

data.....

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**Formularz oferty**

Nazwa i adres oferenta

.....
.....tel.....

W nawiązaniu do ogłoszenia o postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na **dzierżawa czytnika pasków diagnostycznych do moczu z dostawą pasków testowych oraz dzierżawa laboratoryjnego systemu informatycznego - LIS** oferujemy wykonanie zamówienia :

I. Dzierżawa czytnika pasków diagnostycznych do moczu wraz z oprogramowaniem komputerowym na okres 36 miesięcy:

Nazwa analizatora : rok produkcji.....producent

.....

1. Cena netto dzierżawy za miesiąc :.....zł słownie

Cena brutto dzierżawy za miesiąc :.....zł słownie

w tym% vat

2. Wartość netto za cały okres dzierżawy :zł słownie

Wartość brutto za cały okres dzierżawy :zł słownie

w tym% vat

Parametry techniczne i inne warunki wymagane dla czytnika pasków:

Lp	Parametry wymagane	Potwierdzenie spełnienia warunków (Tak/Nie)
1	Czytnik pasków do moczu nie starszy niż rok produkcji 2011 przeznaczony do analizy następujących parametrów fiz-chem. badania ogólnego moczu: glukoza, białko, bilirubina, ciała ketonowe, urobilinogen.	

	azotyny, leukocyty, erytrocyty, pH, ciężar właściwy, barwa moczu	
2	Wyposażony w dotykowy ekran ciekłokrystaliczny , komputer, klawiaturę , wewnętrzną i zewnętrzną drukarkę, czytnik kodów paskowych ,UPS	
3	Czytnik posiada oprogramowanie umożliwiające dokumentację i archiwizację wyników badań z testów paskowych , badań mikroskopowych osadu, badań kontrolnych	
4	Czytnik posiada złącze do dwukierunkowej transmisji danych i komunikacji z zewnętrznym laboratoryjnym systemem informatycznym	
5	Wydajność minimum 500 oznaczeń na godzinę	
6	Pamięć minimum 1000 wyników	
7	Kontrola pamięci – pamięć minimum 100 wyników	
8	Automatyczne wykrywanie zabarwienia próbki przez analizator	
9	Kompensacja własnego zabarwienia moczu	
10	Możliwość wyboru barwy i klarowności moczu z aparatu	
11	Flagowanie wyników patologicznych	

12	Możliwość tworzenia w aparacie raportów wyników wymagających weryfikacji	
13	Możliwość dopisania wyniku osadu do wyniku w aparacie	
14	Możliwość konfiguracji wydruku wyników badań	
15	Możliwość tworzenia list roboczych , raportów dziennych wyników	
16	Prezentacja wyników kontroli jakości z możliwością wydruku raportów	
17	Kalibracja przy użyciu pasków kalibracyjnych	
18	Automatyczny start pasków testowych	
19	Automatyczne usuwanie zużytych pasków do pojemnika na odpady	
20	Możliwość wyboru jednostek pomiaru	
21	Wewnątrzlaboratoryjna kontrola jakości za pomocą płynnych materiałów kontrolnych	
22	Czytnik posiada znak CE	
23	Instrukcja obsługi czytnika w języku polskim	

24	Wykonawca dostarczy czytnik , zamontuje , uruchomi oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi w ciągu 3 tygodni od dnia podpisania umowy	
25	Wykonawca zapewni bezpłatne serwisowanie czytnika w trakcie trwania umowy (przeglądy , naprawy, części zamienne , dojazd)	
26	Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii do 24 godzin a dokonanie naprawy do 48 godzin(dni robocze)	
27	W przypadku braku możliwości naprawy w terminie 48 godzin , dostarczy aparat zastępczy	
28	Wykonawca zapewni na swój koszt zewnętrzną międzynarodową kontrolę jakości RIQAS dla pasków testowych w cyklach zapewniających uzyskanie certyfikatu	
29	Wraz z pierwszą dostawą wykonawca dostarczy obowiązkową dokumentację dotyczącą czytnika : opis techniczny, instrukcja obsługi w języku polskim, metodyki badań, karty charakterystyki	

Oferowane urządzenie musi posiadać wymienione parametry techniczne. W rubryce " **Potwierdzenie spełnienia warunków** "wpisać TAK lub NIE.

Nie spełnienie w/w warunków skutkować będzie odrzuceniem oferty.

