

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia

Dostawa sprzętu laboratoryjnego: Zamrażarka niskotemperaturowa, Chłodziarka laboratoryjna - zakup jest finansowany ze środków projektu badawczego NCN.

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Nazwa zamawiającego: Uniwersytet Szczeciński

1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 001208777

1.4.) Adres zamawiającego:

1.4.1.) Ulica: al. Papieża Jana Pawła II nr 22A

1.4.2.) Miejscowość: Szczecin

1.4.3.) Kod pocztowy: 70-453

1.4.4.) Województwo: zachodniopomorskie

1.4.5.) Kraj: Polska

1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL424 - Miasto Szczecin

1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: przetargi@usz.edu.pl

1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: <https://usz.edu.pl>

1.5.) Rodzaj zamawiającego: Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - uczelnia publiczna

1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego: Edukacja

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

2.1.) Numer ogłoszenia: 2025/BZP 00261083

2.2.) Data ogłoszenia: 2025-06-03

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2025/BZP 00250826

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:

1. W celu wykazania, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego w Rozdziale 2 niniejszej SWZ wymagania, cechy lub kryteria, Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych w zakresie części 1 i 2:

a) szczegółowego opisu w języku polskim dla każdego oferowanego produktu, zawierającego w szczególności określenie producenta i modelu oferowanego asortymentu, jak również wskazanie wszelkich parametrów oferowanego asortymentu, potwierdzającego, że oferowane dostawy spełniają wymagania zamawiającego określone w Rozdziale 2 SWZ, rozumiane jako wymagania;

b) specyfikacje techniczne producenta oferowanego sprzętu oraz karty katalogowe w języku polskim - potwierdzające spełnianie wymagań wskazanych w SWZ. Zamawiający nie wzywa do złożenia specyfikacji technicznej, jeżeli może ją uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, np. elektronicznych katalogów producenta.

c) dla części 1 zamówienia:

-deklaracja/certyfikat CE,
-certyfikat ISO 13485 dla sprzętu medycznego,
-certyfikat zgodności z normą UL 61010

- deklaracja zgodności EC

d) dla części 2 zamówienia:

- certyfikat zgodności z normą EN 61010-1 dotyczącą bezpieczeństwa urządzeń laboratoryjnych
- certyfikat CE potwierdzający zgodność z dyrektywami Unii Europejskiej
- certyfikaty potwierdzające zgodność urządzeń z wymaganiami Unii Europejskiej oraz normą ISO 13485
- deklaracja zgodności producenta

Po zmianie:

1. W celu wykazania, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego w Rozdziale 2 niniejszej SWZ wymagania, cechy lub kryteria, Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych w zakresie części 1 i 2:

- a) szczegółowego opisu w języku polskim dla każdego oferowanego produktu, zawierającego w szczególności określenie producenta i modelu oferowanego asortymentu, jak również wskazanie wszelkich parametrów oferowanego asortymentu, potwierdzającego, że oferowane dostawy spełniają wymagania zamawiającego określone w Rozdziale 2 SWZ, rozumiane jako wymagania;
- b) specyfikacje techniczne producenta oferowanego sprzętu oraz karty katalogowe w języku polskim - potwierdzające spełnianie wymagań wskazanych w SWZ. Zamawiający nie wzywa do złożenia specyfikacji technicznej, jeżeli może ją uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, np. elektronicznych katalogów producenta.
- c) dla części 1 zamówienia:
 - deklaracja/certyfikat CE,
 - certyfikat ISO 13485 dla sprzętu medycznego,
 - certyfikat zgodności z normą UL 61010 albo LVD:EN IEC 61010-1
 - deklaracja zgodności EC
- d) dla części 2 zamówienia:
 - certyfikat zgodności z normą EN 61010-1 dotyczącą bezpieczeństwa urządzeń laboratoryjnych
 - certyfikat CE potwierdzający zgodność z dyrektywami Unii Europejskiej
 - certyfikaty potwierdzające zgodność urządzeń z wymaganiami Unii Europejskiej oraz normą ISO 13485
 - deklaracja zgodności producenta

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- a) szczegółowego opisu w języku polskim dla każdego oferowanego produktu, zawierającego w szczególności określenie producenta i modelu oferowanego asortymentu, jak również wskazanie wszelkich parametrów oferowanego asortymentu, potwierdzającego, że oferowane dostawy spełniają wymagania zamawiającego określone w Rozdziale 2 SWZ, rozumiane jako wymagania;
- b) specyfikacje techniczne producenta oferowanego sprzętu oraz karty katalogowe w języku polskim - potwierdzające spełnianie wymagań wskazanych w SWZ. Zamawiający nie wzywa do złożenia specyfikacji technicznej, jeżeli może ją uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, np. elektronicznych katalogów producenta.
- c) dla części 1 zamówienia:
 - deklaracja/certyfikat CE,
 - certyfikat ISO 13485 dla sprzętu medycznego,
 - certyfikat zgodności z normą UL 61010
 - deklaracja zgodności EC
- d) dla części 2 zamówienia:
 - certyfikat zgodności z normą EN 61010-1 dotyczącą bezpieczeństwa urządzeń laboratoryjnych
 - certyfikat CE potwierdzający zgodność z dyrektywami Unii Europejskiej
 - certyfikaty potwierdzające zgodność urządzeń z wymaganiami Unii Europejskiej oraz normą ISO 13485
 - deklaracja zgodności producenta

Po zmianie:

- a) szczegółowego opisu w języku polskim dla każdego oferowanego produktu, zawierającego w szczególności określenie producenta i modelu oferowanego asortymentu, jak również wskazanie wszelkich parametrów oferowanego asortymentu, potwierdzającego, że oferowane dostawy spełniają wymagania zamawiającego określone w Rozdziale 2 SWZ, rozumiane jako wymagania;
- b) specyfikacje techniczne producenta oferowanego sprzętu oraz karty katalogowe w języku polskim - potwierdzające spełnianie wymagań wskazanych w SWZ. Zamawiający nie wzywa do złożenia specyfikacji technicznej, jeżeli może ją uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, np. elektronicznych katalogów producenta.
- c) dla części 1 zamówienia:
 - deklaracja/certyfikat CE,
 - certyfikat ISO 13485 dla sprzętu medycznego,
 - certyfikat zgodności z normą UL 61010 albo LVD:EN IEC 61010-1
 - deklaracja zgodności EC
- d) dla części 2 zamówienia:
 - certyfikat zgodności z normą EN 61010-1 dotyczącą bezpieczeństwa urządzeń laboratoryjnych
 - certyfikat CE potwierdzający zgodność z dyrektywami Unii Europejskiej
 - certyfikaty potwierdzające zgodność urządzeń z wymaganiami Unii Europejskiej oraz normą ISO 13485
 - deklaracja zgodności producenta

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:

2025-06-06 08:30

Po zmianie:

2025-06-10 08:30

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2025-06-06 09:00

Po zmianie:

2025-06-10 09:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2025-07-05

Po zmianie:

2025-07-09