

Adres strony internetowej, na której Zamawiający udostępnił Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia:

bip.sejmik.kielce.pl/387-zamowienia-publiczne.html

Chęciny: Dostawa materiałów i odczynników do Publicznego Banku Komórek Macierzystych oraz Medycznego Laboratorium Diagnostycznego

Numer ogłoszenia: 12050 - 2016; data zamieszczenia: 18.01.2016

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy:

- zamówienia publicznego
- zawarcia umowy ramowej
- ustanowienia dynamicznego systemu zakupów (DSZ)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) **NAZWA I ADRES:** Regionalne Centrum Naukowo-Technologiczne , Podzamcze 45, 26-060 Chęciny, woj. świętokrzyskie, tel. 41 343 40 50, faks 41 307 44 76.

- **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.rcnt.pl
- **Adres strony internetowej, pod którym dostępne są informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:** <http://bip.sejmik.kielce.pl/387-zamowienia-publiczne.html>

I. 2) **RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO:** Administracja samorządowa.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

II.1.1) **Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego:** Dostawa materiałów i odczynników do Publicznego Banku Komórek Macierzystych oraz Medycznego Laboratorium Diagnostycznego.

II.1.2) **Rodzaj zamówienia:** dostawy.

II.1.4) **Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia:** Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów i odczynników do Publicznego Banku Komórek Macierzystych oraz Medycznego Laboratorium Diagnostycznego. Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia na dziewięć zadań: Zadanie I. Dostawa odczynników dedykowanych do aparatu BD Bactec FX oraz cytometru BD FACS Calibur. Zadanie II. Dostawa testów diagnostycznych oraz odczynników dedykowanych do analizatora IMMULITE 2000 XPi. Zadanie III. Dostawa diagnostycznych testów immunoenzymatycznych. Zadanie IV. Dostawa podłoży mikrobiologicznych. Zadanie V. Dostawa pojemników do pozyskiwania krwi pępowinowej. Zadanie VI. Dostawa pojemników transferowych. Zadanie VII. Dostawa pojemników

mrożeniowych. Zadanie VIII. Dostawa drenów medycznych. Zadanie IX. Dostawa środków dezynfekcyjnych. Zadanie X. Dostawa materiałów zużywanych. Zadanie XI. Dostawa materiałów zużywalnych II. Zadanie XII. Dostawa DMSO z dekstranem. Zadanie XIII. Dostawa materiałów dedykowanych do instrumentów Sepax i Smart-Max. Zadanie XIV. Dostawa probówkostrzykawek. Zadanie XV. Dostawa probówek z fabrycznie kalibrowaną próżnią. Zadanie XVI. Dostawa rejestratorów temperatury. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla każdego zadania znajduje się w załączniku nr 9 do SIWZ. Wymagania Zamawiającego dot. przedmiotu zamówienia: - przedmiot zamówienia musi być fabrycznie nowy, pełnowartościowy, wolny od wszelkich wad i uszkodzeń, bez wcześniejszej eksploatacji. - do dostarczanych odczynników/materiałów Wykonawca winien załączyć karty charakterystyk, stosowne świadectwa/certyfikaty jakości potwierdzające spełnienie stawianych w SIWZ wymagań, lub inne ewentualne wymagane prawem certyfikaty i świadectwa potwierdzające dopuszczenie dostarczonego produktu do obrotu na terytorium Polski. - w przypadku odczynników typu RUO (tylko do badań naukowych) Wykonawca winien załączyć do oferty ulotki, foldery na podstawie których Zamawiający będzie mógł ocenić zgodność z wymaganiami stawianymi w SIWZ. - wszystkie dokumenty załączone do dostarczonego przedmiotu zamówienia muszą być sporządzone w języku polskim w formie drukowanej lub tłumaczone na język polski za wyjątkiem certyfikatów kontroli jakości do danej partii produkcyjnej przy dostawie..

II.1.5)

przewiduje się udzielenie zamówień uzupełniających

- **Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówień uzupełniających**

•

II.1.6) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3, 33.12.41.30-5.

II.1.7) **Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej:** tak, liczba części: 16.

II.1.8) **Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej:** nie.

II.2) **CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA:** Okres w dniach: 14.

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WADIUM

Informacja na temat wadium: Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium

III.2) ZALICZKI

III.3) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW

- **III. 3.1) Uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania**

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

- Zamawiający oceni, czy Wykonawca spełnia warunek udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego wraz z ofertą Oświadczenia o spełnianiu warunków, zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ. Ocena

spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia - nie spełnia na podstawie dokumentów opisanych w roz. V i VI SIWZ

- **III.3.2) Wiedza i doświadczenie**

Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku

- Na potwierdzenie tego warunku Zamawiający wymaga wykazania się przez Wykonawcę wykonaniem, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywaniem w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie co najmniej 2 dostaw o charakterze odpowiadającym przedmiotowi niniejszego zamówienia, każda o wartości zamówienia brutto nie mniejszej niż: Zadanie I - 60 000 zł Zadanie II - 40 000 zł Zadanie III - 12 000 zł Zadanie IV - 1 500 zł Zadanie V - 35 000 zł Zadanie VI - 10 000 zł Zadanie VII - 52 000 zł Zadanie VIII - 500 zł Zadanie IX - 7 000 zł Zadanie X - 7 000 zł Zadanie XI - 8 000 zł Zadanie XII - 65 000 zł Zadanie XIII - 40 000 zł Zadanie XIV - 1 500 zł Zadanie XV - 800 zł Zadanie XVI - 23 000 zł - wraz z podaniem jej wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotu, na rzecz którego dostawa została wykonana, oraz załączeniem dowodu, czy została wykonana lub jest wykonywana należycie - załącznik nr 5 do SIWZ. Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia - nie spełnia na podstawie dokumentów opisanych w roz. V i VI SIWZ

- **III.3.3) Potencjał techniczny**

Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku

- Zamawiający oceni, czy Wykonawca spełnia warunek udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego wraz z ofertą Oświadczenia o spełnianiu warunków, zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ. Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia - nie spełnia na podstawie dokumentów opisanych w roz. V i VI SIWZ

- **III.3.4) Osoby zdolne do wykonania zamówienia**

Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku

- Zamawiający oceni, czy Wykonawca spełnia warunek udziału w postępowaniu w tym zakresie na podstawie złożonego wraz z ofertą Oświadczenia o spełnianiu warunków, zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ. Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia - nie spełnia na podstawie dokumentów opisanych w roz. V i VI SIWZ

- **III.3.5) Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku

- Na potwierdzenie tego warunku Zamawiający wymaga przedłożenia przez Wykonawcę polisy (wraz z dokumentem potwierdzającym wpłatę), a w przypadku jej braku innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności na sumę gwarancyjną minimum: Zadanie I - 60 000 zł Zadanie II - 40 000 zł Zadanie V - 35 000 zł Zadanie VII - 52 000 zł Zadanie XII - 65 000 zł Zadanie XIII - 40 000 zł W przypadku pozostałych Wykonawców Zamawiający uzna warunek za spełniony na podstawie złożonego wraz z ofertą Oświadczenia o spełnianiu warunków zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ. Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia - nie spełnia na podstawie dokumentów opisanych w roz. V i VI SIWZ

III.4) INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH LUB DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 1 USTAWY

III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu należy przedłożyć:

- wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw lub usług, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie;
- opłaconą polisę, a w przypadku jej braku, inny dokument potwierdzający, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia.

III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:

- oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia;
- aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, 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 wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełniania warunków udziału w postępowaniu na zasoby innych podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, przedkłada także dokumenty dotyczące tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy, określonym w pkt III.4.2.

III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
- nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

III.4.4) Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej

- lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej;

III.6) INNE DOKUMENTY

Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5)

1) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 1 do SIWZ. 2) Zobowiązanie podmiotu/podmiotów oddających do dyspozycji wykonawcy niezbędne zasoby sporządzonego zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ (jeżeli dotyczy). 3) Zaakceptowany przez Wykonawcę projekt umowy - załącznik nr 8 do SIWZ. 4) Wymagane aktualne świadectwa, atesty i certyfikaty dla oferowanego asortymentu. 4.1. W celu potwierdzenia bezpieczeństwa jakości oferowanych wyrobów, Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty wymagane przepisami prawa wystawione przez uprawnione jednostki. 4.2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać znak CE (załączyć kopię) - jeżeli dotyczy. 4.3. Oświadczenie Wykonawcy potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do stosowania na terenie Polski (zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych [Dz. U. z 2015 r. poz. 876]) - wzór Oświadczenia stanowi Załącznik nr 7- jeżeli dotyczy. 4.4. Dla wyrobów medycznych do oferty należy dołączyć (jeżeli dotyczy): 4.4.1. Kopię Deklaracji Zgodności / lub kopię Certyfikatu CE. 4.5. Karta substancji niebezpiecznych - jeżeli dotyczy

