

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

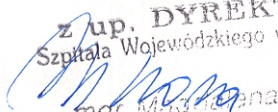
TYTUŁ POSTĘPOWANIA:

DOSTAWA ODCZYNNIKÓW, TESTÓW, PODŁÓŻ ORAZ DZIERŻAWA ANALIZATORÓW DO HODOWLI DROBNOUSTROJÓW ORAZ IDENTYFIKACJI BAKTERII

NUMER POSTĘPOWANIA: TP.382.074.2021 BS

PODSTAWA PRAWNA: Ustawa z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019), zwana dalej ustawą Pzp

Zatwierdził, dnia 25.06.2021 r.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie

mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych

DZIAŁ I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

1. Szpital Wojewódzki Im. Mikołaja Kopernika
ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin
NIP: 669-10-44-410; REGON:330006292; BDO: 000008455
2. Osoba upoważniona ze strony Zamawiającego do kontaktowania się z wykonawcami:
[Bożena Sterczyńska](#)
tel.: 94 34-88-104; fax.: 94 34-88-103; e-mail: bozena.sterczynska@swk.med.pl

UWAGA:

Czas pracy Działu Zamówień Publicznych: od poniedziałku do piątku w godzinach 7.25-15.00

DZIAŁ II. STRONA INTERNETOWA PROWADZONEGO POSTĘPOWANIA

- 1) Postępowanie prowadzone jest na stronie <https://miniportal.uzp.gov.pl/>,
- 2) Dodatkowo Zamawiający zamieszcza informacje bezpośrednio związane z postępowaniem na stronie internetowej www.swk.med.pl.

DZIAŁ III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp.

DZIAŁ IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników, testów, podłoży oraz dzierżawa analizatorów do hodowli drobnoustrojów oraz identyfikacji bakterii .
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - Analizatory biochemiczne - 38434500-1;
- Odczynniki laboratoryjne 33696500-0
3. Zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w [Załączniku nr 1 i 2 do SWZ](#).
4. Prawo opcji.
Podane w formularzu ofertowym ilości służą tylko do celów porównania ofert. Ostateczna wartość przedmiotu umowy zostanie określona na podstawie faktycznej ilości zamówienia, wynikającej z faktycznego zapotrzebowania zamawiającego, pomnożonej przez cenę jednostkową z zastrzeżeniem, że minimalny poziom realizacji umowy nie będzie mniejszy niż 50% jej maksymalnej wartości.
Jednocześnie Zamawiający, w ramach zastosowanego prawa opcji, zastrzega sobie prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych pozycji, będących przedmiotem umowy o udzielenie zamówienia, pod warunkiem nie przekroczenia jej maksymalnej wartości.
5. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych:
 - 1) Część nr 1 - Dzierżawa automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych oraz dostawa płynnych i stałych podłoży namnażających oraz akcesoriów.
 - 2) Część nr 2 - Dostawa testów i odczynników do wstępnej manualnej identyfikacji drobnoustrojów;
 - 3) Część nr 3 - Dostawa krążków antybiogramowych, pasków z gradientem stężeń wraz z podłożami agarowymi do manualnego określania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno-krążkową i najmniejszych stężeń hamujących (MIC), dostawa-testów do określania lekowrażliwości metodą mikorozcieńczeń w bulionie drobnoustrojów, dostawa testów do wykrywania mechanizmów oporności u bakterii;
 - 4) Część nr 4 - Dostawa odczynników, podłoży płynnych i stałych oraz akcesoriów do diagnostyki schorzeń jelitowych;
 - 5) Część nr 5 – Dzierżawa automatycznego analizatora do identyfikacji bakterii z określeniem ich lekowrażliwości, do identyfikacji grzybów, dostawa testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości wraz z akcesoriami, dostawa podłoży namnażających;
 - 6) Część nr 6 – Dostawa testów, odczynników i drobnego sprzętu laboratoryjnego do diagnostyki schorzeń układu moczowo – pęciowego.
6. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie części zamówienia.

DZIAŁ V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

1. Zamawiający żąda złożenia, wraz z ofertą, przedmiotowych środków dowodowych – na potwierdzenie zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia i opisie kryteriów oceny ofert, takich jak:
 - 1) poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia, tj. wypełniony szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 2 do SWZ;
 - 2) certyfikat IVD (dotyczy odczynników);
 - 3) deklaracja zgodności z załącznikami (dotyczy wyrobów medycznych);
 - 4) oryginalne materiały informacyjne producenta potwierdzające spełnienie parametrów oferowanych wyrobów.
 - 5) dokument potwierdzający posiadanie pozytywnej opinii Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów nt. jakości wszystkich krążków i wszystkich pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości lub ośrodka równoważnego (dotyczy części nr 3);
 - 6) dokumenty potwierdzające kontrolę jakości podłoży w laboratorium akredytowanym według normy ISO 17025 lub normy równoważnej (dotyczy części nr 4).
2. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania.
3. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
4. Zamawiający nie wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub gdy mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
5. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

DZIAŁ VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający wymaga wykonania zamówienia w terminie 36 miesięcy od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

DZIAŁ VII. PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 108 i 109 USTAWY PZP

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp:
 - 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
 - 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 109 ustawy Pzp:
- 1) który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.

DZIAŁ VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

DZIAŁ IX. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

- 1.1. Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego w Dziale VII i VIII SWZ.
 - 1.2. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, składa się na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej "jednolitym dokumentem".
 - 1.3. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, odpowiednio na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
 - 1.4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w ust. 1, składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
 - 1.5. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w ust. 1, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
 - 1.6. Wykonawca może wykorzystać jednolity dokument złożony w odrębnym postępowaniu o udzielenie zamówienia, jeżeli potwierdzi, że informacje w nim zawarte pozostają prawidłowe.
2. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,
- sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
- 2) oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę,

- ofertę częściową albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty lub oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;
- 3) oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - c) art. 109 ust. 1 pkt 8 ustawy Pzp.
- 3.1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (dalej rozporządzenia) - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia;
 - 3.2. Dokument, o którym mowa w ust. 2 pkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
 - 3.3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 2, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Przepis ust. 3.2 stosuje się.
 - 4.1. Zamawiający może żądać od wykonawcy, który polega na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy, przedstawienia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 i 7 rozporządzenia, dotyczących tych podmiotów, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia z postępowania. Przepis § 3 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.
 - 4.2. Zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 1 i 7 rozporządzenia, dotyczących podwykonawców niebędących podmiotami udostępniającymi zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy, potwierdzających, że nie zachodzą wobec tych podwykonawców podstawy wykluczenia z postępowania. Przepis § 3 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.
 - 4.3. Do podmiotów udostępniających zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy oraz podwykonawców niebędących podmiotami udostępniającymi zasoby na tych zasadach, mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przepis § 4 rozporządzenia stosuje się odpowiednio.
 - 5.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
 - 5.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego, wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 6. Oświadczenia dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.
 7. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
 8. Dokumenty, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
 9. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
 10. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej.
 11. Zgodnie z art. 139 ustawy Pzp Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

DZIAŁ X. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ

1. Informacje ogólne

- 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.
- 2) Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do formularza do komunikacji.
- 3) Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
- 4) Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
- 5) Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.

2. Sposób komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami (nie dotyczy składania ofert)

- 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem **dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji)**. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia **TED lub numerem referencyjnym postępowania**.
- 2) Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email bozena.sterczynska@swk.med.pl
- 3) Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem *Formularza do komunikacji* jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 2 adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy.

DZIAŁ XI. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKOWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ

Zamawiający nie przewiduje komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

DZIAŁ XII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 24.10.2021 r. (90 dni)

DZIAŁ XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Przygotowanie oferty:

- 1) Wraz z ofertą, której wzór stanowi **załącznik nr 1 do SWZ**, wykonawca składa:
 - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia;
 - poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia, tj. wypełniony szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 2 do SWZ;
 - certyfikat IVD (dotyczy odczynników);
 - deklaracja zgodności z załącznikami (dotyczy wyrobów medycznych);
 - oryginalne materiały informacyjne producenta potwierdzające spełnienie parametrów oferowanych wyrobów.

- dokument potwierdzający posiadanie pozytywnej opinii Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów nt. jakości wszystkich krążków i wszystkich pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości lub ośrodka równoważnego (dotyczy części nr 3);
 - dokumenty potwierdzające kontrolę jakości podłoży w laboratorium akredytowanym według normy ISO 17025 lub normy równoważnej (dotyczy części nr 4).
 - 2) Oferta musi być sporządzona w języku polskim.
 - 3) Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.
 - 4) Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi Wykonawca.
 - 5) Wykonawca może złożyć w prowadzonym postępowaniu wyłącznie jedną ofertę.
 - 6) Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają kwalifikowanego podpisu elektronicznego osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
 - 7) Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne. Umocowanie prawne należy dołączyć w formie elektronicznej, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym.
 - 8) Zamawiający nie jest podmiotem wykonującym zadania z zakresu administracji publicznej i nie wymaga dokonania opłaty skarbowej, związanej z udzielonym pełnomocnictwem osoby do reprezentowania Wykonawcy.
 - 9) Dokumenty powinny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez Zamawiającego wzorcami - załącznikami, a w szczególności zawierać wszystkie informacje oraz dane.
2. Oferta wspólna. W przypadku, kiedy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:
- 1) Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 - 2) Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
 - 3) Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
 - 4) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokument ten potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
 - 5) Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.

DZIAŁ XIV. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Sposób złożenia oferty:
- 1) Wykonawca składa ofertę, zgodnie ze wzorem stanowiącym [załącznik nr 1 do SWZ](#), za pośrednictwem **Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty** dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
 - 2) Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych (pdf, doc, docx, rtf, odt, xls, xlsx) i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu (<https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi.aspx>).
 - 3) Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
 - 4) Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP). W nazwie skompresowanego **pliku należy zawrzeć nazwę wykonawcy oraz nr referencyjny postępowania wg wzoru:**

FIRMA_TP.382.074.2021 BS.pdf

- 5) Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i

udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.

- 6) Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

2. Oferty należy przesłać do dnia 27.07.2021 r. do godz. 10:00

DZIAŁ XV. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 27.07.2021 r., o godz. 10:30
2. Otwarcie ofert nie jest jawne. Zamawiający nie przewiduje uczestnictwa przedstawicieli wykonawcy oraz innych osób w sesji otwarcia ofert.
3. W przypadku awarii systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
4. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

DZIAŁ XVI. SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena oferty musi uwzględniać wszystkie zobowiązania, musi być podana w PLN, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT, zgodnie ze wzorem formularza oferty, stanowiącego [załącznik nr 1 do SWZ](#).
2. Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.
3. Cena może być tylko jedna.
4. Cena (cena brutto/wartość brutto) = ilość x cena jednostkowa netto + wartość VAT.

DZIAŁ XVII. KRYTERIA OCENY OFERTY

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

LP	KRYTERIUM	PKT	SPOSÓB OBLICZANIA
1	Cena	60	Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- X 60 Cena badanej oferty
2	Kryteria pozacenowe opisane w załączniku nr 2 do SWZ	40	Ilość punktów za kryteria pozacenowe badanej oferty ----- X 40 Maksymalna ilość punktów za kryteria pozacenowe

2. Wynik:
Oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu o ustalone kryteria) zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów.

DZIAŁ XVIII. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, wykonawca zobowiązany będzie do:

- a) przedstawienia pełnomocnictwa osoby upoważnionej do zawarcia umowy;
- b) jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, do przedstawienia kopii umowy regulującej ich współpracę.

DZIAŁ XIX. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający podpisze umowę z wykonawcą, który przedłoży najkorzystniejszą ofertę z punktu widzenia kryteriów przyjętych w niniejszej SWZ.
2. Umowa zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SWZ oraz danych

zawartych w ofercie.

3. Postanowienia umowy zawarto w projekcie umowy, który stanowi [Załącznik nr 3 do SWZ](#).

DZIAŁ XX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

1. Odwołanie przysługuje na:

- 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
- 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
- 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.

1. Postępowanie skargowe

- 1) Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 2) W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.

2. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX.

DZIAŁ XXI. WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienie wadium.

DZIAŁ XXII. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

DZIAŁ XXIII. INFORMACJA I DOSTĘP DO DANYCH OSOBOWYCH

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Mikołaja Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin;
- 2) inspektorem ochrony danych osobowych w Szpitalu Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika jest Pani Anna Kobusińska, adres e-mail: sekretariat@swk.med.pl, telefon: 94 34 88 545;
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na „dostawę odczynników, testów, podłóż oraz dzierzawa analizatorów do hodowli drobnoustrojów oraz identyfikacji bakterii”, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy Pzp;
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, przez okres 5 lat kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji umowy;
- 6) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- 7) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- 8) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

- 9) nie przysługuje Pani/Panu:
- a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

DZIAŁ XXIV. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
2. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.
3. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej.
4. Rozliczenia między wykonawcą a zamawiającym prowadzone będą w PLN.
5. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
6. Zamawiający nie stawia wymagań w zakresie zatrudnienia przez Wykonawcę osób na podstawie stosunku pracy.

