



# INSPEKCJA WETERYNARYJNA

POMORSKI WOJEWÓDZKI LEKARZ  
WETERYNARII

*Włodzimierz Przewoski*

## OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU

Rodzaj zamówienia – dostawa

Data ogłoszenia – 21.03.2014

Nr sprawy: WIW/a/z.272.3.2014

Numer ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych nr 96186 – 2014 z dn. 21.03.2014 r.

Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

Rodzaj zamawiającego: Administracja rządowa terenowa

### SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Nazwa Zamawiającego:	Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Gdańsku
Nazwiska osób wyznaczonych do kontaktu: Punkt kontaktowy: Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Gdańsku Osoby do kontaktu: a) w sprawach proceduralnych: - Agnieszka Łukiewska-Stojek b) w sprawach merytorycznych: - Ewa Mildner	tel. +48 (58) 302 32 52 fax +48 (58) 302 39 62
Adres:	ul. Na Stoku 50, 80-958 Gdańsk
Województwo	pomorskie
Miejscowość	Gdańsk
Adres internetowy (URL)	<a href="http://www.gdansk.wiw.gov.pl">www.gdansk.wiw.gov.pl</a>

### SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

Nazwa nadana zamówieniu: „Dostawa szybkich testów do diagnostyki gąbczastej encefalopatii bydła - BSE oraz trzęsawki owiec, do przeprowadzenia 30 000 oznaczeń, wraz z akcesoriami oraz użyczeniem sprzętu umożliwiającego ich wykonanie dla laboratorium w Zakładzie Higieny Weterynaryjnej w Gdańsku przy ul. Kaprów 10”.

#### Opis przedmiotu zamówienia:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa szybkich testów do diagnostyki gąbczastej encefalopatii bydła - BSE oraz trzęsawki owiec, do przeprowadzenia 30 000 oznaczeń, wraz z akcesoriami oraz użyczeniem sprzętu umożliwiającego ich wykonanie dla laboratorium w Zakładzie Higieny Weterynaryjnej w Gdańsku przy ul. Kaprów 10.



**Wspólny Słownik Zamówień (CPV):**

33141625-7 – Zestawy diagnostyczne

**Miejsce dostawy:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Gdańsku, ul. Kaprów 10

**Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej:** NIE

**Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej:** NIE

**Czas trwania zamówienia:** Zakończenie: 05.12.2014 r.

**SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM****Wymaganie wadium:**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

**Warunki uczestnictwa. Informacje dotyczące sytuacji wykonawcy, dostawcy lub usługodawcy oraz informacje i formalności niezbędne do oceny, czy spełnia on minimalne wymogi ekonomiczne, finansowe i techniczne:**

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
  - 1.1. nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych,
  - 1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu określone w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Zamawiający nie zastrzega, że o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wyłącznie Wykonawcy, u których ponad 50 % pracowników stanowią osoby niepełnosprawne.
3. W celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, Wykonawca składa wraz z ofertą:
  - a) oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 Ustawy - wg załączonego wzoru - załącznik nr 2 do oferty;
4. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, Wykonawca składa wraz z ofertą:
  - a) oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia wg załączonego wzoru - załącznik nr 3 do oferty;
  - b) 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 a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy.
  - c) Listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej, w przypadku Wykonawców, którzy złożyli odrębne oferty, należących do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. nr 50, poz. 331 z późn. zm.), - wg załączonego wzoru – załącznik nr 5 do oferty.

**Wymagania dotyczące testów do diagnostyki TSE:**

- a) Test musi być dopuszczony do obrotu na terenie Unii Europejskiej zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (WE) NR 253/2006 z dnia 14 lutego 2006 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do szybkich testów i środków zwalczania TSE u owiec i kóz.
- b) Test musi być dopuszczony do obrotu przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Rzeczypospolitej Polskiej.
- c) Test musi posiadać pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach w zakresie badań BSE i trzęsawki owiec.

