

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:123408-2023:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Warszawa: Odczynniki laboratoryjne  
2023/S 042-123408**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2023/S 020-057704)**

**Podstawa prawna:**

Dyrektywa 2014/24/UE

**Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający**

**I.1) Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Wojskowe Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa SP ZOZ

Krajowy numer identyfikacyjny: REGON 140130346

Adres pocztowy: Koszykowa 78

Miejscowość: Warszawa

Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa

Kod pocztowy: 00-671

Państwo: Polska

E-mail: [zp@wckik.pl](mailto:zp@wckik.pl)

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.wckik.pl](http://www.wckik.pl)

**Sekcja II: Przedmiot**

**II.1) Wielkość lub zakres zamówienia**

**II.1.1) Nazwa:**

Dostawa odczynników oraz krwi kontrolnej wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych niezbędnych do wykonywania morfologii krwi

Numer referencyjny: 3/D/2023

**II.1.2) Główny kod CPV**

33696500 Odczynniki laboratoryjne - PA02

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

**II.1.4) Krótki opis:**

Dostawa odczynników oraz krwi kontrolnej wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych niezbędnych do wykonywania morfologii krwi

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

**VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

23/02/2023

**VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2023/S 020-057704

## **Sekcja VII: Zmiany**

### **VII.1) Informacje do zmiany lub dodania**

#### **VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu**

Numer sekcji: II.2.14

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe (II.2.14) Informacje dodatkowe)

Zamiast:

Powinno być:

Zamawiający w związku z odpowiedziami na zadane przez wykonawców pytania zmienia częściowo opis przedmiotu zamówienia

Numer sekcji: II.2.4

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia (II.2.4 Opis zamówienia)

Zamiast:

1l. Odczynniki hematologiczne i krew kontrolna niezbędna do wykonania morfologii krwi badanie 160 000. Posiadają znak CE. 2. Posiadają deklarację zgodności. 3. Zamawiający wymaga aby wszystkie odczynniki i materiały kontrolne pochodziły od jednego producenta 4. Zamawiający wymaga aby oferowane odczynniki były odczynnikami bezcyjankowymi 5. Zamawiający wymaga aby Wykonawca dołączył do oferty szczegółowy wykaz odczynników, materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych wraz z podaniem ich terminu ważności. 6. Dla krwi kontrolnej wymagane jest załączenie do oferty kart charakterystyki, o których mowa w Rozporządzeniu (WE) NR 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów II. Dzierżawa analizatorów hematologicznych sztuka 9 36 1. Analizatory nie starsze niż rok produkcji 2020 jako autonomiczne jednostki (bez komputera zewnętrznego). 2. Automatyczna analiza minimum 18 parametrów morfologii krwi (WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, PDW, MPV, LYM%, LYM, MID, MID%, GRAN, GRAN%, RDW, LPCR) wraz z systemem flagowania.

Powinno być:

4. Analizatory posiadają pomiar PLT eliminujący możliwość interferencji z RBC. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, który pomiar PLT dokonuje metodą konduktometryczną (impedancyjną), czyli metodą referencyjną używaną w większości analizatorów hematologicznych typu 3 DIFF, dostępnych na rynku, w której mogą wystąpić interferencje ze strony RBC. 5. Wskaźnik anizocytozy oznaczany jako wartość procentowa i absolutna (RDW% i RDWa). Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, który wskaźnik anizocytozy oznacza jako wartość RDW-CV oraz RDW-SD 6. Automatyczne płukanie i czyszczenie przez analizator igły pobierającej po każdej analizie. 7. Analizatory posiadają 3 tory pobierania., ręcznie z próbki otwartej, tor rozcieńczający próbkę, tor mikrometody pozwalający dokonać pomiaru z 20 uL krwi włośniczkowej pobranej bezpośrednio od dawcy ( objętość aspirowanej próbki od 20 uL do 110 uL) . Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, który dokonuje pomiaru z 50 µl, natomiast w torze rozcieńczającym próbkę pobiera tylko 20 µl materiału do badań 8. Analizatory posiadają możliwość oznaczania krwi rozcieńczonej (wbudowana funkcja dyspensera diluentu) używany w przypadku problemów z zagęszczeniem elementów morfotycznych automatycznie przeliczający rozcieńczenie na wartości w krwi pełnej. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym należy wykonać manualnie rozcieńczenie próbki 9. Możliwość zdefiniowania różnych zakresów referencyjnych dla płci, wieku, pacjenta (minimum 12 zakresów). 10. Możliwość nadawania indywidualnych opisów dla badanych próbek. 11. Ekran ciekłokrystaliczny pozwalający na odczyt wyniku wraz z histogramami bez sporządzenia wydruku. 12. Wydruk wyniku wraz z histogramami dla RBC, WBC, PLT z wykorzystaniem drukarki laserowej. 13. Analizator wyposażony w drukarkę laserową (Wykonawca zapewnia materiały eksploatacyjne na okres trwania umowy). 14. System flagowania wyników patologicznych wraz z komunikatami opisującymi typowe patologie. 15. Wprowadzanie informacji o kalibratorach i materiale kontrolnym przy użyciu kodów kreskowych lub innego nośnika elektronicznego. 16.

Tylko dwa odczynniki do pracy rutynowej (podgląd stanu zużycia odczynników z poziomu menu analizatora). Automatyczne procedury konserwacji. 17. Niewymagający codziennych procedur konserwujących (nie trzeba podstawiać żadnych odczynników myjących po zakończonym dniu pracy). Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym jedyną metodą konserwacji jest podstawienie odczynnika odbiałczającego 18. Wbudowany system kontroli jakości z zastosowaniem analizy Levey-Jennings'a oraz możliwości kontroli dla 6 różnych materiałów kontrolnych, graficzne prezentowanie wyników kontroli jakości na ekranie oraz możliwość drukowania zbiorczych wyników (dziennie i zbiorcze raporty kontrolne). Dotyczy trzech materiałów kontrolnych 19. Możliwość drukowania zbiorczych raportów dotyczących badań (raporty dzienne, miesięczne itp.).

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Data i czas lokalny (IV.2.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału)

Zamiast:

Data: 28/02/2023

Czas lokalny: 09:00

Powinno być:

Data: 06/03/2023

Czas lokalny: 09:00

Numer sekcji: IV.2.6

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Data (IV.2.6) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą)

Zamiast:

Data: 28/05/2023

Powinno być:

Data: 05/06/2023

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Data i czas lokalny (IV.2.7) Warunki otwarcia ofert)

Zamiast:

Data: 28/02/2023

Czas lokalny: 09:05

Powinno być:

Data: 06/03/2023

Czas lokalny: 09:05

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**