II Dostawa pasków testowych oraz materiałów kontrolnych do oferowanego czytnika potrzebnych do wykonania 21 tys. badań ogólnych moczu rocznie (63 tysięcy w okresie trwania umowy)

Wymagania dotyczące testów paskowych:

1. Paski charakteryzują się eliminacją wpływu kwasu askorbinowego na wyniki glukozy.
2. Wymagana czułość dla białka nie gorsza niż 20 mg/dl dla glukozy nie mniejsza niż 50 mg/dl.
3. Paski, materiały kontrolne posiadają znak CE oraz karty charakterystyki (proszę dołączyć do oferty)
4. Instrukcje metodyczne dla testów paskowych są w języku polskim i są dołączone do każdego opakowania.
5. Dostawa odczynników odbywała się będzie zgodnie z okresowymi zamówieniami w czasie do 2 tygodni od dnia złożenia zamówienia.

Ważność dostarczanych odczynników – minimum 6 miesięcy licząc od daty dostawy.

Kontrola wewnątrzlaboratoryjna wykonywana jest codziennie na dwóch poziomach.

Lp	Nazwa produktu	Wielkość opakowania	Cena jednostkowa netto	Stawka Vat	Cena jednostkowa brutto	Liczba pełnych opakowań/rok	Wartość zamówienia netto /rok	Wartość zamówienia brutto/rok
1	Pasek testowy							
2	Mocze kontrolne na 2 poziomach N : P :	N : P :						
3	Paski kalibracyjne							
4	Materiały zużywalne							
						RAZEM:		

1. Wartość brutto zamówienia na rokzł słownie

w tymvat słownie

2. Wartość brutto zamówienia na okres trwania umowyzł słownie.....

w tymvat słownie

III . Dzierżawa Laboratoryjnego Systemu Informatycznego – LIS.

1. Cena netto dzierżawy za miesiąc :.....zł słownie

Cena brutto dzierżawy za miesiąc :.....zł słownie

w tym% vat

2. Wartość netto za cały okres dzierżawy :zł słownie

Wartość brutto za cały okres dzierżawy :zł słownie

w tym% vat

Parametry wymagane dla Laboratoryjnego Systemu Informatycznego:

Lp	Parametry	Potwierdzenie spełnienia warunków (Tak/Nie)
1	Oferent dostarczy w ramach dzierżawy niezbędne oprogramowanie, sprzęt komputerowy, monitory, drukarki do obsługi 6 stanowisk roboczych plus serwer , czytniki kodów kreskowych , czytnik kart zleceń , przeglądarkę do wyników	
2	Oprogramowanie jest w języku polskim	

3	Oferent zapewni bezpłatnie w ramach dzierżawy połączenie wspólnym serwerem analizatorów , wdrożenie oraz szkolenie z zakresu obsługi systemu	
4	System powinien spinać w sieć oferowany czytnik do moczu oraz aparaty posiadane przez laboratorium : - COBAS Integra 400 firmy Roche (biochemia) - COBAS e 411 firmy Roche (immunologia) - COAG Chrom 3003 firmy BioKsel (koagulologia) - SYSMEX 1000 i firmy Sysmex (hematologia) - czytnik OB ESR 48 firmy Kabe	
5	System umożliwia manualne wpisywanie osadu moczu, wynik z oznaczenia elektrolitów (Na, Cl, K), rozmaz krwi, komentarz	
6	Rejestracja pacjentów i zleceń możliwa manualnie i przy pomocy kodów kreskowych	
7	Rejestracja próbek za pomocą skanera do kart zleceń	
8	System umożliwia autoryzację użytkowników oraz wyników	
9	Możliwość wprowadzenia podpisu elektronicznego wraz z modernizacją systemu	
10	System umożliwia prowadzenie wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości (wykresy , SD, CV)wg zasad	

