



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Wałcz dnia: 03.10.2014 r

ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

107 Szpital Wojskowy z Przychodnią SP ZOZ w Wałczu,

działając na podstawie przepisów art. 38 ust. 4 i 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę: **odczynników i materiałów laboratoryjnych - znak sprawy 35/med/2014**

Zakres zmian specyfikacji ;

Zamawiający dokonuje zmiany zapisów SIWZ w załączniku Nr 5 , w Zadaniu 28 poprzez usunięcie z opisu przedmiotu zamówienia zdania: **”Termin realizacji zamówienia – 3 dni robocze.,**

Zadanie 28 otrzymuje brzmienie:

Zadanie 28 – Zestawy do oznaczania lekowrażliwości i identyfikacji biochemicznej drobnoustrojów oraz posiewu krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatorów do niżej wymienionych zestawów. Oferta musi zawierać wszystkie niezbędne akcesoria do wykonania badania na analizatorze. Wszystkie zestawy muszą pochodzić od jednego producenta. Termin ważności testów 6-8 miesięcy. Do oferty dołączyć opis zestawów w języku polskim. wg wzoru podanego niżej:

Wadium: 140,00 PLN

Lp.	Nr kat.	Nazwa artykułu i forma opak. (ilość fiolek x obj. fiołki)	Liczba badań rocznie	Cena 1 opak. netto	Cena 1 opak. brutto	Cena 1 ozn. na analizat. brutto (odczynniki, kalibr., codzienna kontrola itp)	Liczba ozn. z 1 opak.	Liczba pełnych opak. na rok	Wartość brutto
-----	---------	---	----------------------	--------------------	---------------------	---	-----------------------	-----------------------------	----------------

1		Testy do identyfikacji biochemicznej dla pałeczek G(-)					100 szt.		
2		Testy do oznaczania lekowrażliwości i identyfikacji biochemicznej dla pałeczek G (-)					600 szt.		
3		Testy do oznaczania lekowrażliwości i identyfikacji biochemicznej dla pałeczek G (-) w moczu					250 szt.		
4		Testy do oznaczania lekowrażliwości i identyfikacji biochemicznej dla pałeczek G (+)					350 szt.		
5		Testy do oznaczania lekowrażliwości i identyfikacji biochemicznej dla bakterii wymagających z rodzaju Streptococcus z oznaczeniem wartości MIC					25 szt.		
6		Testy do identyfikacji grzybów					50 szt.		
7		Podłoże pediatriczne (0,5-5 ml) z inaktywatorami antybiotyków do posiewu krwi oraz sterylnych płynów ustrojowych (płyn mózgowo-rdzeniowy)					400 szt.		
8		Probówki z żelem separującym do szybkiej-bezpośredniej metody identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów z podłożu do posiewów krwi					25 szt.		
9		Igły do przesiewania pozytywnych podłoży do posiewu krwi					100 szt.		

Warunki graniczne:

- Automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący szybkie testy identyfikacyjne oraz oznaczający wrażliwość na antybiotyki drobnoustrojów Gram (-) i Gram (+) oraz identyfikację grzybów.
- Czas uzyskania wyniku identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów – nie dłużej niż 16 h. Średni czas uzyskania wyniku 8-10 h.
- System wykonujący wszystkie niezbędne testy do uzyskania pełnej identyfikacji. Testy identyfikacyjne nie

- wymagające wykonywania żadnych dodatkowych oznaczeń poza aparatem (np. katalaza, oksydaza, koagulaza, indol itp.)
- Możliwość wykonywania testów identyfikacji i lekowrażliwości oddzielnie oraz łącznie na jednym module testowym
 - Inkubacja i odczyt testów w obrębie aparatu
 - Dostawianie nowych badań w trakcie pracy aparatu
 - Możliwość doboru testów lekowrażliwości z różnymi zestawami leków przeciwbakteryjnych zgodnie z potrzebami laboratorium
 - Możliwość podawania wyniku testu lekowrażliwości w postaci wartości MIC (od 3 do 10 stężeń antybiotyku w zależności od antybiotyku) – dokładne składy testów wraz z zaznaczoną ilością stężeń dołączyć do oferty przetargowej
 - Podwójne (geometrycznie wzrastające) rozcieńczenia dla poszczególnych antybiotyków na modułach testowych, bez omijania stężeń pośrednich dla danego zakresu leku-zgodnie z zaleceniami CLSI oraz EUCAST
 - Możliwość wdrożenia metody bezpośredniej identyfikacji oraz oceny wrażliwości drobnoustrojów bezpośrednio z płynnych podłoży hodowlanych do posiewu krwi za pomocą probówki z żelem separującym-do oferty dołączyć procedurę producenta.
 - Możliwość wykrywania mechanizmów oporności z uwzględnieniem MRS (*S. aureus*, CN *Staphylococcus*), HLAR, ESBL („Fenotypowy test potwierdzający” na każdym panelu G (-)), oporność enterokoków na glikopeptydy-VRE (Van A, Van B), MLSb, BL, oporności gronkowców na glikopeptydy (VISA, VRSA), podejrzenie MBL, KPC
 - Odczyt testów lekowrażliwości oparty o system podwójnych wskaźników - min. 2 różne uzupełniające się metody detekcji (wzrost masy bakteryjnej - pomiar gęstości inokulum bakterii, intensywność metabolizmu bakterii),
 - Możliwość wykonania testu identyfikacji i lekowrażliwości w trybie 0,25 i 0,5 Mcfarlanda
 - Wbudowane oprogramowanie wraz z systemem eksperckim weryfikującym i nadzorującym poprawność uzyskiwanych wyników badań (zgodność identyfikacji z lekowrażliwością, zgodność w obrębie grup leków, interpretacja wg EUCAST min. v 1.3)
 - Nieodpłatne aktualizowanie oprogramowania pozwalające na dostosowanie interpretacji lekooporności do zmieniających się wymagań terapeutycznych i wykrywanie nowych lekooporności zgodnie z Eucast i wytycznymi Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii
 - Możliwość współpracy całego systemu z laboratoryjnym systemem informatycznym
 - Szkolenie personelu w zakresie obsługi aparatu w siedzibie Zamawiającego max. do 5 dni roboczych od dnia dostarczenia aparatu do siedziby Zamawiającego
 - Instrukcja obsługi w języku polskim
 - Urządzenie UPS pozwalające na podtrzymanie pracy analizatora w przypadku awarii sieci energetycznej
 - Analizator objęty gwarancją producenta w okresie obowiązywania umowy (minimum – 2 bezpłatne przeglądy aparatu w ciągu roku)
 - Deklaracje CE -dołączyć kopie
 - Certyfikaty systemu kontroli jakości ISO 9001 oraz 13485 dla wyrobów medycznych-dołączyć kopie
 - W przypadku awarii aparatu czas usunięcia naprawy maksymalnie do 48 godzin od chwili zgłoszenia
 - W przypadku braku możliwości naprawy aparatu na miejscu użytkownika, zamawiający wymaga dostarczenia aparatu zastępczego do czasu usunięcia awarii
 - Aparat do posiewu krwi min. 50 miejsc inkubacyjno-pomiarowych
 - Graficzny interfejs użytkownika do komunikacji z aparatem (wbudowany lub zewnętrzny panel LCD)
 - Odczyt badanych (monitorowanych) próbek w aparacie poprzez system fotodetektorów min. co 10 minut
 - Wprowadzanie danych o numerze badania czytnikiem kodów paskowych
 - Dostępne podłoża standardowe do hodowli drobnoustrojów tlenowych oraz beztlenowych, podłoża z inaktywatorami antybiotyków oraz podłoża pediatryczne pozwalające na pobranie małej ilości materiału w zakresie 0,5 – 5 ml.
 - Podłoża kompatybilne ze standardowymi uchwytami systemu próżniowego, które posiada Zamawiający (możliwość pobrania próżniowego krwi na posiew bezpośrednio z naczynia bez konieczności stosowania dodatkowych niestandardowych uchwytów lub przekładek).
 - Instrukcja obsługi w języku polskim
 - Urządzenie UPS pozwalające na podtrzymanie pracy analizatora w przypadku awarii sieci energetycznej
 - Analizator objęty gwarancją producenta w okresie obowiązywania umowy (minimum – 2 bezpłatne przeglądy aparatu w ciągu roku)

Zamawiający wymaga przeprowadzenia szkolenia dla personelu szpitala w zakresie prawidłowych, bezpiecznych procedur pobierania krwi na posiew (systemem próżniowym) oraz antybiotykoterapii wraz z zaleceniami EUCAST oraz interpretacją wyników MIC

Spełnienie wymagań granicznych należy potwierdzić katalogiem oraz materiałami i procedurami diagnostycznymi producenta.

Niespełnienie wymagań granicznych powoduje odrzucenie oferty.

Pozostałe zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

**107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ Samodzielny Publiczny Zakład
Opieki Zdrowotnej , ul. Kołobrzeska 44, 78-600 Wałcz Telefon (067) 250 28 61,63
Fax (067) 250 28 61,63 , Regon 570544566, N I P 765-14-95-874
Bank pekao S.A. I Oddział w Wałczu, 86124037121111000043636545**