

15/05/2013 S93 Państwa członkowskie - Zamówienie publiczne na dostawy - Ogłoszenie o zamówieniu - Procedura otwarta

[I.II.III.IV.VI.](#)

PL-Wałbrzych: Odczynniki laboratoryjne

2013/S 093-158504

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2004/18/WE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego

ul. Sokołowskiego 4

Punkt kontaktowy: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Osoba do kontaktów: Agnieszka Rudzka

58-309 Wałbrzych

POLSKA

Tel.: +48 746489700

E-mail: agnieszka.rudzka@zdrowie.walbrzych.pl

Faks: +48 746489700

Adresy internetowe:

Ogólny adres instytucji zamawiającej: www.zdrowie.walbrzych.pl

Więcej informacji można uzyskać pod adresem: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

Specyfikacje i dokumenty dodatkowe (w tym dokumenty dotyczące dialogu konkurencyjnego oraz dynamicznego systemu zakupów) można uzyskać pod adresem: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

I.2) Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

I.3) Główny przedmiot lub przedmioty działalności

Zdrowie

I.4) Udzielenie zamówienia w imieniu innych instytucji zamawiających

Instytucja zamawiająca dokonuje zakupu w imieniu innych instytucji zamawiających: nie

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1) Opis

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez instytucję zamawiającą:

Kompleksowa dostawa odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii.

II.1.2) Rodzaj zamówienia oraz lokalizacja robót budowlanych, miejsce realizacji dostawy lub świadczenia usług

Dostawy
Kod NUTS

II.1.3) **Informacje na temat zamówienia publicznego, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów (DSZ)**

Ogłoszenie dotyczy zamówienia publicznego

II.1.4) **Informacje na temat umowy ramowej**

II.1.5) **Krótki opis zamówienia lub zakupu**

Kompleksowa dostawa odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii.

Pakiet nr 1 - Automatyczny system do monitorowania posiewów krwi i innych płynów ustrojowych wraz z podłożami do ich posiewu.

Pakiet nr 2 - Automatyczny system mikrobiologiczny do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, z pełnym wyposażeniem i drukarką zewnętrzną.

Pakiet nr 3 - Paski do wykrywania/potwierdzania fenotypów oporności - na nośniku plastikowym.

Pakiet nr 4 - Paski do oznaczania wartości MIC antybiotyków na skali - na nośniku plastikowym.

Pakiet nr 5 - Krążki z antybiotykami, szczepy wzorcowe, zestaw fiolek z kulkami do przechowywania mikroorganizmów w stanie zamrożonym.

Przedmiotem zamówienia jest kompleksowa dostawa odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii w następujących ilościach:

- aparat do monitorowania posiewów krwi i innych płynów ustrojowych - szt. 1.
- aparat do identyfikacji drobnoustrojów i określania lekowrażliwości - szt. 1.

II.1.6) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33696500

II.1.7) **Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)**

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

II.1.8) **Części**

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

II.1.9) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2) **Wielkość lub zakres zamówienia**

II.2.1) **Całkowita wielkość lub zakres:**

II.2.2) **Informacje o opcjach**

II.2.3) **Informacje o wznowieniach**

II.3) **Czas trwania zamówienia lub termin realizacji**

Okres w miesiącach: 36 (od udzielenia zamówienia)

Informacje o częściach zamówienia

Część nr: 1 Nazwa: Automatyczny system do monitorowania posiewów krwi i innych płynów ustrojowych wraz z podłożami do ich posiewu

1) **Krótki opis**

Aparat fabrycznie nowy, z drukarką zewnętrzną, kompletnie wyposażony do wykonania badania – rok produkcji 2013 z najnowszą wersją oprogramowania, dostępną na rynku polskim.

Liczba miejsc inkubacyjnych 90-120.

Opóźnione wprowadzanie butelek po preinkubacji w temp. 35-37 stopni Celsjusza.

Cykl testowy w celkach pomiarowych w aparacie odbywa się minimum co 10 min.

