



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PIŁE
im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: wspila@pl.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, 29 października 2014 roku

ZP.VII - 240/23/14

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU

- 1. Zamawiający**
Szpital Specjalistyczny w Piłe im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1
tel. (067) 210 62 07
fax. (067) 210 62 98
REGON 002161820
NIP 764-20-88-098
www.szpital-pila.4bip.pl
- 2. Przedmiot zamówienia**
Dostawa artykułów używanych w diagnostyce mikrobiologicznej
- 3. Tryb postępowania**
Postępowanie prowadzone jest w oparciu o ustawę z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U z 2013 r. poz. 984, 1047 i 1473 oraz z 2014 r. poz. 423, 768, 811, 915 i 1146) w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 30.000 euro.
Ogłoszenie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-pila.4bip.pl, a także na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego w dniu 29.10.2014 r
- 4. Sposób uzyskania SIWZ**
Forma elektroniczna – strona internetowa: www.szpital-pila.4bip.pl
- 5. Przedmiot zamówienia**
 - 5.1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa podłoży mikrobiologicznych, odczynników chemicznych do diagnostyki mikrobiologicznej w następującym asortymencie:
 - Zadanie 1) – określenie lekowrażliwości u bakterii z dostawą krążków z antybiotykami z grupy A, podłoża na płytkach z grupy B, szczepy wzorcowe do kontroli określania lekowrażliwości z grupy C Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych w wymienionych podpunktach.
 - Zadanie 2) – plastikowe paski z gradientami stężeń do określania wartości MIC.
 - Zadania 3) – podłoża suche z grupy A, dodatki do podłoża z grupy B. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych w wymienionych podpunktach.
 - Zadanie 4) – podłoża na płytkach na płytkach i akcesoria do inkubacji hodowli bakterii bezwzględnie beztlenowych i o obniżonej zawartości CO₂.
 - Zadanie 5) – diagnostyka manualna ziarniaków Gram dodatnich z rodzaju Staphylococcus, Enterococcus, Streptococcus.
 - Zadanie 6) – podłoża w butelkach, probówkach.
 - Zadanie 7) - testy immunochromatograficzne.
 - Zadanie 8) – szybkie testy dla Clostridium difficile.

Zadanie 9) – diagnostyka kiły.

Zadanie 10) – krążki diagnostyczne.

Zadanie 11) – surowice dla pałeczek Salmonella.

Zadanie 12) – zestaw do barwienia metodą Grama.

Zadanie 13) – odczynniki chemiczne.

Zadanie 14) – zestaw komercyjny do biochemicznej identyfikacji m/i ziarniaków Gram dodatnich, bakterii bezwzględnie beztlenowych, bakterii tzw. „wybrednych”, grzybów o max. 4 godzinnej inkubacji, określanie lekowrażliwości u grzybów wartością MIC.

Zadanie 15) – hodowla drobnoustrojów w płynach ustrojowych wraz z dżerzawą aparatu na okres 12 miesięcy.

5.2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z podaniem ilości znajduje się w załączniku nr 2.

5.3. Miejscem realizacji dostaw jest siedziba zamawiającego.

5.4. Zaoferowane artykuły do diagnostyki mikrobiologicznej muszą być dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i posiadać dokumenty potwierdzające przeprowadzenie odpowiedniej procedury oceny zgodności z wymogami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010, Nr 107, poz. 679 ze zm.) i być oznaczone znakiem CE.

5.5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

5.6. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych, równoważnych.

5.7. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających.