DZIAŁ XXV. ZAŁĄCZNIKI

1. Wzór formularza oferty.
2. Opis przedmiotu zamówienia.
3. Projekt umowy.

OFERTA

1. Dane Wykonawcy:

Nazwa Wykonawcy:
Adres Wykonawcy:
KRS lub inny organ rejestrowy:
NIP, REGON
Wielkość przedsiębiorstwa	1. mikroprzedsiębiorstwo; 2. małe przedsiębiorstwo; 3. średnie przedsiębiorstwo; 4. żadne z powyższych. (właściwe podkreślić)
Osoby upoważniona do kontaktu	Imię i nazwisko; Tel. Adres skrzynki ePUAP..... Adres e-mail:.....
Nr rachunku bankowego:

2. Oświadczam, że:

- 1) Akceptuję w całości wszystkie warunki zawarte w SWZ;
- 2) Składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SWZ, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i wzorem umowy;
- 3) cena zawiera wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty;
- 4) akceptuję warunki płatności określone przez Zamawiającego w SWZ przedmiotowego postępowania;
- 5) jestem związany/a niniejszą ofertą do terminu wskazanego w Dziale XII SWZ;
- 6) przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom realizacji zamówienia w części
- 7) zapoznałem/am się z postanowieniami umowy, określonymi w SWZ i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
- 8) że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

3. Oferuję dostawę, zgodnie z wymogami zawartymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

CZĘŚĆ NR 1 DZIERŻAWA AUTOMATYCZNEGO SYSTEMU DO HODOWLI DROBNOUSTROJÓW Z KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH ORAZ DOSTAWA PŁYNNYCH I STAŁYCH PODŁÓŻ NAMNAŻAJĄCYCH ORAZ AKCESORIÓW

DZIERŻAWA AUTOMATYCZNEGO SYSTEMU DO HODOWLI DROBNOUSTROJÓW Z KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH									
Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Czynsz za 1 m-c netto	VAT %	Czynsz za 1 m-c brutto	Czynsz za 36 m-cy netto	Czynsz za 36 m-cy brutto		
Dzierżawa, części zużywalne, serwisowanie oraz okresowa aktualizacja oprogramowania automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, podłączenie do laboratoryjnego systemu informatycznego		1 szt.							
RAZEM:									
Wartość księgowa urządzenia..... netto brutto (niezbędna do ubezpieczenia sprzętu na czas trwania umowy)									
PŁYNNNE I STAŁE PODŁÓŻA NAMNAŻAJĄCE I AKCESORIA									
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT%	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Podłoża (butelki) do hodowli drobnoustrojów tlenowych i drożdży z krwi i innych płynów ustrojowych dla dorosłych pacjentów poddanych antybiotykoterapii		5500	szt.					
2	Podłoża (butelki) do hodowli drobnoustrojów beztlenowych z krwi i innych płynów ustrojowych dla dorosłych pacjentów poddanych antybiotykoterapii		5500	szt.					
3	Podłoża (butelki) "pediatryczne" do hodowli drobnoustrojów z krwi i innych jałowych płynów ustrojowych np. PMR, pobieranych w niewielkich objętościach nawet mniejszych niż 0,5 ml dla pacjentów pediatrycznych poddanych antybiotykoterapii		3500	szt.					
4	Podłoża (butelki) do hodowli drobnoustrojów sfagocytowanych (beztlenowe) z czynnikiem lizującym		100	szt.					
5	Podłoża (butelki) do selektywnej izolacji grzybów z krwi i innych płynów ustrojowych pacjentów neutropenicznych		100	szt.					

6	Gotowy, certyfikowany suplement wzbogacający dla materiałów poniżej 0,5 ml oraz do podłoży pediatrycznych (płyny ustrojowe) w op. 50 szt. Data ważności suplementu – min. 3 tygodnie od daty przygotowania do użycia		30	op.					
7	Probówki próżniowe do analizy z aktywatorem skrzepu/żelem o objętości 8,5ml		100	szt.					
8	Nasadki dostosowane do średnicy szyjek butelek do przesiewania pozytywnych podłoży hodowlanych - chroniące przed efektem aerozolowym oraz zakłuciem personelu		10000	szt.					
9	Podłoże agarowe z krwią baranią do hodowli drobnoustrojów nie wymagających specjalnych warunków hodowlanych		48000	szt.					
10	Podłoże agarowe z kwasem nalidyksowym i kolimycyną oraz krwinkami owczymi		10600	szt.					
11	Wybiórcze podłoże do izolacji i wstępnej izolacji paciorkowców z grupy A		1700	szt.					
12	Podłoże agarowe czekoladowe z bacytracyną do izolacji bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych należących do rodzajów <i>Neisseria</i> , <i>Haemophilus</i> i <i>Streptococcus pneumoniae</i>		9800	szt.					
13	Podłoże agarowe czekoladowe do izolacji różnych gatunków <i>Haemophilus</i> z materiałów bogatych we florę bakteryjną		5300	szt.					
14	Podłoże agarowe Chapmana do wybiórczej izolacji gronkowców		11600	szt.					
15	Podłoże agarowe MacConkey z fioletem krystalicznym		24000	szt.					
16	Podłoże agarowe z gentamicyną i chloramfenikolem do wybiórczej izolacji grzybów		20500	szt.					
17	Podłoże agarowe Schaedler z wit. K1 i 5% krwią owczą do hodowli bakterii beztlenowych		8000	szt.					
18	Zestaw woreczków zawierający wszystkie elementy potrzebne do wytworzenia atmosfery beztlenowej. W skład wchodzi: woreczek, saszetka generująca środowisko beztlenowe, wskaźnik atmosfery beztlenowej (20 zestawów w opak).		250	szt.					
19	Saszetki-generatory wytwarzające atmosferę wzbogaconą w CO ₂ (w op. min. 20 szt. saszetek).		400	op.					

20	Wskaźniki do pojemników wskazujące uzyskanie odpowiedniego środowiska wzbogaconego w CO ₂ (w opak. ok. 50 wskaźników)		10	op.					
21	Pojemniki do inkubacji umożliwiające wytworzenie atmosfery wzbogaconej w CO ₂ na min 15 płytek 90 mm		2	szt.					
22	Pojemniki do inkubacji umożliwiające wytworzenie atmosfery wzbogaconej w CO ₂ na min 30 płytek 90 mm		3	szt.					
RAZEM WARTOŚĆ DOSTAWY ODCZYNNIKÓW									
WARTOŚĆ DZIERŻAWY SPRZĘTU									
RAZEM									
PARAMETRY OCENIANE automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych									
Możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu bez uszczerbku na wykrywalności Tak/Nie*									
Możliwość śledzenia zmian zachodzących w butelce bez jej wyjmowania z aparatu Tak/Nie*									
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.									

CZEŚĆ NR 2 DOSTAWA TESTÓW I ODCZYNNIKÓW DO WSTĘPNEJ MANUALNEJ IDENTYFIKACJI DROBNOUSTROJÓW

TESTY I ODCZYNNIKI DO WSTĘPNEJ MANUALNEJ IDENTYFIKACJI DROBNOUSTROJÓW									
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT %	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Krażki z czynnikiem V		15	1op.=50kr.					
2	Krażki z czynnikiem X		15	1op.=50kr.					
3	Krażki z czynnikiem VX		15	1op.=50kr.					
4	Paski do różnicowania <i>Moraxella</i> od <i>Neisseria</i>		12	1op.=50szt.					
5	Krażki jałowe bez zawartości		60	1op.=50kr.					
6	Krażki do różnicowania <i>E. faecalis</i> i <i>E. faecium</i>		45	1op.=50kr.					
7	Krażki identyfikacyjne do <i>S. pneumoniae</i>		40	1op.=50kr.					
8	Krażki identyfikacyjne do <i>S. pyogenes</i>		20	1op.=50kr.					

9	Paski identyfikacyjne z cefinazą		10	1op.=50szt.					
10	Odczynnik oksydazowy w ampułkach		20	1op.=50 amp.					
11	Odczynnik indolowy DMACA w ampułkach		30	1op.=50 amp.					
12	Odczynnik dezoksycholanowy w ampułkach		6	1op.=50 amp.					
13	10% KOH w ampułkach		20	1op.=50 amp.					
14	Tusz indyjski w ampułkach		1	1op.=50 amp.					
15	Lactophenol cotton blue w ampułkach		15	1op.=50 amp.					
16	Szkiełka do mikrobiologicznej kontroli jakości wysuszone i utrwalone, zawierające w dwóch polach: <i>S. aureus</i> ATCC 25923 oraz <i>E. coli</i> ATCC 25922		3	1op.=10szt.					
17	Szkiełka do mikrobiologicznej kontroli jakości wysuszone i utrwalone, zawierające <i>Candida albicans</i> ATCC 10231 wraz z leukocytami i erytrocytami		3	1op.=10szt.					
18	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej <i>Neisseria</i> i <i>Haemophilus</i> oraz <i>Moraxella catarrhalis</i> w 4 godzinnej inkubacji		15	1op.=20ozn.					
19	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej <i>Enterobacteriaceae</i> w 4 godzinnej inkubacji		30	1op.=20ozn.					
20	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej niefermentujących pałeczek Gram ujemnych w 4 godzinnej inkubacji		20	1op.=20ozn.					
21	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej grzybów w 4 godzinnej inkubacji		40	1op.=20ozn.					
22	Zestaw do manualnej identyfikacji bakterii beztlenowych w 4 godzinnej inkubacji		55	1op.=20ozn.					
23	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej <i>Corynebacterium</i> w 4 godzinnej inkubacji		12	1op.=20ozn.					
24	Odczynniki do rozwijania testów 4 godzinnych w ilości wystarczającej do wykonania testów		Wyliczone przez Wykonawcę						
25	Test aglutynacyjny do identyfikacji <i>S. aureus</i> w oparciu o reakcję aglutynacji fibrynogenu w obecności koagulazy związanej		100	1 op. = 100 ozn.					
26	Lateksowy test aglutynacyjny do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G		20	1op.=50ozn.					

27	Enzym ekstrakcyjny (odczynnik uzupełniający do zestawu lateksowego testu aglutacyjnego do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G)		20	1op.= 2x12ml					
28	Odczynnik grupowy A (odczynnik uzupełniający do zestawu lateksowego testu aglutacyjnego do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G)		5	1op.=50ozn.					
29	Odczynnik grupowy B (odczynnik uzupełniający do zestawu lateksowego testu aglutacyjnego do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G)		5	1op.=50ozn.					
30	Odczynnik grupowy C (odczynnik uzupełniający do zestawu lateksowego testu aglutacyjnego do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G)		5	1op.=50ozn.					
31	Odczynnik grupowy D (odczynnik uzupełniający do zestawu lateksowego testu aglutacyjnego do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G)		5	1op.=50ozn.					
32	Odczynnik grupowy F (odczynnik uzupełniający do zestawu lateksowego testu aglutacyjnego do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G)		5	1op.=50ozn.					
33	Odczynnik grupowy G (odczynnik uzupełniający do zestawu lateksowego testu aglutacyjnego do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G)		5	1op.=50ozn.					
RAZEM									

PARAMETRY OCENIANE

dotatkowo..... miesięcy ważności krążków do identyfikacji powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**

dotatkowo....miesiący ważności testów i odczynników pomocniczych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**

Identyfikacja bakterii możliwa jest na podstawie analizy profilu numerycznego reakcji biochemicznych, odczytanego z książki kodów dostępnej przez przeglądarkę www Tak/Nie*

Możliwość zakupu uzupełniających odczynników do lateksowego testu aglutynacyjnego do identyfikacji paciorkowców Tak/Nie*

* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.

**Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najslabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najslabszej do różnicy oferty najlepszej i najslabszej, pomnożony przez wartość punktową.

CZEŚĆ NR 3 DOSTAWA KRAŻKÓW ANTYBIOGRAMOWYCH, PASKÓW Z GRADIENTEM STĘŻEŃ WRAZ Z PODŁOŻAMI AGAROWYMI DO MANUALNEGO OKREŚLANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI METODĄ DYFUZYJNO-KRAŻKOWĄ I NAJMNIJSZYCH STĘŻEŃ HAMUJĄCYCH (MIC), DOSTAWA TESTÓW DO OKREŚLANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI METODĄ MIKROROZCIĘCZEŃ W BULIONIE DROBNOUSTROJÓW, DOSTAWA TESTÓW DO WYKRYWANIA MECHANIZMÓW OPORNOŚCI U BAKTERII

TESTY, ODCZYNNIKI, KRAŻKI ANTYBIOGRAMOWE, PASKI Z GRADIENTEM STĘŻEŃ, PODŁOŻA AGAROWE DO OZNACZANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI BAKTERII I DROZDŻAKÓW ORAZ MECHANIZMÓW OPORNOŚCI U BAKTERII									
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT%	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Krażki antybiogramowe o średnicy 6 mm do oznaczania lekowrażliwości metodą manualną zgodnie z obowiązującymi w danym roku rekomendacjami EUCAST, 1 op. = 50 szt.		600	op.					
2	Paski z gradientem stężeń antybiotyku do oznaczania najmniejszych stężeń hamujących wzrost bakterii zgodnie z obowiązującymi w danym roku rekomendacjami EUCAST, 1 op. = 10 szt.		40	op.					
3	Paski z gradientem stężeń antymykotyku do oznaczania najmniejszych stężeń hamujących wzrost grzybów zgodnie z obowiązującymi w danym roku rekomendacjami EUCAST, 1 op. = 10 szt.		20	op.					
4	Zestaw krażków do potwierdzania wytwarzających karbapenemazy <i>Enterobacteriaceae</i> (KPC, MBL, OXA-48), 1 op. = 50 szt.		3	op.					
5	Zestaw krażków do skringu organizmów wytwarzających ESBL i/lub AmpC		3	op.					
6	Mueller Hinton do badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno – krażkową, płytka 90 mm		15000	szt.					
7	Podłoże Mueller-Hinton z kloksacyliną, płytka 90 mm		600	szt.					
8	Podłoże agarowe Mueller Hinton z 5% krwią końską i 20 mg/l NAD do badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno – krażkową, płytka 90 mm		4500	szt.					
9	Podłoże RPMI (pożywka przeznaczona do oznaczania MIC – najmniejszego stężenia hamującego grzybów z rodzajów Candida, płytka 90 mm		240	szt.					

