

Ogłoszenie nr 616789-N-2018 z dnia 2018-09-14 r.

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu: Przetarg nieograniczony na sprzedaż i dostawę odczynników do diagnostyki boreliozy metodą Elisa i Westernblot oraz podłoża w probówkach i butelkach

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: Zamieszczanie obowiązkowe

Ogłoszenie dotyczy: Zamówienia publicznego

Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej

Nie

Nazwa projektu lub programu

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

Nie

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

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający

Nie

Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania

Nie

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

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających

Nie

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

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

Nie

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

Informacje dodatkowe:

I. 1) NAZWA I ADRES: Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, krajowy numer identyfikacyjny 000308637, ul. Żeromskiego 22, 39-300 Mielec, woj.

podkarpackie, państwo Polska, tel. 177800146, , e-mail przetargi@szpital.mielec.pl, , faks +48(17)7800146.

Adres strony internetowej (URL): www.szpital.mielec.pl

Adres profilu nabywcy:

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

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Inny (proszę określić):

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

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

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

I.4) KOMUNIKACJA:

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

Tak

www.szpital.mielec.pl/index.php/bip/przetargi

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

Tak

www.szpital.mielec.pl/index.php/bip/przetargi

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

Nie

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

Elektronicznie

Nie

adres

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

Nie

Inny sposób:

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

Tak

Inny sposób:

Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie. Koperta powinna być oznakowana napisem: „Przetarg nieograniczony na sprzedaż i dostawę odczynników do diagnostyki boreliozy

metodą Elisa i Westernblot oraz podłoża w probówkach i butelkach, znak SzP.ZP.271.97.18 oraz winna być opatrzona nazwą i adresem Wykonawcy, aby można ją było zwrócić bez otwierania w przypadku otrzymania oferty przez Zamawiającego po terminie składania ofert.

Adres:

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec pokój nr 1 – Administracja

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

Nie

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

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Przetarg nieograniczony na sprzedaż i dostawę odczynników do diagnostyki boreliozy metodą Elisa i Westernblot oraz podłoża w probówkach i butelkach

Numer referencyjny: SzP.ZP.271.97.18

Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny

Nie

II.2) Rodzaj zamówienia: Dostawy

II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych

Zamówienie podzielone jest na części:

Tak

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

wszystkich części

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

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

II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku

partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:

1. Przedmiot zamówienia obejmuje sprzedaż i dostawę odczynników do diagnostyki boreliozy metodą Elisa i Westernblot oraz podłoża w probówkach i butelkach, w tym: GRUPA 1 Odczynniki do diagnostyki boreliozy - metoda ELISA i Westernblot L.p. Asortyment J.m. Ilość 1 Borrelia Westernblot IgG w surowicy 1 op=30 oznaczeń op. 40 2 Borrelia Westernblot IgM w surowicy 1 op=30 oznaczeń op. 35 3 Borrelia ELISA IgM w surowicy 1 op=96 oznaczeń op. 28 4 Borrelia ELISA IgG w surowicy 1 op=96 oznaczeń op. 30 5 Borrelia ELISA IgG w PMR (CSF) 1 op=96 oznaczeń op. 2 6 Borrelia ELISA IgM w PMR (CSF) 1 op=96 oznaczeń op. 2 7 Borrelia Westernblot IgG w PMR (CSF) 1 op=32 oznaczeń op. 4 8 Borrelia Westernblot IgM w PMR (CSF) 1 op=32