5.8. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia oferty w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

5.9. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia:

Zadanie 1

- a) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na wyroby medyczne, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- b) jakość oferowanych krążków i na płytkach zgodna z normami EUCAST, CLSI,
- c) wyraźny opis płytki z podłożem na spodniej stronie płytki z podłożem,
- d) termin ważności podłoża na płytkach: bez krwi 6 tygodni, z krwią 4 tygodnie od daty dostawy,
- e) termin ważności krążków 2 lata od daty dostawy,
- f) termin ważności szczepów wzorcowych min. 1 rok,
- g) wszystkie krążki, podłoża sypkie i na płytkach muszą pochodzić od jednego producenta,
- h) dla szczepów wzorcowych dopuszczalny maksymalnie 4 pasaż hodowli wzorcowej,
- i) wszystkie szczepy wzorcowe pochodzą z certyfikowanej kolekcji ATCC,
- j) karta charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- k) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres)
- l) pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów (KORLD),
- m) stężenie antybiotyku na krążku powinno zawierać się w zakresie 90-125% ustalonego stężenia, tak jak określa to norma DIN. Do oferty należy dołączyć dokument producenta krążków z antybiotykami, dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego na krążku wg normy DIN,
- n) każda fiolka oklejona etykietą zawierającą nazwę antybiotyku, stężenie, datę ważności, nr serii,
- o) wszystkie krążki muszą mieć identyczne warunki przechowywania w zakresie od -20⁰C do + 8⁰C z uwzględnieniem antybiotyków β-laktamowych,
- p) każdy krążek musi zawierać międzynarodowe nie zmieniające się oznaczenie i stężenie antybiotyku zgodnie z zaleceniami EUCAST oraz CLSI,
- q) każda fiolka zapakowana w oddzielne hermetyczne opakowanie np. typu blister z pochłaniaczem wilgoci,
- r) czytelny wyraźny centralnie umieszczony symbol i stężenie krążka po obu jego stronach,

- s) do każdej dostawy dostarczony musi być certyfikat/świadczenie kontroli jakości zawierający nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, nr serii, datę ważności oraz kontrolę stężenia antybiotyku w krążku – może być podana strona internetowa na której dostępne są w/w składowe;
- t) do oferty dołączyć przykłady krążków: ampicylina 2 ug; ceftazidim 10 ug, trimetoprim/sulfamethoksazol 1,25/23,75 i certyfikaty/świadczenia wymienione wyżej,
- u) jednakowe oznaczenie krążków przez czas trwania umowy,
- v) sprężyna w fiolce nie powinna tracić sprężystości przed zużyciem fiolki,
- w) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- x) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem dostaw bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- y) zapewnienie transportu w warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnej oraz nie powodujących zniszczenia zamawianych produktów

Zadanie 2

- a) paski gradientowe na nośniku plastikowym,
- b) jakość oferowanych pasków zgodna z wytycznymi EUCAST i CLSI,
- c) możliwość przechowywania pasków w temp. 4⁰C,
- d) certyfikat ISO dla wyrobów medycznych,
- e) produkty oznaczone symbolem CE,
- f) termin ważności co najmniej 1 rok od daty zrealizowania dostawy,
- g) wszystkie paski muszą pochodzić od jednego dystrybutora,
- h) zapewnienie transportu w warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnej w pasku gradientowym,
- i) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem opakowań bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,

Zadanie 3

- a) wszystkie podłoża i suplementy muszą pochodzić od jednego producenta,
- b) termin ważności co najmniej 2 lata od daty zrealizowania dostawy,
- c) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na wyroby medyczne, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- d) zapewnienie transportu w temperaturze i w warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnych,
- e) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych , należy podać adres)
- f) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- g) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem dostaw bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- h) termin dostawy do 2 tygodni od daty otrzymania zamówienia,
- i) nie dopuszcza się składania oferty częściowej.