10	Testy do oznaczania lekowrażliwości na co najmniej 5 substancji antymykotycznych (anidulafungina, amfoterycyna B, flukonazol, itraconazol, mikafungina) niewymagających drożdży z rodzaju <i>Candida</i> , <i>Cryptococcus</i> i innych szybko rosnących grzybów drożdżopodobnych. Kolorymetryczny test mikrorozcieńczeniowy ze wskaźnikiem do jakościowego i ilościowego oznaczania minimalnego stężenia hamującego		2000	szt.					
11	Bulion do zaszczepiania zawiesiny drożdżaków		2000	szt.					
11.1	Woda demineralizowana do zaszczepiania zawiesiny drożdżaków		2000	szt.					
11.2	Naczynka do zawiesiny drożdżaków		2000	szt.					
12	Test do oznaczania lekowrażliwości bakterii na kolistynę metodą mikrorozcieńczeń w bulionie		10	szt.					
13	Końcówki do pipety Thermo Scientific Finnpiquette F2 30-300µl, będącej własnością Zamawiającego, 1 op. = 960 szt. (pudełko 10x96 końcówek)		3	op.					
14	Test do wykrywania karbapenemaz klasy A, B i D u <i>Enterobacteriaceae</i> i <i>Pseudomonas</i> spp., 1 op. = 5 ozn.		60	op.					
15	Test immunochromatograficzny do jednoczesnej identyfikacji 5 karbapenemaz w jednym oznaczeniu (co najmniej OXA-48 , KPC , VIM i NDM) w jednym teście z kolonii bakteryjnej lub dodatniej hodowli krwi, 1 op. = 20 ozn.		6	op.					
RAZEM									
PARAMETRY OCENIANE									
Dodatkowo miesięcy daty ważności krążków do identyfikacji powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**									
Dodatkowo miesięcy daty ważności krążków i pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**									
Dodatkowo tygodni ważności podłoży Mueller-Hintona powyżej 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego**									
Dodatkowo tygodni ważności podłoży RPMI powyżej 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego**									

Dodatkowo miesięcy daty ważności testów i odczynników pomocniczych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**
Pozytywna opinii Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów nt. jakości wszystkich krążków i wszystkich pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości lub ośrodka równoważnego Tak/Nie*
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.
**Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najslabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najslabszej do różnicy oferty najlepszej i najslabszej, pomnożony przez wartość punktową.

CZĘŚĆ NR 4 DOSTAWA ODCZYNNIKÓW, PODŁÓŻ PŁYNNYCH I STAŁYCH ORAZ AKCESORIÓW DO DIAGNOSTYKI SCHORZEŃ JELITOWYCH

TESTY I ODCZYNNIKI, PODŁOŻA PŁYNNNE I STAŁE ORAZ AKCESORIA DO DIAGNOSTYKI SCHORZEŃ JELITOWYCH									
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT%	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Roztwór 0,9% NaCl (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)		660	szt.					
2	Roztwór 0,9% NaCl (3 ml, plastikowa probówka z korkiem)		24000	szt.					
3	Selenite F Bulion (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)		2400	szt.					
4	Woda peptonowa (3 ml, szklana probówka z korkiem)		360	szt.					
5	Wybiórcza izolacja <i>Trichomonas vaginalis</i> (2,5 ml, plastikowa probówka z korkiem)		360	szt.					
6	Agar do określania zdolności ruchu <i>Enterococcus</i> spp. (3 ml, plastikowa probówka z korkiem)		50	szt.					
7	Thioglycollate Bulion (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)		9600	szt.					
8	BHI bulion (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)		540	szt.					
9	BHI bulion (30 ml, fiolka)		12	szt.					
10	Todd-Hewitt bulion z kolistyną i kwasem nalidyksowym (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)		4800	szt.					
11	Bulion tryptozowo-sojowy (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)		300	szt.					
12	EDTA: inhibitor do wykrywania mechanizmu oporności typu <i>MBL</i> (2 ml, plastikowa probówka z korkiem)		20	szt.					

13	Kwas fenylboronowy: potwierdzenie mechanizmu oporności typu <i>KPC</i> (2 ml, plastikowa probówka z korkiem)	20	szt.					
14	Wodorotlenek potasu KOH - suplement do podłoży mikrobiologicznych, stężenie 40% (butelka 100 ml)	15	szt.					
15	Osocze królicze (2 ml x 10 szt.)	25	op.					
16	Deoksycholan sodu (sole żółci) o stężeniu 2% do potwierdzania obecności <i>Streptococcus pneumoniae</i> (2 ml, probówka plastikowa z korkiem)	6	szt.					
17	Podłoże agarowe z krwią baranią, hamujące wzrost bakterii z rodzaju <i>Proteus</i> spp., płytką 90 mm	1500	szt.					
18	Podłoże agarowe chromogenne do izolacji i różnicowania paciorkowców z grupy D, płytką 90 mm	1500	szt.					
19	Podłoże agarowe chromogenne do różnicowania i izolacji grzybów drożdżopodobnych, płytką 90 mm	2000	szt.					
20	Podłoże agarowe chromogenne do selektywnej izolacji i różnicowania <i>Candida auris</i> od innych klinicznych szczepów <i>Candida</i> , płytką 90 mm	100	szt.					
21	Podłoże agarowe Sabouraud z dekstrozą do izolacji i oznaczania ilościowego grzybów, płytką 90 mm	2000	szt.					
22	Podłoże agarowe chromogenne do wykrywania i izolacji <i>Enterobacteriaceae</i> produkujących karbapenemazy, płytką 90 mm	2500	szt.					
23	Podłoże agarowe chromogenne do wybiórczej izolacji <i>Salmonella</i> spp., włączając laktozo(+) <i>Salmonella</i> w próbkach klinicznych, płytką 90 mm	1000	szt.					
24	Podłoże agarowe do izolacji <i>Salmonella</i> spp. oraz <i>Shigella</i> , płytką 90 mm	4200	szt.					
25	Podłoże agarowe Hektoen do wybiórczej izolacji i różnicowania patogenów jelitowych, płytką 90 mm	4200	szt.					

26	Podłoże agarowe Thayer Martin do wybiórczej izolacji <i>Neisseria gonorrhoeae</i> i <i>Nisseria meningitidis</i> , płytka 90 mm		500	szt.					
27	Podłoże agarowe Mueller Hinton z 5% krwią końską i 20 mg/l NAD do badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno-krażkową, płytka 90 mm		2000	szt.					
28	Podłoże agarowe Yersinia CIN z zawartością cefsulodiny, irgasanu i nowiobiocyny, płytka 90 mm		4200	szt.					
29	Podłoże agarowe chromogenne do wykrywania i bezpośredniego różnicowania patogennych szczepów <i>Yersinia enterocolitica</i> , płytka 90 mm		500	szt.					
30	Podłoże agarowe MacConkey z fioletem krystalicznym		10000	szt.					
31	Surowica poliwalentna HM do szybkiej identyfikacji antygenów rzęskowych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)		6	szt.					
32	Surowica poliwalentna Hgm do szybkiej identyfikacji antygenów rzęskowych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)		6	szt.					
33	Zestaw surowic OA do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)		6	szt.					
34	Zestaw surowic OB do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)		6	szt.					
35	Zestaw surowic OC do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)		6	szt.					
36	Zestaw surowic OD do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)		6	szt.					
37	Zestaw surowic OE do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)		6	szt.					
38	Zestaw diagnostyczny do wykrywania i identyfikacji somatycznych antygenów enteropatogennych <i>Escherichia coli</i> metodą lateksową, w hodowlach płynnych próbek kału		3	szt.					

39	Zestaw do przechowywania szczepów drobnoustrojów w zamrożeniu (sterylne fiolki z 25 koralikami, stalowy statyw zapobiegający rozmrożeniu się fiolki z mikroorganizmem podczas pracy, statyw do fiolek)		2	op.					
40	Sterylnie fiolki zawierające 25 koralików o mikroporowatej strukturze, do których przylegają drobnoustroje		8	op.					
41	Statyw do przechowywania fiolek ze szczepami drobnoustrojów w stanie zamrożenia		8	szt.					
42	System do pobierania, transportu i przechowywania próbek moczu zapewniający Przeżywalność bakterii w temperaturze pokojowej i w lodówce do 48 godz. Gąbka nasączona środkiem konserwującym (w op. 500 szt.)		3	op.					
43	System do pobierania, przechowywania i transportu próbek jelitowych (kału i wymazów z odbytu) zawierający zmodyfikowane podłoże Cary-Blair z ogranicznikiem dla odpowiedniej ilości próbki (w op. 500 szt.)		3	op.					
RAZEM									

PARAMETRY OCENIANE

Data ważności akcesoriów do przechowywania szczepów bakteryjnych w -70°C: min. 6 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego Tak/Nie*

Dodatkowo tygodni daty ważności podłoży płynnych i stałych powyżej 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego**

Kontrola jakości podłoży w laboratorium akredytowanym według normy ISO 17025 lub normy równoważnej Tak/Nie*

* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.

**Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najslabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najslabszej do różnicy oferty najlepszej i najslabszej, pomnożony przez wartość punktową.

CZEŚĆ NR 5 DZIERŻAWA AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA DO IDENTYFIKACJI BAKTERII Z OKREŚLANIEM ICH LEKOWRAŻLIWOŚCI, DO IDENTYFIKACJI GRZYBÓW, DOSTAWA TESTÓW DO IDENTYFIKACJI I OZNACZANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI WRAZ Z AKCESORIAMI , DOSTAWA PODŁÓŻ NAMNAŻAJĄCYCH

DZIERŻAWA AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA DO IDENTYFIKACJI I LEKOWRAŻLIWOŚCI BAKTERII, IDENTYFIKACJI GRZYBÓW									
Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Czynsz za 1 m-c netto	VAT %	Czynsz za 1 m-c brutto	Czynsz za 36 m-cy netto	Czynsz za 36 m-cy brutto		
Dzierżawa, części zużywalne, serwisowanie oraz okresowa aktualizacja oprogramowania automatycznego analizatora do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii, identyfikacji grzybów, podłączenie do laboratoryjnego systemu informatycznego		1 szt.							
RAZEM:									
Wartość księgową urządzenia..... netto brutto (niezbędna do ubezpieczenia sprzętu na czas trwania umowy)									
TESTY DO IDENTYFIKACJI I OZNACZANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI WRAZ Z AKCESORIAMI, PODŁOŻA NAMNAŻAJĄCE									
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT%	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Testy do identyfikacji drobnoustrojów Gram-dodatnich - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie		5500	szt.					
2	Testy do oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów Gram-dodatnich wraz z oznaczaniem wartości MIC - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie		5500	szt.					
3	Testy do identyfikacji drobnoustrojów Gram-ujemnych - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie		5500	szt.					
4	Testy do oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów Gram-ujemnych wraz z oznaczaniem wartości MIC - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie		5500	szt.					
5	Testy do identyfikacji <i>Neisseria</i> i <i>Haemophilus</i> - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie		300	szt.					
6	Testy do identyfikacji drobnoustrojów beztlenowych - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie		500	szt.					

