

OGŁOSZENIE

o rozpoczęciu przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia poniżej
125 000 euro

Wojewódzka Stacja Sanitarno - Epidemiologiczna w Szczecinie
ul. Spedytorska 6/7, 70-632 Szczecin, ogłasza przetarg nieograniczony
na:

„dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie testów do diagnostyki i podłoży mikrobiologicznych”

W ramach kodów CPV: 33696500-0, 24956000-0, 33141000-0, 33600000-6 wg „Wspólnego słownika zamówień”.

Bezpłatną Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia można:

- pobrać ze strony internetowej: <http://www.wsse.szczecin.pl>
- odebrać w siedzibie przy ul. Spedytorskiej 6/7, pok. Nr 15 w godzinach od 7:25 do 15:00
- przesłać pocztą na wniosek Wykonawcy, przesłany na numer faxu: 091/462-40-60 wew. 151.

I. Przedmiotem zamówienia jest dostawa do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7 **testów do diagnostyki i podłoży mikrobiologicznych** zamieszczonych w poniższych tabelach:

Część nr 1**Testy immunofluorescencyjne do diagnostyki wirusologicznej**

L.p.	Nazwa	Ilość
1.	Grypa A i B	1 opakowanie (50 oznaczeń)
2.	Paragrypa 1,2,3,	1 opakowanie (50 oznaczeń)
3.	Adenowirus	1 opakowanie (50 oznaczeń)
4.	RSV	1 opakowanie (50 oznaczeń)

Część nr 2**Test do diagnostyki parazytologicznej**

L.p.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem oznaczeń
1.	Giardia intestinalis – antygen z kału ELISA	1. Test wykrywający antygen <i>Giardia intestinalis</i> GSA 65 w próbkach kału. 2. Limit detekcji nie gorszy niż 3,9 ng białka GSA 65 na ml. 3. Zestaw 96 oznaczeń. 4. Kontrole: negatywna i pozytywna gotowe do użycia. 5. Pojemność kontroli negatywnej i pozytywnej nie mniej niż 4 ml. 6. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620 nm. 7. Możliwość odczytu wizualnego. 8. Możliwość przechowywania świeżych prób kału do badania co najmniej 48 godzin w temp. 4°C od momentu pobrania. 9. Możliwość badania próbek kału utrwalonych 10% formaliną. 10. Możliwość przechowywania próbek kału utrwalonego 10% formaliną do badania co najmniej 2 miesiące w temp. 4°C od momentu pobrania. 11. Możliwość przechowywania próbek kału w temperaturze -22°C (±2°C). 12. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96

