

**WOJEWÓDZKA STACJA  
Sanitarno - Epidemiologiczna**  
ul. Spedytorska 6/7, 70-632 Szczecin  
tel. 91 462 40 60, fax 91 462 46 40  
NIP 955-15-09-448, REGON 000292669-00024  
.....

Pieczęć Zamawiającego

**SPRAWA : A.272. 17 .2013**

# SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

ZAMAWIAJĄCY:

WOJEWÓDZKA STACJA SANITARNO-EPIDEMIOLOGICZNA  
70-632 SZCZECIN, UL. SPEDYTORSKA 6/7

ZAPRASZA DO ZŁOŻENIA OFERTY W POSTĘPOWANIU PROWADZONYM  
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO

na:

**dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie testów, surowic,  
ksylenu**

o wartości szacunkowej zamówienia poniżej progów określonych w przepisach wydanych na  
podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Szczecin, dnia 8 lipca 2013 r.

## SPIS TREŚCI SIWZ:

<b>Rozdział I</b>	Nazwa i adres Zamawiającego,
<b>Rozdział II</b>	Oznaczenie postępowania,
<b>Rozdział III</b>	Tryb postępowania,
<b>Rozdział IV</b>	Opis przedmiotu zamówienia,
<b>Rozdział V</b>	Termin i miejsce realizacji zamówienia,
<b>Rozdział VI</b>	Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert,
<b>Rozdział VII</b>	Opis sposobu udzielania wyjaśnień dotyczących treści niniejszej SIWZ,
<b>Rozdział VIII</b>	Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami,
<b>Rozdział IX</b>	Termin związania ofertą,
<b>Rozdział X</b>	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia,
<b>Rozdział XI</b>	Opis sposobu przygotowania oferty,
<b>Rozdział XII</b>	Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie kierował się przy wyborze najkorzystniejszej oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu obliczania ceny,
<b>Rozdział XIII</b>	Warunki udziału w postępowaniu. Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tych warunków. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu,
<b>Rozdział XIV</b>	Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
<b>Rozdział XV</b>	Istotne dla Stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzory umowy, jeżeli Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach;
<b>Rozdział XVI</b>	Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia,
<b>Rozdział XVII</b>	Informacje uzupełniające.

### **Załączniki:**

- Załącznik nr 1** – oferta cenowa,
- Załącznik nr 2** – oświadczenie,
- Załącznik nr 3** – wzór umowy,
- Załącznik nr 4** – wzór zamówienia

## I. Nazwa i adres Zamawiającego:

Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna  
ul. Spedytorska 6/7  
70-632 Szczecin  
e-mail: [administracja@wsse.szczecin.pl](mailto:administracja@wsse.szczecin.pl)  
strona internetowa: <http://www.wsse.szczecin.pl>

## II. Oznaczenie postępowania:

Postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (dalej zwana SIWZ), oznaczona jest znakiem **A.272.17.2013** Wykonawcy winni we wszystkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

## III. Tryb postępowania:

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami) o wartości szacunkowej poniżej kwot określonych w art. 11 ust. 8
2. Ilekroć w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zastosowane jest pojęcie „ustawa” należy przez to rozumieć - Prawo zamówień publicznych, o której mowa w ust. 1.

## IV. Opis przedmiotu zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa, realizowana etapami do **31 sierpnia 2013 r. testów, surowic, ksylenu.**
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia jest określony w Rozdziale X – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Terminy ważności zamawianych produktów zgodnie z zapisami zawartymi w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia – Rozdział X.
4. Wszelkie koszty związane z realizacją zamówienia, w tym koszty transportu do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielenie zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.
6. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, na podstawie art. 30 ust. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych, posłużył się następującymi nazwami oraz kodami określonymi we Wspólnym Słowniku Zamówień:

33696500-0	Surowice, zawiesiny, testy do diagnostyki, testy biologiczne, wskaźniki chemiczne, DMEM
33141000-0	Wymazówki
19520000-7	Kolumny SPE
24321223-9	Ksylen

## V. Termin i miejsce realizacji zamówienia:

### 1. Termin realizacji: do 31 sierpnia 2013 r.

- przy czym Wykonawca jest zobowiązany do realizacji dostawy przedmiotu zamówienia w terminie do 30 dni od daty otrzymania pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego.

Ostatnie zamówienie Zamawiający może złożyć w dniu **31 sierpnia 2013 r.**

## VI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert:

1. Ofertę należy złożyć (dostarczyć) w siedzibie Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-

Epidemiologicznej w Szczecinie, ul. Spedytorska 6/7, pokój nr 15, w dni robocze, w godzinach pracy Zamawiającego od godz. 7:25 do 15:00, w terminie do **dnia 17. lipca 2013r. do godz. 11<sup>00</sup>**.

2. Wykonawca zamieszcza ofertę w zamkniętej zewnętrznej i wewnętrznej kopercie z tym, że:
  - zewnętrzna koperta powinna być zaadresowana na Zamawiającego, zawierać oznaczenie: „*dostawa do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie testów, surowic, ksylenu*” oraz „*nie otwierać przed godziną 12<sup>00</sup> dnia 17. lipca 2013 r.*” - bez nazwy i pieczętki firmy;
  - koperta wewnętrzna powinna zawierać ofertę i być zaadresowana na Wykonawcę, tak aby można było odesłać ofertę w przypadku jej wpłynięcia po terminie.
3. Za termin złożenia oferty uważa się termin jej dotarcia do Zamawiającego.
4. Na żądanie - Wykonawca otrzyma pisemne potwierdzenie złożenia oferty.
5. Wszelkie oferty dostarczone po wyznaczonym terminie zostaną niezwłocznie zwrócone Wykonawcom bez otwierania.
6. Z zawartością ofert nie można zapoznać się przed upływem terminu ich otwarcia.
7. Jawne otwarcie ofert odbędzie się w dniu **17 lipca 2013 r. o godz. 12<sup>00</sup>** w pokoju nr 13b Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie, ul. Spedytorska 6/7.
8. Zamawiający bezpośrednio przed otwarciem ofert poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Następnie Zamawiający otworzy koperty z ofertami i ogłosi nazwę (firmę) i adres (siedzibę) Wykonawcy, którego oferta jest otwierana, a także informacje dotyczące ceny oferty, okresu gwarancji (ważności) i warunków płatności zawartych w ofertach.
9. Informacje, o których mowa w ust. 8 Zamawiający przekaze niezwłocznie Wykonawcom, którzy nie byli obecni przy otwarciu ofert, na ich pisemny wniosek.
10. Wykonawca może wprowadzić zmiany oraz wycofać złożoną przez siebie ofertę przed terminem składania ofert. W przypadku wycofania oferty, Wykonawca składa pisemne oświadczenie, że ofertę swą wycofuje, w zamkniętej kopercie zaadresowanej jak w Rozdziale I z dopiskiem „*wycofanie*”. W przypadku zmiany oferty, Wykonawca składa pisemne oświadczenie, iż ofertę swą zmienia, określając zakres i rodzaj tych zmian, a jeśli oświadczenie o zmianie pociąga za sobą konieczność wymiany czy też przedłożenia nowych dokumentów – Wykonawca winien dokumenty te złożyć.  
Powyższe oświadczenie i ewentualne dokumenty należy zamieścić w zamkniętej kopercie wewnętrznej i zewnętrznej, oznaczonych jak w ust. 2 przy czym koperta zewnętrzna powinna mieć dopisek „*zmiany*”.
11. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty niezależnie od wyników postępowania.

## **VII. Opis sposobu udzielania wyjaśnień dotyczących treści niniejszej SIWZ:**

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednakże nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
2. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 1 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
3. Zamawiający przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniem wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieszcza na stronie internetowej, na której została umieszczona SIWZ.
4. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może w każdym czasie przed upływem

terminu do składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przekazuje się niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz zamieszcza na stronie internetowej, na której została umieszczona SIWZ.

5. Jeżeli w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego zmiana treści SIWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówienie, Zamawiający zamieści ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych.
6. Jeżeli w wyniku zmiany w treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu będzie niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieści taką informację na stronie internetowej, na której udostępniona jest SIWZ. Wyjaśnienia, informacja dotycząca przedłużenia terminu składania ofert oraz modyfikacja treści SIWZ, dodatkowo zostaną zamieszczone na stronie internetowej, na której została udostępniona SIWZ.
7. Dokonana przez Zamawiającego modyfikacja treści SIWZ, a także pisemne odpowiedzi na zadane pytania staną się integralną częścią SIWZ.
8. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców.
9. Pytania należy kierować na adres Stacji wskazany na pierwszej stronie SIWZ w Rozdziale I - Nazwa i adres Zamawiającego.
10. Zamawiający prowadzi protokół postępowania.  
Protokół postępowania wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym, że oferty są jawne od chwili ich otwarcia.

#### **VIII. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami:**

Zamawiający urzęduje w następujących dniach (roboczych) i godzinach:  
poniedziałek – piątek 7<sup>25</sup> - 15<sup>00</sup>

1. Korespondencja przesłana za pomocą faksu po godzinach urzędowania zostanie zarejestrowana w następnym dniu pracy Zamawiającego i uznana za wniesioną z datą tego dnia.
2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub pocztą elektroniczną
3. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub pocztą elektroniczną, każda ze Stron na żądanie drugiej Strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
4. Wykonawca składa w formie pisemnej:
  - a) zgłoszenie o przystąpieniu do postępowania odwoławczego,
  - b) ofertę wraz z załącznikami ( również ewentualną ofertę dodatkową),
  - c) wyjaśnienia do oferty,
  - d) brakujące dokumenty oraz oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ogłoszenie ofertą w przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych,
  - e) odwołanie.
6. Postępowanie odbywa się w języku polskim, w związku z czym wszelkie pisma, dokumenty, oświadczenia itp. składane w trakcie postępowania między Zamawiającym a Wykonawcami muszą być sporządzone w języku polskim.
7. Adres do korespondencji jest zamieszczony na pierwszej stronie SIWZ w Rozdziale I - Nazwa i adres Zamawiającego. Zamawiający wymaga, aby wszelkie pisma związane z postępowaniem były kierowane wyłącznie na ten adres.