Zadanie 4

- a) wszystkie podłoża muszą pochodzić od jednego producenta,
- b) płytki muszą być wyraźnie opisane,
- c) dla podłoży chromogennych należy dołączyć barwną ulotkę/zdjęcie z opisem umożliwiające właściwą interpretację wyhodowanych mikroorganizmów,
- d) podłoże chromogenne dla enterokoków opornych na wankomycynę musi umożliwiać bezpośredni posiew z próbki kału lub wymazu oraz różnicować izobaty w max. czasie inkubacji 48 h,
- e) podłoże chromogenne dla Candiida musi przede wszystkim różnicować i identyfikować C.albicans od innych gatunków drożdżaków; max. czas inkubacji 48 h,
- f) podłoże chromogenne dla MRSA – max. czas inkubacji 48 h, posiew bezpośrednio z pobranej próbki,
- g) podłoże chromogenne dla S.agalactiae – max. czas inkubacji 48 h, a inkubacja płytek w atmosferze tlenowej lub 5% CO₂,
- h) podłoże chromogenne do wykrywania mechanizmów oporności na karbapenemy u Enterobacteriaceae musi być zgodne z wymogami EUCAST, zapewniać wiarygodny wychwyty

szczepów karbapenemazo-dodatnich łącznie z karbapenemazą NDM1 w rodzaju Enterobacteriaceae; musi umożliwiać posiew bezpośredni próbki od pacjenta; maksymalny czas inkubacji 24h w temperaturze 37°C +/- 2°C w warunkach tlenowych; termin ważności min. 4 tygodnie,

- i) podłoże dla beztlenowych bakterii Gram ujemnych musi zapewniać wzrost m/i z rodzaju: Bacteroides, Porphyromonas łącznie z P.gingivalis, Fusobacterium, Mobiluncus, Veillonella,
- j) podłoże dla beztlenowych bakterii Gram dodatnich musi zapewniać wzrost m/i rodzaju: Clostridium, Actinomyces, Bifidobacterium, Propionibacterium,
- k) termin ważności podłoży dla bezwzględnie beztlenowych bakterii min. 4 tygodnie od daty realizacji zamówienia, przy zamkniętym opakowaniu przez producenta,
- l) termin ważności podłoża selektywnego dla Clostridium difficile min. 6 tygodni od daty realizacji zamówienia,
- m) termin ważności podłoży chromogennych min. 6 tygodni od daty realizacji zamówienia,
- n) podłoża pozostałe min. 4 tygodnie od daty realizacji zamówienia,
- o) dołączone karty charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- p) termin ważności: min. pół roku dla generatorów atmosfery beztlenowej i 1 rok dla generatorów o obniżonej zawartości CO₂,
- q) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na wyroby medyczne, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- r) zapewnienie transportu w temperaturze i w warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnej oraz rozjałowienia i zniszczenia zamawianego asortymentu,
- s) w przypadku dostawy o krótszym terminie ważności, podłoży uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem – możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- t) termin dostawy do 7 dni od daty otrzymania zamówienia,
- u) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych , należy podać adres),
- v) nie dopuszcza się składania oferty częściowej.

Zadanie 5

- a) wszystkie pozycje zadania muszą pochodzić od jednego oferenta,
- b) termin ważności krążków diagnostycznych min. 3 miesiące,
- c) termin ważności podłoży sypkich min. 1 rok, suplement 1 rok, osocze 1 rok,
- d) termin ważności szybkich testów lateksowych min. 6 miesięcy,
- e) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na dane produkty, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- f) zapewnienie transportu w temperaturze i warunkach nie powodujących rozjałowienia płytek i ich zniszczenia,
- g) dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w języku polskim,
- h) instrukcja wykonywania testów w języku polskim,
- i) w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem – możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- j) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych , należy podać adres)
- k) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,

Zadanie 6

- a) wszystkie pozycje z pakietu muszą pochodzić od jednego producenta,
- b) termin ważności min. 0,5 roku od daty realizacji dostawy,
- c) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na dane produkty, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- d) zapewnienie transportu w temperaturze i warunkach nie powodujących inaktywacji substancji czynnych,
- e) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- f) dla podłoża Nixona dołączone kolorowe zdjęcie/ulotka z opisem umożliwiającym właściwą interpretację wyhodowanych grzybów,

- g) w przypadku dostawy o krótszym terminie ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem – możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- h) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- i) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres)

