

SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.:
ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice
tel. /32/ 233-24-24
NIP 9691608096 Regon 276247465

Ogłoszenie nr 526434-N-2019 z dnia 2019-03-18 r.

Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o.: Dostawa odczynników do laboratorium
OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: Zamieszczanie obowiązkowe

Ogłoszenie dotyczy: Zamówienia publicznego

Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej

Nie

Nazwa projektu lub programu

O zamówienie mogą ubiegać się wyłącznie zakłady pracy chronionej oraz wykonawcy, których działalność, lub działalność ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, obejmuje społeczną i zawodową integrację osób będących członkami grup społecznie marginalizowanych

Nie

Należy podać minimalny procentowy wskaźnik zatrudnienia osób należących do jednej lub więcej kategorii, o których mowa w art. 22 ust. 2 ustawy Pzp, nie mniejszy niż 30%, osób zatrudnionych przez zakłady pracy chronionej lub wykonawców albo ich jednostki (w %)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający

Tak

Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania

Nie

Informacje na temat podmiotu któremu zamawiający powierzył/powierzyli prowadzenie postępowania:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających

Nie

Jeżeli tak, należy wymienić zamawiających, którzy wspólnie przeprowadzają postępowanie oraz podać adresy ich siedzib, krajowe numery identyfikacyjne oraz osoby do kontaktów wraz z danymi do kontaktów:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej

Nie

W przypadku przeprowadzania postępowania wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej – mające zastosowanie krajowe prawo zamówień publicznych:

Informacje dodatkowe:

I. 1) NAZWA I ADRES: Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o., krajowy numer identyfikacyjny 27624746500000, ul. ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice, woj. śląskie, państwo Polska, tel. 322 332 424, e-mail azp.szpital@gmail.com, faks 32 2332424 w. 230.

Adres strony internetowej (URL): www.szpitalpyskowice.com.pl

Adres profilu nabywcy:

Adres strony internetowej pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Podmiot prawa publicznego

I.3) WSPÓLNE UDZIELANIE ZAMÓWIENIA (jeżeli dotyczy):

Podział obowiązków między zamawiającymi w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania, w tym w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej (który z zamawiających jest odpowiedzialny za przeprowadzenie postępowania, czy i w jakim zakresie za przeprowadzenie postępowania odpowiadają pozostali zamawiający, czy zamówienie będzie udzielane przez każdego z zamawiających indywidualnie, czy zamówienie zostanie udzielone w imieniu i na rzecz pozostałych zamawiających):

I.4) KOMUNIKACJA:

Neograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów z postępowania można uzyskać pod adresem (URL)

Tak

www.szpitalpyskowice.com.pl

Adres strony internetowej, na której zamieszczona będzie specyfikacja istotnych warunków zamówienia

Tak

www.szpitalpyskowice.com.pl

Dostęp do dokumentów z postępowania jest ograniczony - więcej informacji można uzyskać pod adresem

Nie

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysłać:

Elektronicznie

Tak

adres

zp@szpitalpyskowice.com.pl

Dopuszczone jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Tak

Inny sposób:

pocztą

Wymagane jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Nie

Inny sposób:

Adres:

Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o., 44-120 Pyskowice, ul. Szpitalna 2

Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

Nie

Nieograniczony, pełny, bezpośredni i bezpłatny dostęp do tych narzędzi można uzyskać pod adresem: (URL)

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa odczynników do laboratorium

Numer referencyjny: Sp/AZP/382/5/2019

Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny

Nie

II.2) Rodzaj zamówienia: Dostawy

II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych

Zamówienie podzielone jest na części:

Tak

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:

wszystkich części

Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia łącznie następujących części lub grup części:

9

Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:

9

II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do laboratorium wraz z dzierżawą aparatów podzielona na 9 niezależnych części.

II.5) Główny kod CPV: 33696500-0

Dodatkowe kody CPV:

Kod CPV
33696100-6
33696200-7
33696700-2

II.6) Całkowita wartość zamówienia (jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

(w przypadku umów ramowych lub dynamicznego systemu zakupów – szacunkowa całkowita maksymalna wartość w całym okresie obowiązywania umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów)

II.7) Czy przewiduje się udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp: Nie

Określenie przedmiotu, wielkości lub zakresu oraz warunków na jakich zostaną udzielone zamówienia, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:

