

Dostawa odczynników do oznaczania grup krwi, szybkich testów kasetkowych, odczynników i materiałów do badań układu krzepnięcia wraz z dzierżawą koagulometru, dostawa podłoży płynnych do posiewów krwi i płynów ustrojowych oraz dzierżawa automatycznego systemu do posiewów krwi i płynów ustrojowych, dostawa materiałów do wykonywania badań z zakresu mikrobiologii, dostawa pasków do badań fizykochemicznych i sprzętu do analizy osadu moczu wraz z dzierżawą dwóch czytników do moczu dla laboratoriów Powiatowego Zespołu Szpitali w Oleśnicy.

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU – dostawy

Numer ogłoszenia: 218191 - 2013; data zamieszczenia: 18.10.2013

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy: zamówienia publicznego.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Powiatowy Zespół Szpitali w Oleśnicy, ul. Armii Krajowej 1, 56-400 Oleśnica, woj. dolnośląskie, tel. 071 7767300, faks 071 7767307.

Adres strony internetowej zamawiającego: www.pzsolesnica.pl

I. 2) Rodzaj zamawiającego: Samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) Określenie przedmiotu zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa odczynników do oznaczania grup krwi, szybkich testów kasetkowych, odczynników i materiałów do badań układu krzepnięcia wraz z dzierżawą koagulometru, dostawa podłoży płynnych do posiewów krwi i płynów ustrojowych oraz dzierżawa automatycznego systemu do posiewów krwi i płynów ustrojowych, dostawa materiałów do wykonywania badań z zakresu mikrobiologii, dostawa pasków do badań fizykochemicznych i sprzętu do analizy osadu moczu wraz z dzierżawą dwóch czytników do moczu dla laboratoriów Powiatowego Zespołu Szpitali w Oleśnicy..

II.1.2) Rodzaj zamówienia: dostawy.

II.1.4) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do oznaczania grup krwi metodą manualną, dostawa szybkich testów kasetkowych do równoczesnego wykrywania antygeny dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B Clostridium difficile, dostawa odczynników i materiałów do badań układu krzepnięcia wraz z dzierżawą koagulometru, dostawa podłoży płynnych do posiewów krwi i płynów ustrojowych do automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów oraz dzierżawa automatycznego systemu do posiewów krwi i płynów ustrojowych, dostawa materiałów do wykonywania badań z zakresu mikrobiologii, dostawa pasków do badań fizykochemicznych i sprzętu do analizy osadu moczu wraz z dzierżawą dwóch czytników do moczu dla laboratoriów Powiatowego Zespołu Szpitali w Oleśnicy. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierają załączniki nr 2-7 do SIWZ.

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na poszczególne pakiety:

Pakiet nr 1 - dostawa odczynników do oznaczania grup krwi metodą manualną

Pakiet nr 2 - dostawa szybkich testów kasetkowych do równoczesnego wykrywania antygeny dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B Clostridium difficile

Pakiet nr 3 - dostawa odczynników i materiałów do badań układu krzepnięcia wraz z dzierżawą koagulometru

Pakiet nr 4 - dostawa podłoży płynnych do posiewów krwi i płynów ustrojowych do automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów oraz dzierżawa automatycznego systemu do posiewów krwi i płynów ustrojowych

Pakiet nr 5 - dostawa materiałów do wykonywania badań z zakresu mikrobiologii

Pakiet nr 6 - dostawa pasków do badań fizykochemicznych i sprzętu do analizy osadu moczu wraz z dzierżawą dwóch czytników.

II.1.6) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 38.43.45.20-7, 33.69.65.00-0, 33.69.62.00-7, 33.12.41.30-5, 33.12.41.10-9, 38.43.45.50-6, 38.43.45.70-2.

II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej: tak, liczba części: 6.

II.1.8) Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej: nie.

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

III.4) Informacja o oświadczeniach lub dokumentach, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy

III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu należy przedłożyć:

III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:

-oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia;

-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 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

-wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełniania warunków udziału w postępowaniu na zasoby innych podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, przedkłada także dokumenty dotyczące tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy, określonym w pkt III.4.2.