Zadanie 7

- a) wszystkie pozycje z pakietu muszą pochodzić od jednego producenta,
- b) możliwość przechowywania kału w temp. + 4°C do 48 godzin do wykonania badań w kierunku Rota/Adeno-wirusów.
- c) oświadczenie zgodności oferowanych produktów z normami europejskimi, oraz oznakowanie znakiem CE,
- d) certyfikaty ISO na wyroby medyczne,
- e) termin ważności 6 miesięcy od daty realizacji zamówienia,
- f) zapewnienie transportu w temperaturze i w warunkach nie powodujących rozkład substancji czynnych,
- g) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- h) instrukcja wykonania testów w języku polskim,
- i) w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem – możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- j) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- k) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres)

Zadanie 8

- a) na jednej płycie, kasetce możliwość jednoczesnego oznaczania antygenu /dehydrogenazy glutaminowej/ i toksyn A iB Clostridium difficile w próbce kału,
- b) zestaw zawiera wszystkie odczynniki potrzebne do wykonania oznaczenia,
- c) ulotki informacyjno-metodyczne do każdej dostawy w języku polskim,
- d) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na dane produkty, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- e) zapewnienie transportu w temperaturze i w warunkach nie powodujących rozkład substancji czynnych,
- f) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- g) instrukcja wykonania testów w języku polskim,
- h) termin ważności min. 0,5 roku,
- i) w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem – możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- j) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- k) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego.

Zadanie 9

- a) aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów Np.: atesty, zgodności z Normami Polskimi, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM, certyfikat jakości ISO, produkty zgodne z dyrektywą CE,
- b) termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia, a na surowicę znakowaną izotiocyaninem min. 1 rok,
- c) ulotki informacyjno-metodyczne do każdej dostawy w języku polskim,
- d) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- e) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres)
- f) wszystkie składowe zadania muszą pochodzić od jednego producenta,
- g) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,

- h) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Zadanie 10

- a) aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów Np.: atesty, zgodności z Normami Polskimi, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM, certyfikat jakości ISO, produkty zgodne z dyrektywą CE,
- b) termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia,
- c) ulotki informacyjno-metodyczne do każdej dostawy w języku polskim,
- d) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- e) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres)
- f) wszystkie składowe zadania muszą pochodzić od jednego producenta,
- g) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- h) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Zadanie 11

- a) aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów Np.: atesty, zgodności z Normami Polskimi, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM, certyfikat jakości ISO, produkty zgodne z dyrektywą CE,
- b) termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia,
- c) ulotki informacyjno-metodyczne do każdej dostawy w języku polskim,
- d) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- e) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres)
- f) wszystkie składowe zadania muszą pochodzić od jednego producenta,
- g) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- h) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Zadanie 12

- a) aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów Np.: atesty, zgodności z Normami Polskimi, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny i COTOM, certyfikat jakości ISO, produkty zgodne z dyrektywą CE,
- b) termin ważności minimum 1 rok od daty realizacji zamówienia, a na kwas solny min. 2 lata,
- c) ulotki informacyjno-metodyczne do każdej dostawy w języku polskim,
- d) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- e) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- f) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- g) wszystkie produkty muszą pochodzić od jednego producenta,

Zadanie 13

- a) aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów Np.: atesty, zgodności z Normami Polskimi, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny i COTOM, certyfikat jakości ISO, produkty zgodne z dyrektywą CE,
- b) termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia, a na kwas solny min. 2 lata,
- c) ulotki informacyjno-metodyczne do każdej dostawy w języku polskim,
- d) dołączenie kart charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim,
- e) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,
- f) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
- g) wszystkie produkty muszą pochodzić od jednego producenta,

Zadanie 14

- a) wszystkie składowe zadania muszą pochodzić od jednego producenta,
- b) studzienki reakcyjne muszą być wyraźnie opisane,