Natychmiastowy wizualny i dźwiękowy alarm dla „dodatnich” butelek.
Protokół testowania próbek ustalony na 5 dni z możliwością wydłużenia przez użytkownika dla indywidualnych butelek hodowlanych.
Automatyczna kontrola jakości.
Wprowadzanie próbek do aparatu przez skanowanie kodu kreskowego identyfikującego butelkę.
Dostępne monitorowanie krzywych wzrostu i przegląd wyników inkubowanych butelek.
Dwukierunkowy interfejs (transmisja danych o pacjencie z LIS i zwrótnie z analizatora do komputera centralnego LIS informacji o badaniu).
Aparat zabezpieczony przed spadkami napięcia przez system zasilania awaryjnego UPS.
Stół lub szafka dopasowane do gabarytów systemu, umożliwiające również pracę operatora przy systemie.
Instrukcja obsługi w języku polskim.
Atesty dopuszczające stosowanie systemu do użytku na terenie RP, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.
Podłączenie systemu do komputera centralnego LIS (KS-SOLAB KAMSOFT) przez oferenta w ramach oferty.
Oprogramowanie aparatu również w wersji graficznej.
Butelki hodowlane do stosowania w systemie automatycznym dla drobnoustrojów tlenowych i beztlenowych (bakterii i grzybów drożdżopodobnych) we krwi i innych normalnie jałowych płynach ustrojowych.
Podłoża do hodowli stanowią jednocześnie podłoża transportowe dla badanych próbek krwi i innych płynów ustrojowych.
Podłoża do hodowli drobnoustrojów tlenowych umożliwiają hodowlę bakterii oraz grzybów drożdżopodobnych.
Podłoża z inhibitorami antybiotyków.
Oddzielne podłoża dedykowane dla pacjentów pediatrycznych.
Podłoża kompletne, bez konieczności dodawania suplementów wzbogacających.
Karty charakterystyki dla zamawianych podłoży w języku polskim.
Temperatura pokojowa przechowywania jałowych butelek hodowlanych.
Butelki hodowlane odpowiednio oznakowane (charakterystycznie dla rodzaju podłoża), etykieta zawierająca: kod kreskowy, pole do opisu pacjenta i próbki, datę ważności podłoża, nr serii.
Do każdej dostawy butelek hodowlanych, dołączony przez producenta, certyfikat kontroli jakości. Jeżeli dostawa zawiera różne numery serii, to certyfikat kontroli jakości ma być dostarczony do każdego numeru przysłanej serii.
Podłoża do hodowli w warunkach tlenowych z neutralizatorem antybiotyków.
Podłoża do hodowli w warunkach beztlenowych z neutralizatorem antybiotyków.
Podłoża pediatryczne z neutralizatorem antybiotyków.

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33696500

3) **Wielkość lub zakres**

Nazwa odczynnika/testu - Prognozowana ilość sztuk/rok:

Podłoża do hodowli w warunkach tlenowych z neutralizatorem antybiotyków - 1400

Podłoża do hodowli w warunkach beztlenowych z neutralizatorem antybiotyków - 1400

Podłoża pediatryczne z neutralizatorem antybiotyków - 1000

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 2 Nazwa: Automatyczny system mikrobiologiczny do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, z pełnym wyposażeniem i drukarką zewnętrzną

1) Krótki opis

Aparat fabrycznie nowy – rok produkcji 2013, wyposażony w najnowszą wersję oprogramowania dostępną na rynku polskim.

Pojemność analizatora minimum 60 miejsc pomiarowych.

Analizator pracujący w sposób ciągły (inkubacja i odczyt kart), z możliwością dostawiania kolejnych testów w wolne miejsca pomiarowe.

Brak konieczności stałej obecności operatora podczas pracy analizatora.

Analizator wyposażony w czytnik kodów kreskowych.

Możliwość rejestracji badań przez skanowanie kodów kreskowych i manualnie.

Zapewnienie bezpieczeństwa danych przez logowanie do analizatora osób urawnionych.

Testy do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów oznakowane kodami kreskowymi.

Karty charakterystyki dołączone do każdego opakowania kart testowych.

Substraty biochemiczne i antybiotyki w postaci liofilizatu na kartach testowych, bez konieczności stosowania dodatkowych odczynników.

Bezpieczeństwo pracy operatora przez zapewnienie szczelności kart pomiarowych.

Wykonywanie identyfikacji bakterii: G (+), G (-) i bakterii beztlenowych.

Identyfikacja drobnoustrojów o dużych wymaganiach odżywczych: *Neisseria* spp., *Haemophilus* spp., *Corynebacterium* oraz grzybów drożdżopodobnych.

Określanie lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych.

Weryfikacja poprawności interpretacji wyników lekowrażliwości oraz wykrywanie mechanizmów oporności przez system ekspertowy.

