



WSS5/L/EFT/26/06/2020

SOSNOWIEC 26-06-2020

ZAPYTANIE OFERTOWE

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. św. Barbary w Sosnowcu zaprasza Państwa do złożenia oferty na dostawę materiałów wykazanych w załączniku -pakiet numer 1 wraz z dzierżawą.

Proszę o podanie kosztów dostawy, formy płatności, terminu ważności oferty i terminu realizacji zamówienia.

Z poważaniem

SPECJALISTA
ds. Logistyki

Ewelina Fira Topór
Ewelina Fira Topór

Pakiet nr XA

Dzierżawa analizatora wraz z urządzeniami pomocniczymi i zakupem odczynników do wykonywania oznaczeń biochemicznych na okres 36 miesięcy

L.p. parametru	Nazwa oznaczanego parametru	Ilość badań/ 3 lata	Ilość opakowań	Wielkość opakowania	Nr katal. Producent	Cena netto za op.	Wartość netto	VAT (%)	Wartość brutto	Koszt pojedynczego oznaczenia
1	ALT	78 000								
2	AST	66 000								
3	α-Amylaza	14 000								
4	Etanol	5 000								
5	Albumina	8 700								
6	Białko	23 000								
7	Białko Mocz/PMR	6 000								
8	T bilirubina	30 000								
9	Direct bilirubina	800								
10	CK	30 000								
11	CK MB	53 000								
12	Cholesterol	32 000								
13	HDL cholesterol	22 650								
14	LDL cholesterol	24 000								
15	Ceruloplazmina	1 000								
16	CRP	111 000								
17	LIH (lipemia,ikteria,hemoliza)	1 500								
18	ALP	25 500								
19	ACP	1 000								
20	Fosfor	11 000								
21	Glukoza	150 000								

Materiały kalibracyjne:																				
*do w/ w ilości badań na dwóch analizatorach zgodnie z adnotacją dotyczącą parametrów																				
Materiały zużywalne:																				
do w/ w ilości badań na dwóch analizatorach zgodnie z adnotacją dotyczącą parametrów.																				
Inne:																				

<p>Materiał kontrolny do zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości z możliwością uzyskania Certyfikatu. Zapewnienie udziału w zewnętrznej kontroli jakości przez cały czas trwania umowy co najmniej 2 razy w roku, max. 4 roku na dwóch analizatorach zgodnie z adnotacją dotyczącą parametrów</p>	<p>na 36 miesięcy</p>									
<p>Dzierżawa analizatora podstawowego i zapasowego wraz z wyposażeniem</p>	<p>na 36 miesięcy</p>									

Warunki graniczne dla odczynników:

1. Wielkość opakowania winna być dostosowana do ilości wykonywanych badań w okresie 36 miesięcy
2. Podana ilość odczynników ma zapewnić wykonanie badań w podanym okresie, należy uwzględnić ilość odczynników niezbędną do wykonania badań, kalibracji i kontroli z uwzględnieniem trwałości odczynników po wstawieniu na pokład analizatora, kalibratorów i kontroli po otworzeniu opakowania. Należy uwzględnić codzienne wykonywanie badań na dwóch analizatorach w zakresie parametrów: kreatynina, elektrolyty, glukoza, CRP, CK i CKMB (analizator zapasowy w ilości 25% ilości podanych badań w tabeli w zakresie kreatyniny, elektrolitów, glukozy, CRP, CK i CKMB)
3. Odczynniki w opakowaniach do bezpośredniego włożenia na pokład analizatora. Zamawiający dopuszcza odczynniki do przygotowania w ilości do 20% (bez elektrolitów) parametrów wymienionych w tabeli. Odczynniki od jednego producenta nie mniej niż 80%
4. Kontrola jakości przez 7 dni w tygodniu na 2 poziomach z wyjątkiem poz.15 – 3 razy w tygodniu na 2 poziomach, poz.26 – 2 razy w tygodniu na 2 poziomach, poz.31,32 – 1 raz w tygodniu na 2 poziomach, poz. 23 – 5 razy w tygodniu na 2 poziomach, poz. 40 TAD codziennie przez wszystkie dni tygodnia na jednym z poziomów.
5. Materiały kontrolne powinny zawierać wszystkie wykonywane przez analizator parametry

biochemia

Do oferowanej ilości odczynników należy doliczyć odczynniki przeznaczone do wykonania codziennej kontroli i kalibracji oraz kontroli zewnętrznej laboratoryjnej z uwzględnieniem analizatora podstawowego i zapasowego