7	Testy do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie		500	szt.					
8	Akcesoria niezbędne do wykonania testów w analizatorze do identyfikacji i lekowrażliwości w przeliczeniu na ilość zamówionych wszystkich rodzajów testów (podaje wykonawca w podpunktach)		podaje wykonawca w podpunktach						
8.1									
8.2									
...	W razie potrzeby dodać wiersze								
9	Podłoże agarowe chromogenne do różnicowania i izolacji MRSA		900	szt.					
10	Podłoże agarowe chromogenne do różnicowania i izolacji pałeczek grupy KESC		3600	szt.					
11	Dwudzielne podłoże agarowe: chromogenne do różnicowania i izolacji pałeczek grupy KESC/z kwasem nalidyksowym i kolimycyną oraz krwinkami owczymi – izolacja drobnoustrojów w moczu		6000	szt.					
12	Wybiórcze podłoże do izolacji chorobotwórczych grzybów ze skóry, włosów i paznokci		1000	szt.					
13	Podłoże agarowe do izolacji i identyfikacji paciorkowców z grupy B		5000	szt.					
14	Podłoże agarowe chromogenne do identyfikacji paciorkowców z grupy B		5000	szt.					
RAZEM WARTOŚĆ DOSTAWY ODCZYNNIKÓW									
WARTOŚĆ DZIERŻAWY SPRZĘTU									
RAZEM									
PARAMETRY OCENIANE automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii, identyfikacji grzybów, dostawa akcesoriów									
Otrzymywanie wyników identyfikacji i lekowrażliwości w czasie krótszym niż 5 godzin Tak/Nie*									
Oprogramowanie aparatu w języku polskim Tak/Nie*									
PARAMETRY OCENIANE dla podłoży płynnych i stałych oraz akcesoriów niezbędnych do namnażania drobnoustrojów									

Testy oznaczane przy pomocy kodów kreskowych, umieszczonych na nich fabrycznie przez producenta Tak/Nie*
Bezpieczne testy, szczelnie i nieodwracalnie zamknięte po napełnieniu, bez możliwości kontaktu z materiałem zakaźnym Tak/Nie*
Dodatkowo miesięcy ważności testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości powyżej 3 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**
Dodatkowo tygodni ważności podłoży stałych powyżej 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego**
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt. **Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najslabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najslabszej do różnicy oferty najlepszej i najslabszej, pomnożony przez wartość punktową

CZĘŚĆ NR 6 DOSTAWA TESTÓW, ODCZYNNIKÓW I DROBNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO DO DIAGNOSTYKI SCHORZEŃ UKŁADU MOCZOWO-PŁCIOWEGO

TESTY I ODCZYNNIKI, PODŁOŻA PŁYNNE I STAŁE ORAZ AKCESORIA DO DIAGNOSTYKI SCHORZEŃ JELITOWYCH									
Lp	Przedmiot zamówienia	Producent, typ, nr kat.	Ilość	Jednostka miary	Cena jedn. netto	VAT%	Cena jedn. brutto	Cena netto	Cena brutto
1	Test immunochromatograficzny kasetkowy do wykrywania antygenów <i>Chlamydia trachomatis</i> w drogach moczowo – płciowych		3	1 op.=25 szt.					
2	Test płytkowy, immunoenzymatyczny, jednostudzienkowy do równoczesnego wykrywania toksyn A/B <i>Clostridium difficile</i> oraz dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) na jednej kasetce. Wykrywalność: toksyna A – min. 0.7 ng/ml, toksyna B – min. 0.2 ng/ml, GDH – min. 0.8 ng/ml. Kontrola dodatnia (antygen) i skalowane pipetki zawarte w zestawie. Czułość, swoistość, dodatnia i ujemna wartość predykcijna testu wyznaczona w oparciu o badania porównawcze min. 1000 próbek z hodowlą bakteryjną (dot. GDH) i hodowlą tkankową (dot. toksyn) i podana w metodyce		36	1 op.=10 szt.					
3	Test płytkowy do wykrywania antygenów adenowirusa i rotawirusa w kale		180	1 op.=1 but.					
4	Rotawirus kontrola pozytywna		3	1 op.=1 but.					
5	Adenowirus kontrola pozytywna		3	1 op.=10 szt.					
6	Test płytkowy do wykrywania <i>Campylobacter</i> spp. kale		36	1 op.=1 wymazó wka					

7	<i>Campylobacter</i> kontrola pozytywna		3	1op.=10 szt.					
8	Test płytkowy do wykrywania antygenów norowirusa genogrupy I i II w kale. Osobne pola odczytu dla GI i GII		180	1op.=1 wymazó wka					
9	Norowirus genotyp I kontrola pozytywna		3	1op.=1 wymazó wka					
10	Norowirus genotyp II kontrola pozytywna		3	1op.=100 szt.					
11	Krażki V+K do selektywnej izolacji <i>Neisseria meningitidis</i>		3	1op.=100 szt.					
12	Wymazówka z drewna pakowana indywidualnie		320	1op.=25 szt.					
13	Szalka Petriego śr. 90 mm		90	1op.=200 szt.					
14	Probówka okrągłodenna 5 ml z korkiem		12	1op.=200 szt.					
15	Probówka okrągłodenna 10 ml z korkiem		3	1op.=100 szt.					
16	Pipeta Pasteura pakowana indywidualnie		75	1op.=50 szt.					
17	Szkiełka mikroskopowe z matowym polem do opisu		390	1op.=100 szt.					
18	Szkiełka nakrywkowe 24 mm x 50 mm		30	szt.					
19	Taca z PS na 10 szkiełek		3	szt.					
20	Taca z PS na 20 szkiełek		3	1op.=50 ozn.					
21	Test do szybkiego wykrywania aktywności esterazy octanowej bakterii <i>Moraxella catarrhalis</i> , przedstawicieli rodzaju <i>Campylobacter</i>		3	1op.=50 ozn.					
22	Test do szybkiej identyfikacji rodzaju <i>Enterococcus</i> oraz <i>S. pyogenes</i> z kultury bakteryjnej		12	1op.=500 ozn.					
23	Odczynnik do testu pyrazy		2	1op.=50 ozn.					
24	Test do wykrywania zdolności szczepów bakteryjnych do hydrolizy hipuranu sodu		12	1op.=200 ozn.					

25	Odczynnik do testu hydrolizy hipuranu sodu		3	1op.=100 ozn.					
26	Noviobiocyna, krążki do bezodczynnikaowego zestawu do identyfikacji gatunków z rodzaju <i>Staphylococcus</i>		5	1op.=40 ozn.					
27	Bezodczynnikaowy zestaw do identyfikacji gatunków bakterii fermentujących z rodzin <i>Enterobacteriaceae</i> i <i>Vibrionaceae</i> w czasie 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych		12	1op.=40 ozn.					
28	Bezodczynnikaowy zestaw do identyfikacji gatunków z rodzaju <i>Staphylococcus</i> w czasie do 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych		9	1op.=40 ozn.					
29	Bezodczynnikaowy zestaw do ostatecznej identyfikacji gatunków rodzajów <i>Streptococcus</i> i <i>Enterococcus</i> w czasie do 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych, wraz z nośnikiem zawiesiny		15	1op.=20 ozn.					
30	Nośnik zawiesiny dla enterokoków i paciorkowców		30	1op.=96 szt.					
31	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 1250 µl		15	1op.=96 szt.					
32	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 200 µl, sterylne, pakowane w rakach po 96 szt.		60	1op.=100 szt.					
33	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 1000 µl, sterylne, pakowane w rakach po 100 szt.		6	1op.=20 szt.					
RAZEM									

PARAMETRY OCENIANE

Dodatkowo miesięcy ważności testów bezodczynnikaowych do identyfikacji drobnoustrojów powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego **

Dodatkowo miesięcy ważności testów płytkowych do wykrywania antygenów wirusowych i bakteryjnych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**

Dodatkowo miesięcy ważności testów immunochromatograficznych i immunoenzymatycznych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego**

opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.

**Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najłabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najłabszej do różnicy oferty najlepszej i najłabszej, pomnożony przez wartość punktową.

..... (miejsowość), dnia r.

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

CZEŚĆ NR 1 DZIERŻAWA AUTOMATYCZNEGO SYSTEMU DO HODOWLI DROBNOUSTROJÓW Z KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH ORAZ DOSTAWA PŁYNNYCH I STAŁYCH PODŁÓŻ NAMNAŻAJĄCYCH ORAZ AKCESORIÓW

1	Dzierżawa automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych – parametry graniczne		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/Rozmiar	Potwierdzenie
1	Aparat nie starszy niż z 2015 roku	Tak	
2	Pojemność aparatu do hodowli drobnoustrojów co najmniej 100 miejsc pomiarowych	Tak	
3	Podłączenie analizatora do zainstalowanego laboratoryjnego systemu informatycznego z dwustronną komunikacją danych, za pośrednictwem stacji roboczej, będącej własnością Zamawiającego	Tak	
4	Zamawiający wymaga dostarczenia wystarczającej ilości nowych (rok produkcji nie starszy niż 2020 rok) UPS stabilizujących napięcie w przypadku awarii sieci energetycznej, umożliwiając w momencie przerwy w zasilaniu zapisanie danych oraz bezpieczne zamknięcie systemu operacyjnego aparatu w ciągu 15 min	Tak	
5	Hodowla i detekcja wzrostu drobnoustrojów tlenowych i beztlenowych w próbkach od pacjentów (krew, płyny ustrojowe) poddanych antybiotykoterapii - podłoża z żywicami (zawierające w składzie substancje inaktywujące uprzednio podany antybiotyk pacjentowi)	Tak	
6	Hodowla i detekcja wzrostu drobnoustrojów w próbkach o małej objętości materiału od 0,5 ml (krew, płyny ustrojowe), bez uszczerbku dla wykrywalności drobnoustrojów. Podłoża z żywicami (zawierające w składzie substancje inaktywujące uprzednio podany antybiotyk pacjentowi)	Tak	
7	Hodowla selektywna i detekcja wzrostu grzybów drożdżopodobnych i pleśniowych w próbkach od pacjentów (krew, płyny ustrojowe). Podłoża z antybiotykami hamującymi wzrost flory bakteryjnej	Tak	
8	Możliwość pobrania krwi do butelek do posiewu i do probówek próżniowych systemu pobierania krwi w ramach jednej procedury przy wykorzystaniu standardowych elementów systemu stosowanego przez Zamawiającego	Tak	
9	Możliwość opóźnienia wkładania butelek z inaktywatorem antybiotyków do aparatu (nie mniej niż 48 godzin) bez uszczerbku dla wykrywalności drobnoustrojów po przechowywaniu w temperaturze pokojowej	Tak	
10	Możliwość ponownego umieszczenia podłoży dodatnich w aparacie do 3 godzin od czasu zakończenia hodowli, bez utraty danych oraz wyników pomiarów dotyczących próbek	Tak	
11	Możliwość wykonania procedury inokulacji testów do identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości bezpośrednio z pozytywnych podłoży hodowlanych	Tak	
12	Opcja podłączenia systemu zdalnego powiadamiania o komunikatach alarmowych potwierdzona zapisami w instrukcji obsługi aparatu	Tak	
13	Szkolenie personelu w zakresie obsługi aparatu oraz z procedur pobierania krwi na posiew	Tak	
14	Szkolenie osób pobierających płyny ustrojowe do butelek w zależności od potrzeb Zamawiającego	Tak	
15	Instrukcja obsługi aparatu do posiewów płynów w języku polskim – dostarczyć wraz z dostawą	Tak	

16	Wprowadzanie danych o numerze badania czytnikiem kodów paskowych	Tak	
17	Brak drobin węgla w preparacie mikroskopowym wykonanym z materiału z butelek dodatknych	Tak	
I.I	Dzierżawa automatycznego systemu do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych – <u>parametry oceniane</u>		
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa
1	Możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu bez uszczerbku na wykrywalności	Tak/Nie	5 pkt
2	Możliwość śledzenia zmian zachodzących w butelce bez jej wyjmowania z aparatu	Tak/Nie	5 pkt
RAZEM:			10 pkt
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.			
II	Podłoża płynne i stałe oraz akcesoria niezbędne do namnażania drobnoustrojów – parametry graniczne		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/Rozmiar	Potwierdzenie
1	Podłoża (butelki) do hodowli drobnoustrojów tlenowych i drożdży z krwi i innych płynów ustrojowych dla dorosłych pacjentów poddanych antybiotykoterapii	Tak	
2	Podłoża (butelki) do hodowli drobnoustrojów beztlenowych z krwi i innych płynów ustrojowych dla dorosłych pacjentów poddanych antybiotykoterapii	Tak	
3	Podłoża (butelki) "pediatryczne" do hodowli drobnoustrojów z krwi i innych jałowych płynów ustrojowych np. PMR, pobieranych w niewielkich objętościach nawet mniejszych niż 0,5 ml dla pacjentów pediatrycznych poddanych antybiotykoterapii	Tak	
4	Podłoża (butelki) do hodowli drobnoustrojów sfagocytowanych (beztlenowe) z czynnikiem lizującym	Tak	
5	Podłoża (butelki) do selektywnej izolacji grzybów z krwi i innych płynów ustrojowych pacjentów neutropenicznych	Tak	
6	Gotowy, certyfikowany suplement wzbogacający dla materiałów poniżej 0,5 ml oraz do podłoża pediatrycznych (płynny ustrojowe) w op. 50 szt. Data ważności suplementu – min. 3 tygodnie od daty przygotowania do użycia	Tak	
7	Probówki próżniowe do analizy z aktywatorem skrzepu/żelem o objętości 8,5ml	Tak	
8	Nasadki dostosowane do średnicy szyjek butelek do przesiewania pozytywnych podłoży hodowlanych - chroniące przed efektem aerozolowym oraz zakłuciem personelu	Tak	
9	Podłoże agarowe z krwią baranią do hodowli drobnoustrojów nie wymagających specjalnych warunków hodowlanych	Tak	
10	Podłoże agarowe z kwasem nalidyksowym i kolimycyną oraz krwinkami owczymi	Tak	
11	Wybiórcze podłoże do izolacji i wstępnej izolacji paciorkowców z grupy A	Tak	
12	Podłoże agarowe czekoladowe z bacytracyną do izolacji bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych należących do rodzajów <i>Neisseria</i> , <i>Haemophilus</i> i <i>Streptococcus pneumoniae</i>	Tak	
13	Podłoże agarowe czekoladowe do izolacji różnych gatunków <i>Haemophilus</i> z materiałów bogatych we florę bakteryjną	Tak	
14	Podłoże agarowe Chapmana do wybiórczej izolacji gronkowców	Tak	
15	Podłoże agarowe MacConkey z fioletem krystalicznym	Tak	
16	Podłoże agarowe z gentamicyną i chloramfenikolem do wybiórczej izolacji grzybów	Tak	
17	Podłoże agarowe Schaedler z wit. K1 i 5% krwią owczą do hodowli bakterii beztlenowych	Tak	