- d) Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikroplitek. W przypadku gdy test opiera się na metodzie immunoenzymatycznej wymagany jest zautomatyzowany proces oczyszczania białka w oparciu o 96 dołkową płytkę.
- e) Test musi umożliwiać badanie zarówno bydła (BSE), jak i małych przeżuwaczy -(owce - trzęsawka owiec) oraz atypowej formy trzęsawki owiec.
- f) Test musi umożliwiać badanie prób autolizowanych i złej jakości.
- g) Każda seria testów musi posiadać certyfikat kontroli jakości.
- h) Test nie może wymagać gromadzenia i przechowywania dodatknych kontroli tkankowych.
- i) Test musi zawierać w zestawach dodatnie kontrole niezakaźne.
- j) Test powinien zawierać jak najmniejszą ilość punktów (momentów) krytycznych, które mają istotny wpływ na ostateczny wynik badania.
- k) Test powinien zawierać możliwie jak największą ilość odczynników gotowych do użycia, bez potrzeby skomplikowanej ich rekonstrukcji. Niezbędna rekonstrukcja odczynników musi być prosta, a rekonstruowane odczynniki powinny być stosunkowo trwałe.
- l) Test powinien wymagać jak najmniejszej ilości sprzętu potrzebnego do uzyskania wyniku.
- m) Zamawiający wymaga, aby czułość i specyficzność diagnostyczna testu dla próbek pnia mózgu dla:
  - BSE wg „EFSA Scientific Report (2004) 17, 1-13 on the Evaluation of Seven New Rapid post mortem BSE Tests” wynosiła nie mniej niż: czułość - 100%, specyficzność 99,9%- dla trzęsawki wg „EFSA Scientific Report (2005) 31, 1-17 on the Evaluation of Rapid post mortem TSE Tests intended for Small Ruminants” wynosiła nie mniej niż: czułość 99,6%, specyficzność 100%.
- n) Procedura badawcza testu powinna być prosta oraz jasno i przejrzysto sformułowana.
- o) Interpretacja wyników badania uzyskanych w teście powinna być jednoznaczna; test nie powinien dawać wyników fałszywie dodatnich.
- p) Zamawiający wymaga, aby procedura wykonywania testu oferowanego przez wykonawcę nie wymagała przebudowy lub zmian w układzie pomieszczeń w Pracowni Diagnostyki Gąbczastej Encefalopatii Bydła Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Gdańsku przy ul. Kaprów 10.
- q) Test powinien zawierać możliwie jak najmniejszą ilość (lub nie zawierać wcale) odczynników sklasyfikowanych jako szkodliwe lub/i niebezpieczne.
- r) Materiałem do badania oferowanym przez Wykonawcę testem powinien być pień mózgu z rejonu zasuwki (obex lub/i przylegająca do niego tkanka nerwowa).
- s) Okres przydatności do użycia nieotwartych testów nie może być krótszy niż 10 miesięcy od dnia dostawy (liczony dla każdej partii testów od dnia ich dostarczenia zamawiającemu).
- t) Zamawiający wymaga, aby instrukcja wykonania testu była w języku polskim.

**Wymagania dotyczące bezpłatnego użyczenia sprzętu do wykonywania badań:**

- a) Wykonawca w ramach ceny umowy przez cały okres pracy na oferowanych testach zobowiązuje się do użyczenia i zainstalowania sprzętu do wykonywania przedmiotowych badań na zaoferowanych przez Wykonawcę testach.
- b) Cały użyczony sprzęt musi być sprawny, dostosowany do działania w warunkach polskich oznakowany znakiem CE.
- c) Zamawiający wymaga, aby oferowany przez Wykonawcę sprzęt do wykonywania przedmiotowych badań był przypisany (zgodny) z metodyką wykonywania testu.  
Dla sprzętu użyczanego wykonawca zapewni nieodpłatny serwis techniczny, jak i wymieni wszelkie uszkodzone części sprzętu na nowe, wraz z kosztami robocizny za zamontowanie części, ustawienie i

kalibrowanie sprzętu, tam gdzie będzie to konieczne przez cały okres do momentu zużycia wszystkich oferowanych testów. Jeśli niemożliwa jest naprawa sprzętu użyczonego, w przeciągu 24 godzin od daty wysłania informacji w formie faxu, sprzęt zostanie zastąpiony sprzętem równoważnym, umożliwiającym ciągłość pracy. Wszystkie naprawy i roboty konserwacyjne należy realizować w miejscu użytkowania Zamawiającego, w trakcie wykonywania powyższych czynności personel Wykonawcy musi przestrzegać wymogów bezpieczeństwa przedstawionych przez personel laboratorium.