oznaczeń op. 1 9 Test ELISA IgG do oceny leczenia boreliozy 1 op=96 oznaczeń op. 2 10 Płyn do konserwacji/kalibracji aparatu szt. 1 11 Dzierżawa zestawu komputer z monitorem czytnika mikroplatek ELISA, półautomatu i skanera m-cy 5 Wymagania dotyczące metody ELISA: 1. Odczynniki znaczone kolorami w celu eliminacji pomyłek. 2. Mikro płytka typu break-off (dzielone studzienki reakcyjne). 3. Kontrola pozytywna i negatywna – gotowe do użycia. 4. Bufor płuczący – koncentrat 1:10, jednakowy dla wszystkich zestawów. 5. Substrat i roztwór stopujący – gotowe do użycia. 6. Termin ważności odczynników co najmniej 12 miesięcy od momentu otrzymania testów, płytka mikrotitracyjna po otwarciu – co najmniej 4 miesiące. 7. Odczyt przy długości fali 450nm. 8. Możliwość konsultacji uzyskiwanych wyników (wykonanie inkubacji porównawczej) w ramach umowy. 9. Antygen: dla klasy IgG – pełen natywny ekstrakt *Borrelia afzelii*, *B. burgdorferi*, *B. garinii* plus rekombinant VlsE, dla klasy IgM – pełen natywny ekstrakt *B. afzelii*, *B. burgdorferi*, *B. garinii*. 10. Dla klasy IgG i IgM – test ilościowy (min. 3 punkty kalibracyjne) oddzielny zestaw do oznaczania każdej z klas Ig, z możliwością oceny półilościowej. 11. Odczynnik (bufor) do rozcieńczenia surowicy dla zestawów do badania przeciwciał klasy IgM zawiera absorbent czynnika reumatoidalnego i IgG, dzięki temu nie jest konieczna osobna absorpcja i zakup dodatkowego odczynnika. 12. Możliwość oznaczenia zarówno w surowicy jak i w płynie mózgowo-rdzeniowym przy użyciu osobnych testów. 13. Metodyka testu zawierająca procedurę rozcieńczania i wykonania oznaczeń z płynu mózgowo-rdzeniowego. 14. Dzierżawa na czas trwania umowy czytnika do płytek ELISA wraz z niezbędnym oprogramowaniem. Zestaw ELISA do oznaczania przeciwciał anti-VlsE/C6 przeciw *Borrelia* w surowicy: 1. Test służący do monitorowania skuteczności leczenia. 2. Kalibratory do wykreślenia krzywej kalibracyjnej – gotowe do użycia. 3. Test ilościowy w klasie IgG. 4. Co najmniej 3 rozcieńczenia surowicy wykonywane podczas inkubacji, co pozwala wykryć przeciwciała o wysokim mianie w trakcie jednej inkubacji. 5. Kalibratory znakowane kolorami o różnym natężeniu barwy. 6. Krzywa kalibracyjna oparta jest na 6 punktach, kalibratory gotowe do użycia. 7. Fala odczytu dla zestawów wynosi 450 nm. 8. Zestawy mają okres ważności co najmniej 10 miesięcy, a po otwarciu są trwałe co najmniej 4 miesiące. 9. Zestawy zawierają wszystkie odczynniki potrzebne do wykonania oznaczeń. 10. Kontrola pozytywna, kontrola negatywna oraz koniugat gotowe do użycia. 11. Źródłem antygeny jest mieszanina rekombinowanego VlsE z *Borrelia burgdorferi sensu stricto* oraz *Borrelia afzelii*. 12. Czułość min. 96%, swoistość 100%. Wymagania dotyczące zestawu komputer z monitorem czytnika mikroplatek ELISA: 1. Czytnik mikroplatek sterowany za pomocą stacji sterującej PC wraz z oprogramowaniem sterującym i obliczeniowym. 2. Zakres długości fali min. 400-800 nm. 3. Zakres pomiarowy min. 0-4,000 OD. 4. Układ pomiarowy 8- kanałowy z cyfrową kontrolą świecenia lampy (zmienna jasność lampy w zależności od warunków pomiarowych). 5. Tryb odczytu: EndPoint, Kinetyczny – dla pojedynczej i podwójnej długości fali. 6. Możliwość odczytu wielokrotnego dla co najmniej 4 długości fali z falą referencyjną. 7. Odczyt płytek 96 dołkowych z dnem płaskim, okrągłym oraz typu V. 8. Dokładność odczytu min. +/-1,0%. 9. Powtarzalność min. +/-0,5%. 10. Wbudowane filtry interferencyjne 405,450,492,620 nm. 11. Czas odczytu płytki 96 dołków maks. 5 sek. 12. Wbudowany interfejs do podłączenia komputera RS232 lub USB. 13. Wbudowana wytrząsarka z programowanym czasem pracy i amplitudą. 14. Źródło światła –lampa halogenowa. 15. Zestaw komputerowy musi spełniać minimalne parametry wymagane do obsługi w/w sprzętu. Wymagania dotyczące metody Westernblot: 1. Na pasekach testowych naniesiony pełen natywny antygen *Borrelia afzelii* oraz antygen rekombinowany VlsE. 2. Zestawy na co najmniej 30 oznaczeń. 3. Jeden pasek testowy służy do diagnostyki jednego pacjenta w jednej klasie IgG lub IgM, oddzielne zestawy do oznaczania każdej z klas Ig. 4. Pasek zawiera linię kontrolną, świadcząca o prawidłowości wykonania badania. 5. Zestawy zawierają wszelkie potrzebne do inkubacji odczynniki. 6. Zapewnienie konsultacji wykonywanych badań (możliwość wykonania