18	Zestaw woreczków zawierający wszystkie elementy potrzebne do wytworzenia atmosfery beztlenowej. W skład wchodzi: woreczek, saszetka generująca środowisko beztlenowe, wskaźnik atmosfery beztlenowej (20 zestawów w opak).	Tak		
19	Saszetki-generatory wytwarzające atmosferę wzbogaconą w CO ₂ (w op. min. 20 szt. saszetek).	Tak		
20	Wskaźniki do pojemników wskazujące uzyskanie odpowiedniego środowiska wzbogaconego w CO ₂ (w opak. ok. 50 wskaźników)	Tak		
21	Pojemniki do inkubacji umożliwiające wytworzenie atmosfery wzbogaconej w CO ₂ (pojemniki w dwóch wersjach: na min 15 płytek oraz min 30 płytek 90 mm)	Tak		
22	Data ważności kompatybilnych butelek z podłożami do systemu do posiewów – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak		
23	Data ważności podłoży – min. 3 tygodnie od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak		
II.I Podłoża płynne i stałe oraz akcesoria niezbędne do namnażania drobnoustrojów – parametry oceniane				
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa	Ocena Komisji
1	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności kompatybilnych butelek z podłożami do systemu do posiewów powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo miesiące ważności	5 pkt	**
2	Każdy dodatkowy tydzień daty ważności innych podłoży stałych i płynnych powyżej 3 tyg. od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo..... tygodni ważności	5 pkt	**
RAZEM:			10 pkt	
opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt. **Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najłabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najłabszej do różnicy oferty najlepszej i najłabszej, pomnożony przez wartość punktową				

CZĘŚĆ NR 2 DOSTAWA TESTÓW I ODCZYNNIKÓW DO WSTĘPNEJ MANUALNEJ IDENTYFIKACJI DROBNOUSTROJÓW

I Testy i odczynniki do wstępnej manualnej identyfikacji drobnoustrojów – parametry graniczne			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/Rozmiar	Potwierdzenie
1	Krażki z czynnikiem V	Tak	
2	Krażki z czynnikiem X	Tak	
3	Krażki z czynnikiem VX	Tak	
4	Krażki do różnicowania <i>Moraxella</i> od <i>Neisseria</i>	Tak	
5	Krażki jałowe bez zawartości	Tak	
6	Krażki do różnicowania <i>E. faecalis</i> i <i>E. faecium</i>	Tak	
7	Krażki identyfikacyjne do <i>S. pneumoniae</i>	Tak	
8	Krażki identyfikacyjne do <i>S. pyogenes</i>	Tak	
9	Paski identyfikacyjne z cefinazą	Tak	
10	Odczynnik oksydazowy w ampułkach	Tak	
11	Odczynnik indolowy DMACA w ampułkach	Tak	
12	Odczynnik dezoksyholanowy w ampułkach	Tak	
13	10% KOH w ampułkach	Tak	
14	Tusz indyjski w ampułkach	Tak	
15	Lactophenol cotton blue w ampułkach	Tak	
16	Szkiełka do mikrobiologicznej kontroli jakości wysuszone i utrwalone, zawierające w dwóch polach: <i>S. aureus</i> ATCC 25923 oraz <i>E. coli</i> ATCC 25922	Tak	
17	Szkiełka do mikrobiologicznej kontroli jakości wysuszone i utrwalone, zawierające <i>Candida albicans</i> ATCC 10231 wraz z leukocytami i erytrocytami	Tak	
18	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej <i>Neisseria</i> i <i>Haemophilus</i> oraz <i>Moraxella catarrhalis</i> w 4 godzinnej inkubacji	Tak	

19	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej <i>Enterobacteriaceae</i> w 4 godzinnej inkubacji	Tak	
20	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej niefermentujących pałeczek Gram ujemnych w 4 godzinnej inkubacji	Tak	
21	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej grzybów w 4 godzinnej inkubacji	Tak	
22	Zestaw do manualnej identyfikacji bakterii beztlenowych w 4 godzinnej inkubacji	Tak	
23	Zestaw do manualnej identyfikacji biochemicznej <i>Corynebacterium</i> w 4 godzinnej inkubacji	Tak	
24	Odczynniki do rozwijania testów 4 godzinnych w ilości wystarczającej do wykonania testów	Tak	
25	Test aglutynacyjny do identyfikacji <i>S. aureus</i> w oparciu o reakcję aglutynacji fibrynogenu w obecności koagulazy związanej	Tak	
26	Lateksowy test aglutynacyjny do identyfikacji <i>Streptococcus</i> grupy A, B, C, D, F i G (z możliwością zakupu uzupełniających odczynników grupowych)	Tak	
27	Data ważności krążków i pasków do identyfikacji – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
28	Krażki pakowane w fiolki zamykane z pochłaniaczem wilgoci	Tak	
29	Data ważności testów i odczynników pomocniczych – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
I.I	Testy i odczynniki do wstępnej manualnej identyfikacji drobnoustrojów – parametry oceniane		
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa
1	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności krążków do identyfikacji powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo miesiące ważności	5 pkt
2	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności testów i odczynników pomocniczych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo miesiące ważności	5 pkt
3	Identyfikacja bakterii możliwa jest na podstawie analizy profilu numerycznego reakcji biochemicznych, odczytanego z książki kodów dostępnej przez przeglądarkę www	Tak/Nie	5 pkt
4	Możliwość zakupu uzupełniających odczynników do lateksowego testu aglutynacyjnego do identyfikacji paciorkowców	Tak/Nie	5 pkt
RAZEM:		20 pkt	
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt. **Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najslabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najslabszej do różnicy oferty najlepszej i najslabszej, pomnożony przez wartość punktową			

CZĘŚĆ NR 3 DOSTAWA KRAŻKÓW ANTYBIOGRAMOWYCH, PASKÓW Z GRADIENTEM STĘŻEŃ WRAZ Z PODŁOŻAMI AGAROWYMI DO MANUALNEGO OKREŚLANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI METODĄ DYFUZYJNO-KRAŻKOWĄ I NAJMNIEJSZYCH STĘŻEŃ HAMUJĄCYCH (MIC), DOSTAWA TESTÓW DO OKREŚLANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI METODĄ MIKROROZCIĘCZEŃ W BULIONIE DROBNOUSTROJÓW, DOSTAWA TESTÓW DO WYKRYWANIA MECHANIZMÓW OPORNOŚCI U BAKTERII

I	Testy, odczynniki, krążki antybiogramowe, paski z gradientem stężeń, podłoża agarowe do oznaczania lekowrażliwości bakterii i drożdżaków oraz mechanizmów oporności u bakterii – parametry graniczne		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/Rozmiar	Potwierdzenie
1	Krażki antybiogramowe o średnicy 6 mm do oznaczania lekowrażliwości metodą manualną zgodnie z obowiązującymi w danym roku trwania umowy rekomendacjami EUCAST, 1 op. = 50 szt.	Tak	
2	Paski z gradientem stężeń antybiotyku do oznaczania najmniejszych stężeń hamujących wzrost bakterii zgodnie z obowiązującymi w danym roku trwania umowy rekomendacjami EUCAST, 1 op. = 10 szt.	Tak	

3	Paski z gradientem stężeń antymykotyku do oznaczania najmniejszych stężeń hamujących wzrost grzybów zgodnie z obowiązującymi w danym roku rekomendacjami EUCAST, 1 op. = 10 szt.	Tak	
4	Zestaw krążków do potwierdzania wytwarzających karbapenemazy <i>Enterobacteriaceae</i> (KPC, MBL, OXA-48)	Tak	
5	Zestaw krążków do skryningu organizmów wytwarzających ESBL i/lub AmpC	Tak	
6	Mueller Hinton do badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno – krążkową, płytka 90 mm	Tak	
7	Podłoże Mueller-Hinton z kloksacyliną, płytka 90 mm	Tak	
8	Podłoże agarowe Mueller Hinton z 5% krwią końską i 20 mg/l NAD do badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno-krążkową, płytka 90 mm	Tak	
9	Podłoże RPMI (pożywka przeznaczona do oznaczania MIC – najmniejszego stężenia hamującego grzybów z rodzajów <i>Candida</i>), płytka 90 mm	Tak	
10	Testy do oznaczania lekowrażliwości na co najmniej 5 substancji antymykotycznych (anidulafungina, amfoterycyna B, flukonazol, itraconazol, mikafungina) niewymagających drożdży z rodzaju <i>Candida</i> , <i>Cryptococcus</i> i innych szybko rosnących grzybów drożdżopodobnych. Kolorymetryczny test mikrorozcieńczeniowy ze wskaźnikiem do jakościowego i ilościowego oznaczania minimalnego stężenia hamującego	Tak	
11	Akcesoria wymagane do wykonania testu oznaczania lekowrażliwości drożdżaków na antymykotyki	Tak	
12	Test do oznaczania lekowrażliwości bakterii na kolistynę metodą mikrorozcieńczeń w bulionie	Tak	
13	Końcówki do pipety Thermo Scientific Finnpiptette F2 30-300µl, będącej własnością Zamawiającego, 1 op. = 960 szt. (pudełko 10x96 końcówek)	Tak	
14	Test do wykrywania karbapenemaz klasy A, B i D u <i>Enterobacteriaceae</i> i <i>Pseudomonas spp.</i>	Tak	
15	Test immunochromatograficzny do jednoczesnej identyfikacji 5 karbapenemaz w jednym oznaczeniu (co najmniej OXA-48, KPC, VIM i NDM) w jednym teście z kolonii bakteryjnej lub dodatkowo hodowli krwi	Tak	
16	Data ważności podłoży agarowych – min. 3 tygodnie od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
17	Data ważności krążków antybiogramowych i pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
18	Krażki pakowane w fiolki zamykane z pochłaniaczem wilgoci	Tak	
19	Krażki z antybiotykami pakowane w fiolki muszą być kompatybilne z dyspenserami firmy Argenta lub Wykonawca musi dostarczyć nieodpłatnie na czas trwania umowy: 4 dyspensery 6-miejscowe	Tak	
20	Data ważności testów i odczynników pomocniczych – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
21	Pozytywna opinia KORLD nt. jakości dla wszystkich krążków i pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości	Tak	
22	Data ważności testów do oznaczania lekowrażliwości grzybów i kolistyny – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamaw.	Tak	
23	Nadruk na płytce Petriego nazwy podłoża z numerem serii lub datą ważności podłoża	Tak	
24	Dostarczenie certyfikatów podłoża do każdej partii dostawy w wersji elektronicznej	Tak	
I.1	Testy, odczynniki, krążki antybiogramowe, paski z gradientem stężeń, podłoża agarowe do oznaczania lekowrażliwości bakterii i drożdżaków oraz mechanizmów oporności u bakterii – parametry oceniane		
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa
1	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności krążków do identyfikacji powyżej 5 miesięcy od	dodatkowo miesiące	5 pkt
			Ocena Komisji
			**

	daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	ważności		
2	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności krążków i pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo miesiące ważności	5 pkt	**
3	Każdy dodatkowy tydzień ważności podłoży Mueller-Hintona powyżej 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo..... tygodni ważności	5 pkt	**
4	Każdy dodatkowy tydzień ważności podłoży RPMI powyżej 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo..... tygodni ważności	5 pkt	**
5	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności testów i odczynników pomocniczych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo miesiące ważności	5 pkt	**
6	Pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów nt. jakości wszystkich krążków i wszystkich pasków z gradientem stężeń do oznaczania lekowrażliwości lub ośrodka równoważnego	Tak/Nie	5 pkt	Tak - 5 pkt Nie - 0 pkt
RAZEM:			30 pkt	
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt. **Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najłabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najłabszej do różnicy oferty najlepszej i najłabszej, pomnożony przez wartość punktową				