8. Osobami uprawnionymi do bezpośredniego kontaktowania się z Wykonawcami są:
- 1) w sprawach dotyczących przedmiotu zamówienia:  
Pani Alicja Kulis  
Pani Magdalena Jaborowska-Jarmoluk
  - 2) w sprawach proceduralnych:  
Pani Elżbieta Pietrusińska,  
w godz. 7<sup>45</sup> - 15:00 w dni robocze, faks: 091-462-40-60 wew. 151 (czynny całą dobę),  
e-mail: [e.pietrusinska@wsse.szczecin.pl](mailto:e.pietrusinska@wsse.szczecin.pl), [administracja@wsse.szczecin.pl](mailto:administracja@wsse.szczecin.pl)

#### **IX. Termin związania ofertą:**

1. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni (zgodnie z art. 85 ust. 1 pkt 1 ustawy).
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. W uzasadnionych przypadkach, na co najmniej 3 dni przed upływem terminu związania ofertą Zamawiający może tylko jeden raz zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu, o którym mowa w ust. 1, jednakże na okres nie dłuższy niż 60 dni. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.

#### **X. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa realizowana etapami opisanych w niniejszym rozdziale **testów, surowic, ksylenu** do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na poszczególne części z przedmiotu zamówienia.  
Informacje dotyczące możliwości składania ofert częściowych są umieszczone pod poszczególnymi częściami zamówienia Zamawiający rozstrzygnie postępowanie w którejkolwiek części, gdy wpłynie co najmniej jedna niepodlegająca odrzuceniu oferta.
3. Wykonawca do każdorazowej dostawy artykułów z części nr 1 – 15 winien jest dostarczyć certyfikat jakości. Informacje dotyczące wymaganych terminów ważności zamieszczono w treści tabel bądź opisane są pod poszczególnymi tabelami określającymi przedmiot zamówienia.
4. W przypadku gdy przedmiot zamówienia zawiera w swoim składzie substancje niebezpieczne, kartę charakterystyki substancji niebezpiecznych należy dostarczyć wraz z przedmiotem zamówienia.
5. Podany zakres i ilość zamawianego towaru są ilościami maksymalnymi. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości dostaw, a Wykonawca z tego tytułu nie będzie rościć prawa do odszkodowania oraz wysuwał żądań finansowych.

#### **Część nr 1**

#### **Surowice do diagnostyki Salmonella i Shigella, testy lateksowe do diagnostyki Salmonella i E.coli**

**Tabela nr 1**

<b>Lp.</b>	<b>Nazwa preparatu</b>	<b>Objętość butelki</b>	<b>Razem</b>
1.	Surowica Salmonella dla antyg. BO	5 ml	2
2.	Surowica Salmonella dla antyg CO	5 ml	1
3.	Surowica Salmonella dla antyg DO	5 ml	1
4.	Surowica Salmonella dla antyg HM	5 ml	3
5.	Surowica Salmonella dla antyg 04	5 ml	2

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelki	Razem
6.	Surowica Salmonella dla antyg i	5 ml	1
7.	Surowica Salmonella dla antyg r	5 ml	2
8.	Surowica Salmonella dla antyg eh	5 ml	1
9.	Surowica Salmonella dla antyg gm	5 ml	2
10.	Surowica Salmonella dla antyg lv	5 ml	1
11.	Surowica Salmonella dla antyg gp	5 ml	2
12.	Surowica Salmonella dla antyg 07	5 ml	2
13.	Surowica Salmonella dla antyg 09	5 ml	2
14.	Surowica Salmonella dla antyg 011	5 ml	1
15.	Surowica Salmonella dla antyg 01,3,19	5 ml	1
16.	Surowica Salmonella dla antyg Hh	5 ml	1
17.	Surowica Salmonella dla antyg Hm	5 ml	2
18.	Surowica Salmonella dla antyg Hp	5 ml	1
19.	Surowica Salmonella dla antyg Hs	5 ml	1
20.	Surowica Salmonella dla antyg Ht	5 ml	1
21.	Surowica Salmonella dla antyg Hw	5 ml	1
22.	Surowica Salmonella dla antyg Hv	5 ml	1
23.	Surowica Salmonella dla antyg Hz6	5 ml	1
24.	Surowica Salmonella dla antyg H2	5 ml	2
25.	Surowica Salmonella dla antyg H5	5 ml	1
26.	Surowica Salmonella dla antyg H6	5 ml	1
27.	Surowica Salmonella dla antyg H7	5 ml	1
28.	Surowica Shigella dysenteriae 3-8	5 ml	1
29.	Surowica Shigella flexneri	5 ml	1
30.	Surowica Shigella boydii 12-15	5 ml	1

**Tabela nr 2**

Lp.	Nazwa preparat	Jednostka miary	Razem
1.	Lateks Salmonella – odczynnik lateksowy poliwalentny B-E i G	1 a 8 ml	25
2.	Lateks Salmonella – zestaw - odczynnik poliwalentny B-E i G - odczynnik lateksowy B - odczynnik lateksowy C1 - odczynnik lateksowy C2 - odczynnik lateksowy D - odczynnik lateksowy E - odczynnik lateksowy G - lateks kontrolny - antygen kontrolny - płytki do oznaczeń - bagietki	Zestaw	2
3	Coli lateks EPEC Odczynnik poliwalentny A Odczynnik poliwalentny B Odczynnik poliwalentny C Lateks kontrolny Płytki do oznaczeń Bagietki	Zestaw	1

Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych

Oferent może składać ofertę na cały asortyment bądź na poszczególne tabele z przedmiotu zamówienia

Wymagania: tabela 1 i 2:

1. Cały asortyment z tabeli 1 musi pochodzić od jednego producenta i cały asortyment z tabeli 2 musi pochodzić od jednego producenta.
2. Produkty oznaczone znakiem CE
3. Wpis do rejestru wyrobów medycznych
4. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
5. Termin ważności min. 12 mies. od daty dostarczenia do Stacji
6. Odczynniki kontrolne w zestawach
7. Numer serii na każdym opakowaniu
8. Data ważności (miesiąc i rok) na każdym opakowaniu
9. Termin realizacji zamówienia po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE
10. Zakraplacz ze szkła higroskopijnego w zestawach lateksu
11. W ofercie należy wskazać producenta, który dostarczy asortyment z części nr 1.
12. Nie dopuszcza się zamiany producenta towaru w trakcie realizacji dostaw

**Część nr 2**  
**Surowice do diagnostyki Salmonella**

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelek	Razem
1.	Surowica Salmonella dla antyg O13	1 ml	1
2.	Surowica Salmonella dla antyg O14	1 ml	1
3.	Surowica Salmonella dla antyg. O42	1 ml	1
4.	Surowica Salmonella dla antyg. O46	1 ml	3
5.	Surowica Salmonella dla antyg Hx	1 ml	1
6.	Surowica Salmonella dla antyg Hy	1 ml	1
7.	Surowica Salmonella dla antyg Hz10	1 ml	3
8.	Surowica Salmonella dla antyg Hz13	1 ml	1
9.	Surowica Salmonella dla antyg Hz15	1 ml	2
10.	Surowica Salmonella dla antyg. O6 <sub>1</sub>	1 ml	1
11.	Surowica Salmonella dla antyg. O18	1 ml	1
12.	Surowica Salmonella dla antyg. O21	1 ml	1
13.	Surowica Salmonella dla antyg. O35	1 ml	1
14.	Surowica Salmonella dla antyg. O45	1 ml	1
15.	Surowica Salmonella dla antyg. O50	1 ml	1
16.	Surowica Salmonella dla antyg. O60	1 ml	1

Na część nr 2 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Wymagania do części nr 2:

1. Cały asortyment z części nr 2 musi pochodzić od jednego producenta.
2. Produkty oznaczone znakiem CE
3. Wpis do rejestru wyrobów medycznych
4. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
5. Termin ważności min. 12 mies. od daty dostawy do Stacji
6. Numer serii na każdym opakowaniu
7. Data ważności (miesiąc i rok) na każdym opakowaniu
8. Termin realizacji zamówienia po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE



**Część nr 3**  
**Zapotrzebowanie na zestawy, testy i odczynniki do VIDAS - sprzętu będącego na wyposażeniu Działu**  
**Laboratoryjnego WSSE w Szczecinie**

Lp.	Nazwa towaru	Razem	Ilość op.
1.	Zestaw do identyfikacji pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae składający się z 20 mikroprobówek (pakowane po 1 pasku identyfikacyjnym)	1 x 25 ozn.	1
2.	Odczynnik ZYM B do zestawu identyfikacyjnego Staphylococcus	1 x 2 amp.	1
3.	Vidas Salmonella (SLM)	2 x 60 testów	2
4.	Bulion M á 10 ml	6 x 20 szt.	6
5.	Test Vidas Listeria monocytogenes II (LMO2)	3 x 60 testów	3
6.	Test Vidas UP E. coli O157 (Including H7) (ECPT)	2 x 30 testów	2
7.	Generator do hodowli bakterii w warunkach beztlenowych na 2,5 l (Genbox anaer)	3 x 10 szt.	3
8.	Anaeroinikator- wskaźnik do kontroli beztlenowej	1 x 50 szt.	1
9.	Odczynnik do wykrywania oksydazy cytochromowej	1 x 50 szt.	1

Na część nr 3 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

**Wymagania do części nr 3:**

1. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
2. Zestawy do identyfikacji i odczynniki do tych zestawów muszą pochodzić od jednego producenta
3. Termin ważności minimum 10 miesięcy od dostarczenia do WSSE Szczecin
4. Instrukcje w j. polskim
5. Termin dostawy – po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE Szczecin.