III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:

-nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

III.4.4) Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej

-lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej;

III.5) Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają określonym wymaganiom

W zakresie potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

inne dokumenty

a) deklaracja CE do każdego produktu - jeżeli jest wymagana

b) ulotki zawierające opis oferowanych odczynników i materiałów zużywalnych

c) do oferty należy dołączyć dokumenty potwierdzające spełnienie warunków/parametrów wymaganych oraz ocenianych.

d) metodyki oznaczeń i/lub inne materiały opisujące m.in. wymaganą procedurą kalibracji i kontroli analizatora

e) dokumenty, o których mowa w punkcie 8, 11, 12, 16 Zestawienia parametrów aparatu do posiewów krwi oraz płynów ustrojowych (załącznik nr 5 do SIWZ, Pakiet nr 4)

f) dokumenty, o których mowa w punkcie 35, 36, 37 Karty spełniania warunków przedmiotu zamówienia - wymagane parametry czytnika pasków do moczu (załącznik nr 7 do SIWZ, Pakiet nr 6)

III.6) inne dokumenty

Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5)

Oferta musi również zawierać następujące dokumenty i oświadczenia: a) wypełniony formularz asortymentowo-cenowy (odpowiednio załącznik nr 2-7 do SIWZ) b) w przypadku reprezentowania Wykonawcy przez pełnomocnika, do oferty musi być załączony oryginał pełnomocnictwa lub jego kopia poświadczona notarialnie c) oświadczenie, że Wykonawca posiada w zakresie oferowanych wyrobów dokumenty zezwalające na ich wprowadzenie do obrotu i stosowania. d) jeżeli odrębne przepisy nie wymagają wpisu do rejestru, do oferty należy dołączyć dokument, z którego będzie wynikało, że osoba, która podpisała ofertę jest upoważniona do reprezentowania firmy.

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) tryb udzielenia zamówienia

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

IV.2) kryteria oceny ofert

IV.3) zmiana umowy

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

Dopuszczalne zmiany postanowień umowy oraz określenie warunków zmian

Zmiany umowy na dostawę odczynników wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych i strony postanawiają, że jedyna dopuszczalna zmiana warunków umowy może dotyczyć ceny w części dotyczącej zmiany stawki podatku VAT oraz w przypadku niewyczerpania przez Zamawiającego wartości umowy w okresie jej trwania, Strony mają prawo do przedłużenia terminu obowiązywania umowy, bez zwiększania jej wartości. Strony dopuszczają również zmianę warunków umowy w zakresie numeru katalogowego produktu i nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów. Zmiany umowy na dzierżawę analizatorów wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych i strony postanawiają, że jedyna dopuszczalna zmiana warunków umowy może dotyczyć ceny w części dotyczącej zmiany stawki podatku VAT.

IV.4) Informacje administracyjne

IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia: www.pzsolesnica.pl

Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem: Powiatowy Zespół Szpitali ul. Armii Krajowej 1 56-400 Oleśnica.

IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 28.10.2013 godzina 11:30, miejsce: Powiatowy Zespół Szpitali ul. Armii Krajowej 1 56-400 Oleśnica piętro IV, pokój 9.

IV.4.5) Termin związania ofertą: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

IV.4.16) Informacje dodatkowe, w tym dotyczące finansowania projektu/programu ze środków Unii Europejskiej: .

IV.4.17) Czy 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

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

CZEŚĆ Nr: 1 NAZWA: Pakiet nr 1 - Odczynniki do oznaczania grup krwi metodą manualną.