- c) wykonawca w ramach ceny przedmiotu zamówienia dostarczy zamawiającemu oprogramowanie Windows 98 lub nowsze oraz oprzyrządowanie potrzebne do odczytu testów,
- d) jeżeli studzienki reakcyjne nie są opisane na panelu biochemicznym, zamawiający wymaga udostępnienia w ramach ceny przedmiotu zamówienia czytnika do odczytu panelu,
- e) ulotki informacyjno-metodyczne w języku polskim, a przy konieczności odczytu zmiany zabarwienia dołączenie wzorców zmiany zabarwienia dla reakcji dodatnich, ujemnych,
- f) zestaw do identyfikacji rodziny Enterobacteriaceae identyfikował również *Stenotrophomonas.maltophilia* i *Acinetobacter*,
- g) identyfikacje rodziny Enterobacteriaceae zawierają w zestawie oznaczanie indolu,
- h) zestawy do identyfikacji pałeczek Gram ujemnych innych niż rodzina Enterobacteriaceae muszą identyfikować min rodzaje: *Aeromonas*, *Alcaligenes*, *Pseudomonas*, *Ochrobactrum*, *Comomonas*, *Myroides*, *Shpingomonas*, *Chryseobacterium*, *Burkholderia* oraz również *Acinetobacter* i *Stenotrophomonas*,
- i) identyfikację pałeczek Gram ujemnych można wykonać np.: z podłoża Columbia z 5% krwia baranią, podłoża wybiórczych np.: Mac Concey; agar zwykły,
- j) identyfikację rodz.: *Stapylococcus* i *Micrococcus* można wykonać z podłoża Columbia agar z 5% krwią baranią, Mannitol Salt Agar, agar zwykły,
- k) identyfikację mi. Rodzajów *Streptococcus*, *Enterococcus*, *Listeria* można wykonać z podłoża z 5% krwią baranią, podłoża czekoladowego,
- l) identyfikację rodzajów *Neisseria*, *Haemophilus*, *Moraxella* można wykonać z podłoża Columbia agar z 5% krwia baranią, podłoża dla pałeczek hemofilnych dot. *Haemophilusa*, podłoża czekoladowego podstawowego,
- m) zestawy do identyfikacji bakterii beztlenowych muszą umożliwiać min. identyfikację rodzajów *Actinomyce*, *Bacteroides*, *Clostridium*, *Fusobacterium*, *Porphyromonas*, *Prevotella*, *Mobiluncus*,
- n) zestawy do identyfikacji bakterii beztlenowych **nie wymagają** inkubacji w atmosferze bezwzględnie beztlenowej,
- o) zestawy do identyfikacji drożdżaków i grzybów drożdżopodobnych pozwalają zidentyfikować grzyby m/i z rodzajów: *Candida*, *Cryptococcus*, *Geotrichum*, *Trichosporon*, *Sprobolomyces*, *Saccharomyces*,
- p) identyfikację grzybów można wykonać z podłoża Sabouraud,
- q) po zaszczerpieniu płytek nie ma konieczności umieszczania ich w plastikowych woreczkach lub pojemnikach,
- r) określenie lekowrażliwości u drożdżaków można wykonać z podłoża Sabouraud,
- s) zestawy do określenia lekowrażliwości dla grzybów, bakterii beztlenowych muszą być pakowane pojedynczo w hermetycznie zapakowane opakowania,
- t) zestaw do określania lekowrażliwości dla grzybów przewidziany jest dla rodzaju *Candida*, *Cryptococcu*,
- u) max. czas inhubacji zestawu do określania lekowrażliwości 48 h,
- v) zestaw do określania lekowrażliwości u grzybów musi zawierać przede wszystkim leki: anidulafunginę, amfoterycynę B, flukonazol, itrakonazol,
- w) max. czas inkubacji zestawu do określania lekowrażliwości u bakterii beztlenowych 24h,
- x) do odczytu lekowrażliwości u grzybów i bakterii beztlenowych musi być dołączony wzór interpretacji uzyskanych odczytów stężeń z interpretacją na : wrażliwy, średni wrażliwy, oporny,
- y) interpretacja lekowrażliwości u grzybów zgodna z wytycznymi CLSI-M27,
- z) interpretacja lekowrażliwości u bakterii beztlenowych zgodna z wytycznymi EUCAST,
- aa) dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia (dopuszczalne na stronach internetowych , należy podać adres)
- bb) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na dane produkty, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- cc) termin ważności testów identyfikacyjnych min. 6 miesięcy a dla określenia lekowrażliwości 18 miesięcy od daty realizacji zamówienia,
- dd) termin realizacji zamówienia do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,