CZEŚĆ NR 4 DOSTAWA ODCZYNNIKÓW, PODŁÓŻ PŁYNNYCH I STAŁYCH ORAZ AKCESORIÓW DO DIAGNOSTYKI SCHORZEŃ JELITOWYCH

I	Odczynniki, podłoża płynne i stałe oraz akcesoria do diagnostyki schorzeń jelitowych – parametry graniczne		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/Rozmiar	Potwierdzenie
1	Roztwór 0,9% NaCl (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
2	Roztwór 0,9% NaCl (3 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
3	Selenite F Bulion (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
4	Woda peptonowa (3 ml, szklana probówka z korkiem)	Tak	
5	Wybiórcza izolacja <i>Trichomonas vaginalis</i> (2,5 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
6	Agar do określania zdolności ruchu <i>Enterococcus</i> spp. (3 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
7	Thioglycollate Bulion (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
8	BHI bulion (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
9	BHI bulion (30 ml, fiolka)	Tak	
10	Todd-Hewitt bulion z kolistyną i kwasem nalidyksowym (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
11	Bulion tryptozowo-sojowy (5 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
12	EDTA: inhibitor do wykrywania mechanizmu oporności typu <i>MBL</i> (2 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
13	Kwas fenylboronowy: potwierdzenie mechanizmu oporności typu <i>KPC</i> (2 ml, plastikowa probówka z korkiem)	Tak	
14	Wodorotlenek potasu KOH - suplement do podłoży mikrobiologicznych, stężenie 40% (butelka 100 ml)	Tak	
15	Osocze królicze (2 ml x 10 szt.)	Tak	
16	Deoksyholan sodu (sole żółci) o stężeniu 2% do potwierdzania obecności <i>Streptococcus pneumoniae</i> (2 ml, probówka plastikowa z korkiem)	Tak	
17	Podłoże agarowe z krwią baranią, hamujące wzrost bakterii z rodzaju <i>Proteus</i> spp., płytka 90 mm	Tak	
18	Podłoże agarowe chromogenne do izolacji i różnicowania paciorkowców z grupy D, płytka 90 mm	Tak	

19	Podłoże agarowe chromogenne do różnicowania i izolacji grzybów drożdżopodobnych, płytka 90 mm	Tak	
20	Podłoże agarowe chromogenne do selektywnej izolacji i różnicowania <i>Candida auris</i> od innych klinicznych szczepów <i>Candida</i> , płytka 90 mm	Tak	
21	Podłoże agarowe Sabouraud z dekstrozą do izolacji i oznaczania ilościowego grzybów, płytka 90 mm	Tak	
22	Podłoże agarowe chromogenne do wykrywania i izolacji <i>Enterobacteriaceae</i> produkujących karbapenemazy, płytka 90 mm	Tak	
23	Podłoże agarowe chromogenne do wybiórczej izolacji <i>Salmonella</i> spp., włączając laktozo(+) <i>Salmonella</i> w próbkach klinicznych, płytka 90 mm	Tak	
24	Podłoże agarowe do izolacji <i>Salmonella</i> spp. oraz <i>Shigella</i> , płytka_90 mm	Tak	
25	Podłoże agarowe Hektoen do wybiórczej izolacji i różnicowania patogenów jelitowych, płytka 90 mm	Tak	
26	Podłoże agarowe Thayer Martin do wybiórczej izolacji <i>Neisseria gonorrhoeae</i> i <i>Neisseria meningitidis</i> , płytka 90 mm	Tak	
27	Podłoże agarowe Mueller Hinton z 5% krwią końską i 20 mg/l NAD do badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno-krążkową, płytka 90 mm	Tak	
28	Podłoże agarowe Yersinia CIN z zawartością cefsulodyny, irgasanu i nowiobiocyny, płytka 90 mm	Tak	
29	Podłoże agarowe chromogenne do wykrywania i bezpośredniego różnicowania patogennych szczepów <i>Yersinia enterocolitica</i> , płytka 90 mm	Tak	
30	Podłoże agarowe MacConkey z fioletem krystalicznym	Tak	
31	Surowica poliwalentna HM do szybkiej identyfikacji antygenów rzęskowych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)	Tak	
32	Surowica poliwalentna Hgm do szybkiej identyfikacji antygenów rzęskowych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)	Tak	
33	Zestaw surowic OA do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)	Tak	
34	Zestaw surowic OB do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)	Tak	
35	Zestaw surowic OC do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)	Tak	
36	Zestaw surowic OD do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)	Tak	
37	Zestaw surowic OE do szybkiej identyfikacji antygenów somatycznych <i>Salmonella</i> (butelecza 5 ml)	Tak	
38	Zestaw diagnostyczny do wykrywania i identyfikacji somatycznych antygenów enteropatogennych <i>Escherichia coli</i> metodą lateksową, w hodowlach płynnych próbek kału	Tak	
39	Zestaw do przechowywania szczepów drobnoustrojów w zamrożeniu (sterylne fiolki z 25 koralikami, stalowy statyw zapobiegający rozmrożeniu się fiolki z mikroorganizmem podczas pracy, statyw do fiolek)	Tak	
40	Sterylna fiolka zawierająca 25 koralików o mikroporowatej strukturze, do których przylegają drobnoustroje	Tak	
41	Statyw do przechowywania fiolek ze szczepami drobnoustrojów w stanie zamrożenia	Tak	
42	System do pobierania, transportu i przechowywania próbek moczu zapewniający przeżywalność bakterii w temperaturze pokojowej i w lodówce do 48 godz. Gąbka nasączona środkiem konserwującym (w op. 500 szt.)	Tak	
43	System do pobierania, przechowywania i transportu próbek jelitowych (kału i wymazów z odbytu) zawierający zmodyfikowane podłoże Cary-Blair z ogranicznikiem dla odpowiedniej ilości próbki (w op. 500 szt.)	Tak	
44	Wymiary probówek plastikowych z podłożami w ilości 5 ml nie mogą przekraczać wys. probówki z korkiem 10,5cm, szer. zew. 1,55 cm	Tak	
45	Wymiary probówek plastikowych z podłożami w ilości 3 ml nie mogą przekraczać wys. probówki z korkiem 8,5 cm, szer. zew. 1,3 cm	Tak	

46	Data ważności podłoży płynnych i stałych – min. 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
II	Odczynniki, podłoża płynne i stałe oraz akcesoria do diagnostyki schorzeń jelitowych – parametry oceniane		
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa
1	Data ważności akcesoriów do przechowywania szczepów bakteryjnych w – 70°C: min. 6 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak/Nie	5 pkt
2	Każdy dodatkowy tydzień daty ważności podłoży płynnych i stałych powyżej 3 tygodni od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo tygodni ważności	5 pkt
3	Dołączyć dokumenty potwierdzające kontrolę jakości podłoży w laboratorium akredytowanym według ISO 17025	Tak/Nie	5 pkt
		RAZEM:	15 pkt
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt. **Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najslabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najslabszej do różnicy oferty najlepszej i najslabszej, pomnożony przez wartość punktową			

CZĘŚĆ NR 5 DZIERŻAWA AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA DO IDENTYFIKACJI BAKTERII Z OKREŚLANIEM ICH LEKOWRAŻLIWOŚCI, DO IDENTYFIKACJI GRZYBÓW, DOSTAWA TESTÓW DO IDENTYFIKACJI I OZNACZANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI WRAZ Z AKCESORIAMI, DOSTAWA PODŁÓŻ NAMNAŻAJĄCYCH

1	Dzierżawa automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii, identyfikacji grzybów – parametry graniczne		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/Rozmiar	Potwierdzenie
1	Aparat nowy (rok produkcji 2020) do identyfikacji i lekowrażliwości z możliwością jednoczesnej inkubacji co najmniej 50 testów identyfikacyjnych i 50 testów oznaczania lekowrażliwości	Tak	
2	Automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący testy identyfikacyjne i oznaczania lekowrażliwości na antybiotyki dla bakterii Gram(+) i Gram(-) oraz testy identyfikacyjne grzybów i drożdżaków	Tak	
3	Automatyzacja wykonywanych badań (inkubacja, odczyt wyników) w obrębie aparatu dla bakterii Gram (+) i Gram (-), drożdżaków i bakterii wymagających (beztlenowce, <i>Haemophilus</i> , coryneform)	Tak	
4	System wykonujący wszystkie niezbędne testy do uzyskania pełnej identyfikacji	Tak	
5	Brak konieczności dodawania w sposób automatyczny lub manualny jakichkolwiek odczynników do wywołania reakcji biochemicznych po napełnieniu testów	Tak	
6	Analizator pracujący w trybie ciągłym bez konieczności stałej obecności operatora, wykonujący co najmniej trzykrotny pomiar w ciągu godziny dla każdego modułu testowego, z możliwością wprowadzania nowych próbek do badań w trakcie pracy analizatora	Tak	
7	Możliwość wykrywania mechanizmów oporności u bakterii MRSA, MRSE, ESBL, MLS, HLAR, VRE, VISA, GISA oraz podanie informacji o podejrzeniu wykrycia karbapenemaz typu MBL, KPC, OXA	Tak	
8	Druk raportów z badań na dołączonej kompatybilnej drukarce	Tak	
9	Urządzenie UPS pozwalające na bezpieczne zakończenie pracy analizatora w przypadku awarii sieci energetycznej	Tak	
10	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w czasie trwania umowy. W dniu dostawy w aparacie powinna znajdować się wersja EUCAST co najmniej z 2020 roku	Tak	
11	Dostawa, instalacja, uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy oraz demontaż po zakończonej umowie i transport zwrotny oraz naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 5 dni po stronie Zlecenioborcy	Tak	

12	Zapewnienie bezpłatnych okresowych przeglądów serwisowych wraz z wymianą koniecznych części	Tak	
13	Dwukierunkowa transmisja danych między analizatorem, laboratoryjnym systemem informatycznym za pośrednictwem stacji roboczej, będącej własnością Zamawiającego	Tak	
14	Oprogramowanie z systemem eksperckim weryfikującym i nadzorującym poprawność uzyskiwanych wyników badań	Tak	
I.I	Dzierżawa automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii, identyfikacji grzybów, dostawa akcesoriów – parametry oceniane		
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa
3	Otrzymywanie wyników identyfikacji i lekowrażliwości w czasie krótszym niż 5 godzin	Tak/Nie	5 pkt
4	Oprogramowanie aparatu w języku polskim	Tak/Nie	5 pkt
		RAZEM:	10 pkt
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt.			
II	Testy i odczynniki, podłoża płynne i stałe oraz akcesoria niezbędne do identyfikacji, oznaczania lekowrażliwości i namnażania drobnoustrojów – parametry graniczne		
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/Rozmiar	Potwierdzenie
1	Testy do identyfikacji drobnoustrojów Gram-dodatnich - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie	Tak	
2	Testy do oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów Gram-dodatnich wraz z oznaczaniem wartości MIC - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie	Tak	
3	Testy do identyfikacji drobnoustrojów Gram-ujemnych - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie	Tak	
4	Testy do oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów Gram-ujemnych wraz z oznaczaniem wartości MIC - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie	Tak	
5	Testy do identyfikacji <i>Neisseria</i> i <i>Haemophilus</i> - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie	Tak	
6	Testy do identyfikacji drobnoustrojów beztlenowych - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie	Tak	
7	Testy do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych - napełnianie, inkubacja i odczyt testów w aparacie	Tak	
8	Akcesoria niezbędne do wykonania testów w analizatorze do identyfikacji i lekowrażliwości w przeliczeniu na ilość zamówionych wszystkich rodzajów testów (podaje Oferent w podpunktach)	Tak	
9	Podłoże agarowe chromogenne do różnicowania i izolacji MRSA	Tak	
10	Podłoże agarowe chromogenne do różnicowania i izolacji pałeczek grupy KESC	Tak	
11	Dwudzielne podłoże agarowe: chromogenne do różnicowania i izolacji pałeczek grupy KESC/z kwasem nalidyksowym i kolimycyną oraz krwinkami owczymi – izolacja drobnoustrojów w moczu	Tak	
12	Wybiórcze podłoże do izolacji chorobotwórczych grzybów ze skóry, włosów i paznokci	Tak	
13	Podłoże agarowe do izolacji i identyfikacji paciorkowców z grupy B	Tak	
14	Podłoże agarowe chromogenne do identyfikacji paciorkowców z grupy B	Tak	
15	Data ważności testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości – min. 3 miesiące od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
16	Data ważności podłoży – min. 3 tygodnie od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak	
II.I	Podłoża płynne i stałe oraz akcesoria niezbędne do namnażania drobnoustrojów – parametry oceniane		
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa
1	Testy oznaczane przy pomocy kodów kreskowych, umieszczonych na nich fabrycznie przez producenta	Tak/Nie	5 pkt

2	Bezpieczne testy, szczelnie i nieodwracalnie zamknięte po napełnieniu, bez możliwości kontaktu z materiałem zakaźnym	Tak/Nie	5 pkt	Tak - 5 pkt Nie - 0 pkt
3	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości powyżej 3 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo..... miesiące ważności	5 pkt	**
4	Każdy dodatkowy tydzień daty ważności podłoży stałych powyżej 3 tyg. od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo..... tygodni ważności	5 pkt	**
RAZEM:			20 pkt	
* opisu dokonuje wykonawca; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów spowoduje przyznanie Wykonawcy 0 pkt. **Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najslabsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najslabszej do różnicy oferty najlepszej i najslabszej, pomnożony przez wartość punktową				

CZEŚĆ NR 6 DOSTAWA TESTÓW, ODCZYNNIKÓW I DROBNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO DO DIAGNOSTYKI SCHORZEŃ UKŁADU MOCZOWO-PŁCIOWEGO

