

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa platformy do tele-patologii wraz z infrastrukturą IT, realizowana w ramach Projektu pn. „Profile molekularne polipów jelita grubego z utkaniem raka (...)”**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000288366
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** W.K. Roentgena 5
- 1.4.2.) Miejscowość:** Warszawa
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 02-781
- 1.4.4.) Województwo:** mazowieckie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL911 - Miasto Warszawa
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 22/57 09 466
- 1.4.8.) Numer faksu:** 22/57 09 462
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** dorota.wolosiak@nio.gov.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.pib-nio.pl
- 1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)
- 1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

- 2.1.) Numer ogłoszenia:** 2023/BZP 00216169
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2023-05-15

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00186786
- 3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01

**3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**  
SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**  
5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą nw. przedmiotowych środków dowodowych.

1) dotyczy platformy do tele-patologii:

dokumenty potwierdzające, że oferowane rozwiązanie tj. platforma do tele-patologii posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro i uchylającym dyrektywę 98/79/ WE i decyzję Komisji 2010/227/UE (Rozporządzenie IVDR) – wymagane złożenie Deklaracji (Certyfikatu IVDR) dla oferowanego rozwiązania.

2) dotyczy serwera:

wynik testu PassMark dla procesora serwera opublikowany na stronie <https://www.cpubenchmark.net> potwierdzający wydajność na poziomie co najmniej 19250 jednostek wg ww. testu.

Uwaga!

W przypadku, gdy Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie z wyłączeniem przypadku, gdy 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.

Po zmianie:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą nw. przedmiotowych środków dowodowych.

1) dotyczy platformy do tele-patologii:

dokumenty potwierdzające, że oferowane rozwiązanie tj. platforma do tele-patologii posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro i uchylającym dyrektywę 98/79/ WE i decyzję Komisji 2010/227/UE (Rozporządzenie IVDR) – wymagane złożenie Deklaracji (Certyfikatu IVDR) dla oferowanego rozwiązania.

2) dotyczy serwera:

wynik testu PassMark dla procesora serwera opublikowany na stronie <https://www.cpubenchmark.net> potwierdzający wydajność na poziomie co najmniej 19250 jednostek wg ww. testu.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie serwera o parametrze wydajności, co najmniej 19200 jednostek według [www.cpubenchmark.net](http://www.cpubenchmark.net) przy zachowaniu pozostałych wymagań wskazanych w OPZ.

Uwaga!

W przypadku, gdy Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie z wyłączeniem przypadku, gdy 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.

#### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

##### **5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu**

Przed zmianą:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą nw. przedmiotowych środków dowodowych.

1) dotyczy platformy do tele-patologii:

dokumenty potwierdzające, że oferowane rozwiązanie tj. platforma do tele-patologii posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro i uchylającym dyrektywę 98/79/ WE i decyzję Komisji 2010/227/UE (Rozporządzenie IVDR) – wymagane złożenie Deklaracji (Certyfikatu IVDR) dla oferowanego rozwiązania.

2) dotyczy serwera:

wynik testu PassMark dla procesora serwera opublikowany na stronie <https://www.cpubenchmark.net> potwierdzający wydajność na poziomie co najmniej 19250 jednostek wg ww. testu.

Po zmianie:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą nw. przedmiotowych środków dowodowych.

1) dotyczy platformy do tele-patologii:

dokumenty potwierdzające, że oferowane rozwiązanie tj. platforma do tele-patologii posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro i uchylającym dyrektywę 98/79/ WE i decyzję Komisji 2010/227/UE (Rozporządzenie IVDR) – wymagane złożenie Deklaracji (Certyfikatu IVDR) dla oferowanego rozwiązania.

2) dotyczy serwera:

wynik testu PassMark dla procesora serwera opublikowany na stronie <https://www.cpubenchmark.net> potwierdzający wydajność na poziomie co najmniej 19250 jednostek wg ww. testu.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie serwera o parametrze wydajności, co najmniej 19200 jednostek według [www.cpubenchmark.net](http://www.cpubenchmark.net) przy zachowaniu pozostałych wymagań wskazanych w OPZ.