Wykrywanie/sugerowanie mechanizmów oporności: ESBL, MRS, MLSB, HLAR, karbapenemazy.

Wynik lekowrażliwości w postaci MIC wraz z określeniem kategorii S, I, R.

Interpretacja lekowrażliwości zgodnie z wytycznymi Konsultanta Krajowego w dziedzinie mikrobiologii lekarskiej, wg EUCAST.

Program do kontroli jakości.

Graficzna wersja oprogramowania.

Zatwierdzenie i automatyczne przesyłanie wyników do LIS.

Przechowywanie wyników w systemie mikrobiologicznym.

Instrukcja obsługi w j. polskim.

Podłączenie systemu do LIS – KS-SOLAB KAMSOFIT przez Wykonawcę.

Analizator wyposażony w system zasilania awaryjnego UPS.

Vorteks i densytometr w zestawie.

Stół lub szafka odpowiednie do gabarytów systemu, zapewniające również miejsce pracy dla operatora - dostarczone przez Wykonawcę.

Atesty dopuszczające system do użytku na terenie RP, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych

Instalacja klimatyzacji w pomieszczeniu pracy systemu.

Szkolenie pracowników pracowni w zakresie obsługi systemu.

Columbia agar z 5 % krwią baranią.

Agar MacConkey'a z fioletem krystalicznym.

Sabouraud agar z gentamycyną i chloramfenikolem.

Agar czekoladowy do wybiórczej izolacji *Haemophilus* spp.

Agar czekoladowy (+PolyViteX VCAT3) do wybiórczej izolacji *Neisseria* spp.

Agar SS do wybiórczej izolacji *Salmonella* spp. i *Shigella* spp.

Podłoże do wybiórczej izolacji *Enterococcus* spp. i paciorkowców grupy D.

Mueller Hinton agar.

Mueller Hinton agar z 5 % krwią baranią.

Mueller Hinton agar z 5 % krwią końską + NAD.

Mueller Hinton agar z kloksacyliną.

Brucella agar z 5 % krwią baranią do izolacji beztlenowców oraz określania wartości MIC.

Podłoże chromogenne do identyfikacji karbapenemaz u Enterobacteriaceae.
Podłoże chromogenne do identyfikacji: Escherichia coli, KESC (Klebsiella, Enterobacter, Serratia, Citrobacter), Proteus spp., Enterococcus spp.
Podłoże chromogenne do identyfikacji i izolacji Staphylococcus aureus.
Podłoże chromogenne do identyfikacji MRSA.
Podłoże chromogenne do identyfikacji VRE, z różnicowaniem E.faecalis i E.faecium.
Podłoże chromogenne do izolacji drożdżaków i identyfikacji Candida albicans.
Podłoże chromogenne do identyfikacji ESBL u Enterobacteriaceae.
Podłoże chromogenne do selektywnej izolacji Salmonella spp.
Podłoże chromogenne do identyfikacji Clostridium difficile.
Podłoże odciskowe do badania czystości powierzchni z inhibitorami środków dezynfekcyjnych.
Bulion tryptozowo-sojowy.
Bulion Todd-Hewitta (z gentamycyną i kwasem nalidyksowym).
Bulion z selenitem F do wybiórczego namnażania Salmonella spp.
Bulion Schaedlera z wit.K3 do hodowli bakterii beztlenowych.
Testy/karty do identyfikacji tlenowych bakterii G (-).
Testy/karty do identyfikacji tlenowych bakterii G (+).
Testy/karty do identyfikacji bakterii o zwiększonych wymaganiach odżywczych (Neisseria spp., Haemophilus spp).
Testy/karty do identyfikacji bakterii beztlenowych.
Testy/karty do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych.
Testy/karty do określania lekowrażliwości tlenowych bakterii G (-).
Testy/karty do określania lekowrażliwości ziarniaków G (+).
Testy/karty do określania lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych.
Podłoża gotowe na płytkach Petriego o średnicy 90 mm; podłoża odciskowe na płytkach o średnicy 55 mm
Każda płytka z podłożem zawiera dane: nazwa podłoża, data ważności, nr serii, godzina produkcji, nazwa producenta.
Certyfikat kontroli Jakości dla każdej serii.
Konfekcjonowanie:
- Pozycja nr: 1,2,8,14 100 szt/op,
- Pozycja nr: 3 – 7, 9-10,12- 13, 15– 26 20 szt/op.
Poz nr 11 - 10 szt/op.
Termin ważności dla podłoży mikrobiologicznych z pozycji 1-26 tabeli 2a - min. 6 tygodni od daty zakupu towaru. Pozostałe pozycje z tabeli min. 6 miesięcy.
Szybki test lateksowy do identyfikacji w PMR antygenów: Neisseria meningitidis A,C,Y/W135, B/E.coli K1, Haemophilus influenzae b, Streptococcus gr B, Streptococcus pneumoniae wraz z kontrolą.
Szybki test lateksowy do wykrywania Streptococcus pneumoniae bezpośrednio z hodowli i/lub z dodatnich próbek posiewów krwi.
Szybki test lateksowy do identyfikacji paciorkowców z grupy serologicznej A.
Szybki test lateksowy do identyfikacji paciorkowców z grupy serologicznej B.
Szybki test lateksowy do identyfikacji Staphylococcus aureus (MRSA oraz MSSA).
Zestaw odczynników do barwienia met Grama, w butelkach o poj. 200-300 ml.
Roztwór soli fizjologicznej (NaCl 0,85 %) w ampułkach szklanych o poj. 2-3 ml z płaskim dnem - jałowe.
Optochina krążki.
Pojemnik (przezroczysty) do hodowli w warunkach specjalnych (CO², warunki beztlenowe) o poj. 2-3 l (do 15 płytek).
Generator CO² do stosowania w pojemniku.
Torebka przezroczysta wraz z generatorem do inkubacji pojedynczych płytek w atmosferze mikroaerofilnej.
Torebka przezroczysta wraz z generatorem do inkubacji pojedynczych płytek w

warunkach beztlenowych.

Wskaźnik atmosfery beztlenowej.

Szybki test lateksowy w PMR z poz. 1 tab. 2b zawiera podane antygeny.

Zestaw odczynników do barwienia z poz. 6 tab. 2b jest oferowany w podanym zakresie pojemności.

Oferowany pojemnik z pozycji 9 tab. 2b posiada żądane parametry.

Oferowane ampułki z poz. 7 tab. 2b spełniają podane warunki.

Zestawy z tabeli 2b do pakietu nr 2 zawierają oprócz odczynników również kontrole.

Konfekcja testów lateksowych na 25-50 oznaczeń.

Testy lateksowe ważne minimum 6 miesięcy od daty dostarczenia do zamawiającego.

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33696500

3) **Wielkość lub zakres**

Nazwa odczynnika/testu Prognozowana ilość sztuk podłoży/rok

Columbia agar z 5 % krwią baranią 5700

Agar MacConkey'a z fioletem krystalicznym 5400

Sabouraud agar z gentamycyną i chloramfenikolem 320

Agar czekoladowy do wybiórczej izolacji Haemophilus spp 840

Agar czekoladowy (+PolyViteX VCAT3) do wybiórczej izolacji Neisseria spp 80

Agar SS do wybiórczej izolacji Salmonella spp. i Shigella spp 320

Podłoże do wybiórczej izolacji Enterococcus spp. i paciorkowców grupy D 2720

Mueller Hinton agar 1680

Mueller Hinton agar z 5 % krwią baranią 100

Mueller Hinton agar z 5 % krwią końską + NAD 580

Mueller Hinton agar z kloksacyliną 20

Brucella agar z 5 % krwią baranią do izolacji beztlenowców oraz określania wartości MIC 80

Podłoże chromogenne do identyfikacji karbapenemaz u Enterobacteriaceae 40

Podłoże chromogenne do identyfikacji: Escherichia coli, KESC

(Klebsiella, Enterobacter, Serratia, Citrobacter), Proteus spp., Enterococcus spp. 3800

Podłoże chromogenne do identyfikacji i izolacji Staphylococcus aureus 1760

Podłoże chromogenne do identyfikacji MRSA 240

Podłoże chromogenne do identyfikacji VRE, z różnicowaniem E.faecalis i E.faecium 40

Podłoże chromogenne do izolacji drożdżaków i identyfikacji Candida albicans 1440

Podłoże chromogenne do identyfikacji ESBL u Enterobacteriaceae 120

Podłoże chromogenne do selektywnej izolacji Salmonella spp. 320

Podłoże chromogenne do identyfikacji Clostridium difficile 20

Podłoże odciskowe do badania czystości powierzchni z inhibitorami środków dezynfekcyjnych 1200