I Testy, odczynniki do diagnostyki schorzeń układu moczowo-płciowego, akcesoria – parametry graniczne			
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny/ Rozmiar	Potwierdzenie
1	Test immunochromatograficzny kasetkowy do wykrywania antygenów <i>Chlamydia trachomatis</i> w drogach moczowo – płciowych	Tak	
2	Test płytkowy, immunoenzymatyczny, jednostudzienkowy do równoczesnego wykrywania toksyn A/B <i>Clostridium difficile</i> oraz dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) na jednej kasetce. Wykrywalność: toksyna A – min. 0.7 ng/ml, toksyna B – min. 0.2 ng/ml, GDH – min. 0.8 ng/ml. Kontrola dodatnia (antygen) i skalowane pipetki zawarte w zestawie. Czułość, swoistość, dodatnia i ujemna wartość predykcyjna testu wyznaczona w oparciu o badania porównawcze min. 1000 próbek z hodowlą bakteryjną (dot. GDH) i hodowlą tkankową (dot. toksyn) i podana w metodyce	Tak	
3	Test płytkowy do wykrywania antygenów adenowirusa i rotawirusa w kale	Tak	
4	Rotawirus kontrola pozytywna	Tak	
5	Adenowirus kontrola pozytywna	Tak	
6	Test płytkowy do wykrywania <i>Campylobacter</i> spp. kale	Tak	
7	<i>Campylobacter</i> kontrola pozytywna	Tak	
8	Test płytkowy do wykrywania antygenów norowirusa genogrupy I i II w kale. Osobne pola odczytu dla GI i GII	Tak	
9	Norowirus genotyp I kontrola pozytywna	Tak	
10	Norowirus genotyp II kontrola pozytywna	Tak	
11	Krażki V+K do selektywnej izolacji <i>Neisseria meningitidis</i>	Tak	
12	Wymazówka z drewna pakowana indywidualnie	Tak	
13	Szalka Petriego śr. 90 mm	Tak	
14	Probówka okrągłodenna 5 ml z korkiem	Tak	
15	Probówka okrągłodenna 10 ml z korkiem	Tak	
16	Pipeta Pasteura pakowana indywidualnie	Tak	
17	Szkiełka mikroskopowe z matowym polem do opisu	Tak	
18	Szkiełka nakrywkowe 24 mm x 50 mm	Tak	
19	Taca z PS na 10 szkiełek	Tak	
20	Taca z PS na 20 szkiełek	Tak	
21	Test do szybkiego wykrywania aktywności esterazy octanowej bakterii <i>Moraxella catarrhalis</i> , przedstawicieli rodzaju <i>Campylobacter</i>	Tak	
22	Test do szybkiej identyfikacji rodzaju <i>Enterococcus</i> oraz <i>S. pyogenes</i> z kultury bakteryjnej	Tak	
23	Odczynnik do testu pyrazy	Tak	
24	Test do wykrywania zdolności szczepów bakteryjnych do hydrolizy hipuranu sodu	Tak	
25	Odczynnik do testu hydrolizy hipuranu sodu	Tak	

26	Noviobiocyna, krążki do bezodczynnikowego zestawu do identyfikacji gatunków z rodzaju <i>Staphylococcus</i>	Tak		
27	Bezodczynnikowy zestaw do identyfikacji gatunków bakterii fermentujących z rodzin <i>Enterobacteriaceae</i> i <i>Vibrionaceae</i> w czasie 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych	Tak		
28	Bezodczynnikowy zestaw do identyfikacji gatunków z rodzaju <i>Staphylococcus</i> w czasie do 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych	Tak		
29	Bezodczynnikowy zestaw do ostatecznej identyfikacji gatunków rodzajów <i>Streptococcus</i> i <i>Enterococcus</i> w czasie do 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych, wraz z nośnikiem zawiesziny	Tak		
30	Nośnik zawiesziny dla enterokoków i paciorkowców	Tak		
31	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 1250 µl	Tak		
32	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 200 µl, sterylne, pakowane w rakach po 96 szt.	Tak		
33	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 1000 µl, sterylne, pakowane w rakach po 100 szt.	Tak		
34	Test płytkowy do wykrywania antygenów wirusa grypy A i B w próbkach z dróg oddechowych. Osobne pola odczytu dla typu A i typu B.	Tak		
35	Data ważności testów bezodczynnikowych do identyfikacji drobnoustrojów – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak		
36	Na czas trwania umowy Wykonawca dostarczy nieodpłatnie czytnik testów do identyfikacji bakterii, zestaw komputerowy, oprogramowanie do identyfikacji bakterii, pipetę elektroniczną ze statywem	Tak		
37	Oprogramowanie identyfikacyjne w języku polskim, automatyczny import wyniku odczytu z analizatora do oprogramowania	Tak		
38	Data ważności testów płytkowych do wykrywania antygenów wirusowych i bakteryjnych – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak		
39	Data ważności testów immunochromatograficznych i immunoenzymatycznych – min. 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego	Tak		
II Testy, odczynniki do diagnostyki schorzeń układu moczowo-płciowego, akcesoria – parametry oceniane				
Lp.	Opis parametru	Oferowane parametry*	Maksymalna ocena punktowa	Ocena Komisji
1	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności testów bezodczynnikowych do identyfikacji drobnoustrojów powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo..... miesiące ważności	5 pkt	**
2	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności testów płytkowych do wykrywania antygenów wirusowych i bakteryjnych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	dodatkowo..... miesiące ważności	5 pkt	**
3	Każdy dodatkowy miesiąc daty ważności testów immunochromatograficznych i immunoenzymatycznych powyżej 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego – 1 pkt	Tak/Nie*	10 pkt	Nie - 0 pkt
RAZEM:			20 pkt	
* opis dookoła wykonywany; brak określenia w ofercie oferowanych parametrów powoduje przyznanie 0 pkt.				
**Wzór: Najlepsza oferta - maksymalna ilość punktów, najgorsza oferta 0 punktów, oferty pośrednie - punktowane poprzez: iloraz różnicy wartości ocenianej i najgorszej do różnicy oferty najlepszej i najgorszej, pomnożony przez wartość punktową				

PROJEKT UMOWY NRTP.382.074.2021 BS
zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 132 ustawy Prawo zamówień publicznych

dotyczy:	odczynników, testów, podłóż, część nr 2, 3, 4, 6
----------	--

Umowa zawarta w dniu roku w Koszalinie, pomiędzy:
Szpitalem Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika
ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin
NIP: 669-10-44-410, REGON: 330006292, BDO: 000008455, KRS: 0000006505

reprezentowanym przez
zwanym dalej *Zamawiającym, Stroną*
a

.....
ul., ..-... ..
NIP:, REGON:, KRS:
reprezentowanym przez:
zwanym dalej *Wykonawcą, Stroną*

Działając na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) (dalej: „Ustawa PZP”) po wyczerpaniu procedury przewidzianej dla trybu przetargu nieograniczonego zawarto umowę następującej treści:

§ 1 PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem Umowy jest dostawa do siedziby Zamawiającego (w dalszej części umowy zwanego „odczynnikiem, testem, podłożem, ..”) na zasadach określonych w Umowie oraz ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że jest profesjonalnym podmiotem, który w ramach prowadzonej działalności spełnia warunki niezbędne do wykonania przedmiotu Umowy oraz posiada wystarczającą wiedzę, doświadczenie i kompetencje, a także dysponuje potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania Umowy.
3. Strony zobowiązują się współdziałać przy wykonaniu Umowy w celu należytej realizacji zamówienia.

§ 2 CENA I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy następujące wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu Umowy:
 - a) Cena brutto:
 - b) Cena netto:
2. Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy.
3. Ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy, z zastrzeżeniem ust. 4.
4. Cena może ulec zmianie w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
 - 4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. poz. 2215 oraz z 2019 r. poz. 1074 i 1572)- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.
5. W przypadku zmiany stawki VAT na dzień wystawiania faktury, cena netto Umowy pozostaje bez zmian, natomiast cena brutto Umowy ulega automatycznej zmianie. Zmiana ta nie wymaga sporządzenia przez Strony aneksu do Umowy.
6. Faktura zostanie wystawiona przez Wykonawcę o treści i formie zgodnej z przepisami obowiązującymi na dzień wystawiania faktury.
7. Wykonawca wystawia Zamawiającemu każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Zamawiającego zamówienia, o którym mowa § 4 ust. 1 i 2.
8. Płatność nastąpi w terminie do 60 dni od dnia dostarczenia faktury Zamawiającemu w formie pisemnej na adres siedziby Zamawiającego lub w formie elektronicznej na adres poczty elektronicznej: szpital@swk.med.pl.

9. Wykonawca ma również możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 poz. 2191). W przypadku wyboru możliwości przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej Wykonawca będzie korzystał z Platformy Elektronicznego Fakturowania dostępnej na stronie internetowej <https://efaktura.gov.pl>.
10. Płatność nastąpi przelewem bankowym na konto bankowe Wykonawcy wskazane na fakturze.
11. Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego jest nieważna.

§ 3 TERMIN WYKONANIA UMOWY

1. Przedmiot Umowy zostanie wykonany w terminie 36 miesięcy od zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem § 8 ust. 1 pkt 2. Przez wykonanie przedmiotu Umowy Strony uznają dostawę produktów zgodnie z Umową, przepisami prawa i wymogami producenta.
2. Umowa wygasa po upływie terminu określonego w ust. 1 lub w przypadku wykorzystania maksymalnej kwoty zobowiązania umownego, określonego w § 2 ust. 1.

§ 4 WARUNKI DOSTAW

1. Dostawy będą realizowane wg zamówień składanych sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego.
2. Zamawiający określa wielkość dostawy przez złożenie u Wykonawcy zamówienia w postaci papierowej lub elektronicznej.
3. Realizacja dostawy następuje do 2 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.
4. Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania produktów w miejscach wskazanych przez Zamawiającego pokrywa Wykonawca.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50%.
6. Zamawiającemu, bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych leków, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia ceny netto umowy, określonej w § 2 ust. 1 lit. b.
7. W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Wykonawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Zamawiającego.
8. Wykonawca ponosi w szczególności odpowiedzialność za szkodę Zamawiającego powstałą w wyniku konieczności zakupu od innego Wykonawcy towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy lub równoważnych, w okresie, na który umowa ta została zawarta, po cenie wyższej niż określona w niniejszej umowie – w wysokości różnicy pomiędzy tymi cenami.
9. W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia leku. Wykonawca jest zobowiązany do odbioru leku w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

§ 5 GWARANCJE

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone produkty są fabrycznie nowe, kompletne oraz wolne od wad.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone produkty posiadają wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
3. Na pisemne żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy w terminie 7 dni roboczych wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
4. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczy towar o terminie przydatności(określony w SIWZ), licząc od momentu dostawy.
5. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające oznaczenie towaru, co do tożsamości.
6. Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, termin przydatności do użycia.
7. Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia reklamacji w przypadku dostaw towarów niezgodnych z ofertą na podstawie, której została zawarta umowa oraz w przypadku ujawnienia wad ukrytych towaru.
8. Reklamacja towaru wadliwego będzie składana telefonicznie lub faksem oraz potwierdzana pisemnie.
9. W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Wykonawca zobowiązany jest wymienić towar wadliwy na wolny od wad i/lub uzupełnić niedobór ilościowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż 5 dni.
10. Wykonawca na własny koszt i ryzyko wymienia towar, w którym stwierdzono wadę jakościową i/lub ilościową.

§ 6 KARY UMOWNE

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:
 - a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto dostawy za każdy dzień zwłoki,
 - b) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy,
 - c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto Umowy.
2. Łączna wysokość kar umownych naliczonych zgodnie z ust. 1, ograniczona jest do 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 lit. a.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Wykonawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
4. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Zamawiającego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Wykonawcy.

§ 7 ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od Umowy:
 - 1) w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, lub dalsze wykonywanie Umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
 - 2) jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 Ustawy PZP,
 - b) Wykonawca w chwili zawarcia Umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy PZP,
 - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążyą na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.
2. Każda ze Stron może odstąpić od Umowy w przypadkach ustawowego prawa odstąpienia wynikających z przepisów Kodeksu cywilnego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w przypadku istotnie nienależytego jej wykonywania przez Wykonawcę, po uprzednim pisemnym wezwaniu do zaprzestania naruszeń lub wykonania określonych działań pod rygorem odstąpienia od Umowy i wyznaczeniu dodatkowego, odpowiedniego terminu na usunięcie naruszeń lub podjęcie określonych działań.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie jej obowiązywania w przypadku odstąpienia lub zmiany warunków finansowania leczenia lekami wymienionymi w § 1 przez NFZ, albo następcę prawnego lub podmiot wyznaczony zgodnie ze zmianą powszechnie obowiązującego prawa.
5. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy powinno być złożone drugiej Stronie na piśmie, pod rygorem nieważności, z podaniem uzasadnienia, w terminie do 3 miesięcy od zaistnienia podstawy do odstąpienia od Umowy.

§ 8 ZMIANA POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Strony zgodnie z art. 455 Ustawy PZP dopuszczają możliwość wprowadzania istotnych zmian postanowień Umowy w następujących okolicznościach:
 - 1) w przypadku:
 - a) wycofania z produkcji produktu po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
 - b) wstrzymania wprowadzanie produktu do obrotu handlowego po terminie złożenia oferty Zamawiającemu;
 - c) wystąpienia incydentu medycznego związanego ze stosowaniem produktu po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
 - poprzez zastąpienie go innym produktem o cechach co najmniej takich, jakie cechowały pierwotny produkt;
 - 2) w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych, poprzez wydłużenie okresu jej realizacji,
 - 3) w przypadku zmiany numeru katalogowego, kodu produktu lub nazwy własnej produktu,
2. Zmiana postanowień Umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności, o ile postanowienia Umowy nie stanowią inaczej.