- 6.
7. Dostawa odczynników do 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia faksem.
8. Wyrównanie strat odczynnikowych/ cz. zużywalnych w przypadku sytuacji awaryjnych leżących po stronie Wykonawcy
9. Do oferty należy dołączyć min. 3 referencje dotyczące dostawy odczynników wraz z dzierżawą oferowanych analizatorów.
10. Odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne z terminem ważności min. 6 miesięcy od dnia dostarczenia do Laboratorium lub odpowiednio do zaferowanej ilości w tabeli

11. Do oferty dołączyć oświadczenie o dostarczeniu Kart Charakterystyki Substancji Niebezpiecznych w wersji papierowej przy pierwszej dostawie lub oświadczenia producenta o braku takich substancji we wszystkich oferowanych odczynnikach

Zapewnienie udziału w zewnętrznej kontroli jakości badań z zapewnieniem opracowania wyników, zapewnienie dostępu do kontroli jakości S⁻ANDLAB na koszt Wykonawcy

13. Potwierdzenie w formie oświadczenia dołączonego do Oferty Wykonawcy istnienia w programie kontrolnym COBJwDL grupy pracującej na zaferowanej grupie metodycznej (analizatory, odczynniki)min. 20 użytkowników (dotyczy parametrów raportowanych do NFZ)

14. W przypadkach opakowań nie odpowiadających końcowej ilości należy zaakrąglić w górę do pełnego opakowania

15. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć metodykę oznaczeń w j. Polskim

15. Czas reklamacji nie może przekroczyć 48 godz. od daty zgłoszenia reklamacji do daty jej rozpatrzenia.

16. Czas dostarczenia reklamowanych odczynników i innych elementów nie może przekroczyć 24 godz. Od uznania reklamacji.

17. Raporty walidacji warunków transportu odczynników do siedziby Zamawiającego wraz z dostawami

Należy uwzględnić taką ilość odczynników, materiałów zużywalnych/ kontroli, kalibratorów, elektrod, materiałów niezbędnych do okresowej konserwacji, płynów , filtrów i in. /, która pozwoli prowadzić diagnostykę do wyżej wymienionej ilości badań biochemicznych z uwzględnieniem ilości odczynników i materiałów zużywalnych zabezpieczających wykonanie badań, ewentualnych rozcieńczeń po przekroczeniu liniowości, kontroli / zewnętrznej i wewnętrznej /, stabilności po otworzeniu opakowania w okresie 36 miesięcy

W przypadku nie ujęcia odpowiedniej ilości odczynników, kalibratorów, kontroli, materiałów zużywalnych, kosztów walidacji i in. niezbędnych do prowadzenia w/w ilości badań biochemicznych zabezpieczenie leży po stronie Wykonawcy

Warunki graniczne dla analizatora podstawowego i zapasowego

1. Analizator podstawowy i analizator zastępczy wraz z niezbędnymi urządzeniami / UPS, stacja wody, drukarka, stolik komputerowy, stół pod analizator w przypadku analizatora nie wolno stojącego, wirówka z chłodzeniem – 4 gilzy każda 7- io próbówkowa, każda próbówka o poj. 10 ml, klimatyzator do utrzymania właściwej temperatury w pomieszczeniu w którym będzie pracował analizator, 2 pipety o regulowanych pojemnościach 20 – 200ul, jedna pipeta 5 – 50 ul i 2 pipety o regulowanych pojemnościach 0,1 – 1ml, 1 pipeta o pojemności aspiracyjnej do 5 ml wraz z zapewnieniem walidacji kalibracji pipet i in. /
2. Analizator podstawowy i zapasowy nie starszy niż 2017rok, potwierdzona przeszłość techniczna. Analizator podstawowy i zapasowy w pełni automatyczny, z możliwością wykonywania badań w trybie CITO bez przerywania pracy analizatora, gotowy do pracy przez 24 godziny, Analizator podstawowy i zapasowy pochodzą od jednego producenta. wykorzystujące te same technologie pomiaru, te same odczynniki, kalibratory, kontrole i płyny systemowe. Możliwość wykonania wszystkich oznaczeń na każdym z analizatorów.
3. Wydajność analizatora podstawowego – min. 800 oznaczeń na godzinę bez modułu ISE, wydajność analizatora zapasowego 400 oznaczeń na godzinę bez modułu ISE
4. Analizator podstawowy i zapasowy z wbudowanym modulem ISE z pojedynczymi elektrodami zgodnie z wykazem badań, stabilność elektrod min. 6 miesięcy, referencyjnej min. 18 miesięcy.
5. Metody wykonywania oznaczeń: fotometria, turbidymetria
6. Wykonywanie badań z hemolizatu, surowicy, osocza, moczu, PMR i w płynach z jam ciała. Pomiar substratów, enzymów, białek specyficznych, elektrolitów, monitorowanie stężenia leków, środków uzależniających.
7. Analizator z chłodzeniem odczynników, monitorowaniem poziomu odczynników i stabilności odczynników.
8. Oznaczenia wykonywane w fazie ciekłej
9. Identyfikacja odczynników, kalibratorów, kontroli oraz próbek przy użyciu kodów kreskowych
10. Analizator automatyczny, pracujący w trybie „pacjent po pacjencie”
11. Analizator z automatycznym rozcieńczaniem próbek po przekroczeniu zakresu liniowości
12. Wykonywanie badań z próbek pierwotnych / różne systemy zamkniętego pobierania krwi /oraz naczyniek pediatrycznych

