z dnia 07.11.2018r. – nr pisma: EZP/2406/18.

#### **Pytanie 91 – dotyczy wzoru umowy**

W związku z tym, że Zamawiający w niektórych pakietach wymaga zaoferowania narzędzi wielorazowego użytku prosimy o dodanie do wzoru umowy paragrafu o następującej treści:

*"W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość rozwiązania niniejszej Umowy, bez konieczności ponoszenia konsekwencji zapłaty kar umownych, wskazanych w § 8 Umowy. Zakończenie produkcji lub wstrzymanie realizacji dostaw produktów będzie potwierdzone oficjalnym pismem producenta." „W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość zaoferowania innego produktu, który jest tożsamy lub lepszy niż produkt którego produkcja została zakończona / wstrzymana przy zachowaniu ceny, którego produkcja została zakończona / wstrzymana."*

**Odpowiedź:** W § 9 – **Zmiany treści umowy**, w katalogu wymienionych zmian, Zamawiający przewidział również opisaną powyżej sytuację.

#### **Pytanie 95 - dotyczy projektu umowy § 3 ust. 3 oraz zapisu SIWZ pkt. 6.2 pkt. 8**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 124 poz. 7, 8, 20 produktów które nie są sklasyfikowane jako wyroby medyczne - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu zamówienia dokumentów o których mowa w SIWZ pkt. 6.2 pkt. 8 tj. dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu zgodnie z ustawą z 20 maja o wyrobach medycznych?

*Dokumenty dopuszczające do obrotu na terytorium RP posiada całe urządzenie do którego jest dedykowany opisany przez Zamawiającego przedmiot.*

**Odpowiedź:** W pkt. 6.2 pkt. 8 SIWZ, Zamawiający wskazał, iż wymaga " Ważnych i aktualnych na dzień otwarcia ofert dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu na terenie RP - **zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych**. Oznacza to, iż dla wyrobów, które nie są sklasyfikowane jako wyroby medyczne - **zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych**, Wykonawcy nie muszą przedstawiać ww. dokumentów.

Zamawiający, działając zgodnie z art. 38, ust.1, pkt. 1) Zamawiający **zmienia termin składania i otwarcia ofert na dzień 22.11.2018r. godz. 10:00/10:15.**

SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych  
*J. Głombowicz*  
mgr Joanna Głombowicz

Przygotowała:  
Joanna Głombowicz

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Zakupów  
Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu  
*[Podpis]*  
mgr [Imię i Nazwisko]