§ 9 POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.
5. Załącznikiem do umowy jest oferta Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

PROJEKT UMOWY NRTP.382.074.2021 BS
zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 132 ustawy Prawo zamówień publicznych

dotyczy:	odczynników, testów, podłoży oraz dzierżawa analizatorów do hodowli drobnoustrojów oraz identyfikacji bakterii, część nr 1 i 5
----------	--

Umowa zawarta w dniu roku w Koszalinie, pomiędzy:
Szpitalem Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika
ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin
NIP: 669-10-44-410, REGON: 330006292, BDO: 000008455, KRS: 0000006505
reprezentowanym przez
zwanym dalej *Zamawiającym, Stroną*
a

.....
ul.,
NIP:, REGON:, KRS:
reprezentowanym przez:
zwanym dalej *Wykonawcą, Stroną*

Działając na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) (dalej: „Ustawa PZP”) po wyczerpaniu procedury przewidzianej dla trybu przetargu nieograniczonego zawarto umowę następującej treści:

§ 1 PRZEDMIOT UMOWY

- Przedmiotem Umowy jest:
 - dostawa do siedziby Zamawiającego produktów (w dalszej części umowy zwanych „odczynnikami, testami, podłożami, ...”)
 - dzierżawa sprzętu do wykonywania badań
- na zasadach określonych w Umowie oraz ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy i będący integralną częścią umowy.
- Wykonawca oświadcza, że jest profesjonalnym podmiotem, który w ramach prowadzonej działalności spełnia warunki niezbędne do wykonania przedmiotu Umowy oraz posiada wystarczające wiedzę, doświadczenie i kompetencje, a także dysponuje potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania Umowy.
- Strony zobowiązują się współdziałać przy wykonaniu Umowy w celu należytej realizacji zamówienia.

§ 2 CENA I WARUNKI PŁATNOŚCI

- Zamawiający zapłaci Wykonawcy następujące wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu Umowy:
 -: netto zł, brutto zł;
 -: netto zł, brutto zł;
- Zamówienie realizowane jest według cen ryczałtowych zawartych w ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do umowy.
- Ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą wzrosnąć w czasie trwania umowy, z zastrzeżeniem ust. 4.
- Cena może ulec zmianie w przypadku zmiany:
 - stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,
 - wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
 - zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. poz. 2215 oraz z 2019 r. poz. 1074 i 1572)
 - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę
- W przypadku zmiany stawki VAT na dzień wystawiania faktury, cena netto Umowy pozostaje bez zmian, natomiast cena brutto Umowy ulega automatycznej zmianie. Zmiana ta nie wymaga sporządzenia przez Stronę aneksu do Umowy.
- Faktura zostanie wystawiona przez Wykonawcę o treści i formie zgodnej z przepisami obowiązującymi na dzień wystawiania faktury.
- Wykonawca wystawia Zamawiającemu każdorazowo tylko jedną fakturę obejmującą całość złożonego przez Zamawiającego zamówienia, o którym mowa § 4 ust. 1 i 2.

8. Płatność nastąpi w terminie do 60 dni od dnia dostarczenia faktury Zamawiającemu w formie pisemnej na adres siedziby Zamawiającego lub w formie elektronicznej na adres poczty elektronicznej: szpital@swk.med.pl.
9. Wykonawca ma również możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 poz. 2191). W przypadku wyboru możliwości przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej Wykonawca będzie korzystał z Platformy Elektronicznego Fakturowania dostępnej na stronie internetowej <https://efaktura.gov.pl>.
10. Płatność nastąpi przelewem bankowym na konto bankowe Wykonawcy wskazane na fakturze.
11. Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego jest nieważna.

§ 3 TERMIN WYKONANIA UMOWY

1. Przedmiot Umowy zostanie wykonany w terminie 36 miesięcy od zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem § 8 ust. 1 pkt 2. Przez wykonanie przedmiotu Umowy Strony uznają dostawę produktów zgodnie z Umową, przepisami prawa i wymogami producenta.
2. Umowa wygasa po upływie terminu określonego w ust. 1 lub w przypadku wykorzystania maksymalnej kwoty zobowiązania umownego, określonego w § 2 ust. 1.

§ 4 WARUNKI DOSTAW

1. Dostawy będą realizowane wg zamówień składanych sukcesywnie w zależności od aktualnych potrzeb Zamawiającego.
2. Zamawiający określa wielkość dostawy przez złożenie u Wykonawcy zamówienia w postaci papierowej lub elektronicznej.
3. Realizacja dostawy następuje do 2 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.
4. Koszt dostarczenia, rozładowania oraz rozlokowania produktów w miejscach wskazanych przez Zamawiającego pokrywa Wykonawca.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo niewykonania umowy w pełnym zakresie, jednak nie mniejszym niż 50%.
6. Zamawiającemu, bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych leków, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia ceny netto umowy, określonej w § 2 ust. 1 lit. b.
7. W przypadku braku możliwości wywiązania się z terminu dostawy, Wykonawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Zamawiającego.
8. Wykonawca ponosi w szczególności odpowiedzialność za szkodę Zamawiającego powstałą w wyniku konieczności zakupu od innego Wykonawcy towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy lub równoważnych, w okresie, na który umowa ta została zawarta, po cenie wyższej niż określona w niniejszej umowie – w wysokości różnicy pomiędzy tymi cenami.
9. W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia leku. Wykonawca jest zobowiązany do odbioru leku w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

§ 5 GWARANCJE

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone produkty są fabrycznie nowe, kompletne oraz wolne od wad.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone produkty posiadają wszystkie wymagane dokumenty niezbędne do dopuszczenia towaru do obrotu i używania.
3. Na pisemne żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy w terminie 7 dni roboczych wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia.
4. Sprzedawca gwarantuje, że dostarczy towar o terminie przydatności(określony w SIWZ), licząc od momentu dostawy.
5. Na każdej partii towaru muszą znajdować się etykiety umożliwiające oznaczenie towaru, co do tożsamości.
6. Strony umowy ustalają, że na opakowaniach zbiorczych będą znajdować się następujące informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, termin przydatności do użycia.
7. Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia reklamacji w przypadku dostaw towarów niezgodnych z ofertą na podstawie, której została zawarta umowa oraz w przypadku ujawnienia wad ukrytych towaru.
8. Reklamacja towaru wadliwego będzie składana telefonicznie lub faksem oraz potwierdzana pisemnie.
9. W przypadku wystąpienia wad jakościowych i/lub ilościowych Wykonawca zobowiązany jest wymienić towar wadliwy na wolny od wad i/lub uzupełnić niedobór ilościowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż 5 dni.

10. Wykonawca na własny koszt i ryzyko wymienia towar, w którym stwierdzono wadę jakościową i/lub ilościową.

§ 6 KARY UMOWNE

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:
 - a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto dostawy za każdy dzień zwłoki,
 - b) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto niezrealizowanej części umowy,
 - c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto Umowy.
2. Łączna wysokość kar umownych naliczonych zgodnie z ust. 1, ograniczona jest do 10% ceny brutto niezrealizowanej części Umowy, o której mowa w § 2 ust. 1.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zgłoszenia Wykonawcy żądania odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
4. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Zamawiającego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzeń należnych Wykonawcy.

§ 7 ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od Umowy:
 - 1) w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, lub dalsze wykonywanie Umowy może zagrozić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
 - 2) jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 Ustawy PZP,
 - b) Wykonawca w chwili zawarcia Umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy PZP,
 - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążyą na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.
2. Każda ze Stron może odstąpić od Umowy w przypadkach ustawowego prawa odstąpienia wynikających z przepisów Kodeksu cywilnego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy w przypadku istotnie nienależytego jej wykonywania przez Wykonawcę, po uprzednim pisemnym wezwaniu do zaprzestania naruszeń lub wykonania określonych działań pod rygorem odstąpienia od Umowy i wyznaczeniu dodatkowego, odpowiedniego terminu na usunięcie naruszeń lub podjęcie określonych działań.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie jej obowiązywania w przypadku odstąpienia lub zmiany warunków finansowania leczenia lekami wymienionymi w § 1 przez NFZ, albo następcę prawnego lub podmiot wyznaczony zgodnie ze zmianą powszechnie obowiązującego prawa.
5. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy powinno być złożone drugiej Stronie na piśmie, pod rygorem nieważności, z podaniem uzasadnienia, w terminie do 3 miesięcy od zaistnienia podstawy do odstąpienia od Umowy.

§ 8 ZMIANA POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Strony zgodnie z art. 455 Ustawy PZP dopuszczają możliwość wprowadzania istotnych zmian postanowień Umowy w następujących okolicznościach:
 - 1) w przypadku:
 - a) wycofania z produkcji produktu po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
 - b) wstrzymania wprowadzanie produktu do obrotu handlowego po terminie złożenia oferty Zamawiającemu;
 - c) wystąpienia incydentu medycznego związanego ze stosowaniem produktu po terminie złożenia oferty Zamawiającemu,
 - poprzez zastąpienie go innym produktem o cechach co najmniej takich, jakie cechowały pierwotny produkt;
 - 2) w przypadku niezrealizowania przedmiotu umowy w umownym terminie z powodu zmniejszenia potrzeb własnych, poprzez wydłużenie okresu jej realizacji,
 - 3) w przypadku zmiany numeru katalogowego, kodu produktu lub nazwy własnej produktu,

2. Zmiana postanowień Umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności, o ile postanowienia Umowy nie stanowią inaczej.

§ 9 DZIERŻAWA URZĄDZENIA

1. W celu umożliwienia Zamawiającemu wykonywania badań na sprzęcie, o którym mowa w §1 ust.1 pkt 2 Umowy, Wykonawca wydzierżawia Zamawiającemu na czas trwania niniejszej umowy sprzęt do wykonywania badań immunohistochemicznych (dalej: urządzenie).
2. W zamian za przekazanie urządzenia Zamawiającemu do używania, Zamawiający będzie płacił Wykonawcy miesięczny czynsz dzierżawny w wysokości zł (słownie: brutto). Czynsz dzierżawny będzie płatny na podstawie faktur wystawianych w ostatnim dniu roboczym każdego miesiąca, na rachunek Wykonawcy wskazany na fakturze. Termin płatności wynosi 60 dni od daty wystawienia faktury.
3. Wydanie Zamawiającemu urządzenia i jego instalacja oraz przeszkolenie personelu w zakresie użytkowania nastąpi w ciągu 14 dni roboczych od dnia zawarcia niniejszej umowy w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, co zostanie potwierdzone podpisaniem przez obie Strony protokołem i wydaniem paszportu technicznego urządzenia. Z chwilą wydania dzierżawionego urządzenia ryzyko ich przypadkowej utraty przechodzi na Zamawiającego.
4. Przez cały czas trwania umowy urządzenie pozostaje własnością Wykonawcy. Zamawiający jest zobowiązany używać urządzenie wyłącznie w miejscu jego instalacji dokonanej przez Wykonawcę, w sposób odpowiadający jego przeznaczeniu i właściwościom, zgodnie z zasadami opisanymi w instrukcji obsługi urządzenia, a także utrzymywać urządzenie w należytym stanie technicznym poprzez dokonywanie ich bieżącej konserwacji. O jakiegokolwiek nieprawidłowości w działaniu urządzenia bądź uszkodzeniu urządzenia Zamawiający jest zobowiązany niezwłocznie zawiadomić Wykonawcę w formie pisemnej. Wykonawcy przysługuje prawo kontroli prawidłowości postępowania przez Zamawiającego w zakresie opisanym w niniejszym ustępie.
5. Naprawy, przeglądy-serwisowanie urządzeń w okresie obowiązywania umowy (wraz z kosztami ewentualnych dojazdów i wysyłek oraz części zamiennych) pokrywa Wykonawca.
6. W okresie obowiązywania umowy w cenie oferty przeglądy techniczne - minimum raz w roku. Za terminowość ich wykonania odpowiedzialny jest Wykonawca.
7. Zamawiający jest zobowiązany zabezpieczyć urządzenie przed kradzieżą oraz wszelkimi innymi działaniami osób trzecich (w tym pracowników Zamawiającego), które mogłyby zagrozić stanowi urządzenia lub ich prawidłowemu funkcjonowaniu.
8. Strony zgodnie postanawiają, że Zamawiający będzie zgłaszał awarie w formie elektronicznej na adres e-mail:, 24 godziny na dobę, w dni robocze.
9. Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia awarii w urządzeniu lub zainstalowania sprawnego równoważnego urządzenia przez serwis Wykonawcy w czasie do 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia uszkodzenia przez Zamawiającego.
10. Od momentu zgłoszenia awarii urządzenia Wykonawca zobowiązany jest zapewnić Zamawiającemu ciągłość wykonywania badań w odpowiedniej jakości, w innym zakładzie. Wykonawca poniesie koszt wykonania tych badań oraz koszty transportu preparatów.
11. W przypadku niedotrzymania terminu, o którym mowa w ust. 9 lub niezachowania ciągłości badań, o której mowa w ust. 10, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 300 zł za każdy dzień niewykonywania badań przez Zamawiającego.

§ 10 POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.
5. Załącznikiem do umowy jest oferta Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA: