

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dzierżawę aparatu do identyfikacji i antybiogramów, dzierżawa aparatu do posiewów krwi, barwiarki oraz dostawa odczynników na 36 m-cy oraz obsługa serwisowa

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 910333036
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** ul. Szpitalna 3
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Radziejów
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 88-200
- 1.4.4.) **Województwo:** kujawsko-pomorskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL619 - Włocławski
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** poczta@szpitalradziejow.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalradziejow.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2025/BZP 00005897
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2025-01-03

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00667743
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01

- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**
SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 5)

Przed zmianą:

Nazwa artykułu j.m./Ilość

Agarki amerykańskie słupek szt. 200

Podłoże Fastidious Anaerobe Agar+ 5% odwłókniona krew końska szt. 300

Podłoże indolowo-mocznikowe 3 ml szt. 200

Podóże z malonianem sodu szt. 60

EDTA szt. 6

Kwas fenylboronowy szt. 6

Mueller Hinton + kloksacylina szt. 200

TS bulion w probówce 10 ml szt. 200

Schaedler Bulion z wit K i Heminą w probówkach 10 ml szt. 400

Sf bulion w probówkach 5 ml szt. 300

Tood Hewit bulion z colistyną i kwasem nalidyksowych w probówkach 5 ml szt. 300

KOH15% a 5ml + DMSO szt. 5

KOH 3% a,5ml szt. 5

1% woda peptonowa z trptofanem (3 ml) w probówce szklanej szt. 60

Odczynnik Erlicha szt. 3

Sabouraud Dextrose/Fungisel Agar szt. 20

Po zmianie:

Nazwa artykułu j.m./Ilość
 Agarki amerykańskie słupek szt. 200
 Podłoże Fastidious Anaerobe Agar+ 5% odwłókniona krew końska szt. 300
 Podłoże indolowo-mocznikowe 3 ml szt. 200
 Podłoże z malonianem sodu szt. 60
 EDTA szt. 6
 Kwas fenylboronowy szt. 6
 Mueller Hinton + kloksacylina szt. 200
 TS bulion w próbówce 10 ml szt. 200
 Schaedler Bulion z wit K i Heminą w próbkach 10 ml szt. 400
 Sf bulion w próbkach 5 ml szt. 300
 Todd Hewitt bulion z colistyną i kwasem nalidyksowych w próbkach 5 ml szt. 300
 1% woda peptonowa z trptofanem (3 ml) w próbówce szklanej szt. 60
 Odczynnik Erlicha szt. 3
 Sabouraud Dextrose/Fungisel Agar szt. 20

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 7)

Przed zmianą:

Nazwa produktu j.m/ilość

Test rozcieńczeniowy do oznaczania MIC Kolistyny (płytkowy), 0,25-16. Płytką z 7 zakresami stężeń, 8 kontrolna. Kompletny zestaw (test+bulion namnażający), opakowanie 16 testów opak. 10

Testy stwierdzające obecność antygenów rota-adeno, noro/astowirusów w próbkach kału, test kasetkowy, opakowanie 20 testów opak. 40

Testy stwierdzające obecność antygenów Legionella pneumophila wielkość opakowania 12 testów, testy immunochromatoficzne opak. 3

Test kasetkowy do wykrywania paciorkowców grupy A w wymazach z gardła, wielkość opakowania 20 testów, testy immunochromatoficzne opak. 10

Testy stwierdzające obecność antygeny *Lambli* intestinalis, test kasetkowy, wielkość opakowania 10 testów opak. 12

Testy immunochromatograficzne stwierdzające obecność antygenów *S.pneumoniae* w moczu a'12 testów opak. 9

Immunochromatograficzny test do jakościowego wykrywania swoistych antygenów *Campylobacter* (*C. coli*, *C. jejuni*) w ludzkim kale, 30 testów opakowanie opak. 8

Testy immunochromatoficzne do wykrywania przeciwciał IgG/IgM/ anty *Treponema pallidum* w surowicy/osoczu-opakowanie 25 testów opak. 25

Testy immunochromatoficzne do wykrywania antygeny *H. Pylori*, op. 25 testów opak. 10

Test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów Grypa A/Grypa B/COVID-19/ RSV/ Adenowirus/*Mycoplasma pneumoniae* opak. 30

Test immunochromatograficzny do wykrywania przeciwciał IgM skierowanych przeciwko antygenom *Mycoplasma pneumoniae* z surowicy krwi lub próbki krwi pobranej z palca, opakowanie 20 testów opak. 10

Szybki test diagnostyczny do wykrywania karbapenemaz IMP, OXA-48, KPC, NDM i VIM z kolonii bakteryjnej, opakowanie 20 testów. Czulość i specyficzność względem metody molekularnej 100% opak. 8

Szybki test diagnostyczny do wykrywania karbapenemaz dla *A.baumannii* z kolonii bakteryjnej, opakowanie 20 testów. Czulość i specyficzność względem metody molekularnej 100% opak. 5