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert: cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:

- 1 - Cena - 95
- 2 - Termin dostawy - 5

IV.2.2)

przeprowadzona będzie aukcja elektroniczna, adres strony, na której będzie prowadzona:

IV.3) ZMIANA UMOWY

przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy:

Dopuszczalne zmiany postanowień umowy oraz określenie warunków zmian

Zamawiający przewiduje możliwość dokonania następujących zmian w zawartej umowie w sprawie niniejszego zamówienia publicznego, określając jednocześnie warunki ich wprowadzenia: a) Ustawowa zmiana wysokości podatku VAT. b) Zmiana terminu wykonania umowy (klęska żywiołowa, siła wyższa itp.) c) Wystąpienie konieczności ograniczenia zakresu rzeczowego przedmiotu zamówienia.

IV.4) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków

zamówienia: <http://bip.sejmik.kielce.pl/387-zamowienia-publiczne.html>

Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem: Regionalne Centrum Naukowo-Technologiczne, Podzamcze 45, 26-060 Chęciny.

IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 26.01.2016 godzina 10:00, miejsce: Regionalne Centrum Naukowo-Technologiczne, Podzamcze 45, 26-060 Chęciny.

IV.4.5) Termin związania ofertą: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

IV.4.16) Informacje dodatkowe, w tym dotyczące finansowania projektu/programu ze środków Unii Europejskiej: 1.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych. W przypadku, gdy oferta zawierać będzie propozycje rozwiązań alternatywnych lub wariantowych - oferta zostanie odrzucona. 2. Zamawiający nie zamierza zawrzeć umowy ramowej jak i ustanowienia dynamicznego systemu zakupów. 3. Zamawiający nie zamierza dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej. 4. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. 5. Zamawiający nie dopuszcza możliwości dokonania przedpłaty. 6. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych. 7. Koszty opracowania i dostarczenia oferty oraz uczestnictwa w przetargu obciążają wyłącznie Wykonawcę. 8. Rozliczenia dokonywane będą tylko w złotych polskich. 9. Zamawiający udostępni SIWZ na stronie internetowej <http://bip.sejmik.kielce.pl/387-zamowienia-publiczne.html> od dnia zamieszczenia publikacji w Biuletynie Zamówień Publicznych. 10. SIWZ w formie papierowej na wniosek Wykonawcy przekazuje się odpłatnie (50 groszy za stronę + koszty przesyłki - listem poleconym za zwrotnym potwierdzeniem odbioru) - art. 42 ust 2 ustawy. 11. Zamawiający w szczególnie uzasadnionych przypadkach może w każdym czasie, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz zamieści na stronie internetowej Zamawiającego. 12. Jeżeli zmiana treści SIWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieszcza ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych. 13. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert. 14. O przedłużeniu terminu składania ofert Zamawiający niezwłocznie zamieści informację na stronie internetowej Zamawiającego - art. 38 ust. 6 ustawy. 15. Zgodnie z zapisem art. 8 ustawy Pzp oraz regulacją ustawy o dostępie do informacji publicznej postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego jest jawne. Zamawiający może ograniczyć dostęp do informacji związanych z postępowaniem tylko w przypadkach określonych w ustawie..

IV.4.17) Czy przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: nie

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

CZĘŚĆ Nr: 1 NAZWA: Dostawa odczynników dedykowanych do aparatu BD Bactec FX oraz cytometru BD FACS Calibur..