- ee) możliwość wymiany produktów uszkodzonych, niezgodnych z zamówieniem bez dodatkowych kosztów ze strony zamawiającego,

Zadanie 15

A) Warunki konieczne dotyczące aparatu:

- a) instrukcja obsługi urządzenia i opis podłoża w języku polskim,
- b) aparat nie starszy niż z 2011 r,
- c) aparat stanowi system automatyczny, zamknięty,
- d) do aparatu dołączony komputer, drukarka, mysz, klawiatura,
- e) możliwość archiwizacji danych na nośnikach zewnętrznych np.: płyta CD,
- f) możliwość wykonywania obliczeń statystycznych,
- g) komora inkubacyjna na min. 60 miejsc,
- h) analizator wyposażony w czytnik kodów z butelki,
- i) odczyt statusu inkubowanych próbek min. co 10 min.,
- j) sygnalizacja dźwiękowa próbki dodatniej,
- k) informacja na ekranie o próbkach ujemnych, dodatnich, błędnie wstawionych lub innych niezgodnościach,
- l) możliwość nastawienia indywidualnego czasu inkubacji poszczególnych próbek,
- m) możliwość wprowadzania badań w trakcie pracy aparatu,
- n) praca aparatu w trybie ciągłym bez konieczności stałej obecności operatora,
- o) możliwość wyłączenia pojedynczych cel,
- p) aparat wyposażony w zewnętrzne urządzenie zasilające UPS pozwalające na zapis danych i ewentualne zamknięcie systemu operacyjnego,
- q) w ramach ceny przedmiotu zamówienia wykonawca zapewni pełny serwis gwarancyjny dzierżawionego aparatu oraz kalibrację i walidację aparatu,
- r) w przypadku awarii aparatu, reakcja serwisu w czasie 24 godzin,
- s) w przypadku niesprawności aparatu przekraczającego 72 godziny, wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia aparatu zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy lub wymianę aparatu na sprawny.
- t) w ramach ceny przedmiotu zamówienia wykonawca dostarczy i zainstaluje aparat w laboratorium oraz dokona szkolenia personelu medycznego w liczbie 7 osób w siedzibie zamawiającego,
- u) w ramach ceny przedmiotu zamówienia wykonawca dostarczy stół pod zaoferowany aparat.

B) Warunki konieczne dotyczące podłoża:

- a) podłoża do hodowli bakterii tlenowych i beztlenowych,
- b) podłoża tzw. pediatryczne, zapewniające wzrost drobnoustrojów przy objętości badanej próbki już od 0,5 ml – dołączyć deklarację producenta,
- c) podłoża pediatryczne zapewniają wzrost drobnoustrojom pobranym z innych płynów ustrojowych niż krew o dołączyć deklarację producenta,
- d) podłoża zapewniają wzrost również bakteriom o zwiększonych wymaganiach bez konieczności dodawania dodatkowych substratów do hodowli – dołączyć deklarację producenta,
- e) możliwość przechowywania podłoża w temperaturze pokojowej,
- f) możliwość przechowywania posiadanego podłoża w temperaturze pokojowej do 48 h – dołączyć deklarację producenta,
- g) termin ważności podłoża min. 6 miesięcy.