Testy lateksowe do wykrywania antygenów bakteryjnych w płynie mózgowo-rdzeniowym opak. 2

Testy stwierdzające obecność toksyny A i B *C.difficile* szybki test immunoenzymatyczny na kasetkach po 25 kasetek ; czulość: toksyna A – 0,63 ng/ml, toksyna B – 1,25 ng/ml, kontrola dodatnia w zestawie opak. 24

Test do wykrywania antygenów Grypa A/Grypa B/COVID-19/ RSV w wymazach z nosa/nosogardła, test immunochromatograficzny 25 szt. opak. 20

Po zmianie:

Nazwa produktu j.m/ilość

Test rozcieńczeniowy do oznaczania MIC Kolistyny (płytkowy), 0,25-16. Płytką z 7 zakresami stężeń, 8 kontrolna. Kompletny zestaw (test+bulion namnażający), opakowanie 16 testów opak. 10

Testy stwierdzające obecność antygenów rota-adeno, noro/astowirusów w próbkach kału, test kasetkowy, opakowanie 20 testów opak. 40

Testy stwierdzające obecność antygenów Legionella pneumophila wielkość opakowania 12 testów, testy immunochromatoficzne opak. 3

Test kasetkowy do wykrywania paciorkowców grupy A w wymazach z gardła, wielkość opakowania 20 testów, testy immunochromatoficzne opak. 10

Testy stwierdzające obecność antygeny *Lambli* intestinalis, test kasetkowy, wielkość opakowania 10 testów opak. 12

Testy immunochromatograficzne stwierdzające obecność antygenów *S.pneumoniae* w moczu a'12 testów opak. 9

Immunochromatograficzny test do jakościowego wykrywania swoistych antygenów *Campylobacter* (*C. coli*, *C. jejuni*) w ludzkim kale, 30 testów opakowanie opak. 8

Testy immunochromatoficzne do wykrywania przeciwciał IgG/IgM/ anty *Treponema pallidum* w surowicy/osoczu-opakowanie 25 testów opak. 25

Testy immunochromatoficzne do wykrywania antygeny *H. Pylori*, op. 25 testów opak. 10

Test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów Grypa A/Grypa B/COVID-19/ RSV/ Adenowirus/Mycoplasma pneumoniae opak. 30

Test immunochromatograficzny do wykrywania przeciwciał IgM skierowanych przeciwko antygenom Mycoplasma pneumoniae z surowicy krwi lub próbki krwi pobranej z palca, opakowanie 20 testów opak. 10

Szybki test diagnostyczny do wykrywania karbapenemaz IMP, OXA-48, KPC, NDM i VIM z kolonii bakteryjnej, opakowanie 20 testów. Czulość i specyficzność względem metody molekularnej 100% opak. 8

Szybki test diagnostyczny do wykrywania karbapenemaz dla A.baumannii z kolonii bakteryjnej, opakowanie 20 testów. Czulość i specyficzność względem metody molekularnej 100% opak. 5

Testy lateksowe do wykrywania antygenów bakteryjnych w płynie mózgowo-rdzeniowym opak. 2

Test do wykrywania antygenów Grypa A/Grypa B/COVID-19/ RSV w wymazach z nosa/nosogardła, test immunochromatograficzny 25 szt. opak. 20

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 9)

Przed zmianą:

Nazwa artykułu j.m./Ilość

Pałeczka plastikowa klasy IIa jałowa z wacikiem dakronowym w probówce o średnicy 13 mm szt. 1 000

Wymazówka z nylonową końcówką mini do wymazów z nosogardzieli szt 2 000

Wymazówka z nylonową końcówką mini- pediatryczna szt 2 000

Pałeczka plastikowa jałowa, wacik bawełniany pakowany pojedynczo bez próbki transportowej szt 100

Wymazówka jałowa klasy IIa w probówce o śr. 13mm z podłożem transportowym Amies z węglem aktywnym, z aplikatorem plastikowym, o długości 150-170mm, z wacikiem wiskozowym. Instrukcja pobrania materiału w języku polskim na każdej wymazówce. Udokumentowana zmiana liczby jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów w okresie do 72 godz. od dokonania poboru (załączyć dokument do oferty) szt. 4 000

Jałowe pojemniki do badań mikrobiologicznych a`25 ml, osobno pakowane, każdy pojemnik musi posiadać datę ważności. szt. 3 000

Jałowe kałówki szt. 2 000

Ezy bakteriologiczne, PS, jałowe na 10ul zakończone igłą, w opakowaniu 20 szt. - dołączyć dokument potwierdzający pojemność ezy op. 1 000

Ezy bakteriologiczne, PS, jałowe na 1ul zakończone igłą, w opakowaniu 20 szt.- dołączyć dokument potwierdzający pojemność ezy op. 700