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Podłoża mikrobiologiczne BD BACTEC PLUS Aerobic/F Medium (wzbogacony bulion z hydrolizatem sojowo-kazeinowym i CO2 oraz żywicą) do hodowli i wykrywania drobnoustrojów tlenowych we krwi, zwiększające możliwość ich wykrycia u pacjentów leczonych antybiotykami lub równoważne dedykowane dla aparatu BD BACTEC FX. Wymagane dołączenie certyfikatu. Op. 50szt. 10 2. Podłoża mikrobiologiczne BD BACTEC PLUS Anaerobic/F Medium (zredukowany, wzbogacony bulion z hydrolizatem sojowo-kazeinowym i CO2 oraz żywicą) do hodowli i wykrywania drobnoustrojów beztlenowych (bakterii i drożdżaków) we krwi, zwiększające możliwość ich wykrycia u pacjentów leczonych antybiotykami lub równoważne dedykowane dla aparatu BD BACTEC FX. Wymagane dołączenie certyfikatu. Op. 50szt. 10 3. CaliBrite 3 Zestaw mikrosfer wyznakowanych 3 różnymi fluorochromami (FITC, PE, PerCP) oraz niewyznakowanych lub równoważny dedykowany dla aparatu BD FACS Calibur. Op. 7 4. BD Stem Cell Control Kit, krew kontrolna do CD34+ 2 poziomy - niski 10 komórek/ μ l i wysoki 35 komórek/ μ l rekomendowana do zestawu BD Stem Cell Enumeration Kit lub równoważna dedykowana dla aparatu BD FACS Calibur Op. 5 5. FACSFlow Sheath Fluid płyn roboczy niezbędny do pracy cytometru lub równoważny dedykowany dla aparatu BD FACS Calibur. Op. 20l 7 6. Zestaw BD Stem Cell Enumeration Kit do oznaczenia liczby żywych komórek CD34+ oraz ustalenia odsetka komórek CD34+ we wszystkich żywych leukocytach. Zestaw zawiera 50 pobówek trucount, przeciwciała CD45-FITC/CD34-PE, 7-ADD oraz bufor do lizy erytrocytów lub równoważny dedykowany do aparatu BD FACS Calibur Op. 12.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3, 33.12.41.30-5.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 12.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 2 NAZWA: Dostawa testów diagnostycznych oraz odczynników dedykowanych do analizatora IMMULITE 2000 XPi.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Test diagnostyczny in vitro- do jakościowego oznaczania antygeny powierzchniowego HBV - HbsAg w ludzkiej surowicy lub równoważny dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 2. Test diagnostyczny in vitro - do jakościowego oznaczania wszystkich przeciwciał specyficznych dla antygeny rdzeniowego (HBcAg) HBV w ludzkiej surowicy lub równoważny dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 3. Test diagnostyczny in vitro- do jakościowego oznaczania przeciwciał

klasy IgM specyficznych w stosunku do antygenów *Toxoplasma gondii* (anty-*Toxoplasma* IgM) w ludzkiej surowicy lub równoważny dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 4. Test diagnostyczny in vitro- do ilościowego oznaczania przeciwciał klasy IgG specyficznych w stosunku do antygenów *Toxoplasma gondii* (anty-*Toxoplasma* IgG) w ludzkiej surowicy lub równoważny dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 5. Test diagnostyczny in vitro- do jakościowego oznaczania przeciwciała IgG specyficznego dla cytomegalowirusa (CMV) w ludzkiej surowicy lub równoważny dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 6. Test diagnostyczny in vitro- do jakościowego oznaczania przeciwciał IgM specyficznych dla cytomegalowirusa (CMV) w ludzkiej surowicy lub równoważny dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 7. Test diagnostyczny in vitro - do jakościowego oznaczania przeciwciał dla *Treponema pallidum* w ludzkiej surowicy lub równoważny dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 8. Substrat chemiluminescencyjny odczynnik dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi lub równoważny. Op. 2 9. Roztwór płuczący odczynnik dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi lub równoważny. Op. 6 10. Kuwety dedykowane dla analizatora IMMULITE 2000 XPi lub równoważne. Op. 3 11. Mikroprobówki dedykowane do analizatora IMMULITE 2000 XPi. Op. 3 12. Alkohol izopropylowy odczynnik dedykowany dla analizatora IMMULITE 2000 XPi lub równoważny. L 6.