1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: 1.Odczynnik monoklonalny anty A klon I - 280 ml 2.Odczynnik monoklonalny anty A klon II - 300 ml 3.Odczynnik monoklonalny anty B klon I - 280 ml 4.Odczynnik monoklonalny anty B klon II - 300 ml 5.Odczynnik monoklonalny anty D IgM - 400 ml 6.Odczynnik monoklonalny anty D IgM+IgG - 350 ml 7.Standard anty-D - 60 ml 8.Standaryzowane krwinki wzorcowe do układu AB0 - 65 Zestawów 3x4 ml Warunki graniczne (wymagane) dot. Pakietu nr 1 1. Odczynniki monoklonalne anty-A i anty-B, z przeciwciałami klasy IgM pochodzącymi z dwóch różnych klonów komórkowych 2.Odczynnik monoklonalny anty-D z przeciwciałami klasy IgM reagującymi także z antygenem D słabe (DU), nie rozpoznającymi kategorii DVI antygeny D 3.Odczynnik monoklonalny anty-D z przeciwciałami klasy IgM i IgG pochodzącymi z hybrydowej hodowli komórkowej reagującymi także z antygenem D słabe (DU), rozpoznającymi także kategorię DVI antygeny D 4.Płynny Standard anty-D zawierający przeciwciała anty-D klasy IgG w stężeniu 0,1 IU IgG anty-D/ml (0,02ug/ml) 5.Standaryzowane krwinki wzorcowe do układu AB0 - Gotowe do użycia bez dodatkowego przygotowania Zestaw zawierający krwinki grup: 0 A1 B Wśród krwinek wchodzących w skład zestawu powinny znajdować się krwinki Rh D + (dodatnie), oraz Rh D - (ujemne). Krwinki zawieszane w roztworze konserwującym zabezpieczającym przed hemolizą stanowiącym jednocześnie środowisko reakcji (Zamawiający nie dopuszcza możliwości odplukiwania krwinek i przygotowywania ich do użycia) i zachowującym właściwości krwinek w okresie ważności zestawu (Zamawiający nie dopuszcza możliwości odplukiwania krwinek i przygotowywania ich do użycia w przypadku wystąpienia hemolizy), w stężeniu umożliwiającym ich bezpośrednie użycie. 6.Wszystkie odczynniki konfekcjonowane w buteleczki z zakraplaczem umożliwiającym precyzyjne dozowanie odczynnika. Odczynniki z pozycji 1-7 konfekcjonowane w buteleczkach o maksymalnej objętości 10 ml Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Parametry oceniane maksymalny czas reakcji odczynnika z badanymi krwinkami punktacja 5 min - 15 pkt > 5 min - 0 pkt.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.69.62.00-7.

3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 12.

4) Kryteria oceny ofert: cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:

1. Cena - 85

2. ocena odczynników - 15

CZEŚĆ Nr: 2 NAZWA: Pakiet nr 2 - Szybkie testy kasetkowe do równoczesnego wykrywania antygeny dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B Clostridium difficile.

1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: Szybki test immunoenzymatyczny kasetkowy do równoczesnego wykrywania antygeny dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B Clostridium difficile na jednej kasetce - ilość: 500 testów Warunki graniczne (wymagane) dot. Pakietu nr 2 1.Wielkość opakowania - 25 testów 2.Płytki jednostudzienkowa - jeden dołek/studzienka do dozowania próbki 3.Wykrywalność

toksyny A - nie gorsza niż 0,7 ng/ml 4. Wykrywalność toksyny B - nie gorsza niż 0,2 ng/ml 5. Wykrywalność GDH - nie gorsza niż 0,8 ng/ml 6. Kontrola dodatnia (antygen) zawarta w zestawie 7. Wszystkie wymagane powyżej parametry testu muszą być potwierdzone w załączonej metodzie Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty..

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.12.41.30-5.

3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 24.

4) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.

CZEŚĆ Nr: 3 NAZWA: Pakiet nr 3 - Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań układu krzepnięcia wraz z dzierżawą koagulometru.

Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: 1. Odczynniki i materiały zużywalne Zestaw do oznaczania czasu protrombinowego - PT - ilość: 7000 oznaczeń 1. Tromboplastyna z mózgu królika, odczynnik ciekły 2. Chlorek wapnia w zestawie 3. Wartość ISI oraz średni czas prawidłowy wyznaczone przez producenta odczynników na oferowany aparat 4. objętość fiolki z tromboplastyną do 5,0 ml 5. stabilność odczynnika roboczego minimum 10 dni w temperaturze 2-6°C 6. możliwość przygotowania dowolnych ilości odczynnika roboczego Zestaw do oznaczania czasu kaolinowo-kefalinowego - APTT - ilość: 700 oznaczeń 1. Odczynnik ciekły z kwasem elagowym 2. objętość fiolki z odczynnikiem do 5,0 ml 3. chlorek wapnia w zestawie 4. odczynnik po otwarciu stabilny do daty ważności w temperaturze 2-6°C Osocze kontrolne do czasu protrombinowego - poziom I 1. Osocze normalne z wyznaczonymi parametrami do powyższych zestawów (1-3) 2. Stabilność kontroli po rozpuszczeniu - min. 8 godz. w temperaturze 2-6°C 3. Wartość materiału kontrolnego wyznaczone przez producenta odczynników na oferowany aparat 4. Objętość fiolki do 1,0 ml Osocze kontrolne do czasu protrombinowego - poziom II 1. Osocze patologiczne z wyznaczonymi parametrami do powyższych zestawów (1-3) 2. Stabilność kontroli po rozpuszczeniu - min. 8 godz. w temperaturze 2-6°C 3. Wartość materiału kontrolnego wyznaczone przez producenta odczynników na oferowany aparat 4. Objętość fiolki do 1,0 ml Probówki do koagulometru - 7700 szt. Ilości oznaczeń i ilości probówek Wykonawca powinien powiększyć o ilość potrzebną do wykonania codziennej kontroli na dwóch poziomach. Wykonawca zobowiązany jest wyliczyć wartość oferty uwzględniając wielkość i zaokrąglając w górę do pełnego opakowania. Wykonawca oświadcza, że wskazany w formularzu asortyment jest wystarczający dla prawidłowego wykonania w/w ilości oznaczeń. W przypadku nieuwzględnienia asortymentu potrzebnego do wykonania w/w ilości oznaczeń Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego zapewnienia tego asortymentu Zamawiającemu. Wykonawca pokrywa koszt zakupu i transportu towaru do zamawiającego.