13. Detekcja skrępu w próbce
14. Możliwość dostawiania próbek bez przerywania ciągłości pracy analizatora
15. Wbudowany program kontroli jakości – przedstawienie graficzne kontroli, zastosowanie reguł Westgarda
16. Dwukierunkowa transmisja danych między analizatorami a systemem informatycznym funkcjonującym w szpitalu
17. Podłączenie analizatorów przez Zleceniobiorcę do sieci informatycznej funkcjonującej w Laboratorium (Infomedica – AMMS ASSECO)
18. Analizatory ze stacją wody – gdy istnieje taka konieczność, z drukarką (uwzględnić w tabeli w częściach zużywalnych zabezpieczenie tonerów do wykonania wydruków kalibracji oraz w przypadku awarii sieci informatycznej - występuje sporadycznie) oraz UPS podtrzymującym pracę do zakończenia procesu oznaczenia
- 19.
20. Dostawa/odbior analizatorów, montaż/demontaż i okresowa konserwacja oraz naprawy w przypadku awarii po stronie Zleceniobiorcy
21. W przypadku zaferowania analizatora ze stacją wody należy uwzględnić materiały eksploatacyjne do stacji
22. Naprawa analizatora do 24 godzin od momentu zgłoszenia, w przypadku przedłużającego się czasu naprawy dostarczenie analizatora o tych samych parametrach co analizator dzierżawiony
23. Analizator z automatycznym z podajnikiem statywów próbek pierwotnych
Analizator podstawowy i zapasowy posiada możliwość oceny materiału badanego w kierunku hemolizy, ikterii, lipemii.
24. Bezpłatne przeszkolenie personelu Centrum Diagnostyki Laboratoryjnej w zakresie obsługi analizatora wg potrzeb Zleceniodawcy, okresowe szkolenia aktualizujące. Potwierdzenie szkoleń stosownymi certyfikatami.
25. Bezpłatne przeszkolenie Pracowników PTM w zakresie podstawowych czynności naprawczo – konserwacyjnych
26. Instrukcja obsługi analizatora w języku polskim
27. Całodobowa pomoc serwisowa z podaniem telefonu i danych osoby odpowiedzialnej. Kontakt telefoniczny z serwisem 24 godziny na dobę przez wszystkie dni tygodnia
28. Dostarczenie wraz z aparatem termometru i wilgotnościomierza w celu monitorowania wymaganych warunków środowiskowych wraz z zapewnieniem walidacji urządzenia/ urządzeń przez okres trwania umowy
29. Deklaracja zgodności CE z wymogami UE

biochemia

31. Niezależnie od charakterystyki odpadów wytwarzanych przy pracy urządzeń, przedłożonej przez Wykonawcę, Zamawiający wymaga odbioru wszelkich odpadów/opakowań płynnych, stałych, niebezpiecznych innych niż niebezpieczne na każde wezwanie upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego z tym zastrzeżeniem, że odpadów biologicznych Zamawiający nie jest upoważniony przechowywać dłużej niż 72 godziny a innych dłużej niż 7 dni. Opóźnienie w odbiorze odpadów celem utylizacji uprawnia Zamawiającego do Zlecenia odbioru i utylizacji na koszt i ryzyko Wykonawcy podmiotowi trzeciemu, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego/terminowego odbioru odpadów.

Wymagana dokumentacja

Pozycja nr 1.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str..... oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 2.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str.....oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 3.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str..... oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 4.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str.....oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 5.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str..... oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 6.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str.....oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 7.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str..... oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 8.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str.....oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

biochemia

Pozycja nr 9.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str..... oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 11

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
 - certyfikat CE (lub inne), str..... oferty,
 - parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
 - oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty
- itp..

Pozycja nr 10.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str.....oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

Pozycja nr 12.

- deklaracja zgodności, str.....oferty,
- certyfikat CE (lub inne), str.....oferty,
- parametry techniczno – użytkowe, str.....oferty.
- oświadczenie o klasie wyrobu, str.....oferty

