



Unia Europejska

Publikacja Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej

2, rue Mercier, 2985 Luxembourg, Luksemburg Faks: +352 29 29 42 670

E-mail: ojs@publications.europa.eu

Informacje i formularze on-line: <http://simap.europa.eu>

Ogłoszenie dodatkowych informacji, informacje o niekompletnej procedurze lub sprostowanie

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe:

Oficjalna nazwa: [Komenda Stołeczna Policji](#)

Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Nowolipie 2](#)

Miejscowość: [Warszawa](#)

Kod pocztowy: [00-150](#)

Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy:

Tel.: [+48 226038608](#)

Osoba do kontaktów: [Alicja Wielegowska-Niepostyn](#)

E-mail: alicja.wielegowska-niepostyn@ksp.policja.gov.pl

Faks: [+48 226037642](#)

Adresy internetowe: *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* <http://www.policja.waw.pl/>

Adres profilu nabywcy: *(URL)*

Dostęp elektroniczny do informacji: *(URL)*

Elektroniczne składanie ofert i wniosków o dopuszczenie do udziału: *(URL)*

I.2) Rodzaj zamawiającego:

Instytucja zamawiająca

Podmiot zamawiający

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu:

Dostawy materiałów i odczynników do badań genetycznych

II.1.2) Krótki opis zamówienia lub zakupu: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywne (według potrzeb Zamawiającego) dostawy materiałów i odczynników do badań genetycznych zwanych dalej asortymentem, opisanych w dokumentacji przetargowej zamieszczonej na stronie internetowej Zamawiającego.
2. Wszystkie odczynniki i substancje chemiczne oraz materiały opatrzone etykietami opisowymi wykonanymi w języku obcym, muszą być dostarczane wraz z samoprzylepnymi etykietami opisowymi sporządzonymi dodatkowo w języku polskim, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 kwietnia 2012 r. w sprawie oznakowania opakowań substancji niebezpiecznych i mieszanin niebezpiecznych oraz niektórych mieszanin (tj. Dz. U. z 2015r. poz. 450).
3. Zamawiający dopuszcza dostarczanie asortymentu w opakowaniach o innej liczbie sztuk w opakowaniu niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia tabel, jednakże dopuszczalne są tylko opakowania mniejsze bez naruszenia oryginalnych opakowań fabrycznych, przy czym łączna ilość asortymentu musi być zgodna z całkowitą ilością określoną przez Zamawiającego w dokumentacji przetargowej.
4. Na dostarczony asortyment Wykonawca zobowiązany będzie udzielić minimum 12 miesięcznej rękojmi, liczonej od dnia podpisania przez Strony bez uwag protokołu odbioru.

II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	Słownik główny	Słownik uzupełniający (jeżeli dotyczy)
Główny przedmiot	33696500	
Dodatkowe przedmioty	38437000	
	19520000	

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

- Otwarta
- Ograniczona
- Ograniczona przyspieszona
- Negocjacyjna
- Negocjacyjna przyspieszona
- Dialog konkurencyjny
- Negocjacyjna z uprzednim ogłoszeniem
- Negocjacyjna bez uprzedniego ogłoszenia
- Negocjacyjna z publikacją ogłoszenia o zamówieniu
- Negocjacyjna bez publikacji ogłoszenia o zamówieniu
- Udzielenie zamówienia bez uprzedniej publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Numer referencyjny: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

[WZP -3135/16/149/Z](#)

IV.2.2) Dane referencyjne ogłoszenia w przypadku ogłoszeń przesłanych drogą elektroniczną:

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- eNotices
- TED eSender

Login: [ENOTICES_ksp](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2016-097562](#) rok i numer dokumentu

IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2016/S 146-264484](#) z dnia: [30/07/2016](#) (dd/mm/rrrr)

IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[27/07/2016](#) (dd/mm/rrrr)

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Ogłoszenie dotyczy:

- Procedury niepełnej
- Sprostowania
- Informacji dodatkowych

VI.2) Informacje na temat niepełnej procedury udzielenia zamówienia:

- Postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przerwane
- Postępowanie o udzielenie zamówienia uznano za nieskuteczne
- Zamówienia nie udzielono
- Zamówienie może być przedmiotem ponownej publikacji

VI.3) Informacje do poprawienia lub dodania :

VI.3.1)

- Zmiana oryginalnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą
- Publikacja w witrynie TED niezgodna z oryginalną informacją, przekazaną przez instytucję zamawiającą
- Oba przypadki

VI.3.2)

- W ogłoszeniu pierwotnym
- W odpowiedniej dokumentacji przetargowej
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)
- W obu przypadkach
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

VI.3.3) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:

Załącznik B część nr 1: Nazwa:
Zestaw do identyfikacji osobniczej w
systemie co najmniej 16 loci STR i
locus Amelogeniny 1) Krótki opis:

Zamiast:

1. gotowy do użycia w kryminalistyce i medycynie sądowej do jednoczesnej, multipleksowej amplifikacji i fluorescencyjnej detekcji fragmentów ludzkiego DNA przy użyciu analizatora ABI 3130XL Genetic Analyzer w następujących loci: AMG, D10S1248, VWA, D16S539, D2S1338, D8S1179, D21S11, D18S51, D22S1045, D19S433, TH01, FGA, D2S441, D3S1358, D1S1656, D12S391, SE 33
2. zawierający wszystkie niezbędne odczynniki do wykonywania reakcji PCR (mieszaninę reakcyjną z enzymem, mieszaninę znakowanych fluorescencyjnie primerów, kontrolę ludzkiego DNA o zdefiniowanym genotypie w zakresie analizowanych loci oraz kompatybilną drabinę alleli),
3. z pełną kompatybilnością współdziałania ze spektralnymi ustawieniami posiadanego aparatu ABI 3130XL Genetic Analyzer (pięciostopniowa skala detekcji) i

Powinno być:

- gotowy do użycia w kryminalistyce i medycynie sądowej do jednoczesnej, multipleksowej amplifikacji i fluorescencyjnej detekcji fragmentów ludzkiego DNA przy użyciu analizatora ABI 3130XL Genetic Analyzer w następujących loci: AMG, D10S1248, VWA, D16S539, D2S1338, D8S1179, D21S11, D18S51, D22S1045, D19S433, TH01, FGA, D2S441, D3S1358, D1S1656, D12S391, SE 33
- zawierający wszystkie niezbędne odczynniki do wykonywania reakcji PCR (mieszaninę reakcyjną z enzymem, mieszaninę znakowanych fluorescencyjnie primerów, kontrolę ludzkiego DNA o zdefiniowanym genotypie w zakresie analizowanych loci oraz kompatybilną drabinę alleli),
- z pełną kompatybilnością współdziałania ze spektralnymi ustawieniami posiadanego aparatu ABI 3130XL Genetic Analyzer (pięciostopniowa skala detekcji) i oprogramowaniem GeneMapper ID-

oprogramowaniem GeneMapper ID-X używanym do automatycznego genotypowania próbek, posiadający walidację producenta do jego wykorzystania w badaniach z zakresu biologii molekularnej prowadzonych w analizatorze ABI 3130XL Genetic Analyzer, gwarantujących zachowanie wszelkich gwarancji i licencji urządzeń,
 Standard wielkości
 5. wchodzący w skład zestawu lub dołączony do zestawu standard wielkości znakowany barwnikiem fluorescencyjnym do zastosowania w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer, kompatybilny z zestawem do identyfikacji wymienionym w zadaniu,
 6. zestaw do identyfikacji osobniczej powinien być konfekcjonowany fabrycznie, w opakowaniu kompletny zestaw wymienionych powyżej odczynników, wystarczający maksymalnie do 200 reakcji w objętości reakcyjnej 25 µl
 7. dodatkowo jedno opakowanie zestawu standardów matrycy:
 8. gotowy do użycia, służący do wykonania spektralnej kalibracji aparatu ABI 3130XL Genetic Analyzer,
 9. znakowany pięcioma barwnikami fluorescencyjnymi, z pełną kompatybilnością współdziałania z zestawem
 10. do identyfikacji osobniczej przedstawionym w tym zadaniu oraz spektralnymi właściwościami aparatu ABI 3130XL Genetic Analyzer, konfekcjonowany fabrycznie.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
 Załącznik nr B część nr: 1 Nazwa: Zestaw do identyfikacji osobniczej w systemie co najmniej 16 loci STR i locus Amelogeniny 5) informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Zamiast:
 Okres przydatności min. 10 miesięcy