II.8) Okres, w którym realizowane będzie zamówienie lub okres, na który została zawarta umowa ramowa lub okres, na który został ustanowiony dynamiczny system zakupów:

miesiącach: 36 *lub* dniach:

lub

data rozpoczęcia: *lub* **zakończenia:**

II.9) Informacje dodatkowe: Uwagi do zadań od 1 do 9 dla wszystkich odczynników i sprzętu -wszystkie odczynniki, kontrole, kalibratory dla danego aparatu muszą pochodzić od jednego producenta -w przypadku niepodzielnej liczby oznaczeń przez ilość testów w zestawie należy podać ilość opakowań w liczbie całkowitej zaokrąglając ich ilość w górę -odczynniki oryginalne

lub równoważne – równoważność potwierdzona specyfikacją techniczną odczynnika Do wszystkich odczynników musi być dołączona ulotka w języku polskim oraz kartą charakterystyki, ulotka musi zawierać zakres wartości referencyjnych Należy wyszczególnić w formularzu cenowym wszystkie materiały eksploatacyjne i zużywalne w odpowiedniej ilości na okres dzierżawy aparatu Wykonawca dołącza szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

III.1.1) Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów

Określenie warunków: Działalność zawodowa prowadzona na potrzeby wykonania przedmiotu zamówienia nie wymaga posiadania kompetencji lub uprawnień (koncesje, zezwolenia, licencje lub wpis do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca posiadają siedzibę, członkostwo w określonej organizacji od którego uzależnione jest prawo do świadczenia usługi objętej przedmiotem zamówienia w kraju pochodzenia wykonawcy lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę).

Informacje dodatkowe

III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna

Określenie warunków: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.

Informacje dodatkowe

III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa

Określenie warunków: Wymagane jest spełnienie minimalnych warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych, doświadczenia, potencjału technicznego wykonawcy lub osób skierowanych przez wykonawcę do realizacji zamówienia, umożliwiające realizację zamówienia na odpowiednim poziomie jakości - Wymagane jest wykazanie przez wykonawcę realizacji co najmniej 3 dostaw w zakresie niniejszego postępowania na rzecz służby zdrowia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie. Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji

zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób:

Informacje dodatkowe:

III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA

III.2.1) Podstawy wykluczenia określone w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp

III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5

ustawy Pzp Tak Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia:

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 3 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 4 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 5 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 6 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 7 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy Pzp)

III.3) WYKAZ OŚWIADCZEŃ SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CELU WSTĘPNEGO POTWIERDZENIA, ŻE NIE PODLEGA ON WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIA WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPEŁNIA KRYTERIA SELEKCJI

Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Tak

Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji

Tak

III.4) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 3 USTAWY PZP:

Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu oraz o nie podleganiu wykluczeniu - wypełnione i podpisane przez wykonawcę, które stanowić będzie wstępne potwierdzenie spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU

POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP

III.5.1) W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

Na ofertę składają się następujące dokumenty i załączniki: 1) Formularz ofertowy - wypełniony i podpisany przez wykonawcę 2) Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu oraz o nie podleganiu wykluczeniu - wypełnione i podpisane przez wykonawcę, które stanowić będzie wstępne potwierdzenie spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia. 3) Dokument o którym mowa w pkt. V.1. ppkt. 2) jeżeli Wykonawca w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu polega na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów. 4) Formularze cenowe w zakresie wybranych przez wykonawcę zadań od 1 do 12 - wypełnione i podpisane przez wykonawcę 5) Wykaz osób do kontaktów z zamawiającym 6) Wzór umowy - paraflowany przez wykonawcę 7) Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia 8) Wykaz wykonanych lub wykonywanych dostaw/usług

III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:

III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP

1) informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy oraz, odnośnie skazania za wykroczenie na karę aresztu, w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 5 i 6 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, 2) zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, 3) zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo inny dokument potwierdzający, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia

społeczne lub zdrowotne, wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, 4) odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy, 5) oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo - w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji - dokumenty potwierdzające dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności, 6) oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne, 7) oświadczenie wykonawcy o braku wydania prawomocnego wyroku sądu skazującego za wykroczenie na karę ograniczenia wolności lub grzywny w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 5 i 6 ustawy, 8) oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego ostatecznej decyzji administracyjnej o naruszeniu obowiązków wynikających z przepisów prawa pracy, prawa ochrony środowiska lub przepisów o zabezpieczeniu społecznym w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 7 ustawy, 9) oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 716), 10) oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

III.7) INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6)

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) OPIS

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: Przetarg nieograniczony

IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:

Nie

Informacja na temat wadium

IV.1.3) Przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia:

Nie

Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

IV.1.4) Wymaga się złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Dopuszcza się złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Tak

Informacje dodatkowe:

IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Złożenie oferty wariantowej dopuszcza się tylko z jednoczesnym złożeniem oferty zasadniczej:

IV.1.6) Przewidywana liczba wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do udziału w postępowaniu

(przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne)

Liczba wykonawców

Przewidywana minimalna liczba wykonawców

Maksymalna liczba wykonawców

Kryteria selekcji wykonawców:

IV.1.7) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów:

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

Adres strony internetowej, na której będą zamieszczone dodatkowe informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:

Informacje dodatkowe:

W ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów dopuszcza się złożenie ofert w formie katalogów elektronicznych:

Przewiduje się pobranie ze złożonych katalogów elektronicznych informacji potrzebnych do sporządzenia ofert w ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów:

IV.1.8) Aukcja elektroniczna

Przewidziane jest przeprowadzenie aukcji elektronicznej (*przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem*) Nie

Należy podać adres strony internetowej, na której aukcja będzie prowadzona:

Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej:

Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia:

Należy podać, które informacje zostaną udostępnione wykonawcom w trakcie aukcji elektronicznej oraz jaki będzie termin ich udostępnienia:

Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:

Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postąpień):

Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji technicznych w zakresie połączeń:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:

Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Czy wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert:

IV.2.2) Kryteria

Kryteria	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

IV.2.3) Zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp (przetarg nieograniczony)

Tak

IV.3) Negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne

IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem

Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

Przewidziane jest zastrzeżenie prawa do udzielenia zamówienia na podstawie ofert wstępnych bez przeprowadzenia negocjacji

Przewidziany jest podział negocjacji na etapy w celu ograniczenia liczby ofert:

Należy podać informacje na temat etapów negocjacji (w tym liczbę etapów):

Informacje dodatkowe

IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego

Opis potrzeb i wymagań zamawiającego lub informacja o sposobie uzyskania tego opisu:

Informacja o wysokości nagród dla wykonawców, którzy podczas dialogu konkurencyjnego przedstawili rozwiązania stanowiące podstawę do składania ofert, jeżeli zamawiający przewiduje nagrody:

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań:

Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego

Elementy opisu przedmiotu zamówienia definiujące minimalne wymagania, którym muszą odpowiadać wszystkie oferty:

Podział negocjacji na etapy w celu ograniczeniu liczby ofert podlegających negocjacom poprzez zastosowanie kryteriów oceny ofert wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Informacje dodatkowe:

IV.4) Licytacja elektroniczna

Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

Adres strony internetowej, na której jest dostępny opis przedmiotu zamówienia w licytacji elektronicznej:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w licytacji elektronicznej, w tym wymagania techniczne urządzeń informatycznych:

Sposób postępowania w toku licytacji elektronicznej, w tym określenie minimalnych wysokości

postąpień:

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:

Data: godzina:

Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, albo ogólne warunki umowy, albo wzór umowy:

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

IV.5) ZMIANA UMOWY

Przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: Tak

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

Zmiana umowy dopuszczalna jest w przypadkach określonych w art. 144 ust. 1 ustawy PZP i wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności

IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.6.1) Sposób udostępniania informacji o charakterze poufnym (jeżeli dotyczy):

Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym

IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:

Data: 2019-03-29, godzina: 09:00,

Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem):

Nie

Wskazać powody:

Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

> Polski

IV.6.3) Termin związania ofertą: do: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert)

IV.6.4) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: Nie

IV.6.5) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, jeżeli środki służące sfinansowaniu zamówień na badania naukowe lub prace rozwojowe, które zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane Nie

IV.6.6) Informacje dodatkowe:

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

Część Pakiet I Dostawy odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą
nr: 1 **Nazwa:** analizatora hematologicznego 5DIFF na 33 840 oznaczeń wraz z kontrolami.

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:1. Odczynnik do oznaczeń CBC + 5 DIFF na 33840 oznaczeń 2. Krew kontrolna na 3 poziomach 3. Materiały eksploatacyjne i płyny

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część Pakiet II odczynniki i materiały zużywalne dedykowane do aparatu
nr: 2 **Nazwa:** STARLYTE V

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: 1. Paki do oznaczania Na⁺, K⁺, Ca²⁺ na 360 oznaczeń. 2. Płyn czyszczący A. 3. Kondycjoner elektrody Na⁺. 4. Inne wymagane materiały do oznaczania Na⁺, K⁺, Ca²⁺ 5. Materiały kontrolne na 3 poziomach z ulotką uwzględniającą wartości (elektrolitów i parametrów gazometrycznych) dla różnych analizatorów 30x2 ml x 3 poziomy, wykonywane codziennie na jednym poziomie naprzemiennie. 6. Opakowania muszą pasować bezpośrednio do aparatu bez złączek pośrednich w przypadku zaproponowania odczynników równoważnych do oryginalnych, równoważność musi być potwierdzona specyfikacją techniczną.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część Pakiet III dostawy odczynników i materiałów zużywalnych wraz dzierżawą
nr: 3 **Nazwa:** analizatora koagulologicznego

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa

innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty

budowlane: 1. Odczynnik do oznaczania PT na 9660 oznaczeń. 2. Odczynnik do oznaczania APTT na 5730 oznaczeń. 3. Materiały kontrolne na 3 poziomach. 4. Materiały eksploatacyjne i płyny.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część Pakiet IV odczynniki do gazometrii na 6 200 oznaczeń wraz z dzierżawą
nr: 4 **Nazwa:** aparatu

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** Wymagania dotyczące analizatora: 1. Wymagane parametry mierzone: pH, pO₂, pCO₂, tHb, Hct, Na⁺, K⁺, Ca²⁺, SO₂. 2. Podawanie próbki bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary. 3. Możliwość wykonania analizy z: surowicy, krwi pełnej, osocza, dializatów. 4. Prosta komunikacja z operatorem, oprogramowanie w języku polskim. 5. Wbudowana drukarka. 6. Możliwość podłączenia do sieci LIS. 7. Automatyczna kalibracja jedno i dwupunktowa bez użycia butli gazowych. 8. Możliwość podłączenia czytnika kodów kreskowych. 9. Oznaczanie wszystkich parametrów w 1 torze pomiarowym. 10. Stabilność odczynników po otwarciu: 5 – 8 tygodni. 11. Bezobsługowe elektrody, niewymagające wymiany membran czy dodawania płynów. 12. Odczynniki oraz kalibratory w stanie płynnym, konfekcjonowane w wydzielonych pojemnikach. 13. Niezależny, oddzielny pojemnik na odpady. 14. Obojętność próbki krwi: wszystkie parametry: 80 µl. 15. Dostawa aparatu wraz z instalacją, bezpłatne szkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego w terminie wskazanym przez Zamawiającego. 16. Certyfikat CE oraz instrukcja obsługi aparatu w języku polskim w wersji papierowej. 17. Bezpłatne przeglądy okresowe w okresie dzierżawy. 18. Gwarancja na analizator i osprzęt przez cały okres trwania dzierżawy, dostarczenie urządzenia zastępczego na czas naprawy trwającą dłużej niż 48 godzin. 19. Usunięcie usterki lub awarii do 24

godzin w dni robocze, od momentu zgłoszenia do naprawy na miejscu. Koszt przejazdu serwisu, wymiany uszkodzonych i zużywalnych elementów pokrywa Wdierżawiający. 20. Bezpłatne przeglądy, naprawy w okresie dzierżawy zgodnie z wymaganiami producenta. Należy wyszczególnić w formularzu cenowym wszystkie materiały eksploatacyjne i zużywalne w odpowiedniej ilości na okres dzierżawy aparatu.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część nr: 5 Nazwa: Pakiet V analityka ogólna

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa

innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty

budowlane: 1. Odczynniki Mac-Williamia opakowane po 0,5 litra – 36 opakowań 2. Barwnik

Giemzy opakowanie 0,5 litra – 25 opakowań 3. Barwnik May-Grunwalda opakowanie 0,5 litra – 35

opakowań 4. Odczynnik Nonne-Apelta 100 ml – 2 opakowania 5. Odczynnik Pandeyego 100 ml – 2

opakowania 6. Odczynnik Samsona 100 ml – 2 opakowania

2) **Wspólny Słownik Zamówień(CPV):** 33696500-0,

3) **Wartość części zamówienia(jezeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) **Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) **Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) **INFORMACJE DODATKOWE:**

Część nr: 6 Nazwa: Pakiet VI analiza moczu

1) **Krótki opis przedmiotu zamówienia** (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa**

innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty

budowlane: 1. Testy paskowe 10 parametrowe do badania moczu na 18000 oznaczeń / wraz z bezpłatnym użyczeniem czytnika do pasków na okres trwania umowy. 2. Udział w międzynarodowej kontroli jakości wykonywanych oznaczeń (cztery razy do roku), należy dostarczyć harmonogram międzynarodowej kontroli jakości do oferty. 3. Mocz kontrolny umożliwiający wykonywanie kontroli codziennie na dwóch poziomach 7 razy w tygodniu. 4. Paski do kalibracji aparatu Czytnik o następujących minimalnych wymaganiach: -automatyczny podajnik pasków -możliwość odczytu z pasków od 8 do 11 parametrów -wydajność 500 oznaczeń na godzinę -wyświetlacz graficzny LCD