C) Warunki konieczne dotyczące aparatu i podłoża:

- a) oferowane podłoża muszą być kompatybilne z aparatem,
- b) podłoża i aparat muszą pochodzić od jednego producenta,
- c) termin dostawy aparatu do 4 tygodni od dnia podpisania umowy, natomiast 12 miesięczny termin realizacji zamówienia na podłoża dzierżawę aparatu należy liczyć od momentu zainstalowania aparatu i przeszkolenia personelu zamawiającego,
- d) muszą posiadać certyfikat jakości ISO na dane produkty, oraz posiadać oznakowanie znakiem CE,
- e) termin dostawy do 10 dni od daty otrzymania zamówienia,

- f) możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

6. Termin wykonania zamówienia oraz warunki płatności

6.1. Wymagany termin realizacji 12 miesięcy od daty podpisania umowy.

6.2. Termin płatności wynosi 60 dni od daty doręczenia faktury Zamawiającemu na podstawie Ustawy z dnia 8 marca 2013 r o terminach zapłat w transakcjach handlowych (Dz. U. 2013.403) ze względu na specyfikę rozliczeń z Narodowym Funduszem Zdrowia za wykonanie świadczeń zdrowotnych.

7. Wykaz dokumentów załączonych do oferty

7.1. Wykonawca załączy do oferty następujące dokumenty:

- a) wypełniony załącznik nr 1 – formularz ofertowy,
- b) wypełniony załącznik nr 2 – formularz cenowy,
- c) wypełniony załącznik nr 3 – oświadczenie z art. 22,
- d) wypełniony załącznik nr 4 – oświadczenie z art. 24,
- e) aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
- f) aktualne świadectwo zgodności CE, atesty, certyfikaty dopuszczające do obrotu oferowany przedmiot zamówienia lub wpis do rejestru wyrobów medycznych,
- g) karty charakterystyki dla substancji niebezpiecznych w języku polskim dla zadania nr: 1,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13.

8. Pozostałe wymagania dotyczące złożenia oferty i dokumentów

- 8.1. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.
- 8.2. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę. Oferta winna być podpisana zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze. Jeśli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści wyraźnie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo złożone ma być jako część oferty w oryginale bądź kopii poświadczonej notarialnie;
- 8.3. Zamawiający odrzuca ofertę Wykonawcy, która nie zawiera wymaganych przez Zamawiającego oświadczeń, dokumentów lub pełnomocnictw, albo która zawiera oświadczenia i dokumenty zawierające błędy lub wadliwe pełnomocnictwa, z zastrzeżeniem ust. 8.4.
- 8.4. Zamawiający - w przypadku nie złożenia oświadczeń, dokumentów lub pełnomocnictw (nie dotyczy formularza ofertowego) lub złożenia oświadczeń, dokumentów zawierających błędy lub wadliwe pełnomocnictwa wezwie Wykonawcę do uzupełnienia oferty, wyznaczając mu termin na uzupełnienie. Nieuzupełnienie oferty w wyznaczonym terminie będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
- 8.5. Zamawiający w toku badania i oceny ofert może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
- 8.6. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie,

- 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
- 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z zaproszeniem do złożenia oferty niepowodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

8.7. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny.

8.8. Oferta musi być sporządzona w języku polskim pismem maszynowym, komputerowym albo ręcznym. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski powinien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

8.9. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w formularzu ofertowym – informację na temat części zamówienia, których wykonanie powierzy podwykonawcom. W przypadku niewskazania tych informacji, Zamawiający uzna, iż Wykonawca wykona zamówienie samodzielnie.

8.10. Postępowanie będzie prowadzone z zachowaniem formy pisemnej. Zamawiający dopuszcza formę porozumiewania w formie elektronicznej na adres poczty elektronicznej: zdziekan@szpitalpila.pl

W imieniu Zamawiającego postępowanie prowadzi Zbigniew Dziekan tel. 67/ 21 06 207; fax 67/21 06 298, która to osoba jest upoważniona do kontaktów z Wykonawcami.