Wymagane parametry koagulometru dot. Pakietu nr 3 1. Koagulometr dwukanałowy, z możliwością wykonania jednocześnie dwóch różnych oznaczeń, u różnych pacjentów lub w duplecie z podawaniem wartości średniej 2. Koagulometr, odczynniki i materiały kontrolne - tego samego producenta 3. Metoda pomiaru: krzepnięcia, chromogenna i immunoturbidymetryczna 4. Eliminacja interferencji ze strony próbek lipemicznych i żółtaczkowych 5. Min 12 termostatowanych pozycji na próbki 6. Min 3 termostatowane pozycje na odczynniki 7. Automatyczne rozpoczęcie badania wywołane dodaniem odczynnika 8. Min 5 punktowa krzywa kalibracyjna 9. Automatyczne flagowanie próbek krytycznych 10. Koagulometr posiada złącze RS 232 11. Dedykowane oprogramowanie komputerowe w języku polskim umożliwiające automatyczne wysyłanie wyników z koagulometru do komputera, będące jednocześnie bazą danych wyników oraz pozwalające na wydruk wyników z programu 12. Automatyczne przeliczanie wyników badań (w sekundach, procentach, INR, g/l, ng/dl, mOD, wskaźnik protrombinowy %) 13. Automatyczny program samokontroli układu optycznego i mechanicznego aparatu 14. Mieszadło magnetyczne dla pozycji

odczynnikowej 15. Zużycie odczynnika dla APTT do 25 ul., dla PT do 50 ul. 16. Możliwość wykonywania w przyszłości fibrynogenu i d-dimerów 17. Deklaracja zgodności CE wraz z ofertą 18. Włączenie koagulometru w laboratoryjny system informatyczny e-LAB Eclipse na koszt Wykonawcy Wraz z koagulometrem dostarczony komputer i czytnik kodów kreskowych Instrukcja obsługi aparatu i metodyki wykonania testów wraz z ofertą 19. Gwarancja w okresie trwania umowy 20. Udział w statystycznej kontroli jakości STANDLAB na koszt Wykonawcy Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty..

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.69.62.00-7, 38.43.45.20-7.

3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 24.

4) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.

CZEŚĆ Nr: 4 NAZWA: Pakiet nr 4 - Podłoża płynne do posiewów krwi i płynów ustrojowych do automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów oraz dzierżawa automatycznego systemu do posiewów krwi i płynów ustrojowych dla laboratorium w Sycowie..

Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: 1. Podłoża do hodowli tlenowej - 400 butelek 2. Podłoża do hodowli beztlenowej - 100 butelek 3. Podłoża do hodowli tlenowej z inhibitorem antybiotyku - 400 butelek 4. Podłoża pediatryczne - 250 butelek 5. Podłoża selektywne do hodowli grzybów z inhibitorem wzrostu bakterii - 50 butelek 6. Igła dwustronna z adapterem na butelkę do wysiewu dodatnich próbek krwi - 50 szt. 50 Zestawienie parametrów aparatu do posiewów krwi oraz płynów ustrojowych 1. Ilość miejsc inkubacyjno-pomiarowych w aparacie 50-60 2. Odczyt badanych (monitorowanych) próbek w aparacie poprzez system fotodetektorów min. co 10 minut 3. Wprowadzanie danych o numerze badania czytnikiem kodów paskowych (dostępna opcja wprowadzania butelek z uszkodzonym kodem kreskowym) 4. Natychmiastowa sygnalizacja próby dodatniej-sygnał dźwiękowy i świetlny 5. Zmiana czasu inkubacji na życzenie operatora a. dla danego rodzaju podłoża b. dla pojedynczej butelki 6. Dostępne podłoża standardowe do hodowli drobnoustrojów tlenowych oraz beztlenowych 7. Dostępne podłoża do hodowli drobnoustrojów w próbkach pacjentów poddanych antybiotykoterapii-podłoża z inhibitorem stosowanych antybiotyków 8. Dostępne podłoża do hodowli i detekcji wzrostu drobnoustrojów w próbkach pediatrycznych oraz płynie mózgowo-rdzeniowym (mała ilość materiału- 0,5-5 ml) - dołączyć materiały informacyjne producenta 9. Możliwość hodowli drożdżaków i grzybów na wybiórczych podłożach z antybiotykami hamującymi wzrost bakterii (zminimalizowanie czasu hodowli tych drobnoustrojów-nawet do 44h- możliwość wykrycie równoległe przebiegającej bakteriemii i fungemii) 10. Podłoża dostosowane do próżniowego pobierania krwi bezpośrednio do butelek za pomocą specjalnych zestawów - (uchwyt + wężyk + igła motylkowa) - kompatybilność butelek z systemami próżniowymi pobierania krwi dostępnymi na rynku (brak konieczności stosowania przekładek, adapterów) 11. Możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu (do 48h) bez uszczerbku na wykrywalności drobnoustrojów-dołączyć deklarację producenta 12. Możliwość wdrożenia procedury inokulacji testów do identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości bezpośrednio z pozytywnych podłoży hodowlanych- dołączyć procedurę producenta 13. Podłoża do systemu z możliwością przechowywania w temperaturze pokojowej 14. Aparat wyposażony w UPS stabilizujący napięcie w przypadku awarii sieci energetycznej 15. Bezpłatne przeprowadzenie szkoleń personelu z obsługi aparatu po instalacji 16. Instrukcja obsługi urządzenia oraz opisy podłoża w j. polskim wraz z dostawą aparatu Niespełnienie choćby jednego wymaganego parametru spowoduje odrzucenie oferty..

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.12.41.30-5, 33.12.41.10-9.

3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 24.

4) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.

CZEŚĆ Nr: 5 NAZWA: Pakiet 5 - Materiały do wykonywania badań z zakresu mikrobiologii dla laboratorium w Sycowie..

1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: 1. Test do wykrywania rotawirusów i adenowirusów. Kasetkowy, jakościowy test immunochromatograficzny. Jednoczesne wykrycie rotawirusów i adenowirusów. Kasetki pakowane pojedynczo. Czas otrzymania wyniku do 15 minut. Wewnętrzna kontrola zawarta w teście - 800 szt. 2.

Wymazówka plastikowa w probówce z podłożem Stuart, sterylna, pojedynczo pakowana - 7 200 szt. 3. Pożywki do posiewu moczu, dwupodłożowe: agar C.L.E.D. , oraz agar Mac Conkeya - 300 szt..

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.12.41.30-5.

3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 24.

4) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.

CZEŚĆ Nr: 6 NAZWA: Pakiet nr 6 - Dostawa pasków do badań fizykochemicznych i sprzętu do analizy osadu moczu wraz z dzierzawą dwóch czytników do moczu dla laboratorium w Oleśnicy i w Sycowie.

Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: 1. Paski 10-cio parametrowe 35 000 ozn. 2. Paski do mikroalbuminurii 250 ozn. 3. Mocz kontrolny na 2 poziomach 4.

Kamery z 10 komorami z siatką pomiarową do osadu moczu 3 500 szt. 5. Probówki do wirowania moczu z PS 17x150 mm, poj. 12 ml z wgłębieniem na 0,5 ml osadu 35 000 szt.

Ilości pasków Wykonawca powinien powiększyć o ilość potrzebną do wykonania codziennej kontroli na dwóch poziomach. Wykonawca zobowiązany jest wyliczyć wartość oferty uwzględniając wielkość i zaokrąglając w górę do pełnego opakowania.