Bulion tryptozowo-sojowy 3720

Bulion Todd-Hewitta (z gentamycyną i kwasem nalidyksowym) 60

Bulion z selenitem F do wybiórczego namnażania Salmonella spp. 200

Bulion Schaedlera z wit. K3 do hodowli bakterii beztlenowych 60

Testy/karty do . identyfikacji tlenowych bakterii G (-) 2880

Testy/karty do . identyfikacji tlenowych bakterii G (+) 1900

Testy/karty do identyfikacji bakterii o zwiększonych wymaganiach odżywczych (Neisseria spp., Haemophilus spp 400)

Testy/karty do identyfikacji bakterii beztlenowych 80

Testy/karty do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych 80

Testy/karty do określania lekowrażliwości tlenowych bakterii G (-) 4480

Testy/karty do określania lekowrażliwości ziarniaków G (+) 2940

Testy/karty do określania lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych 100

Nazwa odczynnika

Prognozowana ilość sztuk/rok

Szybki test lateksowy do identyfikacji w PMR antygenów: Neisseria meningitidis A,C,Y/W135, B/E.coli K1, Haemophilus influenzae b, Streptococcus gr B, Streptococcus pneumoniae wraz z kontrolą 150

Szybki test lateksowy do wykrywania Streptococcus pneumoniae bezpośrednio z hodowli i/lub z dodatnich próbek posiewów krwi 100

Szybki test lateksowy do identyfikacji paciorkowców z grupy serologicznej A 100

Szybki test lateksowy do identyfikacji paciorkowców z grupy serologicznej B 50

Szybki test lateksowy do identyfikacji Staphylococcus aureus (MRSA oraz MSSA) 200

Zestaw odczynników do barwienia met Grama ,w butelkach o poj. 200-300 ml 6

Roztwór soli fizjologicznej (NaCl 0,85 %) w ampułkach szklanych o poj. 2-3 ml z płaskim dnem - jałowe 360

Optochina krążki 1380

Pojemnik (przezroczysty) do hodowli w warunkach specjalnych (CO², warunki beztlenowe) o poj. 2-3 l (do 15 płytek) 1

Generator CO₂ do stosowania w pojemniku 380

Torebka przezroczysta wraz z generatorem do inkubacji pojedynczych płytek w atmosferze mikroaerofilnej 180

Torebka przezroczysta wraz z generatorem do inkubacji pojedynczych płytek w warunkach beztlenowych 100

Wskaźnik atmosfery beztlenowej 100

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 3 Nazwa: Paski do wykrywania/potwierdzania fenotypów oporności - na nośniku plastikowym

1) **Krótki opis**

Paski do potwierdzania ESBL u bakterii Gram-ujemnych z: Cefotaxim/Cefotaxim + Clavulanicacid

Paski do potwierdzania ESBL u bakterii Gram-ujemnych z: Cefepim/Cefepim + Clavulanicacid

Paski do wykrywania AmpC

Paski do wykrywania MBL z:

Imipenem/Imipenem+ EDTA

Paski do wykrywania MBL z:

Meropenem/Meropenem +EDTA

Gradient stężeń antybiotyku naniesiony na plastikowym nośniku

Konfekcjonowanie: 10-30 pasków pakowanych w blistry, dodatkowo w opakowaniu zewnętrznym, wraz z instrukcją w języku polskim.

W każdym blistrze - nie więcej niż 3 paski testowe, w oddzielnym kompartmencie.

Paski zaopatrzone w pochłaniacz wilgoci, zapewniający stabilność naniesionego antybiotyku.

Warunki przechowywania testów: od -20 ° C do +8 °C

Minimalny termin ważności - 12 m-cy od daty dostarczenia zamawiającemu.

Każda dostawa zawiera Certyfikat Jakości Producenta.