Powinno być:
 1. Okres przydatności min. 10 miesięcy,
 2. W celu potwierdzenia, że oferowany asortyment odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w dokumentacji przetargowej, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z ofertą Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych lub oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
Załącznik nr B część nr :2 Nazwa: Zestaw do identyfikacji osobniczej w systemie co najmniej 16 loci STR chromosomu Y 5) informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Zamiast:
Okres przydatności min. 10 miesięcy

Powinno być:
1. Okres przydatności min. 10 miesięcy,
2. W celu potwierdzenia, że oferowany asortyment odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w dokumentacji przetargowej, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z ofertą Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych lub oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
Załącznik nr B część nr :3 Nazwa: Odczynniki i akcesoria do elektroforezy kapilarnej w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer 1) Krótki opis

Zamiast:
Polimer do elektroforezy kapilarnej w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer:
- gotowy do użycia, o właściwościach spełniających wymagania elektroforezy kapilarnej
- optymalizowany do użycia w analizach STR jako medium separacyjne fragmentów DNA w warunkach denaturujących w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer ,
- o właściwościach i usieciowieniu umożliwiającym prawidłowy rozdział i analizę fragmentów STR o długości obejmującym zakres 60 – 500 par zasad,
- o rozdzielczości umożliwiającej precyzyjne zwymiarowanie fragmentów (z maksymalnym dopuszczalnym błędem +/-0,5 par zasad,
- konfekcjonowany fabrycznie w opakowaniach po 3,5 ml

Powinno być:
1. Polimer do elektroforezy kapilarnej w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer:
- gotowy do użycia, o właściwościach spełniających wymagania elektroforezy kapilarnej
- optymalizowany do użycia w analizach STR jako medium separacyjne fragmentów DNA w warunkach denaturujących w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer ,
- o właściwościach i usieciowieniu umożliwiającym prawidłowy rozdział i analizę fragmentów STR o długości obejmującej zakres 60 – 500 par zasad,
- o rozdzielczości umożliwiającej precyzyjne zwymiarowanie fragmentów (z maksymalnym dopuszczalnym błędem +/-0,5 par zasad,
- konfekcjonowany fabrycznie w opakowaniach po 3,5 ml
2. Wysoko dejonizowany formamid do elektroforezy kapilarnej:
- o przewodnictwie poniżej 30 μ S,
- stosowany w biologii molekularnej w procesie elektroforetycznego rozdziału fragmentów DNA w warunkach denaturujących,
- gwarantujący prawidłowość rozdziału zdenaturowanych fragmentów DNA w posiadanym aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer
- optycznie neutralny,
- konfekcjonowany fabrycznie – opakowanie: 25ml

3. Bufor do elektroforezy kapilarnej:
 - 10 x stężony bufor elektroforetyczny z EDTA, o własnościach spełniających wymagania elektroforezy kapilarnej fragmentów DNA w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer,
 - z pełną kompatybilnością współdziałania z polimerem wyszczególnionym w pozycji 3
 - gotowy do użycia po dziesięciokrotnym rozcieńczeniu wodą dejonizowaną,
 - konfekcjonowany fabrycznie, po 25 ml w opakowaniu
4. Zestaw kapilar 16x36cm:
 - kapilary o długości 36 cm
 - scalony zestaw 16 kapilar wewnętrznie nie powlekanych, z jednym oknem odczytu, w jednym elemencie gotowym do zamontowania w posiadanym aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer,
 - gwarantujący prawidłowość elektroforetycznych rozdziałów fragmentów DNA dla minimum 100 analiz na kapilarę z dokładnością 1 bp (+/-0,5bp)
 - nowy, konfekcjonowany fabrycznie – 1 sztuka w opakowaniu.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
 Załącznik nr B część nr :3
 Nazwa: Odczynniki i akcesoria do elektroforezy kapilarnej w aparacie ABI 3130XL Genetic Analyzer 5)
 Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Zamiast:
 Polimer do elektroforezy kapilarnej termin przydatności 6 miesięcy od terminu dostawy,
 Bufor do elektrolizy kapilarnej przydatność 12 miesięcy od terminu dostawy

Powinno być:
 1. Polimer do elektroforezy kapilarnej termin przydatności 6 miesięcy od terminu dostawy,
 2. Bufor do elektrolizy kapilarnej termin przydatności 12 miesięcy od terminu dostawy,
 3. W celu potwierdzenia, że oferowany asortyment odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w dokumentacji przetargowej, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z ofertą Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych lub oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:
 Załącznik nr B część nr :4 Nazwa: Proteinaza K 5) informacje

Zamiast:
 Termin przydatności 12 miesięcy od terminu dostawy

Powinno być:
 1. Termin przydatności 12 miesięcy od terminu dostawy,
 2. W celu potwierdzenia, że oferowany asortyment odpowiada

dodatkowe na temat części zamówienia

wymaganiom określonym przez Zamawiającego w dokumentacji przetargowej, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z ofertą Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych lub oświadczenia Wykonawcy, że zaferowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Załącznik nr B część nr :7 Nazwa: Testy immunochromatograficzne 1) Krótki opis

Zamiast:

1. Testy immunochromatograficzne do ujawniania krwi ludzkiej:
Testy immunochromatograficzne typu FOB do ujawniania krwi ludzkiej:
- gotowe do użycia płytki immunochromatograficzne, stosowane w kryminalistyce do ujawniania krwi ludzkiej w śladach biologicznych,
- specyficzne dla hemoglobiny ludzkiej,
- o wysokiej czułości (wykrywalność ≤ 50 ng/ml próbki) z uwagi na szczególne ich przeznaczenie (do wykrywania śladowej zawartości krwi w śladach biologicznych)
- zawierające kontrolę wewnętrzną
- pochodzące z najnowszej serii produkcyjnej i zachowujące wymaganą czułość detekcji przez co najmniej 1 rok od daty odbioru jakościowo-ilościowego,
- jednostkowo hermetycznie foliowane, opatrzone numerem serii i datą ważności,
- z dołączonym buforem ekstrakcyjnym w ilości równej ilości testów, konfekcjonowanym w buteleczkach umożliwiającym zmniejszenie jego objętości przed wykonaniem testu oraz umieszczeniem w nim próbki o wielkości nie mniejszej niż 0,5cm,
- testy konfekcjonowane fabrycznie max. po 25 sztuk w jednym jednostkowym opakowaniu, opatrzonym numerem serii i datą ważności.
2. Testy immunochromatograficzne do oznaczania specyficznego antygenu prostaty PSA:
- test do wykrywania obecności PSA stosowany w kryminalistyce do

Powinno być:

1. Testy immunochromatograficzne do ujawniania krwi ludzkiej: Testy immunochromatograficzne typu FOB do ujawniania krwi ludzkiej:
- gotowe do użycia płytki immunochromatograficzne, stosowane w kryminalistyce do ujawniania krwi ludzkiej w śladach biologicznych,
- specyficzne dla hemoglobiny ludzkiej,
- o wysokiej czułości (wykrywalność ≤ 50 ng/ml próbki) z uwagi na szczególne ich przeznaczenie (do wykrywania śladowej zawartości krwi w śladach biologicznych)
- zawierające kontrolę wewnętrzną
- pochodzące z najnowszej serii produkcyjnej i zachowujące wymaganą czułość detekcji przez co najmniej 1 rok od daty odbioru jakościowo-ilościowego,
- jednostkowo hermetycznie foliowane, opatrzone numerem serii i datą ważności,
- z dołączonym buforem ekstrakcyjnym w ilości równej ilości testów, konfekcjonowanym w buteleczkach umożliwiającym zmniejszenie jego objętości przed wykonaniem testu oraz umieszczeniem w nim próbki o wielkości nie mniejszej niż 0,5cm,
- testy konfekcjonowane fabrycznie max. po 25 sztuk w jednym jednostkowym opakowaniu, opatrzonym numerem serii i datą ważności.
2. Testy immunochromatograficzne do oznaczania specyficznego antygenu prostaty PSA:
- test do wykrywania obecności PSA stosowany w kryminalistyce do wykrywania obecności PSA w płynie nasiennym

wykrywania obecności PSA w płynie nasiennym
 - jednoetapowy, immunochromatograficzny test w postaci hermetycznie, oddzielnie zapakowanych płytek, zawierających kontrolę wewnętrzną i standard wewnętrzny (odpowiadający stężeniu PSA 4ng/ml), opatrzonych numerem serii i datą ważności
 - wysoce specyficzny dla PSA występującego w płynie nasiennym człowieka wysokiej czułości ≤ 1 ng/ml
 - pochodzące z najnowszej serii produkcyjnej i utrzymujące wymaganą czułość reakcji przez co najmniej 1 rok od daty odbioru jakościowo-ilościowego
 - konfekcjonowany fabrycznie, w opakowaniu 40 płytek z dołączonym buforem ekstrakcyjnym w ilości wystarczającej do przeprowadzenia 40 reakcji

- jednoetapowy, immunochromatograficzny test w postaci hermetycznie, oddzielnie zapakowanych płytek, zawierających kontrolę wewnętrzną i standard wewnętrzny (odpowiadający stężeniu PSA 4ng/ml), opatrzonych numerem serii i datą ważności
 - wysoce specyficzny dla PSA występującego w płynie nasiennym człowieka o wysokiej czułości ≤ 1 ng/ml
 - pochodzące z najnowszej serii produkcyjnej i utrzymujące wymaganą czułość reakcji przez co najmniej 1 rok od daty odbioru jakościowo-ilościowego
 - konfekcjonowany fabrycznie, w opakowaniu 40 płytek z dołączonym buforem ekstrakcyjnym w ilości wystarczającej do przeprowadzenia 40 reakcji

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Załącznik nr B część nr :10 Nazwa: materiały do ilościowego oznaczania DNA metodą RT i elektroforezy kapilarnej 3) wielkość lub zakres

Zamiast:

1. Mikropłytki reakcyjne 96 - dołkowe do PCR - 15 opakowań

Powinno być:

Mikropłytki reakcyjne 96 - dołkowe do PCR - 16 opakowań

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Załącznik nr B część nr : 11 Nazwa: materiały i odczynniki do stacji pipetującej Hamilton Microlab Nimbus 4 5) Informacje dodatkowe na temat zamówienia

Zamiast:

2) W celu potwierdzenia, że oferowany asortyment odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w dokumentacji przetargowej, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z ofertą następujące dokumenty:
 a) Świadectwa kontroli jakości wystawione przez Producenta,
 b) Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych,
 c) Metodyka wykonania izolacji

Powinno być:

2. W celu potwierdzenia, że oferowany asortyment odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w dokumentacji przetargowej, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z ofertą następujące dokumenty:
 a) Świadectwa kontroli jakości wystawione przez Producenta,
 b) Karta charakterystyki substancji niebezpiecznych lub oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowany asortyment nie zawiera substancji niebezpiecznych,
 c) Metodyka wykonania izolacji

VI.3.4) Daty, które należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:

Zamiast:

Powinno być:

VI.3.5) Adresy i punkty kontaktowe, które należy poprawić

VI.3.6) Tekst, który należy dodać do pierwotnego ogłoszenia

Miejsce, w którym należy dodać tekst:

Tekst do dodania:

VI.4) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

[01/08/2016](#) (dd/mm/rrrr) - ID:2016-099756