inkubacji porównawczej). 7. Konieczność odczytu elektronicznego wyniku. 8. Wykonawca wydzierżawi półautomat do inkubacji testów Westernblot. 9. Dzierżawa na czas trwania umowy płaskiego skanera z programem komputerowym dla elektronicznej oceny wyników badań testów Westernblot. Zestawy testowe do oznaczania przeciwciał przeciwko Borrelia w PMR w klasie IgG (test potwierdzenia) – testy paskowe. 1. Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta. 2. Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy. 3. Pasek testowy zawiera osobno naniesione antygeny w postaci linii. 4. Antygeny: rekombinowane (VlsE Borrelia burgdorferi, VlsE B. garinii, VlsE B. afzelii), lipidy charakterystyczne dla fazy późnej: lipid Borrelia afzelii, lipid Borrelia burgdorferi, rekombinowane p83, p41, p39, wysokospecyficzne rekombinowane OspC, rekombinowane: p58, p21, p20, p19, p18. 5. Każdy pasek dodatkowo zawiera dwie linie kontrolne: dla koniugatu IgG i IgM oraz linię kontrolną dla mieszanki klas IgG i IgM. 6. Wszystkie odczynniki niezbędne do inkubacji zawarte w zestawie testowym. 7. Brak konieczności zużywania pasków testowych na tzw. cut off lub kalibrację. 8. Zestaw zawiera 32 paski testowe. Zestawy testowe do oznaczania przeciwciał przeciwko Borrelia w PMR w klasie IgM (test potwierdzenia) – testy paskowe. 1. Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta. 2. Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy. 3. Pasek testowy zawiera osobno naniesione antygeny w postaci linii. 4. Antygeny: VlsE Borrelia burgdorferi, wysoko oczyszczona rekombinowana flagelina (p41) i BmpA (p39) oraz wysoko oczyszczone rekombinowane, wysokospecyficzne dimeryczne antygeny OspC (p25) z Borrelia afzelii, Borrelia burgdorferi, Borrelia garinii i Borrelia spielmanii. 5. Każdy pasek dodatkowo zawiera dwie linie kontrolne: dla koniugatu IgG i IgM oraz linię kontrolną dla mieszanki klas IgG i IgM. 6. Wszystkie odczynniki niezbędne do inkubacji zawarte w zestawie testowym. 7. Brak konieczności zużywania pasków testowych na tzw. cut off lub kalibrację. 8. Zestaw zawiera 32 paski testowe. Wymagania dotyczące półautomatu: 1. Półautomat do inkubacji testów paskowych. 2. Aparat dostarczany wraz z niezbędnym oprogramowaniem i aplikacjami na wymagane testy diagnostyczne. 3. Możliwość samodzielnej pracy - bez podłączenia do komputera. 4. Wbudowany mechanizm kołyszający. 5. Załadowanie pierwotne - nie mniej niż 30 pasków testowych. 6. W pełni zautomatyzowany pobór odczynników. 7. Załączone kanistry na odczynniki i odpady. 8. Sprzęt dostarczany z buforem czyszczącym. 9. Automatyczne dozowanie i aspiracja odczynników. 10. Kalibracja aparatu minimum 1 raz w miesiącu. 11. Szkolenie dla pracowników obsługujących sprzęt. 12. Minimum dwuletnia gwarancja. 13. Sprzęt dostarczany jako kompletny zestaw, bez konieczności dokupowania dodatkowego wyposażenia. 14. Rynienki do aparatu na paski testowe dostarczane w ramach umowy. Wymagania dotyczące skanera: 1. Polska wersja językowa. 2. Zautomatyzowana identyfikacja położenia paska antygenowego. 3. Pomiar intensywności oraz ocena wybarwionych pasm antygenowych. 4. Możliwość modyfikacji wyników wraz z automatyczną dokumentacją naniesionych zmian. 5. Automatyczne administrowanie wprowadzonymi danymi pacjentów oraz ich wynikami. 6. Archiwizacja wszystkich wyników – zachowanie obrazu paska, danych pacjenta (bez konieczności przechowywania potencjalnie zakaźnych pasków po inkubacji). 7. Wszelkie niezbędne materiały biurowe (kartki do drukowania protokołów itp.) oraz przeszkolenie personelu z zakresem obsługi programu komputerowego. – Przy pierwszej dostawie należy dołączyć metodykę wykonania testów ELISA i Westernblot w języku polskim. – Testy ELISA i Westernblot tego samego producenta. – Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych i certyfikaty kontroli jakości dostarczane wraz z pierwszą dostawą. – Serwis półautomatu w ramach czynszu dzierżawnego – Serwis skanera z programem komputerowym oraz czytnika mikroplątek ELISA. – Serwis do 48 godzin od momentu zgłoszenia (w dni robocze). – Wykonawca zapewni w ramach umowy udział w międzynarodowej kontroli jakości, 1 raz w roku. – Urządzenia z

