



WSS5/L/EFT/10/06/2020

SOSNOWIEC 24-06-2020

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


RADCA PRAWNY

Magdalena Grafa - Pietryga
OP - 1071



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5
im. Św. Barbary w Sosnowcu
Centrum Urazowe



Śląskie.

Jednostka ochrony zdrowia
Samorządu Województwa
Śląskiego.



VIII EDYCJA



XX EDYCJA



XVI EDYCJA



2013



DEKRA



DEKRA



CERTYFIKAT 2013

<p>Materiały do wykonania wewnętrznej kontroli jakości w zakresach fizjologicznych i patologicznych 2 razy każdego dnia - zgodnie z wymaganiami</p>	<p>3 lata</p>									
<p>5 IHIT</p>										
<p>6 Zewnętrzna kontrola jakości badań - program na 3 lata z możliwością uzyskania certyfikatu minimum 4 razy w roku dla wykonywanych badań</p>	<p>3 lata</p>									
<p>7 Materiały zużywalne niezbędne do bezawaryjnej pracy analizatora przez cały okres trwania umowy, w tym materiały wymagane serwisem, tonery do zapewnienia wydruków badań serologicznych, krwinki i inne .</p>	<p>3 lata</p>									

Warunki graniczne:

1. Zapewnienie ilości wszystkich odczynników, kaset, kontroli, innych zużywalnych do pracy w systemie całodobowym i wykonywania próbek pojedynczych na analizatorach automatycznych. Wykonywanie badań zgodnie z zaleceniami IH i T.
2. Podana ilość odczynników ma zapewniać wykonanie badań w podanym okresie, należy uwzględnić ilość odczynników niezbędną do wykonania badań, kalibracji i kontroli na obu analizatorach z uwzględnieniem trwałości po otwarciu opakowania, zgodnie z informacjami ulotkowymi producenta.
3. Należy zagwarantować taką ilość materiału kontrolnego oraz zużywalnego, która pozwoli wykonać kontrolę 2 razy w każdym dniu na obu aparatach zgodnie z zaleceniami IH i T Warszawa także w przypadku awarii analizatorów, z uwzględnieniem trwałości po otwarciu opakowania, zgodnie z informacjami ulotkowymi producenta.

4. Dostarczyć odczynniki z terminem ważności minimum 6 miesięcy nie dotyczy krwinek
6. Dostarczanie raportów walidacyjnych transportu odczynników i kolumn do siedziby Zamawiającego
7. Oświadczenie o dołączeniu Karty Charakterystyki Substancji Niebezpiecznych wraz z pierwszą dostawą lub oświadczenia producenta o bra-ku takich substancji we wszystkich oferowanych odczynnikach.
8. Zapewnienie udziału w zewnętrznej kontroli jakości badań- program na okres 3 lat, minimum 4 razy w roku zgodnie z Rozporządzeniem Ministr
9. Czas reklamacji nie może przekroczyć 48 godz. od daty zgłoszenia reklamacji do daty wymiany reklamowanych odczynników.
10. Dostawa odczynników do 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia telefonicznie lub faksem.

Należy uwzględnić taką ilość odczynników, materiałów zużywalnych/ kaset, kontroli, kalibratorów, materiałów niezbędnych do okresowej konserwacji, płynów , filtrów i in. /, która pozwoli prowadzić diagnostykę do wyżej wymienionej ilości badań z uwzględnieniem ilości odczynników i materiałów zużywalnych zabezpieczających wykonanie badań, kontroli / zewnętrznej i wewnętrznej / w okresie 36 miesięcy

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

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

itp.:

UWAGA: W sytuacji, gdy oferta dotyczy wyrobów, które nie muszą zgodnie z obowiązującymi przepisami posiadać deklaracji zgodności, certyfikatu CE lub innych należy wpisać *nie dotyczy*.

Dzierżawa analizatora serologicznego wraz z analizatorem zapasowym na okres 3 lat umożliwiające oznaczanie grup krwi i prób zgodności metodą mikrokolumnową wraz z wyposażeniem/wirówką do wirowania prób macierzystych, inkubator do kaset, wirówka do kaset - możliwość wykonania wszystkich badań wg identycznej procedury z wykorzystaniem tego samego oprogramowania, oprogramowaniem z licencją dla pracowni immunologii transfuzjologicznej oraz banku krwi, podłączeniem do systemu komputerowego w laboratorium (INFOMEDICA AMMS), stołem w przypadku analizatora nie wolno stojącego, drukarką do wyników /Zapewnienie całodobowego przez 7 dni w tygodniu serwisu dla wszystkich dzierżawionych urządzeń, klimatyzatorem, termometrem do pomieszczeń, wilgotnościomierzem.