Szkiełka podstawowe cięte krawędzie gładkie grubość 2mm (a`25sztuk) op. 40

Szkiełka podstawowe szlifowane, z polem do opisu, grubość 1mm a` 25 szt op. 30

Szkiełka nakrywkowe 24mm/24 mm a` 1000 szt op. 4

Sterylna probówka z korkiem śr 16 wys 10 a` 200 szt op. 50

Sterylna probówka z korkiem pojemność 5 ml średnica 12, wysokość 92.a`100 szt op. 30

Sterylna pipety pasteurowskie pakowane osobno 3 ml szt 3 000

Sterylna końcówki do pipet automatycznych a`200 ul a` 96 szt szt 2

Bagietka plastikowa 4/120mm a`100sztuk op. 10

wymazówki flok w probówce opak po 100 sztuk op. 20

"Końcówki epT.I.P.S.® Standard

0,1-10 µl 2x500" op. 6

"Końcówki epT.I.P.S.® Standard

2-200 µl 2x500" op. 6

"Końcówki epT.I.P.S.® Standard

50-1000 µl 2x500" op. 6

"Probówki Eppendorf 1,5 ml Safe

Lock 1000 szt." op. 3

Po zmianie:

Nazwa artykułu j.m./Ilość

szt. 4 000

Jałowe pojemniki do badań mikrobiologicznych a`25 ml, osobno pakowane, każdy pojemnik musi posiadać datę ważności. szt. 3 000

Jałowe kałówki szt. 2 000

Ezy bakteriologiczne, PS, jałowe na 1ul zakończone igłą, w opakowaniu 20 szt.- dołączyć dokument potwierdzający pojemność ezy op. 700

Szkiełka podstawowe cięte krawędzie gładkie grubość 2mm (a`25sztuk) op. 40

Szkiełka podstawowe szlifowane, z polem do opisu, grubość 1mm a` 25 szt op. 30

Szkiełka nakrywkowe 24mm/24 mm a` 1000 szt op. 4

Sterylna probówka z korkiem śr 16 wys 10 a` 200 szt op. 50

Sterylna probówka z korkiem pojemność 5 ml średnica 12, wysokość 92.a`100 szt op. 30

Sterylna pipety pasteurowskie pakowane osobno 3 ml szt 3 000

Sterylna końcówki do pipet automatycznych a`200 ul a` 96 szt szt 2

Bagietka plastikowa 4/120mm a`100sztuk op. 10

"Końcówki epT.I.P.S.® Standard
0,1-10 µl 2x500" op. 6
"Końcówki epT.I.P.S.® Standard
2-200 µl 2x500" op. 6
"Końcówki epT.I.P.S.® Standard
50-1000 µl 2x500" op. 6
"Probówki Eppendorf 1,5 ml Safe
Lock 1000 szt." op. 3

3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:
SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

1. deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami (DOTYCZY WYROBÓW MEDYCZNYCH):
 - a) rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211) albo
 - b) dyrektywy 93/42/EWG, albo
 - c) rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych
 - d) rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych in vitro
2. karta katalogowa zawierające wszystkie elementy wymagane przez zamawiającego w specyfikacji lub inny dokument je potwierdzający jeśli nie są zawarte na karcie katalogowej
3. wpis do rejestru wyrobu medycznego lub potwierdzone zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Po zmianie:

1. deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami (DOTYCZY WYROBÓW MEDYCZNYCH):
 - a) rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211) albo
 - b) dyrektywy 93/42/EWG, albo
 - c) rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych
 - d) rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych in vitro
2. karta katalogowa zawierające wszystkie elementy wymagane przez zamawiającego w specyfikacji lub inny dokument je potwierdzający jeśli nie są zawarte na karcie katalogowej

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- 4) Zgodnie z art. 107 ust. 2 Pzp, jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
 - 1.deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami (DOTYCZY WYROBÓW MEDYCZNYCH):
 - a) rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211) albo
 - b) dyrektywy 93/42/EWG, albo
 - c) rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych
 - d) rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych in vitro
 2. karta katalogowa zawierające wszystkie elementy wymagane przez zamawiającego w specyfikacji lub inny dokument je potwierdzający jeśli nie są zawarte na karcie katalogowej
 3. wpis do rejestru wyrobu medycznego lub potwierdzone zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Po zmianie:

- 4) Zgodnie z art. 107 ust. 2 Pzp, jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
 - 1.deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami (DOTYCZY WYROBÓW MEDYCZNYCH):
 - a) rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211) albo

- b) dyrektywy 93/42/EWG, albo
 - c) rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych
 - d) rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych in vitro
2. karta katalogowa zawierające wszystkie elementy wymagane przez zamawiającego w specyfikacji lub inny dokument je potwierdzający jeśli nie są zawarte na karcie katalogowej

3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:

SEKCJA VIII - PROCEDURA

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

8.1. Termin składania ofert

Przed zmianą:

2025-01-09 09:00

Po zmianie:

2025-01-14 09:00

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2025-01-09 09:15

Po zmianie:

2025-01-14 09:15