

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:408684-2019:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Odczynniki laboratoryjne
2019/S 167-408684**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2019/S 119-291370)

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Sokołowskiego 4

Wałbrzych

58-309

Polska

Osoba do kontaktów: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Tel.: +48 746489700

E-mail: dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl

Faks: +48 746489700

Kod NUTS: PL

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zdrowie.walbrzych.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawy odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii
Numer referencyjny: Zp/35/PN-33/19

II.1.2) Główny kod CPV

33696500

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Dostawy odczynników laboratoryjnych do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii.
Liczba pakietów – 2.
Pakiet nr 1 - Podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stosowane wraz z aparatem, dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych.

Pakiet nr 2 - Testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów stosowane z analizatorem mikrobiologicznym, dzierżawa analizatora mikrobiologicznego do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, podłoża mikrobiologiczne, odczynniki.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

27/08/2019

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2019/S 119-291370](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: IV.2.2

Część nr: 1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Oferty można składać na platformazakupowa.pl - w terminie do dnia 30.8.2019 r. do godziny 9:00

Powinno być:

Oferty można składać na platformazakupowa.pl - w terminie do dnia 12.9.2019 r. do godziny 9:00

Numer sekcji: IV.2.7

Część nr: 1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego w Sali konferencyjnej (Biblioteka), Budynek C Szpitala w dniu 30.8.2019 r. do godziny 09:15

Powinno być:

Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego w Sali konferencyjnej (Biblioteka), Budynek C Szpitala w dniu 12.9.2019 r. do godziny 09:15

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stos. z aparatem

Lp. Nazwa podłoża Ilość butelek z podłożem

1 Podłoże do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych) 5 200

2 Podłoże do hodowli bakterii beztlenowych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych) 5 000

3 Podłoże pediatryczne do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dzieci) 1 800

4 Igły do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe 4 000

Inne odczynniki, kontrole, płyny systemowe, akcesoria i materiały zużywalne niezbędne do wykonania prognozowanej ilości badań

Tabela 1b do pakietu nr 1

Lp. Nazwa mat. zużywalnego Ilość Cena jednost. netto Cena jednost. brutto Wartość netto Wartość brutto

Wymogi graniczne dla aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych

Lp. Parametry graniczne Potwierdzenie spełnienia wymogów

1 Aparat nowy - rok produkcji 2019 tak/nie

2 Pojemność aparatu: 100-120 miejsc inkubacyjno-pomiarowych tak/nie

3 Automatyczny, kompaktowy system do detekcji drobnoustrojów we krwi i innych jałowych płynach ustrojowych, wyposażony w: czytnik kodów kreskowych, system zasilania awaryjnego UPS, drukarkę zewnętrzną tak/nie

4 Zintegrowany system do monitorowania posiewów z wbudowanym komputerem, z oprogramowaniem w wersji graficznej (ikony) tak/nie

5 Inkubacja butelek i detekcja drobnoustrojów w jednym aparacie tak/nie

6 Odczyt i analiza monitorowanych próbek w aparacie odbywa się minimum co 10 minut tak/nie

7 Natychmiastowe powiadomienie użytkownika o wynikach monitorowania poprzez alarm wizualny i dźwiękowy (próba dodatnia) tak/nie

8 Wprowadzanie próbek do aparatu przez skanowanie kodu kreskowego identyfikującego butelkę i pacjenta tak/nie

9 Możliwość ustalenia czasu inkubacji przez użytkownika dla indywidualnych butelek hodowlanych tak/nie

10 Możliwość wyłączenia pojedynczej celi (np. w przypadku awarii) tak/nie

11 Możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu (po preinkubacji), bez negatywnego wpływu na detekcję drobnoustrojów; potwierdzone przez producenta w metodyce /instrukcji używania tak/nie

12 Rejestracja w aparacie i podgląd danych dotyczących inkubowanych butelek (dane pacjenta, nr próbki, data i godzina włożenia do aparatu, wynik oraz czas jego otrzymania) tak/nie

13 Podgląd wykresu monitorowanej próbki w trakcie inkubacji (z możliwością wydruku) tak/nie

14 Zabezpieczenie danych dotyczących badanych próbek (możliwość zgrywania na zewnętrzny nośnik pamięci) tak/nie

15 Dwukierunkowy interfejs: transmisja danych między analizatorem a laboratoryjnym systemem informatycznym LIS tak/nie

16 Podłączenie systemu do LIS po stronie oferenta tak/nie

17 Aparat i podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych – wyłącznie od jednego producenta tak/nie

18 Oferent zapewnia autoryzowany serwis producenta tak/nie

19 Stół lub szafka dopasowane do gabarytów systemu, umożliwiające również pracę operatora przy systemie tak/nie

20 Oferent zapewnia bezpłatne szkolenie personelu z zakresu obsługi zainstalowanego systemu oraz technik pobierania materiału z zastosowaniem podłoży i ich możliwości hodowlanych tak/nie

21 Pozytywne opinie dotyczące jakości oferowanego systemu wraz z podłożami, pochodzące z polskich laboratoriów mikrobiologicznych pracujących na aparacie przynajmniej rok - minimum 5 opinii użytkowników dołączonych do oferty tak/nie

22 Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim tak/nie

W związku z ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – dalszy szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Powinno być:

Wymogi graniczne dla aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych

L.p Parametry graniczne Potwierdzenie spełnienia wymogów

1 Aparat nowy - rok produkcji 2019

tak/nie

- 2 Pojemność aparatu: 100 -120 miejsc inkubacyjno-pomiarowych
tak/nie
- 3 Automatyczny, kompaktowy system do detekcji drobnoustrojów we krwi i innych jałowych płynach ustrojowych, wyposażony w: czytnik kodów kreskowych, system zasilania awaryjnego UPS, drukarkę zewnętrzną
tak/nie
- 4 Zintegrowany system do monitorowania posiewów z wbudowanym komputerem, z oprogramowaniem w wersji graficznej (ikony)
tak/nie
- 5 Inkubacja butelek i detekcja drobnoustrojów w jednym aparacie
tak/nie
- 6 Odczyt i analiza monitorowanych próbek w aparacie odbywa się minimum co 10 minut
tak/nie
- 7 Natychmiastowe powiadomienie użytkownika o wynikach monitorowania poprzez alarm wizualny i dźwiękowy (próba dodatnia)
tak/nie
- 8 Wprowadzanie próbek do aparatu przez skanowanie kodu kreskowego identyfikującego butelkę i pacjenta
tak/nie
- 9 Możliwość ustalenia czasu inkubacji przez użytkownika dla indywidualnych butelek hodowlanych
tak/nie
- 10 Możliwość wyłączenia pojedynczej celi (np. w przypadku awarii)
tak/nie
- 11 Możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu (po preinkubacji), bez negatywnego wpływu na detekcję drobnoustrojów; potwierdzone przez producenta w metodyce /instrukcji używania lub potwierdzone pismem producenta
tak/nie
- 12 Rejestracja w aparacie i podgląd danych dotyczących inkubowanych butelek (dane pacjenta, nr próbki, data i godzina włożenia do aparatu, wynik oraz czas jego otrzymania)
tak/nie
- 13 Podgląd wykresu monitorowanej próbki w trakcie inkubacji (z możliwością wydruku)
tak/nie
- 14 Zabezpieczenie danych dotyczących badanych próbek (możliwość zgrywania na zewnętrzny nośnik pamięci)
tak/nie
- 15 Dwukierunkowy interfejs: transmisja danych między analizatorem a laboratoryjnym systemem informatycznym LIS
tak/nie
- 16 Podłączenie systemu do LIS po stronie Oferenta
tak/nie
- 17 Aparat i podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych – wyłącznie od jednego producenta
tak/nie
- 18 Oferent zapewnia autoryzowany serwis producenta
tak/nie
- 19 Stół lub szafka dopasowane do gabarytów systemu, umożliwiające również pracę operatora przy systemie
tak/nie

20 Oferent zapewnia bezpłatne szkolenie personelu z zakresu obsługi zainstalowanego systemu oraz technik pobierania materiału z zastosowaniem podłoży i ich możliwości hodowlanych

tak/nie

21 Pozytywne opinie dotyczące jakości oferowanego systemu wraz z podłożami, pochodzące z polskich laboratoriów mikrobiologicznych pracujących na aparacie przynajmniej rok-minimum 5 opinii użytkowników dołączonych do oferty

tak/nie

22 Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim

tak/nie

Podłoża do hodowli drobnoustojów z krwi i płynów ustrojowych stosowane z aparatem

L.p. Nazwa podłoża

Ilość butelek z podłożem

1 Podłoże do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych) 5200

2 Podłoże do hodowli bakterii beztlenowych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych) 5000

3 Podłoże pediatryczne do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dzieci) 1800

4 Igły do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe 4000

Wymogi graniczne dla podłoży do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stosowanych wraz z aparatem

L.p Parametry graniczne Potwierdzenie spełnienia wymogów

1 Termin ważności butelek z podłożem hodowlanym: minimum 6 miesięcy (od daty dostarczenia użytkownikowi)

tak/nie

2 Wielkość opakowania: 50-100 butelek tak/nie

W związku z ograniczeniami w standardowych formularzach służących do publikacji ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej – dalszy szczegółowy opis techniczny przedmiotu zamówienia znajduje się w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**