

Poland-Włocławek: Laboratory reagents

OJ S 153/2014 12/08/2014

Contract notice

Supplies

Directive 2004/18/EC

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Włocławku im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki

Postal address: ul. Wieniecka 49

Town: Włocławek

Postal code: 87-800

Country: Poland

Contact person: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Włocławku im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki, ul. Wieniecka 49, 87-800 Włocławek, Polska

For the attention of: Adam Przyborowski – referent ds. zamówień publicznych

Telephone: +48 544129450

Fax: +48 544129450

Internet address(es):

General address of the contracting authority: <http://www.szpital.wloclawek.pl>

Additional information can be obtained from:

the abovementioned address

Specifications and additional documents (including documents for competitive dialogue and a dynamic purchasing system) can be obtained from:

the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted: the abovementioned address

I.2. Type of the contracting authority

Body governed by public law

I.3. Main activity

Health

I.4. Contract award on behalf of other contracting authorities

The contracting authority is purchasing on behalf of other contracting authorities: no

Section II: Object of the contract

II.1. Description

II.1.1. Title attributed to the contract by the contracting authority

ZP-48-2014 Dostawa odczynników dla Zakładu Diagnostyki Mikrobiologicznej wraz z dzierżawą dwóch aparatów oraz użyczeniem czterech zestawów komputerowych i chłodni laboratoryjnej jednokomorowej

II.1.2. Type of contract and place of performance or delivery

Supplies

A combination of these

Main site or place of performance: Wojewódzki Szpital Specjalistyczne im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki we Włocławku, ul. Wieniecka 49, 87-800 Włocławek, Polska
NUTS code

II.1.3. Information about a framework agreement or a dynamic purchasing system

The notice involves a public contract

II.1.4. Information about framework agreement

II.1.5. Short description of the contract or purchase(s)

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa odczynników dla Zakładu Diagnostyki Mikrobiologicznej wraz z dzierżawą dwóch aparatów i użyczeniem czterech zestawów komputerowych i chłodni laboratoryjnej jednokomorowej dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki we Włocławku na okres 36 miesięcy od dnia podpisania umowy. Zamówienie podzielone jest na 9 części.

II.1.6. CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents, 38437000 Laboratory pipettes and accessories

II.1.7. Information about the Government Procurement Agreement (GPA)

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement: no

II.1.8. Lots

This contract is divided into lots: yes

Tenders may be submitted for one or more lots

II.1.9. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2. Scope of the procurement

II.2.1. Total quantity or scope

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa odczynników dla Zakładu Diagnostyki Mikrobiologicznej wraz z dzierżawą dwóch aparatów i użyczeniem czterech zestawów komputerowych i chłodni laboratoryjnej jednokomorowej dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki we Włocławku na okres 36 miesięcy od dnia podpisania umowy. Zamówienie podzielone jest na 9 części.

Zadanie 1

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 1 jest sukcesywna dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram ujemnych oraz drożdżaków i beztlenowców wraz z dzierżawą aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości oraz użyczeniem 4 zestawów komputerowych.

1. Columbia Agar+ 5% krew barania, ilość: 35 100;
2. Podłoże SS, ilość: 6 750;
3. Podłoże Haemophilus Chocolate, ilość: 2 538;
4. Podłoże MacConkey, ilość: 48 600;
5. Mueller Hinton +NAD+ krew końska, ilość: 1 350;
6. Podłoże Mueller Hinton 2, ilość: 13 230;
7. Podłoże tryptozowo-sojowe, ilość: 1 620;
8. Podłoże chromogenne dla Enterobacteriaceae, ilość: 1 080;
9. Podłoże chromogenne dla Campylobacter, ilość: 270;
10. Położe chromogenne dla P. aeruginosa, ilość: 810;
11. Podłoże Chromogenne dla ESBL/VRE, ilość: 594;
12. Podłoże Chromogenne dzielone Salmonella/Hektoen, ilość: 270;

13. RPR, ilość: 1 080;
 14. Testy automatyczne do oznaczania lekowrażliwości G-, ilość: 3 240;
 15. Testy automatyczne do identyfikacji Gram -, ilość: 3 510;
 16. Test automatyczny dla NH, ilość: 108;
 17. Podłoże do posiewów krwi z inhibitorami antybiotyków, ilość: 1 080;
 18. Podłoże dla Yersinia, ilość: 3 780;
 19. Podłoże Sobouraud z gentamycyną i chloramfenikolem, ilość: 10 800;
 20. Podłoże chromogenne dla C.difficile, ilość: 540;
 21. Podłoże chromogenne dla Candida, ilość: 162;
 22. Podłoże chromogenne dla Campylobacter, ilość: 2 160;
 23. Podłoże Sabourand dla dermatofitów, ilość: 135;
 24. Podłoże dla lekowrażliwości grzybów, ilość: 108;
 25. Testy automatyczne do identyfikacji drożdżaków, ilość: 162;
 26. Testy automatyczne do lekowrażliwości drożdżaków, ilość: 162;
 27. Testy automatyczne do identyfikacji Coryne. i beztlenow., ilość: 162;
 28. Indykator warunków beztlenowych 50 szt., ilość: 540;
 29. Genbag do beztlenowców, ilość: 810;
 30. Genbag do warunków mikroaerofilnych, ilość: 108;
 31. Probówki do aparatu, ilość: 16 200;
 32. Dzierżawa aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości na cały okres realizacji zamówienia (specyfikacja aparatu poniżej), ilość: 1 zestaw;
 33. Wykonawca zapewni odpłatnie części zużywalne do aparatu (baterie etc.), które dostarczane będą w razie konieczności. Maksymalna kwota, jaką Zamawiający może przeznaczyć na części zużywalne wynosi 8.000 zł brutto w całym okresie realizacji zamówienia, więcej informacji: vide: pkt 6-7 Uwag;
 34. Użyczenie zestawów komputerowych na cały okres realizacji zamówienia (specyfikacja sprzętu poniżej), ilość: 4 zestawy.
- Specyfikacja automatycznego analizatora mikrobiologicznego do identyfikacji drobnoustrojów i określania lekowrażliwości:
1. Pełna automatyzacja wykonywanych badań(napełnianie testów, inkubacja, odczyt wyników i usuwanie testów po zakończonym odczycie) wszystko w obrębie jednego aparatu
 2. Turbidymetryczna metoda określania lekowrażliwości
 3. Czytnik kodów kreskowych
 4. Specjalne urządzenie do pomiaru gęstości zawiesiny bakteryjnej
 5. Wynik wrażliwości podawany w wartościach MIC i w postaci kategorii (S,I,R)
 6. Graficzna wersja oprogramowania
 7. Oddzielny program do kontroli jakości ,będący częścią systemu
 8. Brak konieczności dodawania jakichkolwiek odczynników w celu otrzymania wyników końcowych
 9. Brak konieczności dodawania jakichkolwiek innych odczynników podczas przygotowania zawiesiny bakterii
 10. Automatyczne napełnianie testów w systemie
 11. Możliwość identyfikacji następujących drobnoustrojów:
 - a) Gram ujemne;
 - b) Gram dodatnie;
 - c) Drożdżaków;
 - d) Neisseria Haemophilus;
 - e) Beztlenowców i Corynebacterium
 12. Możliwość oznaczenia lekowrażliwości:
 - a) Gram-ujemne;

- b) Gram-dodatnie;
- c) Drożdżaków
- 13. Możliwość wykonania lekowrażliwości na testach automatycznych dla *Streptococcus pneumoniae*
- 14. Możliwość identyfikacji mechanizmów oporności jak: MRSA, MRSE, HLAR, ESBL, VRE, GISA
- 15. Testy identyfikacyjne i antybiogramowe oddzielnie pakowane
- 16. Testy identyfikacyjne i antybiogramowe zaopatrzone w kody kreskowe
- 17. Ilość miejsc pomiarowych min. 60
- 18. Testy całkowicie szczelne po napełnieniu
- 19. Brak udziału użytkownika przy napełnianiu testów
- 20. Kolorymetryczna metoda identyfikacji
- 21. System złożony z modułu inkubacyjno-pomiarowego, komputera z monitorem i drukarką oraz UPS
- 22. Interpretacja wyników przez Zaawansowany System Expertowy, przedstawiona graficznie
- 23. Zaawansowany System Expert przygotowany w oparciu o bazę wiedzy zawierającą dane ze światowych publikacji naukowych, inny niż system oparty o proste reguły oporności.
- 24. Alarmowanie o nietypowych wzorach oporności
- 25. Manualne wprowadzanie danych demograficznych
- 26. Zapewnienie bezpieczeństwa danych poprzez logowanie do systemu
- 27. Przechowywanie wyników w systemie
- 28. Archiwizacja danych na CD
- 29. Oznaczenie testów identyfikacyjnych i antybiogramowych na oddzielnych testach
- 30. Dwukierunkowa komunikacja z systemem informacyjnym do obsługi laboratorium mikrobiologicznego - oferent zobowiązany jest do nieodpłatnego przekazania protokołów transmisji aparatów
- 31. Średni termin ważności testów: 8 miesięcy
- 32. Bezpłatne szkolenie z obsługi aparatu, termin rozpoczęcia: dzień dostawy aparatu. Szkolenie trwać będzie nie dłużej niż 3 dni robocze dla co najmniej 5 osób.
- 33. Bezpłatny serwis gwarancyjny na cały okres dzierżawy aparatu
- 34. Warunki serwisowe
 - 1) Czas przystąpienia do usunięcia uszkodzenia po otrzymaniu zgłoszenia wynosi 24 godziny
 - 2) Wymiana sprzętu na sprawny na czas usunięcia uszkodzenia, w wypadku, gdy naprawa sprzętu nie jest możliwa w siedzibie Zamawiającego lub wymaga dłuższego czasu niż 48h od dnia zgłoszenia awarii
 - 3) Bezpłatna wymiana podzespołu na nowy po jego 3 awarii.
- Specyfikacja zestawów komputerowych - 4 komplety
 - 1. Skład zestawu:
 - a) jednostka centralna;
 - b) monitor;
 - c) drukarka;
 - d) klawiatura;
 - e) myszka;
 - f) okablowanie i łącza niezbędne do połączenia i podłączenia całości zestawu;
 - 2. Oprogramowanie sprzętu:
 - a) system operacyjny pozwalający na prawidłową pracę oprogramowania biurowego;
- B0 oprogramowanie biurowe.
- UWAGI:
 - 1. Wszystkie produkty - za wyjątkiem zestawów komputerowych - muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z

2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Wszystkie produkty podane w pierwszej tabeli w pozycjach 1-31 muszą być kompatybilne, tzn. pasować fizycznie i dawać prawidłowe wyniki, z zaoferowanym aparatem do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości.

3. Do podłoży chromogennych należy dostarczyć próbki: po 1 sztuce dla każdej pozycji zawierającej podłoża chromogenne. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zużycia próbek w celu zbadania, czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego.

4. Do testów identyfikacyjnych i do oznaczania lekowrażliwości do aparatu należy dostarczyć metodyki oraz skład w formie pisemnej.

5. Oferent zabezpieczy udział Zamawiającego w kontroli SOWA-med w zakresie: krew, PMR, mocz - jeden raz w roku.

6. Wykonawca zobowiązany jest podać w Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) wszelkie części zużywalne, jakie mogą wymagać wymiany w okresie trwania dzierżawy aparatu. W wypadku konieczności wymiany części zużywalnych nie podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym koszt zakupu i wymiany danej części zużywalnej spoczywa na Wykonawcy.

7. Przez części zużywalne rozumie się materiały podlegające eksploatacji (np. baterie etc.), które nie są integralną częścią aparatu. Częściami zużywalnymi NIE SĄ podzespoły aparatu.

Zadanie 2

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 2 jest sukcesywna dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram dodatnich wraz z dzierżawą aparatu do hodowli posiewów krwi oraz użyczeniem chłodni laboratoryjnej jednokomorowej o pojemności 250-300 litrów.

1. Podłoże Mannitol Salt Agar(Chapman), ilość: 10 800;
2. Podłoże dla enterokoków, ilość: 3 240;
3. Podłoże chromogenne dzielone CPS/CNA, ilość: 540;
4. Mueller Hinton + 5%krew barania, ilość: 270;
5. Podłoże Chromogenne do Identyfikacji GBS, ilość: 1 890;
6. Podłoże Chromogenne dzielone MRSA/SA, ilość: 1 080;
7. Bulion sercowo-wołowy BHI w probówkach, ilość: 5 400;
8. Todd Hewitt w probówkach, ilość: 1 080;
9. Testy automatyczne do identyfikacji Gram+, ilość: 1 620;
10. Testy automatyczne do oznaczania lekowrażliwości G+, ilość: 2 268;
11. Sól do zawiesiny bakteryjnej-3x500ml(aparat), ilość: 4 050;
12. Barwnik do Gram R1 -1l, ilość: 9;
13. Barwnik do Gram R2 -1l, ilość: 6;
14. Barwnik do Gram R3-1l, ilość: 6;
15. Podłoża do posiewów krwi dla flory tlenowej bez inhibitorów i antybiotyków, ilość: 9 360;
16. Podłoża do posiewów krwi pediatriczne bez węgla, ilość: 1 350;
17. NaCl Medium, ilość: 2 160;
18. Test kasetkowy do Rota - Adenowirusów, ilość: 2 160;
19. Waaler Rose slide test, ilość: 216;
20. Waaler Rose kit, ilość: 33;
21. Podłoża do posiewów krwi dla flory beztlenowej bez inhibitorów i antybiotyków, ilość: 8 640;
22. Dzierżawa aparatu do hodowli posiewów krwi i innych płynów ustrojowych na cały okres realizacji zamówienia (specyfikacja aparatu poniżej), ilość: 1 zestaw;
23. Wykonawca zapewni odpłatnie części zużywalne do aparatu (baterie etc.), które dostarczane będą w razie konieczności. Maksymalna kwota, jaką Zamawiający może przeznaczyć na części zużywalne wynosi 2.500 zł brutto w całym okresie realizacji zamówienia, więcej informacji: vide: pkt 4-5 Uwag.

24. Użyczenie chłodni laboratoryjnej jednokomorowej o pojemności 250-300 litrów na cały okres realizacji zamówienia, ilość: 1 urządzenie.
- Specyfikacja aparatu do hodowli posiewów krwi i innych płynów ustrojowych
1. Hodowla i detekcja wzrostu drobnoustrojów w obrębie jednego aparatu.
 2. Ilość miejsc w aparacie nie mniej niż 240.
 3. System z możliwością powiększenia o kolejne moduły inkubacyjne.
 4. Wykrywanie bakterii z krwi i płynów ustrojowych.
 5. Wprowadzanie danych o numerze badania czytnikiem kodów paskowych.
 6. Komputer wbudowany z oprogramowaniem w wersji graficznej (min rejestracja i wprowadzanie prób, podgląd prób tworzenie zestawień i ich wydruk podgląd wykresu próby w trakcie wzrostu).
 7. Możliwość dwukierunkowej komunikacji z systemem informatycznym do obsługi laboratorium mikrobiologicznego.
 8. Kolorymetryczna metoda detekcji.
 9. Wizualna ocena wzrostu drobnoust. na podstawie zmiany zabarwienia sensora.
 10. Podłoża kompletne bez konieczności dodawania substancji wzbogacających, umożliwiających wzrost drobnoustrojów przy wykonywaniu posiewów krwi.
 11. Dostępne podłoża z inhibitorami antybiotyków.
 12. Dostępne podłoża pediatryczne.
 13. Podłoża hodowlane stanowią jednocześnie podłoża transportowe.
 14. Hodowla bakterii i grzybów w tym samym podłożu.
 15. Wszystkie butelki hodowlane bez węgla, plastikowe.
 16. Butelki bezpieczne, lekkie, plastikowe, oszczędne do utylizacji (do 100 gramów).
 17. Bezpłatne szkolenie z obsługi aparatu, termin rozpoczęcia: dzień dostawy aparatu. Szkolenie trwać będzie nie dłużej niż 3 dni robocze dla co najmniej 5 osób.
 18. Bezpłatny serwis gwarancyjny na cały okres dzierżawy aparatu.
 19. Warunki serwisowe
- 1) Czas przystąpienia do usunięcia uszkodzenia po otrzymaniu zgłoszenia wynosi 24 godziny.
 - 2) Wymiana sprzętu na sprawny na czas usunięcia uszkodzenia, w wypadku, gdy naprawa sprzętu nie jest możliwa w siedzibie Zamawiającego lub wymaga dłuższego czasu niż 48h od dnia zgłoszenia awarii.
 - 3) Bezpłatna wymiana podzespołu na nowy po jego 3 awarii.
- UWAGI:
1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
 2. Wszystkie produkty podane w pierwszej tabeli w pozycjach 1-21 muszą być kompatybilne, tzn. pasować fizycznie i dawać prawidłowe wyniki, z zaoferowanym aparatem do hodowli posiewów krwi.
 3. Do podłoży chromogennych należy dostarczyć próbki: po 1 sztuce dla każdej pozycji zawierającej podłoża chromogenne.
 4. Wykonawca zobowiązany jest podać w Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) wszelkie części zużywalne, jakie mogą wymagać wymiany w okresie trwania dzierżawy aparatu. W wypadku konieczności wymiany części zużywalnych nie podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym koszt zakupu i wymiany danej części zużywalnej spoczywa na Wykonawcy.
 5. Przez części zużywalne rozumie się materiały podlegające eksploatacji (np. baterie etc.), które nie są integralną częścią aparatu. Częściami zużywalnymi NIE SĄ podzespoły aparatu.
- Zadanie 3

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 3 jest sukcesywna dostawa krążków antybiogramowych.

1. amikacyna 30µg, ilość: 54;
2. ampicylina 10µg, ilość: 54;
3. ampicylina 2µg, ilość: 6;
4. ampicylina/sulbaktam 20µg, ilość: 17;
5. amoksycylina/klawulanian 30µg, ilość: 27;
6. cefepim 30µg, ilość: 54;
7. cefpodoksym 30µg, ilość: 22;
8. cefotaksym 5µg, ilość: 17;
9. cefotaksym 30µg, ilość: 54;
10. cefoksytyna 30µg, ilość: 54;
11. ceftazydym 10µg, ilość: 17;
12. ceftazydym 30µg, ilość: 54;
13. cefuroksym 30µg, ilość: 27;
14. chloramfenikol 30µg, ilość: 6;
15. ciprofloksacyna 5µg, ilość: 27;
16. doripenem 10µg, ilość: 22;
17. ertapenem 10µg, ilość: 22;
18. erytromycyna 15µg, ilość: 54;
19. gentamycyna 10µg, ilość: 27;
20. gentamycyna 30µg, ilość: 14;
21. imipenem 10µg, ilość: 54;
22. klindamycyna 2µg, ilość: 54;
23. kwas nalidyksynowy 30µg, ilość: 6;
24. lewofloksacyna 5µg, ilość: 27;
25. linezolid 10µg, ilość: 11;
26. meropenem 10µg, ilość: 27;
27. moksyflokscyna 5µg, ilość: 6;
28. nitrofurantoina 100µg, ilość: 27;
29. norfloksacyna 10µg, ilość: 6;
30. oksacylina 1µg, ilość: 11;
31. pefloksacyna 5µg, ilość: 6;
32. penicylina 1UI, ilość: 14;
33. piperacylina/tazobaktam 36µg, ilość: 22;
34. rifampicyna 5µg, ilość: 3;
35. teikoplanina 30µg, ilość: 11;
36. tobramycyna 10µg, ilość: 27;
37. trimetoprim/sulfametoksazol 25µg, ilość: 54;
38. wankomycyna 5µg, ilość: 27.

Uwagi:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
2. Średnica krążka: 6 mm.
3. Każdy krążek z dwustronnym wydrukiem oznaczenia i stężenia, zgodnie z zaleceniami EUCAST.
4. Każda fiolka pakowana oddzielnie z pochłaniaczem wilgoci.
5. Każda fiolka musi mieć oznaczony ostatni krążek X dla kontroli dyspensera (puste kasety).
6. Krążki muszą być kompatybilne, tzn. pasować fizycznie i dawać prawidłowe wyniki, z

dyspenserem firmy Bekton Dickinson, który znajduje się w posiadaniu Zamawiającego.

Zadanie 4

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 4 jest sukcesywna dostawa pasków nasączonych gradientem stężeń.

1. Ampicylina AM 256 , ilość: 81;
2. Benzylpenicylina PG 256, ilość: 162;
3. Dla wykrywania AmpC, ilość: 81;
4. Dla wykrywania GISA, ilość: 81;
5. Dla wykrywania MBL, ilość: 162;
6. Dla wykrywania VRE, ilość: 81;
7. Dla wykrywania ESBL, ilość: 81;
8. Cefotaksym CT 256, ilość: 162;
9. Imipenem IP 32, ilość: 81;
10. Meropenem MP 32, ilość: 81;
11. Wankomycyna VA 256, ilość: 81;
12. Kolistyna CO 256, ilość: 81;
- 13 Kaspofungina CS 32, ilość: 81;
14. Anidulafungina 32, ilość: 81;
15. Tigecyklina 256, ilość: 81.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
2. Paski wykonane z niehigroskopijnego plastiku.
3. Dostępne wszystkie mechanizmy oporności.
4. Gradienty stężeń zgodne z zaleceniami EUCAST.

Zadanie 5

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 5 jest sukcesywna dostawa testów i krążków diagnostycznych.

1. Test lateksowy z ekstrakcją kwasową dla paciorkowców β -hemolizujących C, D, F, G z hodowli, ilość: 405;
2. Test lateksowy dla *S.aureus* plus z hodowli wykrywający koagulazę związaną, białko A, otoczkę polisacharydową, ilość: 1 080;
3. Test lateksowe dla oznaczania antygenów *N.meningitidis*, *S.pneumoniae*, *H.influenzae* w płynie mózgowo-rdzeniowym i innych płynach ustrojowych, ilość: 135;
4. Test immunochr. dla *Campylobacter*- antygen w kale czułość i swoistość min. 98%, ilość: 540;
5. Test immunoenzymatyczny *C. difficile* -antygen i toksyny A/B w kale jednocześnie , wykrywalność: GDH-0,8ng/ml, toksyna A-0,63ng/ml, toksyna B-0,16ng/ml, ilość: 810;
6. Test immunochromatograficzny dla norowirusów w kale, czułość 80%, swoistość 99%, ilość: 162;
7. Testy lateksowe dla pneumokoków z hodowli, ilość: 135;
8. Testy immunochromatograficzne dla RSV czułość i specyficzność wobec hodowli min 93%, ilość: 270;
9. Testy immunochromatograficzne dla grypy A/B-, ilość: 162;
10. Testy lateksowe EPEC z kontrolami, ilość: 405;
11. Testy immunoenzymatyczne VTEC bezpośrednio z kału oraz z hodowli- dozowanie materiału do 1 studzienki czułość 0.04ng/ml, ilość: 216;

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Testy o parametrach czułości, swoistości porównywalne względem odpowiedniego testu referencyjnego.

3. Wszystkie elementy potrzebne do wykonania testu w opakowaniu.

Zadanie 6

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 6 jest sukcesywna dostawa testów i krążków diagnostycznych.

1. Testy na slaydach bez konieczności dodawania odczynników dla indolu, ilość: 162;

2. Testy na slaydach bez konieczności dodawania odczynników dla oksydazy, ilość: 540;

3. Test nitrocefinazowy, ilość: 540;

4. Krążki nowobiocyna, ilość: 270;

5. Krążki furazolidon, ilość: 270;

6. Krążki dla enterokoków EF, ilość: 270;

7. Krążki z optochiną dla pneumokoków, ilość: 270;

8. Krążki dla różnicowania Haemophilus- 3czynniki wzrostu, ilość: 162 (po 54 fiołki każdego czynnika);

9. Surowica do antygenu HM Salmonella, ilość: 14;

10. Osocze królicze liofilizowane, ilość: 405;

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Zadanie 7

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 7 jest sukcesywna dostawa bulionów w probówkach i podłoża transportowego.

1. Agarek amerykański, ilość: 216;

2. Bulion kałowy SF w probówkach, ilość: 3 780;

3. Bulion tryptozowo-sojowy TSB w probówkach, ilość: 12 150;

4. Bulion tioglikolanowy z rezazuryną w probówkach, ilość: 3 240;

5. Bulion Sabourand z chloramfenikolem i gentamycyna, ilość: 189.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Dla agarku amerykańskiego należy dostarczyć skład podłoża (w formie pisemnej) oraz 1 próbkę. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zużycia próbek w celu zbadania, czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego.