dotykowy -wbudowana drukarka termiczna -możliwość podłączenia do komputera i sieci LSI
-możliwość podłączenia klawiatury i czytnika kodów kreskowych -automatyczna kalibracja przy
użyciu paska standardowego wielokrotnego użytku – paski standardowe na wyposażeniu czytnika
-oprogramowanie w języku polskim -pamięć minimum 2000 badań -pamięć wyników kontroli
jakości minimum 50 wyników -flagowanie wyników patologicznych -kompensacja własnego
zabarwienia moczu -czytniki i paski oraz kontrola jakości zewnętrzna i wewnętrzna muszą
pochodzić od jednego producenta - bezpłatne przeglądy i przeglądy okresowe w okresie dzierżawy
zgodnie z wymaganiami producenta, monitorowane przez firmę Wyzierżawiającą. - bezpłatny
serwis, czas reakcji 24 godziny w dni robocze

2) **Wspólny Słownik Zamówień(CPV):** 33696500-0,

3) **Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) **Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) **Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) **INFORMACJE DODATKOWE:**

Część nr: 7 Nazwa: Pakiet VII testy manualne

1) **Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa**

innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty

budowlane: 1. USR Zestaw lateksowy do oznaczania reagin syfilisa – 1000 testów w ofercie podać okres przechowywania surowicy w temperaturze lodówki w celu wykrycia obecności reagin syfilisa. 2. Zestaw lateksowy do oznaczania RF na 300 oznaczeń. 3. Zestaw lateksowy do oznaczania CRP na 100 oznaczeń. 4. Zestaw lateksowy do oznaczania ASO na 100 oznaczeń. 5. Testy paskowe lub kasetkowe do oznaczania BHCG – 500 testów, możliwość zakupu na sztuki. 6. Testy kasetowe na krew utajoną w kale minimalna czułość 10ng/ml bez konieczności stosowania diety z dołączoną kontrolą dodatnią w opakowaniu – 400 testów, możliwość zakupu na sztuki. Do testów lateksowych płytka reakcyjna powinna być sztywna i pola redukcyjne powinny być jednolicie czarne – do oferty należy dołączyć 1 płytkę reakcyjną z Zestawu CRP.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część Pakiet VIII dostawy odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą
nr: 8 **Nazwa:** aparatu biochemicznego.

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: 1. α -Amylaza direct substrate na 4332 oznaczeń 2. Aminotransferaza alaninowa (ALT/GPT) na 7092 oznaczenia 3. Aminotransferaza asparaginowa (AST/GOT) na 7092 oznaczenia 4. Białko całkowite na 820 oznaczeń 5. Białko C-reaktywne (CRP) na 14976 oznaczeń 6. Białko w moczu i PMR na 1212 oznaczeń 7. Bilirubina całkowita na 9684 oznaczenia 8. Cholesterol na 5040 oznaczeń 9. Cholesterol HDL Direct na 5040 oznaczeń 10. D-dimery na 1740 oznaczeń 11. Fosfataza alkaliczna (ALP) AMP-IFCC na 1116 oznaczeń 12. Gamma glutamylotransferaza (GGT) 5040 oznaczeń 13. Glukoza Oxy na 23400 oznaczeń 14. Kinaza kreatyninowa (CK) na 360 oznaczeń 15. Kreatynina enzymatyczna na 22212 oznaczeń 16. Zdolność wiązania żelaza TIBC na 540 oznaczeń 17. Magnez na 192 oznaczenia 18. Mocznik / Bun UV na 8352 oznaczenia 19. Triglicerydy na 5040 oznaczeń 20. Żelazo – ferrozyna na 1188 oznaczeń 21. Hemoglobina A1c Direct na 900 oznaczeń 22. Cholesterol LDL Direct na 5040 oznaczeń 23. Wapń Arsenazo na 1000 oznaczeń 24. Kinaza kreatynowa (CK) na 360 oznaczeń 25. Lipaza na 180 oznaczeń 26. Ferrytyna na 540 oznaczeń 27. Homocysteina na 252 oznaczenia 28. Etanol na 720 oznaczeń 29. Sód na 29280 oznaczeń 30. Potas na 29280 oznaczeń 31. Chlor na 29280 oznaczeń 32. Kalibratory/standardy dla wyżej wymienionych parametrów. 33. Materiał kontrolny dla wyżej wymienionych parametrów 34. Materiały eksploatacyjne i płyny Wymagania dotyczące aparatu 1. Analizator biochemiczny wyposażony w przystawkę ISE (Na/K/Cl). 2. Wydajność analizatora: testy fotometryczne – min. 400 testów/godz.; przystawka ISE – min. 80 próbek/godz. 3. Pomiar ISE metodą bezpośrednią; wszystkie elektrody w pełni bezobsługowe. 4. Wszystkie odczynniki do ISE w szczelnie zamkniętym paku automatycznie rozpoznawanym przez analizator. 5. System odczynnikowy w pełni otwarty (nie dotyczy ISE). 6. Dwie niezależne igły odczynnikowe dla R1 i R2, nie powodujące spadku wydajności w przypadku reakcji dwuodczynnikowych. 7. W pełni bezobsługowy układ optyczny, nie wymagający wymiany jego elementów. Optyka oparta na diodach LED. 8. Bezobsługowy układ dozujący, nie wymagający wymiany tłoków, strzykawek, wężyków (nie dotyczy ISE). 9. Termostatowanie rotora reakcyjnego – sucha łaźnia. 10. Automatyczne prześwietlenie kuwet w czasie rzeczywistym i pomijanie kuwet poza zakresem. 11. Ilość pozycji w rotorze próbkowym: min. 80 pozycji odczytywanych automatycznie przez wbudowany czytnik kodów kreskowych i min. 30 dodatkowych pozycji. 12. Kalibratory i kontrole umieszczane na dowolnych pozycjach rotora próbkowego. 13. Automatyczna kalibracja przystawki ISE. 14. Próbkę citowe – możliwość umieszczenia próbek citowych na dowolnych pozycjach rotora próbkowego i możliwość zmiany

