

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Zakup i dostawa testów do badań metodą ELISA do posiadanego analizatora (Chorus Trio) w celu poszerzenia oferty diagnostycznej o dodatkowe badania dla Pracowni Wirusologii**

### SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Szpital Miejski Specjalistyczny im. Gabriela Narutowicza w Krakowie
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 357207664
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** ul. Prądnicka 35-37
- 1.4.2.) Miejscowość:** Kraków
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 31-202
- 1.4.4.) Województwo:** małopolskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL213 - Miasto Kraków
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 12 25 78 291; 12 25 78 292
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowienia@narutowicz.krakow.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.narutowicz.krakow.pl
- 1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej
- 1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

### SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) Numer ogłoszenia:** 2025/BZP 00209852
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2025-04-29

### SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2025/BZP 00198340
- 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, należy przedłożyć:

1. Oryginalne karty katalogowe wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – potwierdzające spełnienie przez oferowane produkty parametrów granicznych i punktowanych, określonych przez Zamawiającego. Dokumenty opisane zgodnie ze złożoną ofertą – nr pozycji której dotyczy odpowiednio z załącznika. W przypadku braku niektórych parametrów na karcie katalogowej dopuszcza się oświadczenia wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora o spełnianiu ocenianych i punktowanych parametrów. W przypadku załączenia oświadczenia autoryzowanego dystrybutora należy przedłożyć stosowne upoważnienie do reprezentowania wytwórcy.
2. Ulotki dla wszystkich odczynników/testów w formie elektronicznej.
3. Deklarację zgodności CE producenta dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 09.05.2022 r. o Wyrobach Medycznych (Dz.U.2022 poz. 974) oraz warunkami zasadniczymi dla wyrobów medycznych z podaniem pozycji, których dotyczy (odczynniki).
4. Certyfikat CE-IVD dotyczy odczynników/testów.
5. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada kartę charakterystyki substancji niebezpiecznej i w przypadku wyboru oferty zostanie ona dostarczona wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia (dotyczy produktów dla których wymagana jest karta charakterystyki).

6. Wszelkie dokumenty, o których mowa w załączniku nr 1 do SWZ.

Po zmianie:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, należy przedłożyć:

1. Oryginalne karty katalogowe wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – potwierdzające spełnienie przez oferowane produkty parametrów granicznych i punktowanych, określonych przez Zamawiającego. Dokumenty opisane zgodnie ze złożoną ofertą – nr pozycji której dotyczy odpowiednio z załącznika. W przypadku braku niektórych parametrów na karcie katalogowej dopuszcza się oświadczenia wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora o spełnianiu ocenianych i punktowanych parametrów. W przypadku załączenia oświadczenia autoryzowanego dystrybutora należy przedłożyć stosowne upoważnienie do reprezentowania wytwórcy.
2. Ulotki dla wszystkich odczynników/testów w formie elektronicznej.
3. Deklarację zgodności CE producenta dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 09.05.2022 r. o Wyrobach Medycznych (Dz.U.2022 poz. 974) oraz warunkami zasadniczymi dla wyrobów medycznych z podaniem pozycji, których dotyczy (odczynniki).
4. Certyfikat CE-IVD dotyczy odczynników/testów (jeżeli dotyczy).
5. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada kartę charakterystyki substancji niebezpiecznej i w przypadku wyboru oferty zostanie ona dostarczona wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia (dotyczy produktów dla których wymagana jest karta charakterystyki).
6. Wszelkie dokumenty, o których mowa w załączniku nr 1 do SWZ.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Oryginalne karty katalogowe wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – potwierdzające spełnienie przez oferowane produkty parametrów granicznych i punktowanych, określonych przez Zamawiającego. Dokumenty opisane zgodnie ze złożoną ofertą – nr pozycji której dotyczy odpowiednio z załącznika. W przypadku braku niektórych parametrów na karcie katalogowej dopuszcza się oświadczenia wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora o spełnianiu ocenianych i punktowanych parametrów. W przypadku załączenia oświadczenia autoryzowanego dystrybutora należy przedłożyć stosowne upoważnienie do reprezentowania wytwórcy.
2. Ulotki dla wszystkich odczynników/testów w formie elektronicznej.
3. Deklarację zgodności CE producenta dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 09.05.2022 r. o Wyrobach Medycznych (Dz.U.2022 poz. 974) oraz warunkami zasadniczymi dla wyrobów medycznych z podaniem pozycji, których dotyczy (odczynniki).
4. Certyfikat CE-IVD dotyczy odczynników/testów.
5. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada kartę charakterystyki substancji niebezpiecznej i w przypadku wyboru oferty zostanie ona dostarczona wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia (dotyczy produktów dla których wymagana jest karta charakterystyki).
6. Wszelkie dokumenty, o których mowa w załączniku nr 1 do SWZ.

Po zmianie:

1. Oryginalne karty katalogowe wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – potwierdzające spełnienie przez oferowane produkty parametrów granicznych i punktowanych, określonych przez Zamawiającego. Dokumenty opisane zgodnie ze złożoną ofertą – nr pozycji której dotyczy odpowiednio z załącznika. W przypadku braku niektórych parametrów na karcie katalogowej dopuszcza się oświadczenia wytwórcy lub autoryzowanego dystrybutora o spełnianiu ocenianych i punktowanych parametrów. W przypadku załączenia oświadczenia autoryzowanego dystrybutora należy przedłożyć stosowne upoważnienie do reprezentowania wytwórcy.
2. Ulotki dla wszystkich odczynników/testów w formie elektronicznej.
3. Deklarację zgodności CE producenta dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 09.05.2022 r. o Wyrobach Medycznych (Dz.U.2022 poz. 974) oraz warunkami zasadniczymi dla wyrobów medycznych z podaniem pozycji, których dotyczy (odczynniki).
4. Certyfikat CE-IVD dotyczy odczynników/testów (jeżeli dotyczy).
5. Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia posiada kartę charakterystyki substancji niebezpiecznej i w przypadku wyboru oferty zostanie ona dostarczona wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia (dotyczy produktów dla których wymagana jest karta charakterystyki).
6. Wszelkie dokumenty, o których mowa w załączniku nr 1 do SWZ.

#### **3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**

SEKCJA VIII - PROCEDURA

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

8.1. Termin składania ofert

Przed zmianą:

2025-05-05 11:00

Po zmianie:

2025-05-07 11:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2025-05-05 12:00

Po zmianie:

2025-05-07 12:00