- d) Nieodpłatnie zapewni świadczenie usług kalibrowania i standaryzowania ( przez cały okres wykonywania oferowanych testów) sprzętu użyczonego.
- e) Dla całego sprzętu Wykonawca musi zagwarantować zdolność serwisową (albo bezpośrednio albo poprzez wyznaczenie przedstawiciela wykonawcy) w Polsce i zagwarantować dostępność części zamiennych oraz elementów eksploatacyjnych przez okres pracy na oferowanych testach.
- f) Zamawiający wymaga, aby Wykonawca w ramach ceny umowy przez cały okres jej trwania dostarczył oprogramowanie obsługujące czytnik ELISA w zakresie odczytu, interpretacji, walidacji, wydawania wyników oraz umożliwiające wysyłanie wyników drogą elektroniczną.
- g) Wszystkie instrukcje obsługi sprzętu muszą być w języku polskim, muszą być sformułowane w sposób jednoznacznie określający, jakiego sprzętu dotyczą oraz jakie funkcje spełnia opisany w nich sprzęt.

#### **Wymagania dotyczące załączonych do dostawy akcesorii:**

- a) Zestawy muszą zawierać wszystkie niezbędne odczynniki, materiały jednorazowego użytku oraz artykuły wymagane do przeprowadzania każdego z etapów testu, zwłaszcza przygotowania, homogenizacji i oczyszczania próbki z pominięciem jedynie wody, bibuły. Wszystkie wyżej wymienione artykuły muszą być jednorazowego użytku w celu uniknięcia możliwości wystąpienia zanieczyszczenia krzyżowego.
- b) Zamawiający wymaga, aby ilość oferowanych akcesorii w opakowaniach była nie mniejsza niż ilość oferowanych testów w zestawie.

#### **Wymagania ogólne – szkolenie pracowników Zamawiającego:**

- a) W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 4 dni od dnia dostawy pierwszej partii testów, przeszkoli pracowników Zamawiającego, wykonujących badania w Zakładzie Higieny Weterynaryjnej w Gdańsku przy ulicy Kaprów 10 oraz uruchomi sprzęt umożliwiając wdrożenie procedury badawczej. Szkolenie musi obejmować następujące zagadnienia:
  - ogólne zasady działania,
  - procedury obsługi oraz konserwacji urządzeń,
  - konfiguracji, programowania urządzeń,
  - rozpoznania wadliwego działania,
  - drobnych napraw oraz przeprowadzania testów.
- b) Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia uczestnicy uzyskują certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.

#### **SEKCJA IV: PROCEDURA**

**Kryteria oceny ofert:** Cena oraz dodatkowe kryteria:

1. CENA – 70%
2. Ilość odpadów na 1000 zbadanych próbek płynnych – 5%
3. Ilość odpadów na 1000 zbadanych próbek stałych – 10%
4. Czas wykonania testu dla jednej płytki – 15%

**Nie przewidziano możliwości przeprowadzenia aukcji elektronicznej.**

**Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia:**

[www.gdansk.wiw.gov.pl](http://www.gdansk.wiw.gov.pl)

**Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem:**

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii, 80-985 Gdańsk, ul. Na Stoku 50

**Termin składania ofert:** 31.03.2014 r. godz. 10:00

Miejsce składania ofert: Sekretariat Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii, ul. Na Stoku 50, 80-958 Gdańsk, IV p. pok. 410

Termin związania ofertą: 30 dni (od ostatecznego terminu składania ofert).

Termin otwarcia: 31.03.2014 r. godz. 10:10