3. Dla bulionów wymaga się probówek z tworzywa o przejrzystości szkła z zakręcanymi korkami.

Zadanie 8

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 8 jest sukcesywna dostawa podłoża transportowego i innych produktów.

1. Podłoże typu Amies bez węgla, kolumna żelu głębokości min. 5cm, czas przeżycia 72godzin po pobraniu, ilość: 13 500;

2. Podłoże typu Amies z węglem aktywnym, kolumna żelu głębokości min. 5cm, przeżywalność

72godzin po pobraniu, ilość: 8 100;

3. Podłoże transportowe dla moczu,przechowywanie próbki moczu w temp. pokojowej /48godzin- typu Uriswab, ilość: 2 700;

4. Wymazówki sterylne,pojedynczo pakowane typu laryngologiczne, ilość: 10 800;

5. Wymazówki sterylne,pojedynczo pakowane typu pediatryczne, ilość: 5 400;

6. Sterylne, plastikowe aplikatory indywidualnie pakowane o długości150mm i przekroju wacika 5mm, ilość: 27 000;

7. Ezy plastikowe, sterylne,szttywne o poj. 1ul, idealnie gładka powierzchnia pętli, niekalibrowane, ilość: 27 000;

8. Ezy plastikowe, sterylne o poj. 10ul, idealnie gładka powierzchnia pętli, niekalibrowane, ilość: 13 500.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Dla wymazówek, ez dostarczyć próbki: po 10 sztuk dla każdej pozycji zawierającej wymazówki, ezy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zużycia próbek w celu zbadania, czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego.

3. Do transportu wymazówki pakowane w opakowanie zbiorcze typu folia aluminiowa celem zabezpieczenia przed wyschnięciem, uszkodzeniem, promieniami UV.

Zadanie 9

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 9 jest sukcesywna dostawa drobnych produktów laboratoryjnych.

1. Szkiełka mikroskopowe, podstawowe o wymiarach 76x26mm, ilość: 18 900;

2. Szkiełka mikroskopowe, nakrywkowe o wymiarach 24x24mm, ilość: 5 400;

3. Pipety Pasteura plastikowe,sterylne, pojedynczo pakowane o pojemności 1ml, ilość: 4 050;

4. Pipety Pasteura plastikowe,sterylne, pojedynczo pakowane o pojemności 3ml, ilość: 4 050;

5. Końcówki do pipet o pojemności 200ul, ilość: 8 100;

6. Końcówki do pipet o pojemności 1000ul, ilość: 5 400.

Uwagi:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Uwaga! Dotyczy wszystkich Zadań:

Na potwierdzenie, iż oferowane przez Wykonawcę produkty spełniają wymagania postawione w SIWZ, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty materiały handlowe/katalogowe dla wszystkich produktów (z wyłączeniem aparatów, zestawów komputerowych oraz chłodzi laboratoryjnej) zawierające:

1. opis oferowanych produktów, a w szczególności opis ich składu i metodyków - dotyczy testów identyfikacyjnych i do oznaczania lekowrażliwości;

2. opis oferowanych produktów, a w szczególności opis ich składu - dotyczy wszystkich produktów, z wyłączeniem testów identyfikacyjnych i do oznaczania lekowrażliwości.

Estimated value excluding VAT: 925 925,92 PLN

II.2.2. Information about options

Options: no

II.2.3. Information about renewals

This contract is subject to renewal: no

II.3. Duration of the contract or time limit for completion

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

Information about lots

Lot No: 1

Lot title: Dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram ujemnych oraz drożdżaków i beztlenowców wraz z dzierżawą aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 1 jest sukcesywna dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram ujemnych oraz drożdżaków i beztlenowców wraz z dzierżawą aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości oraz użyczeniem 4 zestawów komputerowych.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents, 38437000 Laboratory pipettes and accessories

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 1 jest sukcesywna dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram ujemnych oraz drożdżaków i beztlenowców wraz z dzierżawą aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości oraz użyczeniem 4 zestawów komputerowych.

1. Columbia Agar+ 5% krew barania, ilość: 35 100;
2. Podłoże SS, ilość: 6 750;
3. Podłoże Haemophilus Chocolate, ilość: 2 538;
4. Podłoże MacConkey, ilość: 48 600;
5. Mueller Hinton +NAD+ krew końska, ilość: 1 350;
6. Podłoże Mueller Hinton 2, ilość: 13 230;
7. Podłoże tryptozowo-sojowe, ilość: 1 620;
8. Podłoże chromogenne dla Enterobacteriaceae, ilość: 1 080;
9. Podłoże chromogenne dla Campylobacter, ilość: 270;
10. Położe chromogenne dla P. aeruginosa, ilość: 810;
11. Podłoże Chromogenne dla ESBL/VRE, ilość: 594;
12. Podłoże Chromogenne dzielone Salmonella/Hektoen, ilość: 270;
13. RPR, ilość: 1 080;
14. Testy automatyczne do oznaczania lekowrażliwości G-, ilość: 3 240;
15. Testy automatyczne do identyfikacji Gram -, ilość: 3 510;
16. Test automatyczny dla NH, ilość: 108;
17. Podłoże do posiewów krwi z inhibitorami antybiotyków, ilość: 1 080;
18. Podłoże dla Yersinia, ilość: 3 780;
19. Podłoże Sobouraud z gentamycyną i chloramfenikolem, ilość: 10 800;
20. Podłoże chromogenne dla C.difficile, ilość: 540;
21. Podłoże chromogenne dla Candida, ilość: 162;
22. Podłoże chromogenne dla Campylobacter, ilość: 2 160;
23. Podłoże Sabourand dla dermatofitów, ilość: 135;
24. Podłoże dla lekowrażliwości grzybów, ilość: 108;
25. Testy automatyczne do identyfikacji drożdżaków, ilość: 162;
26. Testy automatyczne do lekowrażliwości drożdżaków, ilość: 162;
27. Testy automatyczne do identyfikacji Coryne. i beztlenow., ilość: 162;
28. Indykator warunków beztlenowych 50 szt., ilość: 540;
29. Genbag do beztlenowców, ilość: 810;
30. Genbag do warunków mikroaerofilnych, ilość: 108;

31. Probówki do aparatu, ilość: 16 200;
 32. Dzierżawa aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości na cały okres realizacji zamówienia (specyfikacja aparatu poniżej), ilość: 1 zestaw;
 33. Wykonawca zapewni odpłatnie części zużywalne do aparatu (baterie etc.), które dostarczane będą w razie konieczności. Maksymalna kwota, jaką Zamawiający może przeznaczyć na części zużywalne wynosi 8.000 zł brutto w całym okresie realizacji zamówienia, więcej informacji: vide: pkt 6-7 Uwag;
 34. Użyczenie zestawów komputerowych na cały okres realizacji zamówienia (specyfikacja sprzętu poniżej), ilość: 4 zestawy.
- Specyfikacja automatycznego analizatora mikrobiologicznego do identyfikacji drobnoustrojów i określania lekowrażliwości:
1. Pełna automatyzacja wykonywanych badań(napełnianie testów, inkubacja, odczyt wyników i usuwanie testów po zakończonym odczycie) wszystko w obrębie jednego aparatu
 2. Turbidymetryczna metoda określania lekowrażliwości
 3. Czytnik kodów kreskowych
 4. Specjalne urządzenie do pomiaru gęstości zawiesiny bakteryjnej
 5. Wynik wrażliwości podawany w wartościach MIC i w postaci kategorii (S,I,R)
 6. Graficzna wersja oprogramowania
 7. Oddzielny program do kontroli jakości ,będący częścią systemu
 8. Brak konieczności dodawania jakichkolwiek odczynników w celu otrzymania wyników końcowych
 9. Brak konieczności dodawania jakichkolwiek innych odczynników podczas przygotowania zawiesiny bakterii
 10. Automatyczne napełnianie testów w systemie
 11. Możliwość identyfikacji następujących drobnoustrojów:
 - a) Gram ujemne;
 - b) Gram dodatnie;
 - c) Drożdżaków;
 - d) Neisseria Haemophilus;
 - e) Beztlenowców i Corynebacterium
 12. Możliwość oznaczenia lekowrażliwości:
 - a) Gram-ujemne;
 - b) Gram-dodatnie;
 - c) Drożdżaków
 13. Możliwość wykonania lekowrażliwości na testach automatycznych dla Streptococcus pneumoniae
 14. Możliwość identyfikacji mechanizmów oporności jak: MRSA, MRSE, HLAR, ESBL, VRE, GISA
 15. Testy identyfikacyjne i antybiogramowe oddzielnie pakowane
 16. Testy identyfikacyjne i antybiogramowe zaopatrzone w kody kreskowe
 17. Ilość miejsc pomiarowych min. 60
 18. Testy całkowicie szczelne po napełnieniu
 19. Brak udziału użytkownika przy napełnianiu testów
 20. Kolorymetryczna metoda identyfikacji
 21. System złożony z modułu inkubacyjno-pomiarowego, komputera z monitorem i drukarką oraz UPS
 22. Interpretacja wyników przez Zaawansowany System Expertowy, przedstawiona graficznie
 23. Zaawansowany System Expert przygotowany w oparciu o bazę wiedzy zawierającą dane ze światowych publikacji naukowych, inny niż system oparty o proste reguły oporności.
 24. Alarmowanie o nietypowych wzorach oporności

25. Manualne wprowadzanie danych demograficznych
 26. Zapewnienie bezpieczeństwa danych poprzez logowanie do systemu
 27. Przechowywanie wyników w systemie
 28. Archiwizacja danych na CD
 29. Oznaczenie testów identyfikacyjnych i antybiogramowych na oddzielnych testach
 30. Dwukierunkowa komunikacja z systemem informacyjnym do obsługi laboratorium mikrobiologicznego - oferent zobowiązany jest do nieodpłatnego przekazania protokołów transmisji aparatów
 31. Średni termin ważności testów: 8 miesięcy
 32. Bezpłatne szkolenie z obsługi aparatu, termin rozpoczęcia: dzień dostawy aparatu. Szkolenie trwać będzie nie dłużej niż 3 dni robocze dla co najmniej 5 osób.
 33. Bezpłatny serwis gwarancyjny na cały okres dzierżawy aparatu
 34. Warunki serwisowe
 - 1) Czas przystąpienia do usunięcia uszkodzenia po otrzymaniu zgłoszenia wynosi 24 godziny
 - 2) Wymiana sprzętu na sprawny na czas usunięcia uszkodzenia, w wypadku, gdy naprawa sprzętu nie jest możliwa w siedzibie Zamawiającego lub wymaga dłuższego czasu niż 48h od dnia zgłoszenia awarii
 - 3) Bezpłatna wymiana podzespołu na nowy po jego 3 awarii.
- Specyfikacja zestawów komputerowych - 4 komplety
1. Skład zestawu:
 - a) jednostka centralna;
 - b) monitor;
 - c) drukarka;
 - d) klawiatura;
 - e) myszka;
 - f) okablowanie i łącza niezbędne do połączenia i podłączenia całości zestawu;
 2. Oprogramowanie sprzętu:
 - a) system operacyjny pozwalający na prawidłową pracę oprogramowania biurowego;
- B0 oprogramowanie biurowe.
- Uwagi:
1. Wszystkie produkty - za wyjątkiem zestawów komputerowych - muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
 2. Wszystkie produkty podane w pierwszej tabeli w pozycjach 1-31 muszą być kompatybilne, tzn. pasować fizycznie i dawać prawidłowe wyniki, z zaoferowanym aparatem do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości.
 3. Do podłoż chromogennych należy dostarczyć próbki: po 1 sztuce dla każdej pozycji zawierającej podłoża chromogenne. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zużycia próbek w celu zbadania, czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego.
 4. Do testów identyfikacyjnych i do oznaczania lekowrażliwości do aparatu należy dostarczyć metodyki oraz skład w formie pisemnej.
 5. Oferent zabezpieczy udział Zamawiającego w kontroli SOWA-med w zakresie: krew, PMR, moczu - jeden raz w roku.
 6. Wykonawca zobowiązany jest podać w Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) wszelkie części zużywalne, jakie mogą wymagać wymiany w okresie trwania dzierżawy aparatu. W wypadku konieczności wymiany części zużywalnych nie podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym koszt zakupu i wymiany danej części zużywalnej spoczywa na Wykonawcy.

7. Przez części zużywalne rozumie się materiały podlegające eksploatacji (np. baterie etc.), które nie są integralną częścią aparatu. Częściami zużywalnymi NIE SĄ podzespoły aparatu.
Estimated value excluding VAT: 205 925,92 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 2

Lot title: Dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram dodatnich wraz z dzierżawą aparatu do hodowli posiewów krwi

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 2 jest sukcesywna dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram dodatnich wraz z dzierżawą aparatu do hodowli posiewów krwi oraz użyczeniem chłodni laboratoryjnej jednokomorowej o pojemności 250-300 litrów.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 2 jest sukcesywna dostawa materiałów do diagnostyki bakterii Gram dodatnich wraz z dzierżawą aparatu do hodowli posiewów krwi oraz użyczeniem chłodni laboratoryjnej jednokomorowej o pojemności 250-300 litrów.

1. Podłoże Mannitol Salt Agar(Chapman), ilość: 10 800;
2. Podłoże dla enterokoków, ilość: 3 240;
3. Podłoże chromogenne dzielone CPS/CNA, ilość: 540;
4. Mueller Hinton + 5%krew barania, ilość: 270;
5. Podłoże Chromogenne do Identyfikacji GBS, ilość: 1 890;
6. Podłoże Chromogenne dzielone MRSA/SA, ilość: 1 080;
7. Bulion sercowo-wołowy BHI w probówkach, ilość: 5 400;
8. Todd Hewitt w probówkach, ilość: 1 080;
9. Testy automatyczne do identyfikacji Gram+, ilość: 1 620;
10. Testy automatyczne do oznaczania lekowrażliwości G+, ilość: 2 268;
11. Sól do zawiesiny bakteryjnej-3x500ml(aparat), ilość: 4 050;
12. Barwnik do Gram R1 -1l, ilość: 9;
13. Barwnik do Gram R2 -1l, ilość: 6;
14. Barwnik do Gram R3-1l, ilość: 6;
15. Podłoża do posiewów krwi dla flory tlenowej bez inhibitorów i antybiotyków, ilość: 9 360;
16. Podłoża do posiewów krwi pediatriczne bez węgla, ilość: 1 350;
17. NaCl Medium, ilość: 2 160;
18. Test kasetkowy do Rota - Adenowirusów, ilość: 2 160;
19. Waaler Rose slide test, ilość: 216;
20. Waaler Rose kit, ilość: 33;
21. Podłoża do posiewów krwi dla flory beztlenowej bez inhibitorów i antybiotyków, ilość: 8 640;
22. Dzierżawa aparatu do hodowli posiewów krwi i innych płynów ustrojowych na cały okres realizacji zamówienia (specyfikacja aparatu poniżej), ilość: 1 zestaw;
23. Wykonawca zapewni odpłatnie części zużywalne do aparatu (baterie etc.), które dostarczane będą w razie konieczności. Maksymalna kwota, jaką Zamawiający może przeznaczyć na części zużywalne wynosi 2.500 zł brutto w całym okresie realizacji zamówienia, więcej informacji: vide: pkt 4-5 Uwag.
24. Użyczenie chłodni laboratoryjnej jednokomorowej o pojemności 250-300 litrów na cały

okres realizacji zamówienia, ilość: 1 urządzenie.