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3, 33.12.41.30-5.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 12.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 3 NAZWA: Dostawa diagnostycznych testów immunoenzymatycznych.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Zestaw diagnostyczny do wykrywania przeciwciał anty-HCV. Zestaw zawierający płytki 96-dołkowe opłaszczone antygenem oraz komplet niezbędnych odczynników firmy DiaSorin lub równoważny w zakresie obliczania wyniku. Op. 10 2. Zestaw diagnostyczny do wykrywania przeciwciał anty-HIV 1 i 2. Zestaw zawierający płytki 96-dołkowe opłaszczone antygenem oraz komplet niezbędnych odczynników firmy DiaSorin lub równoważny w zakresie obliczania wyniku. Op. 10.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3, 33.12.41.30-5.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 12.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 4 NAZWA: Dostawa podłoży mikrobiologicznych.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Płytki odciskowe do kontroli powierzchni typu count - tact wypełnione podłożem TSA z neutralizatorami, wymagane dostarczenie certyfikatu. Szt. 200 2. Płytki odciskowe do kontroli powierzchni typu count - tact wypełnione podłożem Sabouraud z neutralizatorami, wymagane

dostarczenie certyfikatu. Szt. 200 3. Tryptic Soy Agar podłoże na płytkach, wymagane dostarczenie certyfikatu podłoża. Szt. 200 4. Agar Sabouraud z chloramfenikolem lub chloramfenikolem i gentamycyną podłoże na płytkach, wymagane dostarczenie certyfikatu podłoża. Szt. 200.

- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- 3) **Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w miesiącach: 12.
- 4) **Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 5 NAZWA: Dostawa pojemników do pozyskiwania krwi pępowinowej.

- 1) **Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Pojemnik jałowy, apirogenny, nietoksyczny z antykoagulantem CPD lub CPDA1 w ilości 21 ml w pojemniku głównym. Dren czerpalny długość minimum 100cm (łącznie od igły do worka głównego). Dren czerpalny rozwidlony i zakończony dwiema ostrymi igłami w dopuszczalnym rozmiarze od 12G do 16G. Igła musi być zabezpieczona zamkniętą osłonką, w taki sposób, aby zdjęcie osłonki było możliwe i łatwe bez użycia jakichkolwiek narzędzi. Zestaw powinien posiadać dodatkową osłonkę zabezpieczającą na każdą igłę po pobraniu oraz jej nieodwracalne zablokowanie po donacji. Pojemnik do pobierania musi posiadać, połączony drenem z drenem czerpalnym, dodatkowy pojemnik o pojemności 8 ml z antykoagulantem CPD lub CPDA1, umożliwiający przepłukanie drenów po pobraniu krwi, dren przy pojemniku (8 ml) z przełamywanym blokerem. Zestaw musi posiadać dodatkowo połączony drenem adapter z uchwytem umożliwiającym przyłączenie probówek systemu próżniowego, dren do adaptera z przełamywanym blokerem. Na drenie przy każdej igle oraz na drenie łączącym pojemnik główny z drenem czerpalnym powinien znajdować się plastikowy zacisk (wygodny w użyciu) pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi. Pojemnik główny w miejscu połączenia drenu czerpalnego musi posiadać przynajmniej jeden komin z łatwo łamliwą membraną zewnętrzną oraz z błoną zabezpieczającą wewnętrzną oraz przynajmniej jedną kaniulę z gumowym / silikonowym korkiem do wykonywania wkłucia. Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników i umożliwiać ich wzajemne połączenie przy użyciu sprzętu do jałowego łączenia drenów (średnica zewnętrzna drenu 3,9 mm - 4,6 mm). Materiał PCV, z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku (w szczególności wykrycie zmnętnień). Każdy pojedynczy zestaw do pozyskiwania musi być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. Dreny muszą być elastyczne, łatwe w rolowaniu. Etykieta macierzysta musi posiadać znak CE oraz kody kreskowe odpowiadające wymogom standardu ISBT - 128. Pojemniki muszą być odporne na wirowanie z siłą 3000 g w czasie 15 minut, przy objętości pobrania krwi 200 (\pm 10%) ml. Minimalny wymagany termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy danej partii pojemników do siedziby Zamawiającego. Wymagana dostawa certyfikatów kontroli jakości danej serii produkcyjnej podczas dostawy pojemników..
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- 3) **Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- 4) **Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:

- 1. Cena - 95
- 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 6 NAZWA: Dostawa pojemników transferowych.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Pojemniki puste jałowe, niepirogenne, nietoksyczne, o pojemności $150 \pm 10\%$, z drenem ok. 40 cm Połączone w układ czteroworkowy. Wymagane dreny poszczególnych pojemników długości min. 40 cm, pojemniki łączone są po dwa wspólnym drenem o długości około 10 cm, dalej pary połączonych pojemników łączą się wspólnym końcowym drenem o długości około 10 cm z igłą plastikową typu SPIKE. Każdy pojemnik w miejscu połączenia drenu czerpalnego musi posiadać przynajmniej jeden komin z łatwo łamliwą membraną zewnętrzną z błoną zabezpieczającą wewnętrzną. Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników i umożliwiać ich wzajemne połączenie przy użyciu sprzętu do jałowego łączenia drenów (średnica zewnętrzna drenu 3,9 mm - 4,6 mm). Materiał PCV, z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku (w szczególności wykrycie zmętnień). Każdy pojedynczy zestaw pojemników musi być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. Dreny muszą być elastyczne, łatwe w rolowaniu. Etykieta macierzysta musi posiadać znak CE oraz kody kreskowe odpowiadające wymogom standardu ISBT - 128. Pojemniki muszą być odporne na wirowanie z siłą 3000 g w czasie 15 minut, przy objętości pobrania krwi 150 ($\pm 10\%$) ml. Minimalny wymagany termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy danej partii pojemników do siedziby Zamawiającego. Wymagana dostawa certyfikatów kontroli jakości danej serii produkcyjnej podczas dostawy pojemników. szt. 300.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 7 NAZWA: Dostawa pojemników mrożeniowych.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Pojemnik wraz z drenami pusty jałowy, apirogeny, nietoksyczny dwukomorowy (20 ml i 5 ml) wykonany z materiału mrożeniowego EVA wraz z drenem wykonanym z materiału EVA o długości 12 - 30 cm połączonym szczelnie i trwale z drenem wykonanym z PCV. Dren PCV o długości 20 - 40 cm zakończony igłą plastikową typu SPIKE. Na drenie PCV musi znajdować się dodatkowo port typu Luer -Lock z membraną zabezpieczającą wewnętrzną oraz klem / bloker. Materiał, z którego wykonany jest pojemniki musi być przejrzysty i umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku (w szczególności wykrycie zmętnień). Każdy pojedynczy zestaw musi być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym. Dreny PCV muszą być elastyczne, łatwe w rolowaniu. Średnica drenów PCV powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników i umożliwiać ich wzajemne połączenie przy użyciu sprzętu do

jałowego łączenia drenów (średnica zewnętrzna drenu 3,9 mm - 4,6 mm). Pojemnik wraz z drenem wykonany z materiału EVA odporny na działanie DMSO o stężeniu do 20% oraz na operacyjny zakres temperatur: -196 °C +37 °C. Produkt musi posiadać znak CE. Minimalny wymagany termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy danej partii pojemników do siedziby Zamawiającego. Wymagana dostawa certyfikatów kontroli jakości danej serii produkcyjnej podczas dostawy pojemników..

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 8 NAZWA: Dostawa drenów medycznych.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Standardowe dreny medyczne PCV (mogą być pakowane w zwojach bądź w odcinkach min. 15cm), średnica wewnętrzna - 3mm, grubość ścianki do 1mm. Dreny będą sterylizowane i wykorzystywane do jałowego łączenia na zgrzewarce. Same dreny nie muszą być jałowe. m 300.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 9 NAZWA: Dostawa środków dezynfekcyjnych.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Dwa rodzaje środka do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni, każdy na bazie innych substancji czynnych, gotowe do użycia. Czas działania dla HIV, HBV i HCV do 1 minuty. Spektrum działania: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Adenowirus, Norowirus, Vacciniawirus, Poliowirus), opakowanie butelka 1 l ze spryskiwaczem, wymagane dostarczenie karty charakterystyki oraz certyfikatu od producenta. szt. 126 (63+63) 2. Środek do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni Spektrum działania: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Norowirus, Vacciniawirus, Poliowirus), opakowanie kanister 5 l z pompką dozującą, wymagane dostarczenie karty charakterystyki oraz certyfikatu od producenta. szt. 8 3. Środek do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni Spektrum działania: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Norowirus, Vacciniawirus, Poliowirus), łącznie ze skutecznością sporobójczą, opakowanie kanister 5 l z pompką dozującą, wymagane dostarczenie karty charakterystyki oraz certyfikatu od producenta. szt. 2 4. Preparat do szybkiej dezynfekcji rąk w postaci płynu na bazie alkoholu. Spektrum działania: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Adenowirus, Norowirus, Vacciniawirus, Poliowirus), opakowanie kanister 5 l, wymagane dostarczenie

karty charakterystyki oraz certyfikatu od producenta. szt. 10 5. Środek dezynfekcyjny niezawierający chloru i jego pochodnych o pełnym spektrum działania: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Adenowirus, Norowirus, Vacciniawirus, Poliowirus) łącznie ze skutecznością sporobójczą, w formie płynu gotowego do użycia, opakowanie butelka 1 l ze spryskiwaczem, wymagane dostarczenie karty charakterystyki oraz certyfikatu od producenta. szt. 6 6. Gaziki do dezynfekcji skóry przed iniekcją o wymiarach ok. 5 cm x 5 cm; wymagane dostarczenie karty charakterystyki oraz certyfikatu od producenta szt. 1100.

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 10 NAZWA: Dostawa materiałów zużywanyc.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Fartuch ochronny z flizeliny z mankietami Szt. 500 (roz. M) 300 (roz. L) 2. flizelinowe ochraniacze na obuwiu (w rozumieniu Zamawiającego 1 sztuka = 1 ochraniacz) Szt. 1600 3. Maski medyczne trzywarstwowe z gumką Szt. 1200 4. Diagnostyczne rękawice lateksowe bezpudrowe (w rozumieniu Zamawiającego 1 sztuka = 1 rękawiczka) Szt. 1000 (roz. L) 2000(roz.M) 2000 (roz.S) 5. Diagnostyczne rękawice nitylowe bezpudrowe (w rozumieniu Zamawiającego 1 sztuka = 1 rękawiczka) Szt. 1000 (roz. L) 2000 (roz. M) 6. Rękawice chirurgiczne sterylne, jednorazowe, lateksowe, bezpudrowe, pakowane parami (po 2 szt.) para 600 par w rozm. M [7,5] 7. Serwety chirurgiczne, sterylne, bez otworu, pakowane pojedynczo, o wymiarach 60 (±15) x 70 cm (±10) Szt. 600 8. Strzykawki sterylne 2 ml, 2-częściowe, o przezroczystym cylindrze z podziałką, pakowane pojedynczo Szt. 1500 9. Strzykawki sterylne 10 ml, 2-częściowe, o przezroczystym cylindrze z podziałką, pakowane pojedynczo Szt. 2000 10. Strzykawki sterylne 20 ml, 2-częściowe, o przezroczystym cylindrze z podziałką, pakowane pojedynczo Szt. 800 11. Igły sterylne 0,9 mm pakowane pojedynczo Szt. 3000 12. Kompresy z gazy opatrunkowej, jałowe, z zawijanymi krawędziami, 10x10, pakowane po 2 lub 3 kompresy w blistrze/saszetce (W rozumieniu Zamawiającego 1 sztukę stanowi pojedynczy kompres - np. w przypadku kompresów pakowanych po 2 w saszetce, jedna saszetka stanowi 2 sztuki) Szt. 3000 13. Kompresy z gazy opatrunkowej, jałowe, z zawijanymi krawędziami, 5x5, pakowane po 2 lub 3 kompresy w blistrze/saszetce (W rozumieniu Zamawiającego 1 sztukę stanowi pojedynczy kompres - np. w przypadku kompresów pakowanych po 2 w saszetce, jedna saszetka stanowi 2 sztuki) Szt. 1800 14. Kompresy z gazy niejalo 10x10 Szt. 2600 15. Wieloparametrowy test paskowy kontroli procesu sterylizacji parą wodną w temperaturze 121°C i 134°C, z możliwością przedzielenia paska na 2 części. Szt. 250 16. Rękaw papierowo-foliowy do sterylizacji parą wodną, 20 cm/200 m rolka 2 17. Pojemnik twardościenny na odpady medyczne kolor czerwony, pojemność 0,7 l Szt. 150 18. Pojemnik twardościenny na odpady medyczne kolor czerwony, pojemność 2 l Szt. 150 19. Worki jednorazowego użycia z folii polietylenowej LDPE na odpady medyczne, kolor czerwony, pojemność 120 l Szt. 250 20. Worki jednorazowego użycia z folii polietylenowej LDPE na odpady medyczne, kolor czerwony, pojemność 60 l rolka 2 21. Worki jednorazowego użycia z folii polietylenowej LDPE na

odpady medyczne, kolor żółty, pojemność 120 l Szt. 150 22. Worki jednorazowego użycia z folii polietylenowej LDPE na odpady medyczne, kolor żółty, pojemność 60 l Szt. 150.