dowolnej próbki rutynowej znajdującej się na pokładzie na citową w trakcie pracy aparatu. 15. Chłodzony rotor odczynnikowy z min. 80 pozycjami na odczynniki. 16. Wszystkie odczynniki w barkodowanych buteleczkach tego samego producenta, co analizator (nie dotyczy ISE i jednego dodatkowego parametru). Uwzględnić stabilność odczynników na pokładzie analizatora lub w zewnętrznej lodówce. 17. Oprogramowanie sterujące pracą analizatora w języku polskim. 18. Możliwość dostawiania próbek i odczynników do sesji roboczej w toku w czasie nie dłuższym niż 1 minuta (wstrzymanie pracy igieł). 19. Automatyczne rozcieńczanie próbek poza liniowością lub zdefiniowanym zakresem. 20. Automatyczne rozcieńczenie rozcieńczanie próbek poza liniowością lub zdefiniowanym zakresem. 21. Możliwość zlecenia ręcznego powtórzenia próbki z własnym współczynnikiem rozcieńczenia i zagęszczenia. 22. Możliwość odczytu bardzo ciemnych reakcji do 3.5 A. 23. Automatyczne podejmowanie pracy analizatora po uderzeniu w próbkę lub naczynko. 24. Czas gotowości analizatora do pracy od pełnego wyłączenia nie dłuższy niż 20 minut. 25. W przypadku analizatorów wymagających stacji uzdatniania wody, pobór wody maks. 15 litrów/godz. i dostarczenie stacji wody spełniających wymagania analizatorów. 26. Maksymalne zużycie prądu nie więcej niż 1000 VA. 27. Oprogramowanie analizatorów w języku polskim. 28. Dostarczenie wyposażenia dodatkowego wymaganego do pracy analizatora. 29. Przeglądy serwisowe co 6 miesięcy. 30. Możliwość podłączenia analizatora do oprogramowania LIS będącego w posiadaniu zamawiającego. 31. Podana ilość oznaczeń uwzględnia pacjentów, kontrole, kalibracje i ewentualne powtórki. 32. Podana ilość oznaczeń uwzględnia kontrolę codzienną na 2 poziomach (parametry w moczu codziennie na 1 poziomie – poziom I i II wykonywane naprzemiennie) 33. Automatycznie tworzenie pełnej kopii zapasowej wyników, kalibracji i wszystkich ustawień aparatu przed każdą nową sesją roboczą. 34. Do oferty powinna być załączona broszura/ulotka w języku polskim potwierdzająca spełnione wszystkich powyższych parametrów. 35. W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo zażądania pełnej instrukcji obsługi lub demonstracji aparatu w siedzibie zamawiającego na koszt wykonawcy. Odczynniki do analizatora immunochemicznego 1. CEA 125 na 356 oznaczeń 2. CA 19-9 na 1108 na oznaczeń 3. CEA na 1623 na oznaczenia 4. Hbs Ag na 7167 na oznaczeń 5. HCG na 594 oznaczenia 6. β HCG na 72 oznaczenia 6. NT-proBNP na 2494 oznaczenia 7. PSA na 396 oznaczeń 8. TSH 3 gen. na 1940 oznaczeń 9. Prokalcytonina na 2574 oznaczenia 10. Troponina T na 9147 oznaczeń 11. Witamina B12 na 396 oznaczeń 12. anty-HCV na 396 oznaczeń 13. FT3 na 792 oznaczania 14. FT4 na 1029 oznaczeń 15. Kalibratory/standardy dla wyżej wymienionych parametrów. 16. Materiał kontrolny dla wyżej wymienionych parametrów. 17. Materiały eksploatacyjne i płyny. Parametry wymagane dla analizatora immunochemicznego 1. Analizator immunochemiczny wraz z wyposażeniem 2. Metoda