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33696500

3) **Wielkość lub zakres**

Nazwa odczynnika/testu - Prognozowana ilość sztuk/rok:

Paski do potwierdzania ESBL u bakterii Gram-ujemnych z: Cefotaxim/Cefotaxim + Clavulanicacid - 30

Paski do potwierdzania ESBL u bakterii Gram-ujemnych z: Cefepim/Cefepim + Clavulanicacid - 30

Paski do wykrywania AmpC 30
Paski do wykrywania MBL z:
Imipenem/Imipenem+ EDTA 30
Paski do wykrywania MBL z:
Meropenem/Meropenem +EDTA 30

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 4 Nazwa: Paski do oznaczania wartości MIC antybiotyków na skali - na nośniku plastikowym

1) **Krótki opis**

Amoxicillin;
Amoxicillin/clavulanic acid;
Amikacin;
Ampicillin;
Benzylpenicillin;
Cefotaxim;
Ceftazidim;
Ceftriakson;
Chloramphenicol;
Ciprofloxacin;
Clindamycin;
Colistin;
Imipenem;
Meropenem;
Metronidazol;
Vancomycin;

Gradient stężeń antybiotyku naniesiony na plastikowym nośniku.

Konfekcjonowanie: 10-30 pasków pakowanych pojedynczo i/ lub w blistry, dodatkowo w opakowaniu zewnętrznym, wraz z instrukcją w języku polskim.

Paski pakowane w blistrach - nie więcej niż 3 sztuki, w oddzielnym kompartmencie.

Paski zaopatrzone w pochłaniacz wilgoci, zapewniający stabilność naniesionego antybiotyku.

Warunki przechowywania testów: od -20 ° C do +8 ° C.

Minimalny termin ważności - 12 m-cy od daty dostarczenia zamawiającemu.

Każda dostawa zawiera Certyfikat Jakości Producenta.

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33696500

3) **Wielkość lub zakres**

Nazwa odczynnika/testu; Prognozowana ilość sztuk/rok:

Amoxicillin 30;
Amoxicillin/clavulanic acid 30;
Amikacin 30;
Ampicillin 30;
Benzylpenicillin 30;
Cefotaxim 30;
Ceftazidim 30;
Ceftriakson 30;
Chloramphenicol 30;
Ciprofloxacin 30;
Clindamycin 30;
Colistin 30;

Imipenem 30;
Meropenem 30;
Metronidazol 30;
Vancomycin 30.

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 5 Nazwa: Krążki z antybiotykami, szczepy wzorcowe, zestaw fiolek z kulkami do przechowywania mikroorganizmów w stanie zamrożonym

1) Krótki opis

Krążki z antybiotykami do oznaczania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno-krążkową oraz do wykrywania/potwierdzania fenotypów oporności:

Amikacyna 30 µg;
Amoksycylina 10 µg;
Amoksycylina/ kw. klawulanowy (20/10) 30 µg;
Amoksycylina/ kw. klawulanowy (2/1) 3 µg;
Ampicylina 2 µg;
Ampicylina 10 µg;
Aztreonam 30 µg;
Cefaklor 30 µg;
Cefepim 30 µg;
Cefinaza (nitrocefina);
Cefpodoksym 10 µg;
Cefoksytyna 30 µg;
Cefotaksym 5 µg;
Cefotaksym 30 µg;
Cefotaksym/ kw. klawulanowy(30/10) 40 µg;
Ceftazydym 10 µg;
Ceftazydym 30 µg;
Ceftazydym/ kw. klawulanowy (30/10) 40 µg;
Ceftriakson 30 µg;
Cefuroksym 30 µg;
Chinupristina/dalfopristina 15 µg;
Chloramfenikol 30 µg;
Ciprofloksacyna 5 µg;
Czyste krążki bibułowe;
Ertapenem 10 µg;
Erytromycyna 15 µg;
Gentamycyna 10 µg;
Gentamycyna 30 µg;
Imipenem10 µg;
Klindamycyna 2 µg;
Kwas nalidyksowy 30 µg;
Lewofloksacyna 5 µg;
Linezolid 10 µg;
Meropenem 10 µg;
Moksifloksacyna 5 µg;
Mupirocyna 200 µg;
Netilmycyna 10 µg;
Norfloksacyna 10 µg;
Oksacylina 1 µg;
Penicylina G (penicylina benzylowa) 1 UI;
Penicylina V (fenoksymetylopenicylina) 10 µg;

Piperacylina 30 µg;
Piperacylina / tazobaktam (30/6) 36µg;
Rifampicyna 5µg;
Teikoplanina 30µg;
Tetracyklina 30µg;
Tigecyklina 15µg;
Tikarcylin 75µg;
Tikarcylin// kw .klawulanowy (75/10) 85µg;
Tobramycyna 10µg;
Trimetoprim/sulfametoksazol (1:19) 25µg;
Wankomycyna 5µg;
Krażki bibułowe o średnicy 6 mm;
Każda fiołka zaopatrzona w pochłaniacz wilgoci.
Konfekcjonowanie krążków: pakowane w fiołki po 50 szt.
Na każdym krążku obustronny nadruk z międzynarodowym skrótem nazwy antybiotyku i jego stężeniem w mikrogramach.
Na fiołce etykieta zawierająca informacje: nazwa producenta, międzynarodowa nazwa antybiotyku wraz z jego symbolem, stężenie antybiotyku w mikrogramach, data ważności, nr serii, temperatura przechowywania.
Temperatura przechowywania fiołek z krążkami: od +2 do +8 °C (również dla antybiotyków β- laktamowych).
Przy każdej dostawie krążków dołączony Certyfikat Kontroli Jakości.
Termin ważności: nie krótszy niż rok od daty zakupu.
Szczepy wzorcowe do wewnętrznej kontroli jakości
1. Staphylococcus aureus ATCC 29213 – op. 2/3lata
2. Haemophilus influenzae NCTC 8468 – op. 2/3lata
Szczepy z pierwszego pasaży
Postać liofilizatu (krążki/tabletki)
Temperatura przechowywania: do +8 st.C
Szczepy posiadają Certyfikat Jakości, procedurę postępowania (przechowywanie, namnażanie)
Termin ważności szczepów ok. 2 lata od daty zakupu.
C. Zestaw fiołek z kulkami do przechowywania mikroorganizmów w stanie zamrożonym - 2 op/3 lata
Zestaw przeznaczony do zamrażania i rekultywacji zamrożonych szczepów
Sterylnie fiołki zamykane kolorowymi korkami (mix kilku kolorów)
Statyw do przechowywania fiołek zamrożonych
Statyw zapobiegający rozmrożeniu się fiołki podczas pracy
Instrukcja z procedurą postępowania
Temperatura przechowywania posianych fiołek od – 80 °C do -20 °C
Termin ważności - min. 2 lata od daty zakupu
Liczba fiołek w opakowaniu- maksymalnie 50-80 sztuk

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33696500

3) **Wielkość lub zakres**

Nazwa odczynnika/testu Prognozowana ilość sztuk/rok
Amikacyna 30 µg 300
Amoksycylina 10 µg 100
Amoksycylina/ kw. klawulanowy (20/10) 30 µg 500
Amoksycylina/ kw. klawulanowy (2/1) 3 µg 150
Ampicylina 2 µg 300
Ampicylina 10 µg 100
Aztreonam 30 µg 200
Cefaklor 30 µg 200

Cefepim 30 µg 200
Cefinaza (nitrocefina) 200
Cefpodoksym 10 µg 200
Cefoksytyna 30 µg 1000
Cefotaksym 5 µg 200
Cefotaksym 30 µg 500
Cefotaksym/ kw. klawulanowy(30/10) 40 µg 200
Ceftazydym 10 µg 200
Ceftazydym 30 µg 600
Ceftazydym/ kw. klawulanowy (30/10) 40 µg 200
Ceftriakson 30 µg 200
Cefuroksym 30 µg 200
Chinupristina/dalfopristina 15 µg 100
Chloramfenikol 30 µg 50
Ciprofloksacyna 5 µg 300
Czyste krążki bibułowe 200
Ertapenem 10 µg 200
Erytromycyna 15 µg 1000
Gentamycyna 10 µg 300
Gentamycyna 30 µg 200
Imipenem 10 µg 500
Klindamycyna 2 µg 1000
Kwas nalidyksowy 30 µg 100
Lewofloksacyna 5 µg 150
Linezolid 10 µg 100
Meropenem 10 µg 500
Moksifloksacyna 5 µg 150
Mupirocyna 200 µg 50
Netilmycyna 10 µg 200
Norfloksacyna 10 µg 100
Oksacylina 1 µg 150
Penicylina G (penicylina benzylowa) 1 UI 500
Penicylina V (fenoksymetylopenicylina) 10 µg 100
Piperacylina 30 µg 150
Piperacylina / tazobaktam (30/6) 36µg 150
Rifampicyna 5µg 100
Teikoplanina 30µg 100
Tetracyklina 30µg 200
Tigecyklina 15µg 50
Tikarcylina 75µg 150
Tikarcylina// kw .klawulanowy (75/10) 85µg 50
Tobramycyna 10µg 300
Trimetoprim/sulfametoksazol (1:19) 25µg 300
Wankomycyna 5µg 200
Szczepy wzorcowe do wewnętrznej kontroli jakości
1.Staphylococcus aureus ATCC 29213 – op.2/ 3lata
2.Haemophilus influenzae NCTC 8468 – op.2/ 3lata
C. Zestaw fiolek z kulkami do przechowywania mikroorganizmów w stanie zamrożonym -
2 op/3 lata

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym

III.1) Warunki dotyczące zamówienia

III.1.1) Wymagane wadium i gwarancje:

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

- pakiet nr 1 – 3 900,00 PLN,
- pakiet nr 2 – 19 800,00 PLN,
- pakiet nr 3 - 240,00 PLN,
- pakiet nr 4 - 372,00 PLN,
- pakiet nr 5 - 330,00 PLN.

Data uznania wpłaty będzie data wpływu na konto zamawiającego.

Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania.

Konto bankowe: Kredyt Bank S.A. o/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu;
 - 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
 - 3) gwarancjach bankowych;
 - 4) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz. U. Nr 109, poz. 1158, z późn. zm.).
- Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą.

III.1.2) Główne warunki finansowe i uzgodnienia płatnicze i/lub odniesienie do odpowiednich przepisów je regulujących:

III.1.3) Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa wykonawców, której zostanie udzielone zamówienie:

III.1.4) Inne szczególne warunki

III.2) Warunki udziału

III.2.1) Sytuacja podmiotowa wykonawców, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: Na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj.

- 1) posiadanie aktualnego odpisu z właściwego rejestru – na podstawie załączonego aktualnego odpisu 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, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- 2) posiadanie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- 3) posiadanie aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub

wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

4) posiadanie aktualnej informacji z KRK w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8, 10, 11 ustawy – na podstawie aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8 Pzp wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

5) posiadanie aktualnej informacji z KRK w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9, ustawy – podmioty zbiorowe – na podstawie aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu zamiast dokumentów w/w składa:

a) pkt 1, 2, 3, 5 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

- nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (wystawiony nie wcześniej niż 3 m-ce przed upływem terminu składania ofert),

- nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert);

b) pkt 4 - składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8, 10 i 11 ustawy (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert).

Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się w/w dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji Wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem.

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

III.2.2) Zdolność ekonomiczna i finansowa

III.2.3) Kwalifikacje techniczne

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:

Na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj.:

1) posiadanie doświadczenia w zakresie świadczenia dostaw będących przedmiotem zamówienia - na podstawie wykazu wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

III.2.4) Informacje o zamówieniach zastrzeżonych

III.3) Specyficzne warunki dotyczące zamówień na usługi

III.3.1) Informacje dotyczące określonego zawodu

III.3.2) Osoby odpowiedzialne za wykonanie usługi

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury

IV.1.1) Rodzaj procedury

Otwarta

IV.1.2) Ograniczenie liczby wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do składania ofert lub do udziału

IV.1.3) Zmniejszenie liczby wykonawców podczas negocjacji lub dialogu

IV.2) Kryteria udzielenia zamówienia

IV.2.1) Kryteria udzielenia zamówienia

Najniższa cena

IV.2.2) Informacje na temat aukcji elektronicznej

Wykorzystana będzie aukcja elektroniczna: nie

IV.3) Informacje administracyjne

IV.3.1) Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą:

Zp/41/PN-36/13

IV.3.2) Poprzednie publikacje dotyczące tego samego zamówienia

nie

IV.3.3) Warunki otrzymania specyfikacji, dokumentów dodatkowych lub dokumentu opisowego

IV.3.4) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

24.6.2013 - 10:00

IV.3.5) Data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału zakwalifikowanym kandydatom

IV.3.6) Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

polski.

IV.3.7) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą

w dniach: 60 (od ustalonej daty składania ofert)

IV.3.8) Warunki otwarcia ofert

Data: 24.6.2013 - 10:15

Miejscowość:

Wałbrzych.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.2) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

VI.3) Informacje dodatkowe

VI.4) Procedury odwoławcze

VI.4.1) Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Krajowa Izba Odwoławcza

ul. Postępu 17a

Warszawa
POLSKA

VI.4.2) **Składanie odwołań**

VI.4.3) **Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań**

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17a
Warszawa
POLSKA

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
13.5.2013