Wymagane parametry czytnika pasków do moczu: 1.Dwa czytniki fabrycznie nowe, rok prod. 2012/2013 2. Obsługa czytników za pomocą wyświetlacza dotykowego o rozdzielczości nie

mniejszej niż 320x240 3. Wydajność min. : tryb zwykły-60 pasków/godz.,; tryb szybki 240 pasków/godz. 4. Wbudowane czasomierze inkubacji pasków, z czasem odczytu po 60 sek.

5. Praca w trybie zwykłym-inkubacja pasków w aparacie z kontrolowanym czasem odczytu po 60 sek. 6. Praca w trybie szybkim-inkubacja pasków poza aparatem, czas inkubacji

poszczególnych pasków kontrolowany za pomocą niezależnych czasomierzy w czytniku z odczytem po 60 sek. 7. Wbudowany czujnik rozpoznający obecność paska na podajniku i jego

prawidłowe ułożenie 8. Automatyczne uruchamianie inkubacji/pomiaru po wykryciu paska na podajniku 9. Automatyczna kalibracja bez konieczności używania pasków kalibracyjnych

10. Czytniki dostarczone z paskami kontrolnymi ze zmianowanym zakresem reflektancji do sprawdzianu optyki 11. Pamięć wyników: min. 240 wraz z wszystkimi wprowadzonymi danymi pacjenta, barwą i klarownością moczu oraz komentarzami 12. Wbudowana drukarka

termiczna 13. Wymagane 3 porty: RS-232, USB i PS2 14. Możliwość jednoczesnego podłączenia do czytników skanera kodów kreskowych oraz kabla sieciowego (LIMS)

15. Możliwość pracy czytników na zasilaniu bateryjnym (bateria AA lub AAA) 16. Polskie oprogramowanie czytnika 17. Możliwość jednoczesnego wprowadzenia do czytnika ID

pacjenta (cyfry i litery) jak i numeru kolejnego badania 18. Możliwość wprowadzenia ID pacjenta zarówno z poziomu aparatu, klawiatury oraz za pomocą skanera kodów kreskowych

19. Możliwość wpisania przez użytkownika pierwszego numeru kolejnego 20. Możliwość wprowadzenia barwy moczu, definiowanej przez użytkownika 21. Możliwość wprowadzenia

klarowności moczu, definiowanej przez użytkownika 22. Wprowadzenie komentarzy dla pacjenta/próbki 23. Wprowadzenie komentarzy przed pomiarem , bezpośrednio po uzyskaniu

wyniku i po wyszukaniu wyniku w pamięci 24. Możliwość wybrania przez użytkownika jednostek tradycyjnych, SI i arbitralnych, niezależnie dla każdego parametru (nie dotyczy pH,

nie dotyczy pH,

azotynów i ciężaru właściwego) Flagowanie wyników patologicznych 25. Wydruk wszystkich wpisanych danych pacjenta/próbki : ID, nr seryjny, barwa i klarowność moczu, komentarze 26. Możliwość ustawienia przez użytkownika kolejności parametrów na wydruku 27. Możliwość zaprogramowania nagłówka wydruku wyników 28. Możliwość przefiltrowania wyników w pamięci aparatu wg: ID pacjenta, numeru kolejnego, wyników dodatnich, wyników nie wydrukowanych oraz daty 29. Możliwość wysłania wyników do LIMS automatycznie lub ręcznie 30. Możliwość wyników do LIMS wybranego/pojedynczego wyniku bezpośrednio po jego uzyskaniu lub przefiltrowaniu z pamięci czytnika 31. Kompatybilne z czytnikami paski 10-cio parametrowe, wyposażone w pole kompensujące barwę moczu, bez interferencji ze strony kwasu askorbinowego 32. Kompatybilne z czytnikami paski do półilościowego badania albuminy i kreatyniny w moczu 33. Ciekły syntetyczny mocz kontrolny na 2 poziomach w fiolkach min. 15 ml , tego samego producenta co paski i czytniki 34. Wykonawca na swój koszt podłączy czytniki do laboratoryjnej sieci informatycznej e-LAB Eclipse 35. Instrukcja obsługi czytnika dołączona do oferty 36. Instrukcja używania pasków i moczu kontrolnego dołączona do oferty 37. Dołączone do oferty deklaracje zgodności EC na czytnik, paski i mocz kontrolny Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty..

- 2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.12.41.30-5, 33.12.41.10-9.
- 3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 24.
- 4) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.