badań chemiluminescencja lub elektrochemiluminescencja. 3. Jednorazowe końcówki do pipetowania materiałów (oznaczanie z całkowitym wykluczeniem kontaminacji). 4. Aparat kompaktowy o niewielkich wymiarach umożliwiający instalację i pracę na stole laboratoryjnym. 5. Mała objętość próbki badanej, maksymalnie 50 µl. 6. Automatyczne rozcieńczanie próbek badanych. 7. Minimalna wydajność aparatu 80 oznaczeń na godzinę. 8. Szybkość otrzymania pierwszego wyniku poniżej 30 minut. 9. Priorytetowe oznaczanie próbek pilnych bez zaburzenia rutynowej pracy. 10. Automatyczne monitorowanie stanu odczynników. 11. Próbki identyfikowane za pomocą kodów kreskowych z możliwością manualnego wprowadzania danych identyfikacyjnych oraz zleceń. 12. Odczynniki prekalibrowane fabrycznie – krzywa kalibracyjna zapisana w kodzie kreskowym wczytywana automatycznie do pamięci aparatu. 13. Analizator wyposażony w drukarkę laserową i UPS. 14. Możliwość podłączenia aparatu do systemu LIS będącego w posiadaniu zamawiającego. 15. Możliwość pobierania materiału z probówek pierwotnych po odwirowaniu bez konieczności przelewania materiału badanego. 16. Analizator zaopatrzony w detektor wykrywania skrzepów i mikroskrzepów w materiale badanym. 17. Analizator dostosowany do pracy w trybie cito. 18. Minimum 18 pozycji odczynnikowych. 19. Wbudowany program kontroli jakości umożliwiający drukowanie wyników. 20. Aparat oznakowany znakiem CE (deklarację CE należy dołączyć do oferty). 21. Wszystkie odczynniki, kalibratory i kontrole muszą pochodzić od jednego producenta. 22. Przeglądy techniczne analizatora wykonywane co najmniej raz w roku w ramach kosztów dzierżawy. 23. Instalacja i szkolenie u zamawiającego w ramach kosztów dzierżawy. 24. Podana ilość oznaczeń uwzględnia pacjentów, kontrole, kalibracje i ewentualne powtórki. 25. Do oferty powinna być załączona broszura/ulotka w języku polskim potwierdzająca spełnienie wszystkich powyższych parametrów. 26. W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo zażądania pełnej instrukcji obsługi lub demonstracji aparatu w siedzibie zamawiającego na koszt wykonawcy.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00
Termin płatności	20,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część Pakiet IX Dostawa odczynników do badań z zakresu immunohematologii
nr: 9 **Nazwa:** metodą aglutynacji kolumnowej, wraz z dzierżawą aparatu z pełną usługą serwisową

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** 1. Badanie grupy krwi dorosłego z rewersem – 8500 oznaczeń (podać nazwy klonów) 2. Potwierdzenie grupy krwi pacjenta – inne klony anty- A, anty-B, anty-D niż w pozycji nr 1. – 8500 oznaczeń (podać nazwy klonów) 3. Karta do screeningu przeciwciał na 3 krw. Wzorcowych w PTA LISS – 8400 oznaczeń 4. Próba zgodności w PTA LISS – 1550 oznaczeń 5. „Badanie grupy krwi noworodka A-B-D-ctl-BTA – 250 oznaczeń (podać nazwy klonów)”. 6. Potwierdzenie grupy krwi noworodka A-B-D (wykryw słabą ekspresję antygeny DVI+ – 250 oznaczeń (podać nazwy klonów – inne klony niż w pozycji nr 5) 7. Odczynniki do potwierdzania słabej ekspresji antygeny D – 300 testów. 8. Zestaw 3 krwinek wzorcowych do screeningu p/c (opakowanie po maksimum 200 testów) – 1600 oznaczeń. 9. Zestaw 2 krwinek A1, B do badania grupy krwi (opakowanie po maksimum 200 testów) – 2000 oznaczeń. 10. Bezpośredni test antyglobulinowy z surowicą anty-IgG – 300 oznaczeń 11. Odczynnik LISS dedykowany do mikrometody wg wskazań producenta – 10500 ml 12. Międzynarodowa zewnętrzna kontrola jakości (surowica o krwinki badane) dla metod mikrokolumnowych i probówkowych potwierdzonych certyfikatem z możliwością wpisywania online (2 razy w roku). 13. Końcówki do pipet – 30000 sztuk. Uwaga Wykonawca dołącza szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą. Opis 1. Zasada metody oparta na aglutynacji