Część nr 3
Podłoża suche i suplementy

L.p.	Nazwa podłoża/wykonane wg	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość
1	Bulion Rapaport-Vassiliadis z soją (RVS) wg PN-EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	500 g
2	Bulion Muller-Kauffmana z nowobiocyną (MKTn), (podłoże kompletne zawierające nowobiocynę w składzie)wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	500 g
3	Zbuforowany bulion z zielenią brylantową, żółcią i glukozą (EE) wg PN-ISO 21528-1:2005	250 g	250 g
4	Agar amerykański (pepton-10g, ekst.mięsny-3g, chlorek sodu-5g, agar-15g)	250 g	250 g
5	Bulion kazeinowo-sojowy (TSB) (pepton K-17g, pepton SP-3g, glukoza-2,5g, chlorek sodu -5g, wodorofosforan dipotasu-2,5g)	500 g	1000 g
6	Agar z mannitolem (podłoże Chapmana)	500 g	1500 g
7	Bulion do rozkładu węglowodanów (<i>Listeria spp.</i>) wg PN-EN ISO 11290-1:1999+A1:2005	100 g	100 g
8	Podłoże agarowe z ksylozą i lizyną (XLD) wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	1500 g
9	Płyn Ringera	100 g	100 g
10	Pożywka z cyjankiem potasowym i rezazuryną –baza (wg PZH 1973r.) proteose 3g, chlorek sodu 5g, potasu fosforan I zasadowy 0,22g, sodu fosforan II zasadowy 5,64g, rezazuryna 0,02g, pH 7,7)	100 g	100 g
11	Podłoże agarowe z zielenią brylantową i czerwienią fenolową (BGA) wg Wydawnictwa PZH 2001 „Metodyka wykrywania i izolacji Salmonella z wód powierzchniowych i ścieków”	250 g	250 g
12	Zbuforowana woda peptonowa wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	6000 g
13	Oxford-agar - podstawa wraz z: - suplementem do Oxford agar: 1 fiołka na 500 ml gotowego podłoża wg PN-EN ISO 11290-1:1999+A1:2005	500 g 1op.x10 fioł	500 g 2op.x10 fioł.
14	Agar z żółcią, eskuliną i azydkiem wg PN-EN ISO 7899-2:2004	500 g	500 g
15	Agar z eskuliną i żółcią wg PN-EN ISO 10273:2005+Ap1:2005+Ap2:2006	250 g	250 g
16	Podłoże Endo Agar (wyciąg z tkanek zwierzęcych-10g, laktoza-10g, fosforan dwupotasowy-3,5g, siarczyn sodu-2,5g, fuksyna zasadowa-0,5g, agar-15g)	500 g	500 g
17	Podłoże z mocznikiem wg Christensena w modyfikacji Hormaeche i Munilla	100 g	100 g
18	Salmonella Shigella- agar	500 g	1500 g
19	Woda peptonowa nie zawierająca indolu (enzymatyczny hydrolizat kazeiny - 10g, chlorek sodu-5g)	100 g	100 g
20	Vankomycyna (1 fioł. na 0,5 l podłoża)	1op.x10 fioł	3op.x10 fioł
21	Suplement do agaru czekoladowego - VCN	1op.x10 fioł	1op.x10 fioł
22	Suplement do podłoża mCp (wg Roz. Min. Zdrowia z dn.29.03.07r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi)	1op.x10 fioł	1op.x10 fioł
23	Bulion Brucella (na Campylobacter) wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2008	100 g	100 g
24	Podłoże agarowe Mossela (MYP) – baza wg PN-EN ISO 7932:2005	500 g	500 g
25	Agar z fenyloalaniną (ekstrakt drożdżowy-3g, chlorek sodu-5g, fosforan dwusodowy-1g, L-fenyloalanina-1g, agar-12)	100 g	100 g
26	Sabouraud z chloramfenikolem -agar	250 g	250 g
27	Kligler agar	500 g	500 g
28	Agar z ekstraktem drożdżowym (do badania jakości wody) wg PN-EN ISO 6222:2004 (ekstrakt drożdżowy-3g, pepton tryptone-6g, agar-15g)	500 g	1000 g
29	Bulion Fräsera – baza suplement do Bulionu 1/2 Fraser 1 fiołka na 2250 ml podłoża (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1 :2005)	500 g 1op.x10 fioł	3000 g 3op.x10 fioł
30	Podłoże z mocznikiem wg Christensena (pepton-1g, glukoza-1g, chlorek sodu-5g, dwuwodorofosforan potasu-2g, czerwien fenolowa-0,012g, agar-15g, mocznik-20g)	100 g	100 g