Specyfikacja aparatu do hodowli posiewów krwi i innych płynów ustrojowych

1. Hodowla i detekcja wzrostu drobnoustrojów w obrębie jednego aparatu.
2. Ilość miejsc w aparacie nie mniej niż 240.
3. System z możliwością powiększenia o kolejne moduły inkubacyjne.
4. Wykrywanie bakterii z krwi i płynów ustrojowych.
5. Wprowadzanie danych o numerze badania czytnikiem kodów paskowych.
6. Komputer wbudowany z oprogramowaniem w wersji graficznej (min rejestracja i wprowadzanie prób, podgląd prób tworzenie zestawień i ich wydruk podgląd wykresu próby w trakcie wzrostu).
7. Możliwość dwukierunkowej komunikacji z systemem informatycznym do obsługi laboratorium mikrobiologicznego.
8. Kolorymetryczna metoda detekcji.
9. Wizualna ocena wzrostu drobnoust. na podstawie zmiany zabarwienia sensora.
10. Podłoża kompletne bez konieczności dodawania substancji wzbogacających, umożliwiających wzrost drobnoustrojów przy wykonywaniu posiewów krwi.
11. Dostępne podłoża z inhibitorami antybiotyków.
12. Dostępne podłoża pediatryczne.
13. Podłoża hodowlane stanowią jednocześnie podłoża transportowe.
14. Hodowla bakterii i grzybów w tym samym podłożu.
15. Wszystkie butelki hodowlane bez węgla, plastikowe.
16. Butelki bezpieczne, lekkie, plastikowe, oszczędne do utylizacji (do 100 gramów).
17. Bezpłatne szkolenie z obsługi aparatu, termin rozpoczęcia: dzień dostawy aparatu. Szkolenie trwać będzie nie dłużej niż 3 dni robocze dla co najmniej 5 osób.
18. Bezpłatny serwis gwarancyjny na cały okres dzierżawy aparatu.
19. Warunki serwisowe

- 1) Czas przystąpienia do usunięcia uszkodzenia po otrzymaniu zgłoszenia wynosi 24 godziny.
- 2) Wymiana sprzętu na sprawny na czas usunięcia uszkodzenia, w wypadku, gdy naprawa sprzętu nie jest możliwa w siedzibie Zamawiającego lub wymaga dłuższego czasu niż 48h od dnia zgłoszenia awarii.
- 3) Bezpłatna wymiana podzespołu na nowy po jego 3 awarii.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
 2. Wszystkie produkty podane w pierwszej tabeli w pozycjach 1-21 muszą być kompatybilne, tzn. pasować fizycznie i dawać prawidłowe wyniki, z zaoferowanym aparatem do hodowli posiewów krwi.
 3. Do podłoży chromogennych należy dostarczyć próbki: po 1 sztuce dla każdej pozycji zawierającej podłoża chromogenne.
 4. Wykonawca zobowiązany jest podać w Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) wszelkie części zużywalne, jakie mogą wymagać wymiany w okresie trwania dzierżawy aparatu. W wypadku konieczności wymiany części zużywalnych nie podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym koszt zakupu i wymiany danej części zużywalnej spoczywa na Wykonawcy.
 5. Przez części zużywalne rozumie się materiały podlegające eksploatacji (np. baterie etc.), które nie są integralną częścią aparatu. Częściami zużywalnymi NIE SĄ podzespoły aparatu.
- Estimated value excluding VAT: 170 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 3

Lot title: Dostawa krążków antybiogramowych.

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 3 jest sukcesywna dostawa krążków antybiogramowych.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 3 jest sukcesywna dostawa krążków antybiogramowych.

1. amikacyna 30µg, ilość: 54;
2. ampicylina 10µg, ilość: 54;
3. ampicylina 2µg, ilość: 6;
4. ampicylina/sulbaktam 20µg, ilość: 17;
5. amoksycylina/klawulanian 30µg, ilość: 27;
6. cefepim 30µg, ilość: 54;
7. cefpodoksym 30µg, ilość: 22;
8. cefotaksym 5µg, ilość: 17;
9. cefotaksym 30µg, ilość: 54;
10. cefoksytyna 30µg, ilość: 54;
11. ceftazydym 10µg, ilość: 17;
12. ceftazydym 30µg, ilość: 54;
13. cefuroksym 30µg, ilość: 27;
14. chloramfenikol 30µg, ilość: 6;
15. ciprofloksacyna 5µg, ilość: 27;
16. doripenem 10µg, ilość: 22;
17. ertapenem 10µg, ilość: 22;
18. erytromycyna 15µg, ilość: 54;
19. gentamycyna 10µg, ilość: 27;
20. gentamycyna 30µg, ilość: 14;
21. imipenem 10µg, ilość: 54;
22. klindamycyna 2µg, ilość: 54;
23. kwas nalidyksynowy 30µg, ilość: 6;
24. lewofloksacyna 5µg, ilość: 27;
25. linezolid 10µg, ilość: 11;
26. meropenem 10µg, ilość: 27;
27. moksyflokscyna 5µg, ilość: 6;
28. nitrofurantoina 100µg, ilość: 27;
29. norfloksacyna 10µg, ilość: 6;
30. oksacylina 1µg, ilość: 11;
31. pefloksacyna 5µg, ilość: 6;
32. penicylina 1UI, ilość: 14;
33. piperacylina/tazobaktam 36µg, ilość: 22;
34. rifampicyna 5µg, ilość: 3;
35. teikoplanina 30µg, ilość: 11;
36. tobramycyna 10µg, ilość: 27;

37. trimetoprim/sulfametoksazol 25µg, ilość: 54;

38. wankomycyna 5µg, ilość: 27.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Średnica krążka: 6 mm.

3. Każdy krążek z dwustronnym wydrukiem oznaczenia i stężenia, zgodnie z zaleceniami EUCAST.

4. Każda fiolka pakowana oddzielnie z pochłaniaczem wilgoci.

5. Każda fiolka musi mieć oznaczony ostatni krążek X dla kontroli dyspensera (puste kasety).

6. Krążki muszą być kompatybilne, tzn. pasować fizycznie i dawać prawidłowe wyniki, z dyspenserem firmy Bekton Dickinson, który znajduje się w posiadaniu Zamawiającego.

Estimated value excluding VAT: 80 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 4

Lot title: Dostawa pasków nasączonych gradientem stężeń.

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 4 jest sukcesywna dostawa pasków nasączonych gradientem stężeń.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents, 38437000 Laboratory pipettes and accessories

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 4 jest sukcesywna dostawa pasków nasączonych gradientem stężeń.

1. Ampicylina AM 256 , ilość: 81;

2. Benzylpenicylina PG 256, ilość: 162;

3. Dla wykrywania AmpC, ilość: 81;

4. Dla wykrywania GISA, ilość: 81;

5. Dla wykrywania MBL, ilość: 162;

6. Dla wykrywania VRE, ilość: 81;

7. Dla wykrywania ESBL, ilość: 81;

8. Cefotaksym CT 256, ilość: 162;

9. Imipenem IP 32, ilość: 81;

10. Meropenem MP 32, ilość: 81;

11. Wankomycyna VA 256, ilość: 81;

12. Kolistyna CO 256, ilość: 81;

13. Kaspofungina CS 32, ilość: 81;

14. Anidulafungina 32, ilość: 81;

15. Tigecyklina 256, ilość: 81.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,

Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
2. Paski wykonane z niehigroskopijnego plastiku.
3. Dostępne wszystkie mechanizmy oporności.
4. Gradienty stężeń zgodne z zaleceniami EUCAST.
Estimated value excluding VAT: 120 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 5

Lot title: Dostawa testów i krążków diagnostycznych.

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 5 jest sukcesywna dostawa testów i krążków diagnostycznych.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 5 jest sukcesywna dostawa testów i krążków diagnostycznych.

1. Test lateksowy z ekstrakcją kwasową dla paciorkowców β -hemolizujących C, D, F, G z hodowli, ilość: 405;
2. Test lateksowy dla *S.aureus* plus z hodowli wykrywający koagulazę związaną, białko A, otoczkę polisacharydową, ilość: 1 080;
3. Test lateksowe dla oznaczania antygenów *N.meningitidis*, *S.pneumoniae*, *H.influenzae* w płynie mózgowo-rdzeniowym i innych płynach ustrojowych, ilość: 135;
4. Test immunochr. dla *Campylobacter*- antygen w kale czułość i swoistość min. 98%, ilość: 540;
5. Test immunoenzymatyczny *C. difficile* -antygen i toksyny A/B w kale jednocześnie , wykrywalność: GDH-0,8ng/ml, toksyna A-0,63ng/ml, toksyna B-0,16ng/ml, ilość: 810;
6. Test immunochromatograficzny dla norowirusów w kale, czułość 80%, swoistość 99%, ilość: 162;
7. Testy lateksowe dla pneumokoków z hodowli, ilość: 135;
8. Testy immunochromatograficzne dla RSV czułość i specyficzność wobec hodowli min 93%, ilość: 270;
9. Testy immunochromatograficzne dla grypy A/B-, ilość: 162;
10. Testy lateksowe EPEC z kontrolami, ilość: 405;
11. Testy immunoenzymatyczne VTEC bezpośrednio z kału oraz z hodowli- dozowanie materiału do 1 studzienki czułość 0.04ng/ml, ilość: 216;

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Testy o parametrach czułości, swoistości porównywalne względem odpowiedniego testu referencyjnego.