	Westgarda	
11	System umożliwia drukowanie wyników pojedynczo oraz zbiorowo	
12	System posiada możliwość prowadzenia kartotek zleceniodawców oraz pacjentów	
13	System posiada znakowanie materiału kodami kreskowymi umożliwiającymi jednoznaczną identyfikację próbki ze zleceniem	
14	System posiada możliwość tworzenia archiwum	
15	System umożliwia zarządzanie informacją (tworzenie list roboczych, księgi głównej , sterowanie przepływem zleceń pomiędzy stanowiskami komputerowymi a analizatorami)	
16	System umożliwia kontrolę procesu walidacji wyników (wyświetla wartości referencyjne z uwzględnieniem wieku i płci , flaguje wyniki patologiczne)	
17	Umożliwia prowadzenie delta Check pacjenta	
18	Możliwość automatycznego obliczania testów obliczeniowych w oparciu o stosowane w diagnostyce laboratoryjnej wzory	
19	System posiada możliwość konfigurowania wydruków wyników badań (możliwość wpisywania i edycji następujących danych : nr zlecenia, kod zleconego badania, data i godzina pobrania, data rejestracji i wykonania badania, pesel, imię i nazwisko , data urodzenia , płeć , wiek oraz adres pacjenta, jednostka kierująca , lekarz kierujący)	

20	Możliwość wykonywania obliczeń statystycznych liczby zleceń , badań, oznaczeń ogółem i dla poszczególnych kontrahentów	
21	Raportowanie ilości wykonanych badań w wybranym przedziale czasowym dla wybranego kontrahenta	
22	System umożliwi obsługę rozliczeń finansowych z kontrahentami, zleceniodawcami , z pacjentami wykonującymi badania odpłatne	
23	System umożliwi elektroniczny dostęp innych użytkowników(lekarze ZLA) do wyników badań laboratoryjnych z wykorzystaniem przeglądarki	
24	Możliwość zabezpieczenia bazy danych przez cykliczne i automatyczne tworzenie kopii zapasowych systemu wraz z danymi laboratorium i osobowymi pacjenta (minimum jeden niezależny nośnik elektroniczny)	
25	Wykonawca zapewni bezpłatnie serwisowanie systemu przez cały okres użytkowania	
26	Wdrożenie – czas wdrożenia max. 21 dni roboczych od dnia podpisania umowy	
27	W przypadku zaoferowania innego oprogramowania niż dotychczas używane („PSM”) w celu obsługi bazy archiwalnej oferent zapewni integralność danych archiwalnych z ostatnich 3 lat z dotychczas używanego oprogramowania analitycznego z zachowaniem ich dotychczasowej dostępności i funkcjonalności . Ewentualne przeniesienie bazy danych do innego oprogramowania musi nastąpić jednorazowo przy zachowaniu ciągłości pracy laboratorium.	

Oferowane urządzenie musi posiadać wymienione parametry techniczne. W rubryce " **Potwierdzenie spełnienia warunków** "wpisać TAK lub NIE.

Nie spełnienie w/w warunków skutkować będzie odrzuceniem oferty.

Wartość zamówienia brutto (suma za część I,II .III) na rok wynosizł słownie

.....W
 tym% Vat

Wartość zamówienia brutto (suma za część I,II .III) na okres trwania umowy wynosizł słownie

.....W
 tym% Vat

1 . Zamawiający **nie dopuszcza** możliwości składania ofert częściowych . Formularz oferty musi być wypełniony dokładnie w każdej pozycji .

Brak wypełnienia wszystkich pozycji skutkować będzie odrzuceniem oferty.

2. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami zamówienia i nie wnosimy do nich zastrzeżeń .

3. Oświadczamy ,że dostarczane produkty będą odpowiadały wymaganiom dla wyrobów medycznych określonym w ustawie z dnia **20.05.2010 (Dz.U 107.poz.679)**, posiadają deklarację zgodności CE, spełniają normy EN

4. Oświadczamy ,że spełniamy wymogi określone w art. 22 oraz nie podlegamy wykluczeniu z postępowania .

5. Gwarantujemy ,że okres ważności dostarczanych produktów będzie wynosiłod daty dostawy towaru.

6. Oświadczam, że **nie należę** do grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz 331 z póź, zm.) o której mowa w art. 24 ust 2 pkt 5 ustawy Pzp.

*W przypadku, gdy Wykonawca **NALEŻY** do grupy kapitałowej należy skreślić pkt 5 oraz wypełnić listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej (załącznik nr 4 do SIWZ)*

Termin wykonania usług o.1.III.2014 do 28.II.2017.

Termin płatności.....dni od daty otrzymania faktury Vat.

Załącznikami do formularza oferty są :

-
-
-
-
-

Oferta zawieraponumerowanych i spiętych stron

.....
pieczętka i podpis osoby upoważnionej