krwinek czerwonych z wykorzystaniem kart 6- kolumnowych lub wielokrotności 3 kolumn 2. Kolumny wypełnione żelowym podłożem separującym 3. Badanie przeglądowe przeciwciał pośrednim testem antyglobulinowym 4. Mikrokarty wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną 5. Próba zgodności pomiędzy biorcą o dawcą krwi – pośredni test Antyglobulinowy 6. Bezpośredni test antyglobulinowy do kwalifikacji z surowicą monowalentną anti-IgG 7. Krwinki firmowe do badania przeglądowego przeciwciał gotowe do użycia zawieszane w roztworze o niskiej sile jonowej. Krwinki trzypanelowe zawierające wszystkie znaczące klinicznie antygeny w tym antygen Cw (opakowanie nie większe niż 200 testów) 8. Odczynniki – gotowe do użycia, termin ważności minimum 9 miesięcy od daty dostawy oraz 5 tygodni dla krwinek firmowych. 9. Odczynnik LISS ważny minimum 6 miesięcy od momentu otwarcia opakowania 10. Międzynarodowa zewnątrz laboratoryjna kontrola jakości (surowica i krwinki badane) dla metod mikrokolumnowych i probówkowych potwierdzona certyfikatem z możliwością wpisywania online (2 razy w roku) 11. Dostawa produktów – zgodnie z zadeklarowanym harmonogramem przez czas trwania umowy, transport monitorowany pod względem temperatury 2 – 8 st.C i potwierdzony wydrukiem (wydruk dołączony do oferty). Dotyczy odczynników krwinkowych i wrażliwych na temperaturę. 12. Wszystkie odczynniki i sprzęt do mikrometody od jednego producenta pozwalające na pełną walidację metody oraz certyfikowane jako pełny i kompletny zestaw do oznaczeń immunohematologicznych 13. Wszystkie karty przechowywane w temperaturze pokojowej 18 – 25 st.C 14. Ulotki, instrukcje użycia oferowanych odczynników jako załącznik do oferty 15. Aparatura do metod mikrokolumnowych 16. Wirówka do mikrokart o pojemności 24 miejsc: 1 sztuka z instrukcją obsługi w wersji papierowej w języku polskim 17. Dozownik do diluentu w zakresie 0,5 – 1,0 ml – 1 sztuka 18. Pipeta automatyczna dedykowana do systemu z walidacją – 1 sztuka Warunki serwisowania: 1. Naprawy, przeglądy i walidacja sprzętu: bezpłatne na okres trwania umowy 2. Gwarancja na analizator i osprzęt przez cały okres trwania dzierżawy, dostarczenie urządzenia zastępczego na czas naprawy trwający dłużej niż 48 godzin 3. Usunięcie usterki lub awarii do 24 godzin w dni robocze, od momentu zgłoszenia do naprawy na miejscu. Koszt przejazdu, serwisu, wymiany uszkodzonych i zużywalnych elementów pokrywa Wyzierżawiający. 4. Aparat posiadający deklarację zgodności CE, instrukcja w języku polskim. Bezpłatne przeglądy okresowe w okresie dzierżawy. Bezpłatne szkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0,

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

złoty

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 36

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
Cena	60,00
Czas dostawy od zgłoszenia	20,00

6) INFORMACJE DODATKOWE: Uwagi do zadań od 1 do 9 dla wszystkich odczynników i sprzętu -wszystkie odczynniki, kontrole, kalibratory dla danego aparatu muszą pochodzić od jednego producenta -w przypadku niepodzielnej liczby oznaczeń przez ilość testów w zestawie należy podać ilość opakowań w liczbie całkowitej zaokrąglając ich ilość w górę -odczynniki oryginalne lub równoważne – równoważność potwierdzona specyfikacją techniczną odczynnika Do wszystkich odczynników musi być dołączona ulotka w języku polskim oraz kartą charakterystyki, ulotka musi zawierać zakres wartości referencyjnych Należy wyszczególnić w formularzu cenowym wszystkie materiały eksploatacyjne i zużywalne w odpowiedniej ilości na okres dzierżawy aparatu Wykonawca dołącza szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą

SZPITAL W PŁYŃKOWIE sp. z o.o.
GŁÓWNY KSIĘGOWY
PROKURENT
mgr Beata Telepko