3. Wszystkie elementy potrzebne do wykonania testu w opakowaniu.

Estimated value excluding VAT: 120 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 6

Lot title: Dostawa testów i krążków diagnostycznych.

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 6 jest sukcesywna dostawa testów i krążków diagnostycznych.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 6 jest sukcesywna dostawa testów i krążków diagnostycznych.

1. Testy na slaydach bez konieczności dodawania odczynników dla indolu, ilość: 162;
2. Testy na slaydach bez konieczności dodawania odczynników dla oxydazy, ilość: 540;
3. Test nitrocefinazowy, ilość: 540;
4. Krążki nowobiocyna, ilość: 270;
5. Krążki furazolidon, ilość: 270;
6. Krążki dla enterokoków EF, ilość: 270;
7. Krążki z optochiną dla pneumokoków, ilość: 270;
8. Krążki dla różnicowania Haemophilus- 3czynniki wzrostu, ilość: 162 (po 54 fiołki każdego czynnika);
9. Surowica do antygenu HM Salmonella, ilość: 14;
10. Osocze królicze liofilizowane, ilość: 405;

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Estimated value excluding VAT: 60 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 7

Lot title: Dostawa bulionów w probówkach i podłoża transportowego.

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 7 jest sukcesywna dostawa bulionów w probówkach i podłoża transportowego.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents, 38437000 Laboratory pipettes and accessories

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 7 jest sukcesywna dostawa bulionów w probówkach i podłoża transportowego.

1. Agarek amerykański, ilość: 216;

2. Bulion kałowy SF w probówkach, ilość: 3 780;
3. Bulion tryptozowo-sojowy TSB w probówkach, ilość: 12 150;
4. Bulion tioglikolanowy z rezazuryną w probówkach, ilość: 3 240;
5. Bulion Sabourand z chloramfenikolem i gentamycyna, ilość: 189.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
2. Dla agarku amerykańskiego należy dostarczyć skład podłoża (w formie pisemnej) oraz 1 próbkę. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zużycia próbek w celu zbadania, czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego.
3. Dla bulionów wymaga się probówek z tworzywa o przejrzystości szkła z zakręcanymi korkami.

Estimated value excluding VAT: 60 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 8

Lot title: Dostawa podłoża transportowego i innych produktów.

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 8 jest sukcesywna dostawa podłoża transportowego i innych produktów.

2) CPV code(s)

33696500 Laboratory reagents, 38437000 Laboratory pipettes and accessories

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 8 jest sukcesywna dostawa podłoża transportowego i innych produktów.

1. Podłoże typu Amies bez węgla, kolumna żelu głębokości min. 5cm, czas przeżycia 72godzin po pobraniu, ilość: 13 500;
2. Podłoże typu Amies z węglem aktywnym, kolumna żelu głębokości min. 5cm, przeżywalność 72godzin po pobraniu, ilość: 8 100;
3. Podłoże transportowe dla moczu, przechowywanie próbki moczu w temp. pokojowej /48godzin- typu Uriswab, ilość: 2 700;
4. Wymazówki sterylne, pojedynczo pakowane typu laryngologiczne, ilość: 10 800;
5. Wymazówki sterylne, pojedynczo pakowane typu pediatryczne, ilość: 5 400;
6. Sterylne, plastikowe aplikatory indywidualnie pakowane o długości 150mm i przekroju wacika 5mm, ilość: 27 000;
7. Ezy plastikowe, sterylne, sztywne o poj. 1ul, idealnie gładka powierzchnia pętli, niekalibrowane, ilość: 27 000;
8. Ezy plastikowe, sterylne o poj. 10ul, idealnie gładka powierzchnia pętli, niekalibrowane, ilość: 13 500.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Dla wymazówek, ez dostarczyć próbki: po 10 sztuk dla każdej pozycji zawierającej wymazówki, ezy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zużycia próbek w celu zbadania, czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego.
3. Do transportu wymazówki pakowane w opakowanie zbiorcze typu folia aluminiowa celem zabezpieczenia przed wyschnięciem, uszkodzeniem, promieniami UV.
- Estimated value excluding VAT: 80 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 9

Lot title: Dostawa drobnych produktów laboratoryjnych.

1) Short description

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 9 jest sukcesywna dostawa drobnych produktów laboratoryjnych.

2) CPV code(s)

38437000 Laboratory pipettes and accessories

3) Quantity or scope

Przedmiotem zamówienia w Zadaniu 9 jest sukcesywna dostawa drobnych produktów laboratoryjnych.

1. Szkiełka mikroskopowe, podstawowe o wymiarach 76x26mm, ilość: 18 900;
2. Szkiełka mikroskopowe, nakrywkowe o wymiarach 24x24mm, ilość: 5 400;
3. Pipety Pasteura plastikowe, sterylne, pojedynczo pakowane o pojemności 1ml, ilość: 4 050;
4. Pipety Pasteura plastikowe, sterylne, pojedynczo pakowane o pojemności 3ml, ilość: 4 050;
5. Końcówki do pipet o pojemności 200ul, ilość: 8 100;
6. Końcówki do pipet o pojemności 1000ul, ilość: 5 400.

UWAGI:

1. Wszystkie produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Estimated value excluding VAT: 30 000 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 36 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Section III: Legal, economic, financial and technical information

III.1. Conditions related to the contract

III.1.1. Deposits and guarantees required

1. W niniejszym postępowaniu wymaga się wadium w następującej wysokości:
- 1) Zadanie 1: 600 PLN;
 - 2) Zadanie 2: 600 PLN;
 - 3) Zadanie 3: 200 PLN;
 - 4) Zadanie 4: 300 PLN;
 - 5) Zadanie 5: 300 PLN;

- 6) Zadanie 6: 100 PLN;
7) Zadanie 7: 100 PLN;
8) Zadanie 8: 200 PLN;
9) Zadanie 9: 100 PLN.
2. Wadium musi obejmować okres związania ofertą i być wniesione przed upływem terminu składania ofert. Dowód wniesienia wadium dołącza się do oferty w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
- 1) pieniądzu;
 - 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
 - 3) gwarancjach bankowych;
 - 4) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2007 r., Nr 42, poz. 275 z późn. zm.).
4. Wpłaty wadium w formie pieniężnej należy dokonać przelewem na konto w Banku PKO BP, nr konta: 20 1020 5170 0000 1902 0127 0370 z oznaczeniem „WADIUM – ZP/48/2014”.
5. Wykonawca, którego oferta nie będzie zabezpieczona wadium zostanie wykluczony z postępowania na podstawie art. 24 ust. 2 pkt 2 uPzp.
6. Zamawiający dokonuje zwrotu wadium:
- 1) wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a uPzp;
 - 2) Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego;
 - 3) na wniosek Wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
7. Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu, Zamawiający zwraca je wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszonym o koszty prowadzenia rachunku oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek Wykonawcy.
8. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie art. 46 ust. 1 uPzp, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
- 1) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
 - 2) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy;
 - 3) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
10. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 uPzp, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1 lub pełnomocnictw, chyba że udowodni, że wynika to z przyczyn niezależnych po jego stronie.

III.1.2. Main financing conditions and payment arrangements and/or reference to the relevant provisions governing them

Nie dotyczy.

III.1.3. Legal form to be taken by the group of economic operators to whom the contract is to be awarded

Nie dotyczy.

III.1.4. Contract performance conditions

The performance of the contract is subject to particular conditions: no

III.2. Conditions for participation

III.2.1. Suitability to pursue the professional activity, including requirements relating to enrolment on professional or trade registers

List and brief description of conditions: 1. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, o którym mowa w art. 22 ust. 1 uPzp, zgodnie z załącznikiem nr 5 do SIWZ.
2. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 uPzp, zgodnie z załącznikiem nr 3 do SIWZ.

3. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 uPzp, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

4. Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacja o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, zgodnie z załącznikiem nr 4 do SIWZ.

5. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

6. Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

7. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4–11 uPzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

8. Oświadczenia i dokumenty Wykonawców występujących wspólnie:

1) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz załączyć do oferty pełnomocnictwo. Pełnomocnictwo musi być załączone do oferty w formie oryginału lub kopii poświadczonej notarialnie. Pełnomocnictwo musi zawierać w szczególności: wskazanie ustanowionego pełnomocnika oraz zakres jego umocowania.