Część nr 4
Podłoża gotowe w probówkach, butelkach i na płytkach Petriego

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt w op.)	Ilość zamawiana
1	Bulion Fräsera poj. 10 ml (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1:2005)	3 miesiące	10-50	150
2	Bulion pół-Fräsera poj. 225 ml (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1 :2005)	3 miesiące	1	200
3	ALOA-agar śr. 90mm (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1:2005)	2 miesiące	10	600
4	CN-agar (Pseudomonas) śr.60-90 mm wg PN-EN ISO 16266:2009	3 miesiące	10	900
5	Slanetz-Bartley-agar śr. 60-90mm wg PN-EN ISO 7899-2:2004	10 tygodni	10 do 20	1400
6	Endo Les-agar śr. 60-90 mm wg PN ISO 9308-1:1999	3 miesiące	10 do 20	2000
7	Yersinia CIN agar śr. 90 mm (wg PN-EN ISO 10273:2005+Ap1:2005+Ap2:2006)	3 miesiące	10 do 20	50
8	Legionella GVPC śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	300
9	Legionella BCYE-α (z cysteiną) śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	100
10	Legionella BCYE- cys (bez cysteiny) śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	100
11	Wymazówki z podłożem transportowym typu Stuart bez węgla transportowego	12 miesięcy	1	500
12	Bacillus Cereus LAB-AGAR śr. 90 mm wg PN – EN ISO 7932:2005	3 miesiące	10	150
13	Pożywka agarowa Mac Conkey z cefiximem i tellurynem potasu (CT-SMAC) śr. 90 mm	2 miesiące	10	20
14	CHROMagar KPC śr. 90mm	2 miesiące	10	10
15	CHROMagar ESB� śr. 90mm	2 miesiące	10	10
16	Podłoże m-CP wg Roz. Min. Zdrowia z dn.29.03.07r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi	10 tygodni	10 do 20	600
17	Columbia agar + 5% krew barania śr. 90mm wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2006	10 tygodni	10 - 20	350
18	Agar tryptozowo-sojowy z neutralizatorami (kontrola czystości powierzchni) śr. 55 mm	3 miesiące	10 do 20 szt.	460
19	Mueller-Hinton agar śr. 90 mm	3 miesiące	10	150
20	Kwas fenyloboronowy (pr. po 2ml)	3 miesiące	5 do 10	10
21	Bulion z kwaśnym seleninem sodu (SF-bulion) (poj. 5ml)	5 miesięcy	10-50	11000
22	MacConkey-agar (z fioletem krystalicznym) śr. 90mm	3 miesiące	10 -20	7000
23	MacConkey-agar z sorbitolem śr. 90mm	3 miesiące	10	200
24	Hektoen-agar śr. 90mm	3 miesiące	10 - 20	2500
25	Salmonella Shigella agar śr. 90mm	3 miesiące	10 - 20	4700
26	Agar Baird-Parker śr. 90 mm (wg PN-EN ISO 6888-3:2004)	2 miesiące	10 - 20	150
27	Bulion Mueller-Kauffmana z nowobiocyną (MKTTn) (poj. 10ml) (wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007)	5 miesięcy	10-50	700
28	Mueller-Hinton agar + 5% krew barania śr.90mm wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2008	3 miesiące	10	30
29	EDTA (probówka po 2ml)	3 miesiące	5 do 10	10
30	CCDA Selective Medium (Campylobacter) śr.90mm PN-EN ISO 10272-1:2007/Ap1:2008	3 miesiące	10	30
31	Agar siarczynowo-tryptozowy z cykloseryną (TSC) wg Wytucznych PZH:2006 „Metodyka wykrywania i izolacji Clostridium perfringens ze środowiska wodnego” śr. 90 mm	3 miesiące	10	30

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt w op.)	Ilość zamawiana
32	Podłoże Clarka (próbówka po 2 ml) wg PZH 1973 r. „Pożywki Bakteriologiczne“ (pepton zbuforowany-5g, glukoza-5g, fosforan dwupotasowy-5g)	4 miesiące	20	100
33	Wymazówka wiskozowa na trzonku polistyrenowym z odlamywanym końcem, wstępnie zwilżona buforem neutralizującym, pakowana sterylnie w próbówce	12 miesięcy	1	400
34	Krażki z cefolatyną (nasycenie 30 µg)	12 miesięcy	1	50

Część nr 5
Podłoża do diagnostyki Yersinia

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt. w opakowaniu)	Ilość zamawiana
1	Yersinia CIN agar śr. 90 mm	6 tygodni	10	220

Część nr 6
Dodatki do suchych podłoży

L.p.	Nazwa dodatku do podłoża/wykonane wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość
1	Fiolet krystaliczny (do barwienia metodą Grama)	12 miesięcy	100 ml	100 ml
2	Fuksyna (do barwienia metodą Grama)	12 miesięcy	100 ml	100 ml
3	Odczynnik A (NIT A) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas sulfanilowy, kwas octowy 15%)	12 miesięcy	100 ml	100 ml
4	Odczynnik B (NIT B) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas 5-amino-2-naftaleno sulfonowy, kwas octowy 15%)	12 miesięcy	100 ml	100 ml
5	Ekstrakt mięsny	36 miesięcy	250 g	250 g

Część nr 7
Testy do diagnostyki molekularnej grypy

L. p.	Nazwa	Ilość Zamawiana
1	Zestaw do izolacji materiału genetycznego wirusów (DNA i RNA) z próbek wymazów, osocza, surowicy zawierający kompletne odczynniki do przeprowadzenia izolacji	150 oznaczeń
2	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywające grypę A/ B, z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierając wszystkie odczynniki do przygotowania miksu do reakcji PCR	200 oznaczeń
3	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywający grypę AH1 i AH3 z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierając wszystkie odczynniki do przygotowania miksu do reakcji PCR	100 oznaczeń

II. W zakres dostawy wchodzi również transport na koszt Wykonawcy.

III. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w:

- Części nr 3 - Podłoża suche i suplementy
- Części nr 4 - Podłoża gotowe w próbkach, butelkach i na płytkach Petriego
- Części nr 6 - Dodatki do suchych podłoży

Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie poszczególne pozycje w każdej z w/w części zamówienia.