możliwością podłączenia do LIS (laboratoryjny system informatyczny). GRUPA 2 Podłoża w probówkach i butelkach L.p. Asortyment J.m. Ilość 1 Bulion tryptozowo-sojowy, but. 500 ml szt 6 2 Woda peptonowa z tryptofanem (do wykrywania indolu) prob. 3 ml szt 250 3 Podłoże z mocznikiem wg. Christensena (do wykrywania ureazy), prob. 3 ml szt 200 4 Podłoże Kliglera, prob. 3 ml (skos) szt 250 5 Podłoże z fenyloalaniną, prob. 3 ml (skos) szt 250 6 Podłoże z 10% laktozą pod parafiną , prob. 3 ml szt 250 7 Podłoże z lizyną, prob. 3 ml szt 150 8 Podłoże z cytrynianem wg Simmonsa, prob. 3 ml (skos) szt 150 9 Podłoże z malonianem sodu, prob. 3 ml szt 150 Wymagania: 1. Podłoża w probówkach plastikowych, o wymiarach 75 x 13 mm, lub 95x15 mm z korkiem wciskany do środka pakowanych nie więcej niż 50 szt. w 1 opakowaniu. 2. Termin ważności min. 22 tyg. od momentu dostarczenia do laboratorium. 3. Kolor pożywki powinien zachowywać swoje cechy przez okres ważności pożywki. 4. Świadectwo kontroli jakości dostarczone wraz z dostawą zawierające: - nazwę producenta i nazwę produktu, - nr serii, - datę ważności, - skład pożywki, - ogólną charakterystykę pożywki (pH, kolor, sterylność), - charakterystykę mikrobiologiczną (oznaczenie selektywności, wykaz szczepów kontrolnych) 5. Karta charakterystyki substancji niebezpiecznej dostarczona wraz z pierwszą dostawą

II.5) Główny kod CPV: 33696500-0

Dodatkowe kody CPV:

Kod CPV
33694000-1

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

Wartość bez VAT:

Waluta:

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

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

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

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

miesiącach: *lub* dniach:

lub

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

II.9) Informacje dodatkowe:

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

III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

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

Określenie warunków: Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań,

których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny.

Informacje dodatkowe

III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna

Określenie warunków: Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny.

Informacje dodatkowe

III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa

Określenie warunków: Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny.

Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób:

Informacje dodatkowe:

III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA

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

III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp Tak Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia: Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp)

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

Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Tak

Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji

Nie

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

odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art.24 ust.5 pkt 1 ustawy PZP. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa powyżej w: ust. 4 pkt 3) lit a) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że: - nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości – wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego

reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby

III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP

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

III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:

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

oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez obowiązujące prawo na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP (Załącznik nr 5 do SIWZ).

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

oświadczenie Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej; w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty lub informacje potwierdzające, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu (Załącznik nr 4 do SIWZ).

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) OPIS

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: Przetarg nieograniczony

IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:

Nie

Informacja na temat wadium

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

Nie

Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

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

Nie

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

Nie

Informacje dodatkowe:

IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:

Nie

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Nie

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

Nie

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

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

Liczba wykonawców

Przewidywana minimalna liczba wykonawców

Maksymalna liczba wykonawców

Kryteria selekcji wykonawców:

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

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

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

Informacje dodatkowe:

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

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

IV.1.8) Aukcja elektroniczna

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

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

**Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej:
Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia:**

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

Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:

Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postępień):
Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji technicznych w zakresie połączeń:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:
Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

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

Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert:

IV.2.2) Kryteria

Kryteria	Znaczenie
najniższa cena	100,00

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

Nie

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

IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem

Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

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

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

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

Informacje dodatkowe

IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego

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

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

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań:

Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego

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

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

Informacje dodatkowe:

IV.4) Licytacja elektroniczna

Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

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

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

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

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

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

Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:

Data: godzina:

Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

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

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

IV.5) ZMIANA UMOWY

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

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

1. Wzór umowy zawierający wszystkie wymagane przez Zamawiającego warunki załączony jest do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (Załącznik nr 1 i Załącznik nr 1A do SIWZ). 2. Zakazuje się istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, chyba że zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności: a. Zamawiający przewidział możliwość dokonania takiej zmiany w ogłoszeniu o zamówieniu lub Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postaci jednoznacznych postanowień umownych, które określają ich zakres, w szczególności możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy i charakter oraz warunki wprowadzenia zmian, b. zmiany dotyczą realizacji dodatkowych dostaw, usług lub robót budowlanych od dotychczasowego Wykonawcy, nieobjętych zamówieniem podstawowym, o ile stały się niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki: • zmiana Wykonawcy nie może zostać dokonana z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności

dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji, zamówionych w ramach zamówienia podstawowego • zmiana Wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla Zamawiającego, • wartość każdej kolejnej zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie c. zostały spełnione łącznie następujące warunki: • konieczność zmiany umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć, • wartość zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie d. Wykonawcę, któremu Zamawiający udzielił zamówienia, ma zastąpić nowy Wykonawca: • na podstawie postanowień umownych, o których mowa w pkt a) • w wyniku połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji lub nabycia dotychczasowego Wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy wykluczenia oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy • w wyniku przejścia przez Zamawiającego zobowiązań Wykonawcy względem jego podwykonawców e. zmiany niezależne od ich wartości, nie są istotne w rozumieniu art. 144 ust. 1e ustawy PZP f. łączna wartość zmian jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP i jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie. 3. Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień zawartej umowy (Załącznik nr 1 do SIWZ) w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, w zakresie: a) zmiany asortymentu, w tym zmiany numeru katalogowego, modelu, typu produktu, na asortyment inny, lub poprzez dodanie nowego, o parametrach i funkcjonalności nie gorszych, niż wykazany w ofercie, z zastrzeżeniem, że cena tego asortymentu nie ulegnie podwyższeniu, b) zaoferowania w wyniku postępu technologicznego produktu o lepszych parametrach w cenie oferowanej w postępowaniu przetargowym albo niższej, wraz ze zmianą nazwy produktu i numeru katalogowego; c) zmiana producenta lub zaprzestanie produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkt równoważny o takich samych lub lepszych parametrach w cenie oferowanej w postępowaniu przetargowym albo niższej, wraz ze zmianą nazwy produktu i numeru katalogowego; d) zmiana przepisów obowiązujących, mających wpływ na realizację niniejszej umowy; e) w przypadku zmiany ceny w wyniku zmiany przepisów prawa podatkowego dotyczącej stawek VAT w okresie obowiązywania umowy, przy czym zmiana dotyczyć może wartości brutto, wartość netto pozostaje bez zmian; f) w przypadku niewyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 umowy, w terminie obowiązywania umowy określonym w § 10 umowy, Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu jej obowiązywania na czas określony nie dłuższy niż 6 miesięcy, nie dłużej niż do wykorzystania wartości umowy. Przedłużenie umowy następuje poprzez złożenie na piśmie oświadczenia przez Zamawiającego. Wykonawca wyraża zgodę na przedłużenie umowy w trybie opisanym w zdaniu poprzedzającym. 4. Zamawiający dopuszcza zmianę treści Umowy dzierżawy (Załącznik nr 1A do SIWZ) w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w następujących przypadkach: a) zmiany asortymentu, w tym zmiany numeru katalogowego, modelu, typu produktu, na asortyment inny, o parametrach i funkcjonalności nie gorszych, niż wykazany w ofercie, z zastrzeżeniem, że cena tego asortymentu nie ulegnie podwyższeniu, b) zaoferowania w wyniku postępu technologicznego produktu o lepszych parametrach w cenie oferowanej w postępowaniu przetargowym albo niższej, wraz ze zmianą nazwy produktu i numeru katalogowego; c) zmiana producenta lub zaprzestanie produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wydzierżawiającego z zastrzeżeniem, że Wydzierżawiający zaoferuje produkt równoważny o takich samych lub lepszych parametrach w cenie oferowanej w postępowaniu przetargowym albo niższej, wraz ze zmianą nazwy produktu i numeru katalogowego; d) zmiana przepisów obowiązujących, mających wpływ na

realizację niniejszej umowy; e) w przypadku zmiany ceny w wyniku zmiany przepisów prawa podatkowego dotyczącej stawek VAT w okresie obowiązywania umowy, przy czym zmiana dotyczyć może wartości brutto, wartość netto pozostaje bez zmian. f) obniżenie wysokości miesięcznego czynszu dzierżawnego g) w przypadku niewyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 8 ust. 1 umowy, w terminie obowiązywania umowy określonym w § 15 umowy, Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu jej obowiązywania na czas określony nie dłuższy niż 6 miesięcy, nie dłużej niż do wykorzystania wartości umowy. Przedłużenie umowy następuje poprzez złożenie na piśmie oświadczenia przez Zamawiającego. Wykonawca wyraża zgodę na przedłużenie umowy w trybie opisanym w zdaniu poprzedzającym.

IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

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

Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym

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

Data: 2018-09-24, godzina: 09:00,

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

Nie

Wskazać powody:

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

> PL

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

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

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

IV.6.6) Informacje dodatkowe:

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

Część nr: 1 **Nazwa:** GRUPA 1 Odczynniki do diagnostyki boreliozy - metoda ELISA i Westernblot

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:GRUPA 1 Odczynniki do diagnostyki boreliozy - metoda ELISA i Westernblot: L.p. Asortyment J.m. Ilość 1 Borrelia Westernblot IgG w surowicy 1 op=30 oznaczeń op. 40

2 Borrelia Westernblot IgM w surowicy 1 op=30 oznaczeń op. 35 3 Borrelia ELISA IgM w surowicy 1 op=96 oznaczeń op. 28 4 Borrelia ELISA IgG w surowicy 1 op=96 oznaczeń op. 30 5 Borrelia ELISA IgG w PMR (CSF) 1 op=96 oznaczeń op. 2 6 Borrelia ELISA IgM w PMR (CSF) 1 op=96 oznaczeń op. 2 7 Borrelia Westernblot IgG w PMR (CSF) 1 op=32 oznaczeń op. 4 8 Borrelia Westernblot IgM w PMR (CSF) 1 op=32 oznaczeń op. 1 9 Test ELISA IgG do oceny leczenia boreliozy 1 op=96 oznaczeń op. 2 10 Płyn do konserwacji/kalibracji aparatu szt. 1 11 Dzierżawa zestawu komputer z monitorem czytnika mikroplitek ELISA, półautomatu i skanera m-cy 5

Wymagania dotyczące metody ELISA: 1. Odczynniki znaczone kolorami w celu eliminacji pomyłek. 2. Mikroplątka typu break-off (dzielone studzienki reakcyjne). 3. Kontrola pozytywna i negatywna – gotowe do użycia. 4. Bufor płuczący – koncentrat 1:10, jednakowy dla wszystkich zestawów. 5. Substrat i roztwór stopujący – gotowe do użycia. 6. Termin ważności odczynników co najmniej 12 miesięcy od momentu otrzymania testów, płytka mikrotitracyjna po otwarciu – co najmniej 4 miesiące. 7. Odczyt przy długości fali 450nm. 8. Możliwość konsultacji uzyskiwanych wyników (wykonanie inkubacji porównawczej) w ramach umowy. 9. Antygen: dla klasy IgG – pełen natywny ekstrakt Borrelia afzelii, B. burgdorferi, B. garinii plus rekombinant VlsE, dla klasy IgM – pełen natywny ekstrakt B. afzelii, B. burgdorferi, B. garinii. 10. Dla klasy IgG i IgM – test ilościowy (min. 3 punkty kalibracyjne) oddzielny zestaw do oznaczania każdej z klas Ig, z możliwością oceny półilościowej. 11. Odczynnik (bufor) do rozcieńczenia surowicy dla zestawów do badania przeciwciał klasy IgM zawiera absorbent czynnika reumatoidalnego i IgG, dzięki temu nie jest konieczna osobna absorpcja i zakup dodatkowego odczynnika. 12. Możliwość oznaczenia zarówno w surowicy jak i w płynie mózgowo-rdzeniowym przy użyciu osobnych testów. 13. Metodyka testu zawierająca procedurę rozcieńczania i wykonania oznaczeń z płynu mózgowo-rdzeniowego. 14. Dzierżawa na czas trwania umowy czytnika do płytek ELISA wraz z niezbędnym oprogramowaniem. Zestaw ELISA do oznaczania przeciwciał anti-VlsE/C6 przeciw Borrelia w surowicy: 1. Test służący do monitorowania skuteczności leczenia. 2. Kalibratory do wykreślenia krzywej kalibracyjnej – gotowe do użycia. 3. Test ilościowy w klasie IgG. 4. Co najmniej 3 rozcieńczenia surowicy wykonywane podczas inkubacji, co pozwala wykryć przeciwciała o wysokim mianie w trakcie jednej inkubacji. 5. Kalibratory znakowane kolorami o różnym natężeniu barwy. 6. Krzywa kalibracyjna oparta jest na 6 punktach, kalibratory gotowe do użycia. 7. Fala odczytu dla zestawów wynosi 450 nm. 8. Zestawy mają okres ważności co najmniej 10 miesięcy, a po otwarciu są trwałe co najmniej 4 miesiące. 9. Zestawy zawierają wszystkie odczynniki potrzebne do wykonania oznaczeń. 10. Kontrola pozytywna, kontrola negatywna oraz koniugat gotowe do użycia. 11. Źródłem antygeny jest mieszanina rekombinowanego VlsE z Borrelia burgdorferi sensu stricto oraz Borrelia afzelii. 12. Czulość min. 96%, swoistość 100%. Wymagania dotyczące zestawu komputer z monitorem czytnika mikroplitek ELISA: 1. Czytnik mikroplitek sterowany za pomocą stacji sterującej PC wraz z oprogramowaniem sterującym i obliczeniowym. 2. Zakres długości fali min. 400-800 nm. 3. Zakres pomiarowy min. 0-4,000 OD. 4. Układ pomiarowy 8- kanałowy z cyfrową kontrolą świecenia lampy (zmienna jasność lampy w zależności od warunków pomiarowych). 5. Tryb odczytu: EndPoint, Kinetyczny – dla pojedynczej i podwójnej długości fali. 6. Możliwość odczytu wielokrotnego dla co najmniej 4 długości fali z falą referencyjną. 7. Odczyt płytek 96 dołkowych z dnem płaskim, okrągłym oraz typu V. 8. Dokładność odczytu min. +/-1,0%. 9. Powtarzalność min. +/-0,5%. 10. Wbudowane filtry interferencyjne 405,450,492,620 nm. 11. Czas odczytu płytki 96 dołków maks. 5 sek. 12. Wbudowany interfejs do podłączenia komputera RS232 lub USB. 13. Wbudowana wytrząsarka z programowanym czasem pracy i amplitudą. 14. Źródło światła –lampa halogenowa. 15. Zestaw komputerowy musi spełniać minimalne parametry wymagane do obsługi w/w sprzętu. Wymagania dotyczące metody Westernblot: 1. Na paskach testowych naniesiony pełen natywny antygen Borrelia afzelii oraz