2) Wykonawcy występujący wspólnie muszą złożyć oświadczenia i dokumenty, o których mowa w niniejszym rozdziale SIWZ, z tym, że oświadczenia i dokumenty wymienione w pkt 2 składa każdy Wykonawca z osobna, a pozostałe muszą potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego wspólnie, z zastrzeżeniem art. 26

ust. 2b uPzp.

9. Wykonawcy zagraniczni:

1) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w pkt 2.3 niniejszego rozdziału SIWZ, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

2) Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 2.3 niniejszego rozdziału SIWZ, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji Wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem, zachowując przy tym termin określony w pkt 5.1 niniejszego rozdziału SIWZ.

3) W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

III.2.2. Economic and financial ability

List and brief description of conditions: Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań na potwierdzenie spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.

III.2.3. Technical and professional ability

List and brief description of conditions:

1. Za spełniających warunek udziału w postępowaniu Zamawiający uzna Wykonawców, którzy:

a) wykonali, a w przypadku dostaw okresowych również wykonują, w okresie ostatnich 3 lat przed terminem składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie - co najmniej 1 dostawę odczynników laboratoryjnych o wartości nie mniejszej niż 75% wartości brutto oferty dla danego zadania - dotyczy Zadń 1-8;*

b) wykonali, a w przypadku dostaw okresowych również wykonują, w okresie ostatnich 3 lat przed terminem składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie - co najmniej 1 dostawę drobnych produktów laboratoryjnych (szkiełka, pipety probówki, etc.) o wartości nie mniejszej niż 75% wartości brutto oferty dla danego zadania - dotyczy Zadania 9.

* W przypadku, gdy Wykonawca składa ofertę na kilka zadań Zamawiający dopuszcza, aby na potwierdzenie spełnienia warunku, o którym mowa w pkt 1 lit. b Wykonawca złożył w wykazie dostaw jedną dostawę o wartości stanowiącej co najmniej sumę wartości dostaw zawartych w opisie sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu dla zadań, na które Wykonawca składa ofertę.

Na przykład:

Wykonawca składa ofertę na zadanie 1 i 3 – może złożyć albo wykaz zawierający dwie dostawy odpowiednio o wartości co najmniej 70% wartości brutto oferty dla zadania 1 i co najmniej 70% wartości brutto oferty dla zadania 3 albo jedną dostawę o wartości co najmniej 70% wartości brutto oferty dla zadania 1 i 3 łącznie.

2. W przypadku polegania przez Wykonawcę na potencjale technicznym oraz osobach zdolnych do wykonania zamówienia innych podmiotów niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków, Wykonawca złoży wraz z ofertą pisemne zobowiązanie

(oryginał dokumentu) tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia lub inny dokument (oryginał) tych podmiotów wskazujący, że będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji przedmiotowego zamówienia.

3. W przypadku, gdy Wykonawca wykazując spełnianie warunków udziału w postępowaniu polega na zasobach innych podmiotów, Zamawiający żąda dokumentów określających:

- a) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu;
- b) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu przez Wykonawcę przy wykonaniu zamówienia;
- c) charakter stosunku jaki będzie łączył Wykonawcę z innym podmiotem;
- d) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia.

4. Aktualne dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) w formie zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

5. Materiały handlowe/katalogowe dla wszystkich produktów (z wyłączeniem aparatów, zestawów komputerowych oraz chłodzi laboratoryjnej) zawierające

- a) opis oferowanych produktów, a w szczególności opis ich składu i metodyków - dotyczy testów identyfikacyjnych i do oznaczania lekowrażliwości;
- b) opis oferowanych produktów, a w szczególności opis ich składu - dotyczy wszystkich produktów, z wyłączeniem testów identyfikacyjnych i do oznaczania lekowrażliwości.

6. Formularz parametrów techniczno-funkcjonalnych, zgodnie z załącznikiem nr 7 do SIWZ - dotyczy Zadania 1 i 2.

7. Wykaz próbek, jakie Wykonawca musi załączyć do oferty:

- 1) po 1 sztuce próbek dla każdej pozycji zawierającej podłoża chromogenne - dotyczy Zadania 1 i 2;
- 2) 1 próbka agarku amerykańskiego - dotyczy Zadania 7;
- 3) po 10 sztuk próbek dla każdej pozycji zawierającej wymazówki, ezy - dotyczy Zadania 8.

III.2.4. Information about reserved contracts

III.3. Conditions specific to services contracts

III.3.1. Information about a particular profession

III.3.2. Information about staff responsible for the performance of the contract

Section IV: Procedure

IV.1. Type of procedure

IV.1.1. Type of procedure

Open

IV.1.2. Information about the limits on the number of candidates to be invited

IV.1.3. Information about reduction of the number of solutions or tenders during negotiation or dialogue

IV.2. Award criteria

IV.2.1. Award criteria

Lowest price

IV.2.2. Information about electronic auction

An electronic auction will be used: no

IV.3. Administrative information

IV.3.1. File reference number attributed by the contracting authority

ZP/48/2014

IV.3.2. Previous publication concerning this procedure

no

IV.3.3. Conditions for obtaining specifications and additional documents or descriptive document

IV.3.4. Time limit for receipt of tenders or requests to participate

18.9.2014 - 10:00

IV.3.5. Estimated date of dispatch of invitations to tender or to participate to selected candidates

IV.3.6. Languages in which tenders or requests to participate may be submitted

Polish.

IV.3.7. Minimum time frame during which the tenderer must maintain the tender

Duration in days: 60 (from the date stated for receipt of tender)

IV.3.8. Conditions for opening of tenders

Date: 18.9.2014 - 10:30

Place:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki we Włocławku, ul. Wieniecka 49, 87-800 Włocławek, Sala Konferencyjna w budynku administracji, III piętro

Persons authorised to be present at the opening of tenders: no

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.2. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds: no

VI.3. Additional information

1. Pozostałe dokumenty wymagane przez Zamawiającego wraz z ofertą:

1) Formularz ofertowy, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ.

2) Formularz asortymentowo-cenowy, zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ.

3) Pełnomocnictwo w formie oryginału lub kopii poświadczonej notarialnie w sytuacji, gdy Wykonawca składa ofertę przez ustanowionego pełnomocnika. Pełnomocnictwo musi zawierać w szczególności ustanowionego pełnomocnika oraz zakres jego umocowania.

2. Dopuszczalne zmiany postanowień zawartej umowy oraz określenie warunków tych zmian.

1) Strony przewidują możliwość istotnych zmian postanowień umowy w stosunku do treści

oferty w przypadku, gdy:

- a) nastąpi obniżenie ceny;
 - b) nastąpi zmiana stawki podatku VAT - Zamawiający dopuszcza możliwość wzrostu cen jednostkowych brutto w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług VAT. Zmiana cen brutto związana ze zmianą stawki podatku VAT może nastąpić najwcześniej z dniem wejścia w życie aktu prawnego wprowadzającego zmianę stawki podatku VAT, z uwzględnieniem obowiązujących regulacji;
 - c) nastąpią zmiany zaleceń wydanych przez The European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) - Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cech przedmiotu zamówienia w poszczególnych pozycjach, zgodnie z najnowszymi zaleceniami EUCAST opublikowanymi na stronie internetowej Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów (http://www.korl.edu.pl/spec_rekomendacje-eucast.php);
 - d) nastąpią zmiany osób wskazanych przez Strony do realizacji umowy;
 - e) nastąpi zmiana numeru katalogowego wyrobu nie powodująca zmiany przedmiotu umowy.
- 2) Zmiana umowy może nastąpić na podstawie pisemnego wniosku, w którym należy umotywować zasadność proponowanych zmian. Zmiany umowy dokonuje się w formie aneksu do umowy, z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

VI.4.2. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures: 1. Wykonawcy, który ma lub miał interes prawny w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego uPzp przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI uPzp.

2. Zgodnie z art. 180 uPzp:

- 1) Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
- 2) Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 3) Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
- 4) Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2

uPzp.

3. Zgodnie z art. 182 uPzp:

1) Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 uPzp, albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

2) Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień siwz, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia SIWZ na stronie internetowej.

3) Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 1 i 2 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

VI.4.3. Service from which information about the review procedure may be obtained

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

VI.5. Date of dispatch of this notice

8.8.2014