Na:

- Część nr 1 – Testy immunofluorescencyjne do diagnostyki wirusologicznej
- Część nr 2 – Test do diagnostyki parazytologicznej
- Część nr 5 - Podłoża do diagnostyki Yersinia
- Część nr 7 - Testy do diagnostyki molekularnej grypy, Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

IV. Zamawiający rozstrzygnie postępowanie, gdy wpłynie co najmniej jedna niepodlegająca odrzuceniu oferta.

V. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

VI. Wymagany termin realizacji umowy:

- do 15-05- 2013 r.,

przy czym Wykonawca jest zobowiązany do realizacji dostawy przedmiotu zamówienia w terminach:

1. podłoży mikrobiologicznych do 14 dni roboczych od daty pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego,
 2. testów diagnostycznych 30 dni roboczych od daty pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego.
- Zamawiający może złożyć zamówienia do 15-05-2013 r.

VII. O udzielenia zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy:

- posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania,
- posiadają wiedzę i doświadczenie oraz dysponują odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia,
- znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia,
- nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu do oferty należy dołączyć:

1. Oświadczenie Wykonawcy, o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 pkt 1- 4 i art. 24 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, według wzoru, stanowiącego załącznik nr 2 do niniejszej SIWZ.
W przypadku składania oferty wspólnej ww. oświadczenie składa każdy z Wykonawców składających ofertę wspólną.
2. Aktualny odpis z właściwego rejestru (jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy), wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z wykonawców składających ofertę wspólną.
Jeżeli wykonawca jest osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą – składa oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy.
3. Aktualne zaświadczenie właściwego Naczelnika Urzędu Skarbowego oraz właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzających odpowiednio, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, opłat oraz składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymane w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie – Zamawiający może żądać, przez zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. W przypadku Wykonawców prowadzących działalność w formie spółki cywilnej - Zamawiający może żądać umowy spółki cywilnej po wybraniu ich oferty, a przed zawarciem umowy.
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 1 i ust. 3.
 - 1) składa dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
 - b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskał on przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości decyzji właściwego organu,
 - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienia,oraz :
 - 2) składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4 – 8 ustawy.
6. Dokumenty, o których mowa w ust. 5 pkt 1 lit. a i c oraz pkt 2, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
Dokument, o którym mowa w ust. 5 pkt. 1 lit. b, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 5 zastępuje się je dokumentami zawierającymi oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Przepisy pkt. 5 stosuje się odpowiednio.

Niespełnienie powyższych warunków, bądź niedołączenie do oferty dokumentów i oświadczeń potwierdzających ich spełnienie spowoduje wykluczenie Wykonawcy z postępowania, z zastrzeżeniem postanowień art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

VIII. Ponadto do oferty należy dołączyć ofertę cenową sporządzoną według formularza oferty stanowiącego załącznik Nr

I do SIWZ.

IX. Kryterium oceny ofert: cena 100 % na każdą oferowaną pozycję.

X. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.

XI. Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

XII. Oferty w zamkniętych kopertach należy składać do dnia *25* stycznia 2013 roku do godz. 9⁰⁰ w siedzibie Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7 pokój nr 15. Otwarcie ofert nastąpi dnia *25* stycznia 2013 roku o godz. 10⁰⁰ w siedzibie WSSE w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7, pokój nr 13b.

XIII. Termin związania ofertą – 30 dni.

XIV. Zamawiający nie zamierza zawierać umowy ramowej.

XV. Zamawiający nie zamierza ustanawiać dynamicznego systemu zakupów.

XVI. Zamawiający nie przewiduje zastosowania aukcji elektronicznej.

ZATWIERDZAM

DYREKTOR
Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej
w Szczecinie

dr n. med. Małgorzata Domagała-Dobrzycka

RADCA PRAWNY

J. Jankowski
Jankowski
14.01.13

Pełnomocnik Szeleski