**Część nr 4**  
**Testy biologiczne i wskaźniki chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji**

**Wskaźniki biologiczne**

Lp.	Nazwa preparatu	Ilość
1	Sporal A zawierający Geobacillus stearothermophilus do kontroli skuteczności sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu	50 szt.

**Wskaźniki chemiczne**

Lp.	Nazwa preparatu	Ilość
1	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do sterylizacji parą wodną w temperaturze 134°C 18-20'	250 szt.
2	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160°C	200 szt.
3	Taśmy do autoklawów – wskaźnik chemiczny w postaci taśmy do oklejania pakietów, zmiana barwy na nadruku po ekspozycji w temp. 121°C po 10 min. lub 132-134°C po 2 min., długość 1 rolki taśmy minimum 50m, szerokość 18-20mm	100-150 metrów

Na część nr 4 Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Oferent może składać ofertę na cały asortyment bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

**Wymagania do części nr 4:**

1. Wymagany okres ważności w/w wskaźników- min. 2 lata.
2. Certyfikat jakości lub świadectwo dopuszczenia do obrotu produktu medycznego.
3. Terminy dostaw wskaźników po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE.

**Część nr 5**  
**Testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej**

Lp.	Nazwa testu	Ilość oznaczeń
1.	Anty – HBs	96
2.	Anty-HCV	96
3.	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgG	288
	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgM	288
4.	Herpes simplex 1,2 IgG	96
	Herpes simplex 1,2 IgM	96
5.	Ospa IgG	96
	Ospa IgM	96

w tabeli podano liczbę oznaczeń

Na Część nr 5 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość bądź ofertę częściowa na pozycje łącznie 3, 4, 5.

**WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW** w części nr 5 (tabela pozycje 1-5):

1. Metoda ELISA. Testy przeznaczone do oznaczania przeciwciał/antygeny z surowicy krwi ludzkiej.
2. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
3. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w języku polskim (procedura wykonania, skład zestawu itp) w wersji papierowej lub płyta CD
4. Dołączone do oferty charakterystykę testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).
5. Jeżeli test wymaga zastosowania absorbentu czynnika reumatoidalnego – należy dołączyć go do oferty cenowej.
6. Termin ważności testów: minimum 8 m-cy od momentu dostarczenia testów do WSSE.
7. W testach określających dwa lub więcej typów przeciwciał (IgG, IgM, IgA) musi być jeden producent i dostawca wszystkich klas. Dotyczy to pkt. 1-5. Cena poszczególnych testów będzie rozpatrywana łącznie dla wszystkich klas.
8. **Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANYCH PRZEZ WSSE PROGRAMÓW BADAWCZYCH W KOMPUTERZE nie w czytniku!**
9. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).
10. Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie
11. Ocena testu w danym kierunku będzie łączna dla wszystkich klas.

Wykonanie badań dla pozycji 1-5 musi być możliwe na następującej aparaturze:

- inkubator Stat Fax – 2200
- płuczka ETI-SYSTEM Washer
- czytnik Bio Tek Elx 800 połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program GEN 5 ELISA V1.00.14, który dokonuje odczytu testu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki)
- inkubator PST 60HL
- płuczka mikropłytek Atlantis
- czytnik mikropłytek Expert Plus połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program MikroWin 2000, który dokonuje odczytu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki.

**Wymagania:**

Lp.	Nazwa testu	WYMAGANIA DOTYCZĄCE POSZCZEGÓLNYCH TESTÓW Z PAKIETU XIV	Spełnienie wymagań (tak/nie) wypełnia firma
1.	anty-HBs anty-HCV	<ol style="list-style-type: none"> <li>Ilość kontroli i kalibratorów wystarczająca do wykonania 10 serii oznaczeń.</li> <li>Odczynniki po otwarciu stabilne co najmniej 8 tygodni.</li> <li>Kalibratory i kontrole gotowe do użycia.</li> </ol>	
2.	Yersinia IgG	<ol style="list-style-type: none"> <li>Test ilościowy do oznaczania przeciwciał w ludzkiej surowicy i osoczu</li> <li>Przeciwciała IgG i IgM wykrywane i oceniane osobno</li> <li>Ocena ilościowa testu, poziom aktywności przeciwciał w jednostkach na mililitr</li> <li>Wyraźnie określone zakresy: dodatni wynik testu, ujemny wynik testu, graniczny wynik testu</li> <li>Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 14 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania.</li> <li>Kontrole gotowe do użycia.</li> <li>Wykrywanie przeciwciał przeciwko <i>Yersinia enterocolitica</i> i <i>Yersinia pseudotuberculosis</i>.</li> <li>Mikropłytką opłaszczoną specyficznymi antygenami błony zewnętrznej Yersinia (YOPs).</li> <li>Możliwość pomiaru wartości ekstynkcji w ciągu 60 minut od momentu zatrzymania reakcji.</li> <li>Odczyt absorbancji przy długości fali 450/650nm</li> <li>Roztwór buforu do płukania stabilny do użycia przez 4 tygodnie przechowywany w temperaturze 2-8°C</li> <li>Break reakcji krzyżowych z rodzajem Brucella.</li> </ol>	
	Yersinia IgM		
3.	Herpes simplex Virus type 1+2 IgM	<ol style="list-style-type: none"> <li>Oznaczenie przeciwciał klasy IgG przeciwko HSV 1/2.</li> <li>Kontrole gotowe do użycia.</li> <li>Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania.</li> </ol>	
	Herpes simplex Virus type 1+2 IgG	<ol style="list-style-type: none"> <li>Oznaczenia przeciwciał klasy IgG przeciwko HSV 1/2.</li> <li>Kontrole gotowe do użycia.</li> <li>Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania.</li> </ol>	
4.	Ospa IgG	<ol style="list-style-type: none"> <li>Kontrole gotowe do użycia</li> <li>Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C</li> <li>Oznaczenie półilościowe lub ilościowe</li> </ol>	
	Ospa IgM	<ol style="list-style-type: none"> <li>Kontrole gotowe do użycia</li> <li>Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C</li> <li>Oznaczenie jakościowe lub półilościowe</li> </ol>	

### Część nr 6

#### Testy immunoenzymatyczne ELISA do diagnostyki serologicznej na sprzęcie i programie posiadanym przez Oddział Laboratoryjny Epidemiologii „EUROLineScan”

Lp.	Nazwa testu	Razem	WYMAGANIA DOTYCZĄCE POSZCZEGÓLNYCH TESTÓW:
1.	Borelioza IgG Elisa	96 oznaczeń	1. test immunoenzymatyczną do ilościowego i półilościowego oznaczania ludzkich przeciwciał klasy IgG przeciwko Borrelia w surowicy lub plazmie 2. studzienki opłaszczone antygenem z ekstraktem Borrelia burgdorferi sensu stricte, Borrelia afzelli i Borrelia garinii 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C
	Borelioza IgM Elisa	96 oznaczeń	1. test immunoenzymatyczną do ilościowego i półilościowego oznaczania ludzkich przeciwciał klasy IgM przeciwko Borrelia w surowicy lub plazmie 2. studzienki opłaszczone antygenem z ekstraktem Borrelia burgdorferi sensu stricte, Borrelia afzelli i Borrelia garinii 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C

Na część nr 6 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

#### WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW z Części nr 6:

1. Metoda ELISA
  2. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
  3. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w języku polskim (procedura wykonania, skład zestawu itp)
  4. Dołączone do oferty charakterystykę testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).
  5. Dołączone do oferty cenę jednego opakowania poszczególnych testów brutto.
  6. W testach określających dwa lub więcej typów przeciwciał (IgG, IgM) musi być jeden producent i dostawca wszystkich klas. Cena poszczególnych testów będzie rozpatrywana łącznie dla wszystkich klas. Test wstępny Elisa musi być możliwy do potwierdzenia testem Western blot będącym na wyposażeniu WSSE Szczecin i odczytywanym w programie „EUROLineScan”.
  7. Termin ważności testów: minimum 8 m-cy od momentu dostarczenia testów do WSSE.
  8. **Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANYCH PRZEZ WSSE PROGRAMÓW BADAWCZYCH W KOMPUTERZE nie w czytniku!**
  9. Paski mikroplastyki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).
  10. Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie
- Wykonanie badań winno być możliwe na następującej aparaturze:

- inkubator Stat Fax – 2200
- płuczka ETI-SYSTEM Washer
- czytnik Bio Tek Elx 800 połączony i skoordynowany z komputerem , sterowany przez program GEN 5 ELISA V1.00.14, który dokonuje odczytu testu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki)
- inkubator PST 60HL
- płuczka mikroplastyk Atlantis
- czytnik mikroplastyk Expert Plus połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program MikroWin 2000, który dokonuje odczytu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki.

**Część nr 7**  
**Testy do diagnostyki parazytologicznej**

Lp.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem oznaczeń
1	Echinococcus granulosus IgG ELISA	<p>1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko Echinococcus granulosus w surowicy ludzkiej.</p> <p>2. Zestaw 96 oznaczeń.</p> <p>3. Test służący do diagnostyki bąblowicy jednojamowej u ludzi.</p> <p>4. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml.</p> <p>5. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml.</p> <p>6. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml.</p> <p>7. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm.</p> <p>8. Dzielone studzienki reakcyjne.</p>	96
2	Toxocara canis IgG ELISA	<p>1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko Toxocara canis w surowicy ludzkiej.</p> <p>2. Zestaw 96 oznaczeń.</p> <p>3. Odczynniki po otwarciu stabilne do daty ważności umieszczonej na poszczególnych reagentach.</p> <p>4. Kontrole: negatywna, cut-off i pozytywna gotowe do użycia</p> <p>5. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 2ml.</p> <p>6. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 2ml.</p> <p>7. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 3 ml.</p> <p>8. Inkubacja z surowicami kontrolnymi i surowicami badanymi nie mniej niż 60 minut.</p> <p>9. Inkubacja z koniugatem nie mniej niż 30 minut.</p> <p>10. Inkubacja z substratem nie mniej niż 15 minut.</p> <p>11. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620nm.</p> <p>12. Możliwość przechowywania świeżych prób surowicy w temp. 4°C przez co najmniej 5 dni od momentu pobrania.</p> <p>13. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).</p>	96
3	Giardia intestinalis ELISA	<p>1. Test wykrywający antygen GSA 65 (swoisty antygen Giardia) w próbkach kału.</p> <p>2. Limit detekcji nie gorszy niż 3,9 ng białka GSA 65 na ml.</p> <p>3. Zestaw 96 oznaczeń.</p> <p>4. Kontrole: negatywna i pozytywna gotowe do użycia.</p> <p>5. Pojemność kontroli negatywnej i pozytywnej nie mniej niż 4 ml.</p> <p>6. Pojemność koniugatu nie mniej niż 25 ml.</p> <p>7. Inkubacja mikropłytki w temperaturze 20-25°C.</p> <p>8. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620 nm.</p> <p>9. Możliwość odczytu wizualnego.</p> <p>10. Możliwość przechowywania świeżych prób kału do badania co najmniej 48 godzin w temp. 4°C(±2°C) od momentu pobrania.</p> <p>11. Możliwość badania próbek kału utrwalonych 10% formaliną.</p> <p>12. Możliwość badania próbek kału utrwalonych SAF.</p> <p>13. Możliwość przechowywania próbek kału utrwalonego 10% formaliną do badania co najmniej 2 miesiące w temp. 4°C(±2°C) od momentu pobrania.</p> <p>14. Możliwość przechowywania próbek kału utrwalonego SAF do badania co najmniej 2 miesiące w temp. 4°C(±2°C) od momentu pobrania.</p> <p>15. Możliwość przechowywania próbek kału do badania w temperaturze od -20°C do -30°C.</p> <p>16. Możliwość badania próbek kału uzyskanych z wymazów z odbytu i pieluszek.</p> <p>17. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).</p>	96

Na część nr 7 Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Oferent może składać ofertę na cały asortyment bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

**WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW DO DIAGNOSTYKI PARAZYTOLOGICZNYCH**

1. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
2. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w języku polskim (procedura wykonania, skład zestawu itp) w wersji papierowej lub płycie na CD.
3. Dołączone do oferty charakterystykę testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).

4. Termin ważności testów: minimum 12 m-cy od momentu dostarczenia testów do WSSE.
5. **Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANYCH PRZEZ WSSE PROGRAMÓW BADAWCZYCH W KOMPUTERZE nie w czytniku!.**
6. Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie.
7. Wykonanie badań winno być możliwe na następującej aparaturze:
  - inkubator PST 60HL
  - płuczka mikroplatek Atlantis
  - czytnik mikroplatek Expert Plus połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program MikroWin 2000, który dokonuje odczytu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki.
  - inkubator Stat Fax – 2200
  - płuczka ETI-SYSTEM Washer
  - czytnik Bio Tek Elx 800 połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program GEN 5 ELISA V1.00.14, który dokonuje odczytu testu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki

**Część nr 8**  
**Surowice do diagnostyki**

L.p.	Nazwa towaru	Zamawiana ilość
1.	Surowica E.coli O 157 op.1ml	1 szt.

**Część nr 9**  
**Testy immunoenzymatyczne do oznaczania mykotoksyn, azotanów i azotynów oraz oznaczania gliadyn i odpowiadających prolamin w żywności**

Lp.	Nazwa testu	Razem
1	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>ochratoksyny A</b> , w zbożach, paszach i piwie spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)
2	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>zearalenonu</b> w zbożach i produktach zbożowych, słodzie, paszach, piwie oraz brzeczce piwnej spełniające wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)
3	Sandwichowy test immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>gliadyn i odpowiadających prolamin</b> w próbkach surowej i nieprzetworzonej żywności spełniający wymagania specyfikacji	2op. (1 x 96)
4	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>aflatoksyny B1</b> , w zbożach i paszach spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)
5	<b>Roztwór koktajlowy</b> do przygotowania próbek żywności przed ilościowym oznaczeniem gliadyny na sandwichowym teście immunoenzymatycznym spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 105 ml)
6	Kolumny immunopowinowactwa do oczyszczania próbek żywności i pasz przed analizą <b>ochratoksyny A</b> metodą ELISA i HPLC spełniające wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 10szt.)

Na część nr 9 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Ponadto oferta powinna zawierać zgodnie ze specyfikacją:

1. Metodyki badań w języku polskim.
  2. Program komputerowy do testów współdziałający z czytnikiem mikroplatek Multiskan EX i ANTHOS 2010 (jeśli dotyczy)
  3. Termin realizacji - po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE
- I. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **ochratoksyny A**, w zbożach,

paszach i piwie spełniający wymagania:

1. Test z wykorzystaniem przeciwciał swoistych do ochratoksyny A na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna);
2. Czułość testu ok. 0,025 µg/kg;
3. Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 0,625 µg/kg;
4. Średni odzysk ok. 75 %;
5. Reakcje krzyżowe:

Ochratoksyna C	44 %
Ochratoksyna B	14 %
Ochratoksyna α	< 0,1 %
6. 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 µg/kg; 0,025 µg/kg; 0,075 µg/kg; 0,225 µg/kg; 0,675 µg/kg i 2,025 µg/kg ochratoksyny A w roztworze wodnym;
7. 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
8. Termin ważności – min. 6 miesięcy od daty dostarczenia.

II. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **zearalenonu** w zbożach i produktach zbożowych, paszach, oraz piwie spełniające wymagania:

1. Test z wykorzystaniem przeciwciał specyficznych dla zearalenonu na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna)
2. Czułość testu ok. 0,05 µg/kg;
3. Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 1,75 µg/kg; piwie ok. 0,25 µg/kg;
4. Średni odzysk w produktach zbożowych/paszach ok. 80 %;
5. Współczynnik zmienności (CV) nie więcej niż 15 %;
6. Reakcje krzyżowe:

Zearalenon	100 %
α – zearalenol	ok. 41,6 %
Zearalanol	ok. 27,7 %
β - zearalenol	ok. 13,8 %
7. 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 µg/kg; 0,05 µg/kg; 0,15 µg/kg; 0,45 µg/kg; 1,35 µg/kg; 4,05 µg/kg zearalenonu w roztworze wodnym gotowe do użycia;
8. 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
9. Termin ważności – min. 6 miesięcy od daty dostarczenia

III. Sandwichowy test immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **prolamin** z pszenicy (gliadyna), żyta (sekalina) i jęczmienia (hordeina) w próbkach nieprzetworzonych, takich jak mąki (gryczana, ryżowa, kukurydziana, owsiana) i przetworzonych takich jak makarony, gotowe posiłki, wypieki, kiełbasy, napoje i lody spełniający wymagania:

1. Zwaliowany i objęty certyfikatem Performance Tested Metod instytutu badawczego AOAC;
2. Zawierający monoklonalne przeciwciała R5 reagujące z gliadyną z pszenicy i z odpowiadającymi prolaminami z żyta i jęczmienia;
3. Czułość testu ok. 1,5 ppm (3 ppm glutenu);
4. Granica wykrywalności 1,5 ppm (3 ppm glutenu);
5. Granica oznaczalności 2,5 ppm (5 ppm glutenu);
6. Współczynnik odzysku w zależności od matrycy od 90 - 115 %;
7. 6 roztworów standardowych gliadyny o stężeniu: 0 ppm, 5 ppm, 10 ppm, 20 ppm, 40 ppm, 80 ppm w roztworze wodnym;
8. 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi monoklonalnymi przeciwciałami R5 reagującymi z gliadyną z pszenicy i z odpowiadającymi prolaminami z żyta i jęczmienia;
9. Brak reaktywności krzyżowej dla owsa, kukurydzy, ryżu, kaszy, gryki, amarantu;
10. Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia

IV. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **aflatoksyny B<sub>1</sub>**, w zbożach i przetworach zbożowych oraz paszach spełniający wymagania:

1. Test z wykorzystaniem przeciwciał swoistych dla aflatoksyny B<sub>1</sub> na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna);
2. Czułość testu ok. 1,0 µg/kg;

3. Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 1,0 µg/kg;
4. Średni odzysk: 80 – 100 %;
5. Reakcje krzyżowe:
 

Aflatoksyna B <sub>1</sub>	100 %
Aflatoksyna G <sub>1</sub>	ok. 29 %
Aflatoksyna B <sub>2</sub>	ok. 13 %
Aflatoksyna G <sub>2</sub>	ok. 3,2 %
Aflatoksyna M <sub>1</sub>	ok. 1,5 %
6. roztworów standardowych o stężeniu: 0 µg/kg; 1 µg/kg; 5,0 µg/kg; 10,0 µg/kg, 20,0 µg/kg i 50,0 µg/kg aflatoksyny B<sub>1</sub> w roztworze metanol/woda gotowe do użycia;
7. 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
8. Termin ważności – minimum 5 miesięcy od daty dostarczenia

V. Roztwór koktajlowy do przygotowania próbek żywności zgodnie z protokołem AOAC przed ilościowym oznaczeniem gliadyny na sandwichowym teście immunoenzymatycznym.

1. Termin ważności – min. 4 miesiące od daty dostarczenia

- VI. Kolumny powinowactwa immunoenzymatycznego do oczyszczania próbek żywności i pasz przed analizą **ochratoksyny A** metodą HPLC i ELISA spełniające wymagania:
- a. Maksymalna pojemność: 60 ml;
  - b. Szybkość przepływu: 1 kropla/sek.;
  - c. Pojemność kolumny: ok. 200 ng ochratoksyny A;
  - d. Odzysk: ok. 90 – 110 %;
  - e. Zawierające ciała monoklonalne specyficzne dla ochratoksyny A
  - f. Termin ważności – min. 12 miesięcy od daty dostarczenia

**Część nr 10**  
**Kolumny SPE do oczyszczania przed analizą na HPLC**

Lp.	Nazwa	Razem
1.	Kolumny SPE Silica Gel 500mg 3 ml katalog Baker nr kat. 7086-03 lub równoważne	1 op /50szt.

**Część nr 11**  
**Zestaw diagnostyczny Colilert i Enterolert do wykrywania bakterii grupy coli, E.coli, paciorkowców kałowych w wodzie z zastosowaniem metody DST, przy użyciu zgrzewarki Quanti-Tray, będącej na wyposażeniu Oddziału Badań Mikrobiologicznych WSSE w Szczecinie**

Lp.	Nazwa towaru	Razem
1.	Colilert 100 ml Colilert 100 ml Porcjowane podłoża do badania w kierunku bakterii grupy coli i E.coli	5 x 20 szt.
2.	Enterolert 100 ml Porcjowane podłoża do wykrywania enterokoków	5 x 20 szt.

Na część nr 11 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Wymagania dla części nr 11:

1. Produkty oznaczone znakiem CE
2. Certyfikat jakości
3. Termin ważności minimum **8 miesięcy** od daty dostarczenia do WSSE
4. Instrukcja w języku polskim



### Część nr 12

**Zestaw diagnostyczny z zastosowaniem metody zminiaturyzowanej w kierunku wykrywania i oznaczania liczby Escherichia coli w wodzie z kapielisk według normy PN-EN ISO 9308-3:2002 „Jakość wody - Wykrywanie i oznaczanie ilościowe Escherichia coli i bakterii grupy coli - Część 3: Zminiaturyzowana metoda wykrywania i oznaczania Escherichia coli w wodach powierzchniowych i w ściekach (najbardziej prawdopodobna liczba bakterii)”**

L.p.	Nazwa towaru	Razem
1.	Gotowe sterylne mikro płytki z 96 studzienkami o pojemności 350 µl, płaskodenne nie fluoryzujące z podłożem MUG/EC – Escherichia coli do w/w metody	2 x 25 sztuk mikro płytek = 50 sztuk + 2 x 25 sztuk taśmy = 50 szt
2.	Sterylna przylegająca taśma do przykrycia mikro płytek do w/w metody	
3.	Gotowy rozcieńczalnik w butelkach o poj. 100 ml do w/w metody bądź próbki z gotowym rozcieńczalnikiem o poj. 18 ml do w/w metody	30 butelek lub 300 sztuk próbek

Na część nr 12 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych

#### Wymagania dla części nr 12:

1. Produkty oznaczone znakiem CE
2. Certyfikat jakości
3. Termin ważności minimum **6 miesięcy** od daty dostarczenia do WSSE
4. Instrukcja w języku polskim

### Część nr 13

#### Wymazówki

L.p.	Nazwa	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt. w opakowaniu)	Ilość zamawiana
1	Wymazówki z podłożem transportowym typu Stuart bez węgla transportowego	12 miesięcy	1	400
2	Wymazówka wiskozowa na trzonku polistyrenowym z odłamywanym końcem, wstępnie zwilżona buforem neutralizującym, pakowana sterylnie w próbce do pobierania wymazów sanitarnych z powierzchni (uwaga: nie mogą to być wymazówki nie zwilżone buforem neutralizującym w zestawie z buforem w osobnej próbce, a także nie mogą być zanurzone w płynie neutralizującym lub transportowym).	12 miesięcy	1	200

Na część nr 13 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Oferent może składać ofertę na cały asortyment bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

#### Wymagania:

1. Wymazówki winny posiadać okresy ważności wskazane w powyższej tabeli
2. Certyfikat jakości należy dostarczony wraz z dostawą

### Część nr 14

#### Ksylen

L.p.	Nazwa	Ilość
1.	Ksylen (mieszanina izomerów) czda o parametrach opisanych w katalogu Chempur pod nr 115208603	1 L

#### Wymagania dla części nr 14:

1. Okres ważności winien wynosić minimum 2 lata od daty dostawy.
2. Certyfikat jakości należy dostarczony wraz z dostawą

**Część nr 15**  
**DMEM**

L.p.	Nazwa	Wielkość op.	Ilość
1	DMEM z glutamaxem i pirogromianem sodu	500 ml	10

Wymagania dla części nr 15:

1. Okres ważności winien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy od daty dostawy.
2. Certyfikat jakości należy dostarczony wraz z dostawą

**XI. Opis sposobu przygotowania oferty:**

1. Oferta powinna być sporządzona zgodnie z wymaganiami SIWZ i ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Wykonawca jest zobowiązany do wypełnienia „Formularza cenowego” i wypełnienia poszczególnych pól formularza stanowiącego załącznik Nr 1 do SIWZ.

Przedmiot zamówienia składa się z piętnastu odrębnych części. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na poszczególne części z przedmiotu zamówienia. Informacje dotyczące możliwości składania ofert częściowych są zawarte w opisie pod każdą częścią zamówienia.

Cena zawarta w formularzu cenowym jest ceną ostateczną, co oznacza, że musi zawierać wszelkie ewentualne zniżki i upusty oraz wszystkie jej składniki, w szczególności koszty transportu do siedziby Zamawiającego przy ul. Spedytorskiej 6 / 7 w Szczecinie i ubezpieczenia przesyłki.

3. Cena przyjęta w ofercie może być tylko jedna, nie dopuszcza się wariantowości cen.
4. Wartość oferty musi być wyrażona w PLN do 2 miejsca po przecinku.
5. Cena musi być wyrażona w złotych polskich niezależnie od wchodzących w jej skład elementów. Tak przedstawiona cena będzie brana pod uwagę przez komisję przetargową w trakcie wyboru najkorzystniejszej oferty.
6. Oferta winna być sporządzona w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze, ręcznie długopisem lub nieścieralnym atramentem, zapewniającej jej czytelność.
7. Cena jednostkowa określona przez Wykonawcę jest stała w okresie realizacji umowy i nie będzie podlegała zmianom.
8. W przypadku przedmiotu zamówienia dostarczonego w opakowaniach kaucjonowanych, cena za dostawę tych materiałów nie powinna zawierać kaucji za opakowanie. W każdym przypadku Wykonawca wskazuje kaucje na fakturze jako oddzielną pozycję.
9. Zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie oraz omyłki rachunkowe w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
10. Jeżeli oferta zawierać będzie rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, Zamawiający zwróci się do Wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny.
11. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Alternatywy zawarte w treści oferty spowodują jej odrzucenie.
12. Oferta oraz wymagane dokumenty określone w SIWZ winny być trwale połączone. Zaleca się, aby wszystkie strony oferty były ponumerowane. W treści oferty należy umieścić informację o łącznej ilości stron oferty wraz z liczbą i wykazem dołączonych do oferty załączników.
13. Oferta oraz dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników do niniejszej SIWZ, winny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami co do treści.
14. Wszystkie strony oferty winny być podpisane lub zaparafowane przez Wykonawcę.

- Ponadto wszelkie miejsca, w których Wykonawca naniósł zmiany (poprawki, przekreślenia, dopiski), muszą być przez niego parafowane. Zmiany należy przekreślić i obok napisać prawidłowo – w przeciwnym wypadku nie będą uwzględniane.
15. Wszystkie dokumenty składające się na ofertę należy przedstawić w formie oryginałów albo kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy – z wyłączeniem pełnomocnictw. Poświadczenie za zgodność z oryginałem winno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu. W przypadku poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osoby(ę) niewymienioną w rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, należy wraz z ofertą złożyć stosowne pełnomocnictwo.
  16. Pełnomocnictwo musi być złożone w oryginale ( wystawione przez osoby wymienione we właściwym rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej) lub kserokopii poświadczonej notarialnie.
  17. Pełnomocnictwo dla podmiotów występujących wspólnie musi być wystawione przez wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia i przedstawione zgodnie z ust.16.
  18. Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.
  19. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane. W przypadku zastrzeżenia informacji Wykonawca ma obowiązek wydzielić z oferty informacje stanowiące tajemnicę jego przedsiębiorstwa i oznaczyć je klauzulą „Nie udostępniać”. Przez informację stanowiącą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. nr 153, poz. 1503 z późniejszymi zmianami) rozumie się nieujawniane do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działanie w celu zachowania ich poufności.
  20. Wykonawca nie może zastrzec informacji takich jak: nazwa (firma), adres Wykonawcy, a także informacji dotyczącej ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie.
  21. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli:
    - 1) jest niezgodna z ustawą,
    - 2) jej treść nie odpowiada treści SIWZ, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy,
    - 3) jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
    - 4) zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia,
    - 5) została złożona przez Wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia,
    - 6) zawiera błąd w obliczaniu ceny,
    - 7) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia otrzymania zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy,
    - 8) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów,
    - 9) jeżeli dokumenty złożone w formie elektronicznej nie zostały podpisane przy użyciu **profilu zaufanego lub bezpiecznego podpisu elektronicznego weryfikowanego za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.**
  22. Oferty nieodrzucone zostaną poddane procedurze oceny zgodnie z kryteriami oceny ofert

określonymi w SIWZ.

23. W przypadku wystąpienia przesłanek, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy Zamawiający unieważnia postępowanie.
24. O unieważnieniu postępowania Zamawiający zawiadomi równocześnie wszystkich Wykonawców, którzy złożyli oferty, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

**XII Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie kierował się przy wyborze najkorzystniejszej oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu obliczania ceny:**

1. Zamawiający będzie dokonywał wyboru najkorzystniejszej oferty odrębnie w każdej części przedmiotu zamówienia.
2. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie kierował się następującym kryterium:  
**Cena oferty 100%.**
3. Do ceny poszczególnych ofert w zakresie *kryterium ceny ofert* zostanie zastosowana metoda polegająca na porównaniu ceny badanej oferty z najtańszą spośród cen przedstawionych przez tych Wykonawców, których oferty zostały dopuszczone do oceny i spełniają warunki określone w specyfikacji. Jako cenę oferty przyjmuje się wartość brutto podaną w Formularzu Ofertowym.

Oceny ofert dokonane zostaną wg wzoru:

**KRYTERIUM CENA**

**Najniższa cena oferowana brutto spośród ocenianych ofert**

**Ilość punktów = ----- x 100**

**Cena brutto oferty ocenianej**

4. Wykonawca, który uzyska najwyższą łączną ilość punktów i będzie spełniał wszystkie warunki określone w SIWZ oraz ustawie Prawo zamówień publicznych zostanie wybrany do realizacji zamówienia.
5. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty w takiej samej cenie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy składając oferty dodatkowe nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.
6. O wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający niezwłocznie zawiadomi wszystkich Wykonawców, ubiegających się o udzielenie zamówienia, wskazując nazwę (firmę) i adres tego Wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz cenę.

**XIII. Warunki udziału w postępowaniu. Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tych warunków. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu:**

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:
  - 1) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
  - 2) posiadania wiedzy i doświadczenia,
  - 3) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
  - 4) sytuacji ekonomicznej i finansowej.

2. Zamawiający oceni spełnienie warunków udziału w postępowaniu na podstawie dokumentów załączonych do oferty określonych w niniejszym Rozdziale.
3. W celu potwierdzenia, że Wykonawca posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności oraz nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy - Zamawiający żąda następujących dokumentów:
  - 1) **Oświadczenie Wykonawcy** o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust.1 pkt 1- 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, według wzoru, stanowiącego **załącznik nr 2** do SIWZ.  
W przypadku składania oferty wspólnej ww. oświadczenie składa każdy z Wykonawców składających ofertę wspólną,
  - 2) **aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**  
W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z wykonawców składających ofertę wspólną.  
Jeżeli wykonawca jest osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą – składa oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy,
  - 3) aktualne zaświadczenie **właściwego naczelnika urzędu skarbowego oraz właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** potwierdzających odpowiednio, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, opłat oraz składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub zaświadczeń, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.**
4. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie – Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.  
W przypadku Wykonawców prowadzących działalność w formie spółki cywilnej – Zamawiający może żądać umowy spółki cywilnej po wybraniu ich oferty, a przed zawarciem umowy.
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 3 pkt. 2 i 3
  - 1) składa dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
    - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
    - b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskał on przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości decyzji właściwego organu;
    - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienia,
  - oraz :
  - 2) składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4 – 8, 10 i 11 ustawy.
6. Dokumenty, o których mowa w ust. 5 pkt 1 lit. a i c oraz pkt 2, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.  
Dokument, o którym mowa w ust. 5 pkt 1 lit. b, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
7. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub

miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 5 zastępuje się je dokumentami zawierającymi oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Przepisy ust. 6 stosuje się odpowiednio.

8. Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożą wymaganych oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w niniejszym rozdziale, którzy złożyli dokumenty zawierające błędy, do ich złożenia w określonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta podlega odrzuceniu lub konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

#### **XIV. Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego:**

Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający jednocześnie zawiadamia Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:

- 1) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę ( firmę ) albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy) albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
- 2) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- 3) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- 4) Terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta;
- 5) Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 4, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego złożono tylko jedną ofertę.

#### **XV. Istotne dla Stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy, albo wzory umowy, jeżeli Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach:**

1. Warunki umowy zawarte są w projekcie umowy, który jest załącznikiem Nr 3 do SIWZ.
2. Podany zakres i ilości zamawianego towaru są ilościami maksymalnymi. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości dostaw, a Wykonawca z tego tytułu nie będzie rościć prawa do odszkodowania oraz wysuwał żądań finansowych.

#### **XVI. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia:**

1. Jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności :
  - 1) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;
  - 2) wykluczenia Odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
  - 3) odrzucenia oferty Odwołującego.
2. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania (art. 180 ust. 3 ustawy).

3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu (art. 180 ust. 4 ustawy).
4. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2 ustawy (art. 180 ust. 5 ustawy).
5. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie (art. 180 ust. 2 ustawy).
6. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji Zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym Wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności (art. 181 ust. 2 ustawy).
7. Na czynności, o których mowa w ust. 6, nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy (art. 181 ust. 3 ustawy).
8. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 ustawy, albo w terminie 10 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób - w przypadku gdy wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy (art. 182 ust. 1 pkt 2 ustawy).
9. Poinformowanie Zamawiającego o niezgodności, o której mowa w ust. 5 musi nastąpić w terminie - 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia (art. 182 ust. 3 pkt 2 ustawy).
10. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówienie lub postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków (art. 182 ust. 5 ustawy).
11. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia (art. 182 ust. 6 ustawy).
12. W przypadku wniesienia odwołania Zamawiający nie może zawrzeć umowy do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą wyroku lub postanowienia kończącego postępowanie odwoławcze (art. 183 ust. 1 ustawy).
13. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię odwołania dotyczącą treści postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia innym Wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest udostępniona specyfikacja, wzywając tych Wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego (art. 185 ust. 1 ustawy).
14. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując Stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść Strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się Zamawiającemu oraz Wykonawcy wnoszącemu odwołanie (art. 185 ust. 2 ustawy).
15. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało

- rozstrzygnięte na korzyść jednej ze Stron (art. 185 ust. 3 ustawy).
16. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy nie później niż do czasu otwarcia rozprawy. Krajowa Izba Odwoławcza uwzględnia opozycję, jeżeli Zgłaszający opozycję uprawdopodobni, że Wykonawca nie ma interesu w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść Strony, do której przystąpił; w przeciwnym razie Krajowa Izba Odwoławcza oddala opozycję. Postanowienie o uwzględnieniu albo oddaleniu opozycji Krajowa Izba Odwoławcza może wydać na posiedzeniu niejawnym. Na postanowienie o uwzględnieniu albo oddaleniu opozycji nie przysługuje skarga (art. 185 ust. 4 ustawy).
17. Czynności uczestnika postępowania odwoławczego nie mogą pozostawać w sprzeczności z czynnościami i oświadczeniami Strony, do której przystąpił, z zastrzeżeniem zgłoszenia sprzeciwu, o którym mowa w art. 186 ust. 3 ustawy, przez uczestnika, który przystąpił do postępowania po stronie Zamawiającego (art. 185 ust. 5 ustawy).
18. Odwołujący oraz Wykonawca wezwany zgodnie z ust. 13 nie mogą następnie korzystać ze środków ochrony prawnej wobec czynności Zamawiającego wykonanych zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej lub sądu albo na podstawie art. 186 ust. 2 i 3 ustawy (art. 185 ust. 6 ustawy).
19. Do postępowania odwoławczego stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o sądzie polubownym (arbitrażowym), jeżeli ustawa nie stanowi inaczej (art. 185 ust. 7 ustawy).

#### **XVII. Informacje uzupełniające:**

1. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
2. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
3. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
4. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
5. Zamawiający nie żąda należnego zabezpieczenia wykonania umowy.
6. Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.
7. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**W innych sprawach nieuregulowanych w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.**

**ZATWIERDZAM**

**DYREKTOR**  
Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej  
w Szczecinie  
*Małgorzata Domagała-Dobrzycka*  
dr n. med. Małgorzata Domagała-Dobrzycka

**RADCA PRAWNY**  
S. 956  
*Grażyna Tokarska*



.....  
(pieczęć Wykonawcy)

**Załącznik nr 1 do SIWZ**

**OFERTA CENOWA**

Ja, niżej podpisany(a).....

działając w imieniu i na rzecz .....

.....  
(pełna nazwa Wykonawcy)

.....  
(adres siedziby Wykonawcy)

REGON..... NIP .....

Nr konta bankowego: .....

nr telefonu ..... nr faksu .....

e-mail .....

W odpowiedzi na Ogłoszenie z dnia.....2013 r. o przetargu nieograniczonym na „dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie testów, surowic, ksylenu” składam (y) niniejszą ofertę:

**Część nr 1**

**Surowice do diagnostyki Salmonella i Shigella, testy lateksowe do diagnostyki Salmonella i E.coli**

**Tabela nr 1**

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelki	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Surowica Salmonella dla antyg. BO	5 ml	2				
2.	Surowica Salmonella dla antyg CO	5 ml	1				
3.	Surowica Salmonella dla antyg DO	5 ml	1				
4.	Surowica Salmonella dla antyg HM	5 ml	3				
5.	Surowica Salmonella dla antyg 04	5 ml	2				
6.	Surowica Salmonella dla antyg i	5 ml	1				
7.	Surowica Salmonella dla antyg r	5 ml	2				
8.	Surowica Salmonella dla antyg eh	5 ml	1				
9.	Surowica Salmonella dla antyg gm	5 ml	2				
10.	Surowica Salmonella dla antyg lv	5 ml	1				
11.	Surowica Salmonella dla antyg gp	5 ml	2				
12.	Surowica Salmonella dla antyg 07	5 ml	2				
13.	Surowica Salmonella dla antyg 09	5 ml	2				
14.	Surowica Salmonella dla antyg 011	5 ml	1				
15.	Surowica Salmonella dla antyg 01,3,19	5 ml	1				
16.	Surowica Salmonella dla antyg Hh	5 ml	1				
17.	Surowica Salmonella dla antyg Hm	5 ml	2				
18.	Surowica Salmonella dla antyg Hp	5 ml	1				

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelki	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
19.	Surowica Salmonella dla antyg Hs	5 ml	1				
20.	Surowica Salmonella dla antyg Ht	5 ml	1				
21.	Surowica Salmonella dla antyg Hw	5 ml	1				
22.	Surowica Salmonella dla antyg Hv	5 ml	1				
23.	Surowica Salmonella dla antyg Hz6	5 ml	1				
24.	Surowica Salmonella dla antyg H2	5 ml	2				
25.	Surowica Salmonella dla antyg H5	5 ml	1				
26.	Surowica Salmonella dla antyg H6	5 ml	1				
27.	Surowica Salmonella dla antyg H7	5 ml	1				
28.	Surowica Shigella dysenteriae 3-8	5 ml	1				
29.	Surowica Shigella flexneri	5 ml	1				
30.	Surowica Shigella boydii 12-15	5 ml	1				

**Tabela nr 2**

Lp.	Nazwa preparat	Jednostka miary	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Lateks Salmonella – odczynnik lateksowy poliwalentny B-E i G	1 a 8 ml	25				
2.	Lateks Salmonella – zestaw - odczynnik poliwalentny B-E i G - odczynnik lateksowy B - odczynnik lateksowy C1 - odczynnik lateksowy C2 - odczynnik lateksowy D - odczynnik lateksowy E - odczynnik lateksowy G - lateks kontrolny - antygen kontrolny - płytki do oznaczeń - bagietki	Zestaw	2				
3	Coli lateks EPEC Odczynnik poliwalentny A Odczynnik poliwalentny B Odczynnik poliwalentny C Lateks kontrolny Płytki do oznaczeń Bagietki	Zestaw	1				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

**Część nr 2**  
**Surowice do diagnostyki Salmonella**

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelek	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Surowica Salmonella dla antyg O13	1 ml	1				
2.	Surowica Salmonella dla antyg O14	1 ml	1				
3.	Surowica Salmonella dla antyg. O42	1 ml	1				
4.	Surowica Salmonella dla antyg. O46	1 ml	3				
5.	Surowica Salmonella dla antyg Hx	1 ml	1				
6.	Surowica Salmonella dla antyg Hy	1 ml	1				
7.	Surowica Salmonella dla antyg Hz10	1 ml	3				
8.	Surowica Salmonella dla antyg Hz13	1 ml	1				
9.	Surowica Salmonella dla antyg Hz15	1 ml	2				
10.	Surowica Salmonella dla antyg. O6 <sub>1</sub>	1 ml	1				
11.	Surowica Salmonella dla antyg. O18	1 ml	1				
12.	Surowica Salmonella dla antyg. O21	1 ml	1				
13.	Surowica Salmonella dla antyg. O35	1 ml	1				
14.	Surowica Salmonella dla antyg. O45	1 ml	1				
15.	Surowica Salmonella dla antyg. O50	1 ml	1				
16.	Surowica Salmonella dla antyg. O60	1 ml	1				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

**Część nr 3**  
**Zapotrzebowanie na zestawy, testy i odczynniki do VIDAS - sprzętu będącego na wyposażeniu Działu Laboratoryjnego WSSE w Szczecinie**

Lp.	Nazwa towaru	Razem	Ilość op.	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Zestaw do identyfikacji pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae składający się z 20 mikroprobówek (pakowane po 1 pasku identyfikacyjnym)	1 x 25 ozn.	1				
2.	Odczynnik ZYM B do zestawu identyfikacyjnego Staphylococcus	1 x 2 amp.	1				
3.	Vidas Salmonella (SLM)	2 x 60 testów	2				
4.	Bulion M á 10 ml	6 x 20 szt.	6				
5.	Test Vidas Listeria monocytogenes II (LMO2)	3 x 60 testów	3				
6.	Test Vidas UP E. coli O157 (Including H7) (ECPT)	2 x 30 testów	2				
7.	Generator do hodowli bakterii w warunkach beztlenowych na 2,5 l (Genbox anaer)	3 x 10 szt.	3				
8.	Anaeroidikator- wskaźnik do kontroli beztlenowej	1 x 50 szt.	1				

Lp.	Nazwa towaru	Razem	Ilość op.	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
9.	Odczynnik do wykrywania oksydazy cytochromowej	1 x 50 szt.	1				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

**Część nr 4**

**Testy biologiczne i wskaźniki chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji**

**Wskaźniki biologiczne**

Lp.	Nazwa preparatu	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Sporal A zawierający Geobacillus stearothermophilus do kontroli skuteczności sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu	50 szt.				

**Wskaźniki chemiczne**

Lp.	Nazwa preparatu	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do sterylizacji parą wodną w temperaturze 134°C 18-20'	250 szt.				
2	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160°C	200 szt.				
3	Taśma do autoklawów – wskaźnik chemiczny w postaci taśmy do oklejania pakietów, zmiana barwy na nadruku po ekspozycji w temp. 121°C po 10 min. lub 132-134°C po 2 min., długość 1 rolki taśmy minimum 50m, szerokość 18-20mm	100-150 metrów				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

**Część nr 5**

**Testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej**

Lp.	Nazwa testu	Ilość oznaczeń	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Anty – HBs	96				
2.	Anty-HCV	96				
3.	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgG	288				
	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgM	288				
4.	Herpes simplex 1,2 IgG	96				

Lp.	Nazwa testu	Ilość oznaczeń	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
	Herpes simplex 1,2 IgM	96				
5.	Ospa IgG	96				
	Ospa IgM	96				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,  
słownie brutto:.....  
w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,  
Słownie netto .....

**Część nr 6**

**Testy immunoenzymatyczne ELISA do diagnostyki serologicznej na sprzecie i programie posiadanym przez Oddział Laboratoryjny Epidemiologii „EUROLineScan”**

Lp.	Nazwa testu	Razem	WYMAGANIA DOTYCZĄCE POSZCZEGÓLNYCH TESTÓW:	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Borelioza IgG Elisa	96 oznaczeń	1. test immunoenzymatyczną do ilościowego i półilościowego oznaczania ludzkich przeciwciał klasy IgG przeciwko Borrelia w surowicy lub plazmie 2. studzienki opłaszczone antygenem z ekstraktem Borrelia burgdorferi sensu stricte, Borrelia afzelli i Borrelia garinii 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C				
	Borelioza IgM Elisa	96 oznaczeń	1. test immunoenzymatyczną do ilościowego i półilościowego oznaczania ludzkich przeciwciał klasy IgM przeciwko Borrelia w surowicy lub plazmie 2. studzienki opłaszczone antygenem z ekstraktem Borrelia burgdorferi sensu stricte, Borrelia afzelli i Borrelia garinii 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,  
słownie brutto:.....  
w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,  
Słownie netto .....

**Część nr 7**

**Testy do diagnostyki parazytologicznej**

Lp.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem oznaczeń	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Echinococcus granulosus IgG ELISA	1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko Echinococcus granulosus w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Test służący do diagnostyki bąblowicy jednojamowej u ludzi. 4. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml. 5. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml.	96				

		6.Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. 7. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. 8.Dzielone studzienki reakcyjne.					
2	Toxocara canis IgG ELISA	1.Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko Toxocara canis w surowicy ludzkiej. 2.Zestaw 96 oznaczeń. 3.Odczynniki po otwarciu stabilne do daty ważności umieszczonej na poszczególnych reagentach. 4.Kontrole: negatywna, cut-off i pozytywna gotowe do użycia 5.Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 2ml. 6.Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 2ml. 7. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 3 ml. 8.Inkubacja z surowicami kontrolnymi i surowicami badanymi nie mniej niż 60 minut. 9.Inkubacja z koniugatem nie mniej niż 30 minut. 10.Inkubacja z substratem nie mniej niż 15 minut. 11.Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620nm. 12.Możliwość przechowywania świeżych prób surowicy w temp.4°C przez co najmniej 5 dni od momentu pobrania. 13.Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96				
3	Giardia intestinalis ELISA	1.Test wykrywający antygen GSA 65 (swoisty antygen Giardia) w próbkach kału. 2.Limit detekcji nie gorszy niż 3,9 ng białka GSA 65 na ml. 3. Zestaw 96 oznaczeń. 4.Kontrole: negatywna i pozytywna gotowe do użycia. 5.Pojemność kontroli negatywnej i pozytywnej nie mniej niż 4 ml. 6.Pojemność koniugatu nie mniej niż 25 ml. 7.Inkubacja mikropłytki w temperaturze 20-25°C. 8.Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620 nm. 9.Możliwość odczytu wizualnego. 10.Możliwość przechowywania świeżych prób kału do badania co najmniej 48 godzin w temp. 4°C(±2°C) od momentu pobrania. 11.Możliwość badania próbek kału utrwalonych 10% formaliną. 12.Możliwość badania próbek kału utrwalonych SAF. 13.Możliwość przechowywania próbek kału utrwalonego 10% formaliną do badania co najmniej 2 miesiące w temp. 4°C(±2°C) od momentu pobrania. 14.Możliwość przechowywania próbek kału utrwalonego SAF do badania co najmniej 2 miesiące w temp. 4°C(±2°C) od momentu pobrania. 15.Możliwość przechowywania próbek kału do badania w temperaturze od -20°C do -30°C. 16.Możliwość badania próbek kału uzyskanych z wymazów z odbytu i pieluszek. 17.Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....  
w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....  
Słownie netto .....

**Część nr 8**  
**Surowice do diagnostyki**

Lp.	Nazwa towaru	Zamawiana ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Surowica E.coli O 157 op.1ml	1 szt.				

**RAZEM:**  
cena brutto:.....  
słownie brutto:.....  
w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....  
Słownie netto .....

**Część nr 9**  
**Testy immunoenzymatyczne do oznaczania mykotoksyn, azotanów i azotynów oraz oznaczania gliadyn i odpowiadających prolamin w żywności**

Lp.	Nazwa testu	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>ochratoksyny A</b> , w zbożach, paszach i piwie spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)				
2	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>zearalenonu</b> w zbożach i produktach zbożowych, słodzie, paszach, piwie oraz brzeczce piwnej spełniające wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)				
3	Sandwichowy test immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>gliadyn i odpowiadających prolamin</b> w próbkach surowej i nieprzetworzonej żywności spełniający wymagania specyfikacji	2op. (1 x 96)				
4	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania <b>aflatoksyny B1</b> , w zbożach i paszach spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)				
5	<b>Roztwór koktajlowy</b> do przygotowania próbek żywności przed ilościowym oznaczeniem gliadyny na sandwichowym teście immunoenzymatycznym spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 105 ml)				
6	Kolumny immunopowinowactwa do oczyszczania próbek żywności i pasz przed analizą <b>ochratoksyny A</b> metodą ELISA i HPLC spełniające wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 10szt.)				

**RAZEM:**  
cena brutto:.....  
słownie brutto:.....  
w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....  
Słownie netto .....

**Część nr 10**  
**Kolumny SPE do oczyszczania przed analizą na HPLC**

L.p.	Nazwa	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Kolumny SPE Silica Gel 500mg 3 ml katalog Baker nr kat. 7086-03 lub równoważne	1 op /50szt.				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,  
słownie brutto:.....  
w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,  
Słownie netto .....

**Część nr 11**

**Zestaw diagnostyczny Colilert i Enterolert do wykrywania bakterii grupy coli, E.coli, paciorkowców kałowych w wodzie z zastosowaniem metody DST, przy użyciu zgrzewarki Quanti-Tray, będącej na wyposażeniu Oddziału Badań Mikrobiologicznych WSSE w Szczecinie**

Lp.	Nazwa towaru	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Colilert 100 ml Colilert 100 ml Porcjowane podłoża do badania w kierunku bakterii grupy coli i E.coli	5 x 20 szt.				
2.	Enterolert 100 ml Porcjowane podłoża do wykrywania enterokoków	5 x 20 szt.				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,  
słownie brutto:.....  
w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,  
Słownie netto .....

**Część nr 12**

**Zestaw diagnostyczny z zastosowaniem metody zminiaturyzowanej w kierunku wykrywania i oznaczania liczby Escherichia coli w wodzie z kapielisk według normy PN-EN ISO 9308-3:2002 „Jakość wody - Wykrywanie i oznaczanie ilościowe Escherichia coli i bakterii grupy coli - Część 3: Zminiaturyzowana metoda wykrywania i oznaczania Escherichia coli w wodach powierzchniowych i w ściekach (najbardziej prawdopodobna liczba bakterii)”**

L.p.	Nazwa towaru	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Gotowe sterylne mikroplątki z 96 studzienkami o pojemności 350 µl, płaskodenne nie fluoryzujące z podłożem MUG/EC – Escherichia coli do w/w metody	2 x 25 sztuk mikroplątek = 50 sztuk + 2 x 25 sztuk taśmy = 50 szt				
2.	Sterylna przylegająca taśma do przykrycia mikroplątek do w/w metody					



L.p.	Nazwa towaru	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
3.	Gotowy rozcieńczalnik w butelkach o poj. 100 ml do w/w metody bądź próbki z gotowym rozcieńczalnikiem o poj. 18 ml do w/w metody	30 butelek lub 300 sztuk próbek				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

**Część nr 13**  
**Wymazówki**

L.p.	Nazwa	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt. w opakowaniu)	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Wymazówki z podłożem transportowym typu Stuart bez węgla transportowego	12 miesięcy	1	400				
2	Wymazówka wiskozowa na trzonku polistyrenowym z odłamywanym końcem, wstępnie zwilżona buforem neutralizującym, pakowana sterylnie w próbce do pobierania wymazów sanitarnych z powierzchni (uwaga: nie mogą to być wymazówki nie zwilżone buforem neutralizującym w zestawie z buforem w osobnej próbce, a także nie mogą być zanurzone w płynie neutralizującym lub transportowym).	12 miesięcy	1	200				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

**Część nr 14**

**Ksylene**

L.p.	Nazwa	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Ksylene (mieszanka izomerów) czda o parametrach opisanych w katalogu Chempur pod nr 115208603	1 L				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

**Część nr 15**

**DMEM**

L.p.	Nazwa	Wielkość op.	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	DMEM z glutamaxem i pirogronianem sodu	500 ml	10				

**RAZEM:**

cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki ..... %.

Cena netto:.....,

Słownie netto .....

Jednocześnie oświadczam/my że:

1. Wykonam/my przedmiot zamówienia w terminie określonym w ROZDZIALE V – Termin i miejsce realizacji zamówienia.
2. Każdy z oferowanych przedmiotów zamówienia będzie posiadał, w dniu dostawy, okres ważności określony w ROZDZIALE X - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Oferowane **testów, surowic, ksylenu** spełniają wymagania oraz parametry *jakościowe* zawarte w SIWZ.
4. Jestem/jesteśmy związany/ni niniejszą ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
5. W przypadku wybrania mojej/naszej oferty zobowiązuję/emy się do podpisania umowy na warunkach zawartych w projekcie umowy dołączonym do SIWZ oraz w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.
6. Podana przeze mnie/przez nas cena nie będzie podlegać zmianie w czasie trwania przedmiotu umowy.
7. Niniejszym informuję/my, że niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji:

- .....

- .....

8. Załącznikami do niniejszego Formularza Ofertowego są:

- .....

- .....

- .....

- .....

9. Ofertę niniejszą składam/my na .....\* kolejno zaparafowanych i ponumerowanych stronach.

....., dnia.....

.....  
(podpis upoważnionego przedstawiciela)

\* - należy wpisać łączną ilość stron tj. formularz ofertowy wraz ze wszystkimi załącznikami i dokumentami wymaganymi w SIWZ.

.....  
(pieczęć Wykonawcy)

## OŚWIADCZENIE

### Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu

Ja (My), niżej podpisany (ni) .....  
działając w imieniu Wykonawcy:

.....  
(pełna nazwa Wykonawcy)

.....  
(adres siedziby Wykonawcy)

będąc należycie upoważnionym do jego reprezentowania oświadczam(y), że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „*dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie testów, surowic, ksylenu*”. tj. warunków określonych w:

**art. 22 ust. 1 pkt. 1 - 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.):**

- 1) posiada uprawnienia do wykonania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania,
- 2) posiada wiedzę i doświadczenie oraz dysponuje odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia,
- 3) znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia,
- 4) nie podlega wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie **art. 24 ust.1 i ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami)**

....., dn. ....

.....  
(podpis(y) osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy)

Umowa Nr 273. .2013  
zawarta dnia ..... 2013 r.

pomiędzy:

Wojewódzką Stacją Sanitarno – Epidemiologiczną w Szczecinie

adres: 70 – 632 Szczecin, ul. Spedytorska 6/7,

NIP : 955-15-09-448; REGON : 000292669

zwaną w dalszej części umowy „Zamawiającym”, reprezentowaną przez:

1. Dyrektora- dr n. med. Małgorzatę Domagała-Dobrzycką

2. Głównego Księgowego – dr Marcina Kaczmarka

a

adres: .....

NIP : .....; REGON : .....

(Nr KRS .....; Sygnatura akt ....., Oznaczenie sądu .....) lub (Nr ewidencyjny wpisu do ewidencji działalności gospodarczej ....., z dnia ....., przez kogo wydany .....);

zwanym w dalszej części „Wykonawcą”, reprezentowanym przez:

.....

o następującej treści:

### § 1

Niniejsza umowa jest realizacją zamówienia publicznego, w ramach postępowania w trybie przetargu nieograniczonego, przeprowadzonego na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami).

### § 2

Przedmiotem umowy jest zakup i dostarczenie przez Wykonawcę do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7 **testów, surowic, ksylenu** w asortymencie określonym w załączniku do niniejszej umowy *zgodnie z ofertą*.

### § 3

1. Dostawa **testów, surowic, ksylenu** będzie odbywała się sukcesywnie w miarę zapotrzebowania Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
2. Wykonawca jest zobowiązany do realizacji dostawy przedmiotu zamówienia w terminie wskazanych w Rozdziale V. **Termin i miejsce realizacji zamówienia**. Wzór zamówienia stanowi załącznik Nr 4 do niniejszej SIWZ.
3. Umowa obowiązuje do dnia **31 sierpnia 2013 r.** Zamawiający może składać zamówienia pisemne do ostatniego dnia obowiązywania umowy.

### § 4

1. Ceny jednostkowe przedstawione w ofercie przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy.
2. Strony ustalają cenę przedmiotu zamówienia na podstawie oferty cenowej Wykonawcy z dnia ..... na kwotę.....zł netto plus należny podatek VAT z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Podany zakres i ilość zamówionego towaru są ilościami maksymalnymi. Zamawiający

zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości dostaw, a Wykonawca z tego tytułu nie będzie rościć prawa do odszkodowania oraz wysuwał żądań finansowych.

#### § 5

1. Przy każdorazowej dostawie przedmiotu zamówienia należy dostarczyć wraz z przedmiotem zamówienia jego certyfikat jakości lub inne dokumenty wymienione w SIWZ.
2. Napisy na etykietach dostarczanych artykułów winny być w języku polskim.
3. Wymagane terminy ważności: *zgodnie z zapisami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.*
4. Wykonawca zobowiązuje się do odbioru opakowań po zużytych towarze będącym przedmiotem niniejszej umowy na własny koszt w terminie 14 dni od daty zgłoszenia zapotrzebowania odbioru.

#### § 6

Zapłata nastąpi na wskazany przez Wykonawcę rachunek bankowy, po dostarczeniu towaru, w terminie do 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego faktury.

#### § 7

1. W przypadku zwłoki w dostawie przedmiotu umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za każdy dzień zwłoki w wysokości 0,2 % wartości ceny brutto niedostarczonej pozycji *wskazanej w załączniku do niniejszej umowy.*
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

#### § 8

1. Zamawiający może odstąpić od umowy w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
2. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie jednego miesiąca licząc od dnia powzięcia wiadomości o okoliczności, o której mowa w ust. 1.

#### § 9

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy co do terminu wykonania poszczególnych dostaw pod warunkiem wykazania przez Wykonawcę, że dostawa towaru w określonym terminie nie była możliwa, z przyczyn od niego niezależnych.

#### § 10

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Spory jakie mogą wynikać w trakcie realizacji niniejszej umowy, Strony poddają pod rozstrzygnięcie sądu powszechnego w Szczecinie.

#### § 11

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

.....  
(pieczęć Zamawiającego)

Szczecin, dn.....

ZAMÓWIENIE  
do umowy z dnia.....Nr.....

L.p.	Nazwa artykułu – wyrobu	Symb. J.m.	Ilość