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 11 NAZWA: Dostawa materiałów zużywalnych II.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Sterylne filtry strzykawkowe poliamidowe bądź nylonowe, pakowane pojedynczo; średnica filtru 25mm; wielkość porów 0,2-0,22µm; wlot - luer-lock żeński; wylot - męski kompatybilny do standardowych drenów medycznych (średnicy światła 3mm); z możliwością sterylizacji 121°C przez 30 min. Szt. 1100 2. Sterylne krioprobówki, objętość 2ml, skalowane, wykonane z przezroczystego polipropylenu, z gwintem zewnętrznym, wolne od DNaz i RNaz; przeznaczone do głębokiego mrożenia Szt. 600.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 12 NAZWA: Dostawa DMSO z dekstranem.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Jałowe 55% DMSO, 5% Dekstran-40, fiolka 7,2-8 ml, wymagane dostarczenie certyfikatu. Produkt do krioprezerwacji. szt. 500 (+ - 10 szt.).
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 13 NAZWA: Dostawa materiałów dedykowanych do instrumentów Sepax i Smart-Max.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Zestaw do sterylnej preparatyki komórek macierzystych krwi pępowinowej w układzie zamkniętym. Każdy zestaw powinien być sterylny. Powinien składać się z komory separacyjnej- strzykawkowej o pojemności co najmniej 220ml +/-5% do której trafia materiał wejściowy i na zasadzie wirowania i odpowiedniego frakcjonowania a następnie transferu frakcji krwi, zapewnia preparatkę komórek macierzystych do formatu worka kriogenicznego o pojemności całkowitej 25 ml +/-5%, składającego się z

dwóch części : 5 ml i 20ml. Zestaw powinien być kompatybilny z instrumentem Sepax-2. Wymagane dostarczenie certyfikatu. Szt. 60 2. Sterylne zestawy przyłączeniowe, łączące strzykawki wypełnione DMSO z pompami perystaltycznymi urządzenia. Zestawy powinny być kompatybilne z instrumentem Smart-Max. Wymagane dostarczenie certyfikatu. Szt. 24.

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 14 NAZWA: Dostawa probówkostrzykawek.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Probówko-strzykawki na skrzep (z aktywatorem wykrzepiania) do zamkniętego systemu poboru krwi obwodowej. Objętość 8-10 ml. Okrągłodenne. szt. 1500 2. Igły z adapterem 21G x 1 1.2 (0.8 x 38 mm) kompatybilne z pozycją 1. szt. 1500.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 15 NAZWA: Dostawa probówek z fabrycznie kalibrowaną próżnią.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** 1. Probówki neutralne (bez dodatku antykoagulantu, bez aktywatora wykrzepiania) do zamkniętego próżniowego systemu poboru krwi obwodowej. Z fabrycznie kalibrowaną próżnią. Objętość 1,5-3 ml. szt. 1500.
- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5

CZĘŚĆ Nr: 16 NAZWA: Dostawa rejestratorów temperatury.

- **1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia:** Rejestratory temperatury o parametrach minimalnych: -Zapis temperatury od -40 ° C do + 85 ° C, z dokładnością do 0,5 ° C -Przechowywanie co najmniej 2000 zapisów temperatury, w zakresach od 1 do 256 minut -Pamięć z możliwością utrzymania co najmniej ostatnich 2000 rekordów -Możliwość planowania zapisu danych w określonym terminie i czasie w przyszłości -Zasilanie baterią

litową o żywotności co najmniej 2 lat -Urządzenie wielokrotnego użytku -odczyt danych i programowanie - za pomocą kabla i złącza podłączonego do komputera; eksport danych do formatu Excel i Word Wykonawca zobowiązany jest do zainstalowania oprogramowania w siedzibie Zamawiającego oraz przeszkolenia z zakresu obsługi..

- **2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.00.00-3.
- **3) Czas trwania lub termin wykonania:** Okres w dniach: 14.
- **4) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:
 - 1. Cena - 95
 - 2. Termin dostawy - 5