antygen rekombinowany VlsE. 2. Zestawy na co najmniej 30 oznaczeń. 3. Jeden pasek testowy służy do diagnostyki jednego pacjenta w jednej klasie IgG lub IgM, oddzielne zestawy do oznaczania każdej z klas Ig. 4. Pasek zawiera linię kontrolną, świadczącą o prawidłowości wykonania badania. 5. Zestawy zawierają wszelkie potrzebne do inkubacji odczynniki. 6. Zapewnienie konsultacji wykonywanych badań (możliwość wykonania inkubacji porównawczej). 7. Konieczność odczytu elektronicznego wyniku. 8. Wykonawca wydzierżawi półautomat do inkubacji testów Westernblot. 9. Dzierżawa na czas trwania umowy płaskiego skanera z programem komputerowym dla elektronicznej oceny wyników badań testów Westernblot. Zestawy testowe do oznaczania przeciwciał przeciwko Borrelia w PMR w klasie IgG (test potwierdzenia) – testy paskowe. 1. Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta. 2. Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy. 3. Pasek testowy zawiera osobno naniesione antygeny w postaci linii. 4. Antygeny: rekombinowane (VlsE Borrelia burgdorferi, VlsE B. garinii, VlsE B. afzelii), lipidy charakterystyczne dla fazy późnej: lipid Borrelia afzelii, lipid Borrelia burgdorferi, rekombinowane p83, p41, p39, wysokospecyficzne rekombinowane OspC, rekombinowane: p58, p21, p20, p19, p18. 5. Każdy pasek dodatkowo zawiera dwie linie kontrolne: dla koniugatu IgG i IgM oraz linię kontrolną dla mieszanki klas IgG i IgM. 6. Wszystkie odczynniki niezbędne do inkubacji zawarte w zestawie testowym. 7. Brak konieczności zużywania pasków testowych na tzw. cut off lub kalibrację. 8. Zestaw zawiera 32 paski testowe. Zestawy testowe do oznaczania przeciwciał przeciwko Borrelia w PMR w klasie IgM (test potwierdzenia) – testy paskowe. 1. Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta. 2. Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy. 3. Pasek testowy zawiera osobno naniesione antygeny w postaci linii. 4. Antygeny: VlsE Borrelia burgdorferi, wysoko oczyszczona rekombinowana flagelina (p41) i BmpA (p39) oraz wysoko oczyszczone rekombinowane, wysokospecyficzne dimeryczne antygeny OspC (p25) z Borrelia afzelii, Borrelia burgdorferi, Borrelia garinii i Borrelia spielmanii. 5. Każdy pasek dodatkowo zawiera dwie linie kontrolne: dla koniugatu IgG i IgM oraz linię kontrolną dla mieszanki klas IgG i IgM. 6. Wszystkie odczynniki niezbędne do inkubacji zawarte w zestawie testowym. 7. Brak konieczności zużywania pasków testowych na tzw. cut off lub kalibrację. 8. Zestaw zawiera 32 paski testowe. Wymagania dotyczące półautomatu: 1. Półautomat do inkubacji testów paskowych. 2. Aparat dostarczany wraz z niezbędnym oprogramowaniem i aplikacjami na wymagane testy diagnostyczne. 3. Możliwość samodzielnej pracy - bez podłączenia do komputera. 4. Wbudowany mechanizm kołyszający. 5. Załadowanie pierwotne - nie mniej niż 30 pasków testowych. 6. W pełni zautomatyzowany pobór odczynników. 7. Załączone kanistry na odczynniki i odpady. 8. Sprzęt dostarczany z buforem czyszczącym. 9. Automatyczne dozowanie i aspiracja odczynników. 10. Kalibracja aparatu minimum 1 raz w miesiącu. 11. Szkolenie dla pracowników obsługujących sprzęt. 12. Minimum dwuletnia gwarancja. 13. Sprzęt dostarczany jako kompletny zestaw, bez konieczności dokupowania dodatkowego wyposażenia. 14. Rynienki do aparatu na paski testowe dostarczane w ramach umowy. Wymagania dotyczące skanera: 1. Polska wersja językowa. 2. Zautomatyzowana identyfikacja położenia paska antygenowego. 3. Pomiar intensywności oraz ocena wybarwionych pasm antygenowych. 4. Możliwość modyfikacji wyników wraz z automatyczną dokumentacją naniesionych zmian. 5. Automatyczne administrowanie wprowadzonymi danymi pacjentów oraz ich wynikami. 6. Archiwizacja wszystkich wyników – zachowanie obrazu paska, danych pacjenta (bez konieczności przechowywania potencjalnie zakaźnych pasków po inkubacji). 7. Wszelkie niezbędne materiały biurowe (kartki do drukowania protokołów itp.) oraz przeszkolenie personelu z zakresem obsługi programu komputerowego. – Przy pierwszej dostawie należy dołączyć metodykę wykonania testów ELISA i Westernblot w języku polskim. – Testy ELISA i Westernblot tego samego