8.11. W przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w ust. 8.14, dokumenty, oświadczenia i pełnomocnictwa, o których mowa w ust. 9-11 Wykonawca na wezwanie Zamawiającego ma obowiązek uzupełnić wyłącznie pisemnie (listownie) na adres Zamawiającego w wyznaczonym terminie, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

8.12. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

8.13. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, o których mowa powyżej uważa się za wniesione z chwilą, gdy doszły one do Zamawiającego w taki sposób, że mógł się on zapoznać z ich treścią.

8.14. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści niniejszego ogłoszenia. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 3 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

8.15. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści ogłoszenia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa powyżej lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.

8.16. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści niniejszego zaproszenia do złożenia oferty.

8.17. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, bez ujawniania źródła zapytania oraz na stronie internetowej Zamawiającego.

8.18. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią ogłoszenia, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

8.19. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść ogłoszenia. Dokonaną zmianę Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, jak również zamieszcza na swojej stronie internetowej.

- 8.20. Zmiany treści ogłoszenia są każdorazowo wiążące dla Wykonawców.
- 8.21. Z Wykonawcami wspólnie ubiegającymi się o udzielenie zamówienia (np. konsorcjum, spółka cywilna), Zamawiający będzie się porozumiewał za pełnomocnictwem pełnomocnika pełnomocni wskazanego w pełnomocnictwie.
- 8.22. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryterium: cena – 100%
- 8.23. Kryterium oceniane będzie wg wzoru: $X = W \times C_{min} / C_n \times 100$
gdzie:
X – wartość punktowa ocenianego kryterium
W – waga procentowa ocenianego kryterium
C_{min} – najmniejsza cena ze złożonych ofert
C_n – cena oferty ocenianej
przy założeniu, że Wykonawca złożył ofertę zawierającą przedmiot zamówienia zgodny z wymogami Zamawiającego.
Cena podana w ofercie winna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia oraz warunkami stawianymi przez Zamawiającego.
- 8.24. Ofertę należy złożyć w kancelarii *Szpitala Specjalistycznego w Pile, ul. Rydygiera 1, pok. D14* nie później niż **do dnia 07 listopada 2014 roku do godz. 09³⁰** z dopiskiem
„Oferta w postępowaniu na udzielenie zamówienia o wartości nie przekraczającej 30 000 EURO na dostawę art. używanych w diagnostyce mikrobiologicznej”
- 8.25. Oferty złożone lub nadesłane do Zamawiającego po wyznaczonym terminie będą odesłane Wykonawcy niezwłocznie bez ich otwierania.
- 8.26. Otwarcie ofert odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w dniu **07.11.2014 r o godz 10.00** ul. Rydygiera 1 w Pile pok. D 14 – sala konferencyjna
- 8.27. Zamawiający zastrzega sobie prawo przesunięcia terminu składania i otwarcia ofert.
- 8.28. Termin związania ofertą wynosi 30 dni od upływu terminu składania ofert.
- 8.29. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą.
- 8.30. Zamawiający zastrzega sobie prawo nie dokonania wyboru żadnej oferty bez podania przyczyn.
- 8.31. O wynikach rozstrzygnięcia postępowania zostaną powiadomieni na piśmie oferenci, którzy złożyli oferty oraz rozstrzygnięcie ofert zostanie opublikowane na stronie internetowej Zamawiającego.
- 8.32. Wykonawca, który złożył ofertę najkorzystniejszą będzie zobowiązany do podpisania umowy wg wzoru przedstawionego przez Zamawiającego i na określonych w niej warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- 8.33. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, Wykonawcy (Wykonawca reprezentujący Wykonawców) zobowiązani będą przed zawarciem umowy do złożenia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
- 8.34. Załączniki:
- 1) załącznik nr 1 - Formularz ofertowy
 - 2) załącznik nr 2 – Formularz cenowy
 - 3) załącznik nr 3 – Oświadczenie z art. 22
 - 4) załącznik nr 4 – Oświadczenie z art. 24
 - 5) załącznik nr 5 – Wzór umowy
 - 6) załącznik nr 6 – Wzór umowy dzierżawy