ANALIZATOR podstawowy model:

ANALIZATOR zapasowy model:

ANALIZATOR podstawowy rok produkcji:

ANALIZATOR zapasowy rok produkcji:

Immunologia Transfuzjologiczna dzierżawa

Okres dzierżawy w miesiącach	Wartość netto dzierżawy / 1 miesiąc	Wartość netto dzierżawy / 36 miesięcy	Podatek VAT (%)	Wartość brutto dzierżawy/36 miesięcy
36				

Parametry graniczne analizatorów

1. Automatayczny analizator serologiczny nowy fabrycznie wraz z automataycznym analizatorem zapasowym (analizator zapasowy nie starszy niż 2017 rok z udokumentowaną historią techniczną) do oznaczania grup krwi i prób zgodności metodą mikrokolumnową, wraz ze sprzętem niezbędnym do zapewnienia całkowitego wykonania badań w zakresie grup krwi i prób zgodności zgodnie z wytycznymi IH i T oraz kontroli zewnętrznej i wewnętrznej . Analizator automatayczny oznacza, że analizator immunohematologiczny przeprowadza samodzielnie całą procedurę badania od pobrania materiału z badanej próbki do wydania wyniku. W przypadku aparatu nie wolno stojącego dostarczenie stołu pod analizator. Wykonywanie badań zapewnione zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia oraz zaleceniami Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w zakresie oznaczania grup krwi wraz z przeglądownym badaniem przeciwciał oraz w zakresie wykonywania prób zgodności
2. Analizator podstawowy i zapasowy z systemem komputerowym i oprogramowaniem z licencją, czytnikiem kodów kreskowych. Możliwość ciągłego doładania próbek badanych do analizatora. Automatayczne usuwanie kaset po wykonaniu oznaczenia, bez dodatkowych czynności Operatora. Dostarczenie urządzeń do wykonania badań metodą manualną / wirówka, inkubator/ wykonywanych wg identycznej procedury na tych samych kasetach co analizatory automatayczne.
3. Wymagane wstawienie wirówki do wirowania prób macierzystych (4 gilyzy 7-io probówkowe każda probówka o pojemności 10 ml). Walidacja wirówki przez cały okres trwania umowy

Immunologia Transfuzjologiczna dzierżawa

4. Zapewnienie oprogramowania łączącego Pracownie Immunologii Transfuzjologicznej i Bank Krwi dołączonego do systemu informatycznego w AMMS Szpitala na koszt Wykonawcy. Zachowanie bazy wykonanych oznaczeń grup krwi i prób zgodności w systemie informatycznym łączącym Pracownię Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi.
5. Dostarczenie wraz z aparatem UPS, klimatyzatorów (kubatura pomieszczenia : około 180 m³, Banku Krwi ok. 60m³), termometru i wilgotnościomierza w celu monitorowania wymaganych warunków środowiskowych – konieczność walidacji urządzeń przez cały okres dzierżawy.
6. Zapewnienie bezpłatnego serwisu do wszystkich dzierżawionych urządzeń
7. Bezpłatna walidacja urządzeń zgodnie z wymogami prawnymi
8. Zapewnienie w ramach dzierżawy urządzeń, aktualizacji oprogramowania
9. Flagowanie wyników patologicznych.
10. Dołączenie drukarek wraz z niezbędnymi częściami zużywalnymi – uwzględnić w tabeli
11. Umożliwienie archiwizacji wyników w formie papierowej i elektronicznej
12. Zapewnienie dwukierunkowej transmisji danych.
13. Instrukcja obsługi w zakresie eksploatacji i konserwacji analizatora w języku polskim.
14. Dostawa, instalacja, uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy oraz demontaż po zakończonej umowie i transport zwrotny.
15. Bezpłatne szkolenia wstępne i okresowe oraz serwis przez cały okres trwania umowy. Bezpłatne przeglądy serwisowe obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy.
16. Całodobowa pomoc serwisowa z podaniem telefonu i danych osoby odpowiedzialnej, a w przypadku awarii naprawa do 24 godzin. Kontakt telefoniczny z serwisem 24 godziny na dobę przez wszystkie dni tygodnia. W przypadku przedłużającej się naprawy powyżej 24 godz. od zgłoszenia, firma dostarczy urządzenie zastępcze do analizatora o identycznych parametrach jak dzierżawiony analizator.
17. Przedstawienie dokumentów dopuszczających do obrotu na rynku polskim.
18. Do oferty należy dołączyć minimum 3 referencje dotyczących dostawy odczynników wraz z dzierżawą oferowanego analizatora.

Immunologia Transfuzjologiczna dzierzawa

19. Niezależnie od charakterystyki odpadów wytwarzanych przy pracy urzędzeń, 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.