producenta. – Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych i certyfikaty kontroli jakości dostarczane wraz z pierwszą dostawą. – Serwis półautomatu w ramach czynszu dzierżawnego – Serwis skanera z programem komputerowym oraz czytnika mikroplamki ELISA. – Serwis do 48 godzin od momentu zgłoszenia (w dni robocze). – Wykonawca zapewni w ramach umowy udział w międzynarodowej kontroli jakości, 1 raz w roku. – Urządzenia z możliwością podłączenia do LIS (laboratoryjny system informatyczny).

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0, 33694000-1

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

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 5

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
najniższa cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:

Część nr: 2 Nazwa: GRUPA 2 Podłoża w probówkach i butelkach

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:GRUPA 2 Podłoża w probówkach i butelkach L.p. Asortyment J.m. Ilość
1 Bulion tryptozowo-sojowy, but. 500 ml szt 6
2 Woda peptonowa z tryptofanem (do wykrywania indolu) prob. 3 ml szt 250
3 Podłoże z mocznikiem wg. Christensena (do wykrywania ureazy), prob. 3 ml szt 200
4 Podłoże Kliglera, prob. 3 ml (skos) szt 250
5 Podłoże z fenyloalaniną, prob. 3 ml (skos) szt 250
6 Podłoże z 10% laktozą pod parafiną , prob. 3 ml szt 250
7 Podłoże z lizyną, prob. 3 ml szt 150
8 Podłoże z cytrynianem wg Simmons, prob. 3 ml (skos) szt 150
9 Podłoże z malonianem sodu, prob. 3 ml szt 150
Wymagania: 1. Podłoża w probówkach plastikowych, o wymiarach 75 x 13 mm, lub 95x15 mm z korkiem wciskany do środka pakowanych nie więcej niż 50 szt. w 1 opakowaniu. 2. Termin ważności min. 22 tyg. od momentu dostarczenia do laboratorium. 3. Kolor pożywki powinien zachowywać swoje cechy przez okres ważności pożywki. 4. Świadectwo kontroli jakości dostarczone wraz z dostawą zawierające: - nazwę producenta i nazwę produktu, - nr serii, - datę ważności, - skład pożywki, - ogólną charakterystykę pożywki (pH, kolor, sterylność), - charakterystykę mikrobiologiczną (oznaczenie selektywności, wykaz szczepów kontrolnych) 5. Karta charakterystyki substancji niebezpiecznej dostarczona wraz z pierwszą dostawą.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33696500-0, 33694000-1

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

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach:

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia: 2019-03-09

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
najniższa cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE: