

**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. 27 .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
do diagnostyki**

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

Szczecin, dnia 18 września 2013 r.

SPIS TREŚCI SIWZ:

Rozdział I	Nazwa i adres Zamawiającego,
Rozdział II	Oznaczenie postępowania,
Rozdział III	Tryb postępowania,
Rozdział IV	Opis przedmiotu zamówienia,
Rozdział V	Termin i miejsce realizacji zamówienia,
Rozdział VI	Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert,
Rozdział VII	Opis sposobu udzielania wyjaśnień dotyczących treści niniejszej SIWZ,
Rozdział VIII	Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami,
Rozdział IX	Termin związania ofertą,
Rozdział X	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia,
Rozdział XI	Opis sposobu przygotowania oferty,
Rozdział XII	Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie kierował się przy wyborze najkorzystniejszej oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu obliczania ceny,
Rozdział 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,
Rozdział XIV	Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
Rozdział 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;
Rozdział XVI	Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia,
Rozdział XVII	Informacje uzupełniające.

Załączniki:

Załącznik nr 1 – oferta cenowa,

Załącznik nr 2 – oświadczenie,

Załącznik nr 3 – wzór umowy,

Załącznik nr 4 – wzór zamówienia

Załącznik nr 5 – oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5

I. Nazwa i adres zamawiającego:

Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna
ul. Spedytorska 6/7
70-632 Szczecin
e-mail: 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.272.27.2013** 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 (j. t. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) 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 **30 listopada 2013 r. testów, surowic do diagnostyki.**
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia jest określony w Rozdziale X – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Terminy ważności zamawianych produktów opisane są pod poszczególnymi tabelami określającymi przedmiot zamówienia – Rozdział X.
4. Wszelkie koszty związane z realizacją zamówienia, w tym koszty transportu do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielenia 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
------------	---

V. Termin i miejsce realizacji zamówienia:

Termin realizacji: do 30 listopada 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 **30 listopada 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, w Kancelarii, w dni robocze, w godzinach pracy Zamawiającego od godz. 7:25 do 15:00, w terminie do **dnia 27 września 2013r. do godz. 11⁰⁰.**
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 do diagnostyki” oraz „nie otwierać przed godziną 12⁰⁰ dnia 27 września 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 27. września 2013 r. o godz. 12⁰⁰ w pok. 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 przekaże 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 7²⁵ - 15⁰⁰

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 Katarzyna Furmańska
Pani Monika Skorupka
 - 2) w sprawach proceduralnych:
Pani Elżbieta Pietrusińska,
w godz.7⁴⁵- 15:00 w dni robocze, faks: 091-462-40-60 wew. 151 (czynny całą dobę),

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 do diagnostyki** 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.
3. Zamawiający rozstrzygnie postępowanie w którejkolwiek z pozycji (części), gdy wpłynię co najmniej jedna nie podlegająca odrzuceniu oferta.
4. Wykonawca do każdorazowej dostawy artykułów z części nr 1 – 13 winien jest dostarczyć certyfikat jakości. Informacje dotyczące wymaganych terminów ważności opisane są pod poszczególnymi tabelami określającymi przedmiot zamówienia.
5. W przypadku gdy przedmiot zamówienia zawiera w swoim składzie substancje niebezpieczne, kartę charakterystyki substancji niebezpiecznych należy dostarczyć wraz z przedmiotem zamówienia.
6. 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 wyśnuwał żądań finansowych.

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
1.	Surowica Salmonella dla antyg. BO	5 ml	2
2.	Surowica Salmonella dla antyg. AO	5 ml	1
3.	Surowica Salmonella dla antyg CO	5 ml	2
4.	Surowica Salmonella dla antyg DO	5 ml	2
5.	Surowica Salmonella dla antyg HM	5 ml	2
6.	Surowica Salmonella dla antyg 04	5 ml	1
7.	Surowica Salmonella dla antyg i	5 ml	2
8.	Surowica Salmonella dla antyg Vi	5 ml	1
9.	Surowica Salmonella dla antyg gm	5 ml	1
10.	Surowica Salmonella dla antyg 07	5 ml	1
11.	Surowica Salmonella dla antyg 09	5 ml	1

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelki	Razem
12.	Surowica Salmonella dla antyg 01,3,19	5 ml	1
13.	Surowica Salmonella dla antyg Hc	5 ml	1
14.	Surowica Salmonella dla antyg Hfg	5 ml	1
15.	Surowica Salmonella dla antyg Hp	5 ml	1
16.	Surowica Salmonella dla antyg Hs	5 ml	1
17.	Surowica Salmonella dla antyg Ht	5 ml	1
18.	Surowica Salmonella dla antyg Hq	5 ml	1
19.	Surowica Salmonella dla antyg Hz	5 ml	1
20.	Surowica Salmonella dla antyg H5	5 ml	2
21.	Surowica Shigella sonnei I,II faza	5 ml	1

Tabela 2

Lp.	Nazwa preparatu	Jednostka miary	Razem
1.	Lateks Salmonella – odczynnik lateksowy poliwalentny B-E i G	1 a 8 ml	10
2.	Lateks EPEC: - odczynnik monowalentny 025 - odczynnik monowalentny 026 - odczynnik monowalentny 044 - odczynnik monowalentny 055 - odczynnik monowalentny 086 - odczynnik monowalentny 0111 - odczynnik monowalentny 0114 - odczynnik monowalentny 0119 - odczynnik monowalentny 0124 - odczynnik monowalentny 0125 - odczynnik monowalentny 0126 - odczynnik monowalentny 0127 - odczynnik monowalentny 0128 - odczynnik monowalentny 0142	1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml	1 but. z każdego rodzaju odczynnika

Wymagania dla części nr 1, tabela 1 i 2:

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych do części nr 1, ale nie dopuszcza składania ofert częściowych do tabeli 1 i do tabeli 2. 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 momentu 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. O46	1 ml	1
2.	Surowica Salmonella dla antyg Hx	1 ml	2
3.	Surowica Salmonella dla antyg Hn	1 ml	2
4.	Surowica Salmonella dla antyg Hz10	1 ml	2
5.	Surowica Salmonella dla antyg Hz28	1 ml	1
6.	Surowica Salmonella dla antyg Hz4z23	1 ml	2
7.	Surowica Salmonella dla antyg. O17	1 ml	1
8.	Surowica Salmonella dla antyg. O48	1 ml	1
9.	Surowica Salmonella dla antyg 08	1 ml	2

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 momentu dostarczenia 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
Zestaw wykrywania toksyny gronkowcowej

Lp.	Nazwa preparatu	Jednostka miary	Razem
1.	Test do wykrywania enterotoksyn gronkowcowych (A,B,C,D)	Zestaw	1

Zestaw do wykrywania enterotoksyn gronkowcowych A, B, C, D za pomocą odwróconej, biernej aglutynacji lateksowej w próbkach żywności, filtratach z hodowli *Staphylococcus aureus* składający się z:

1. Zawiesiny lateksu opłaszczonych przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej A.
2. Zawiesiny lateksu opłaszczonych przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej B.
3. Zawiesiny lateksu opłaszczonych przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej C.
4. Zawiesiny lateksu opłaszczonych przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej D.
5. Lateksu kontrolnego.
6. Kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej A.
7. Kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej B.
8. Kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej C.
9. Kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej D.
10. Zbuforowanego r-ru soli fizjologicznej zawierającej albuminę surowicy cielęcej i heksametafosforan sodu.

Wymagania dla części nr 3:

1. Produkty przeznaczone do diagnostyki in vitro.
2. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu.
3. Termin ważności min. 8 mies. licząc od daty dostarczenia do WSSE Szczecin.
4. Instrukcje w j. polskim.

5. Termin dostawy po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE.

Część nr 4
Do diagnostyki wirusologicznej

Lp.	Nazwa artykułu	Wielkość opakowania	Ilość
1.	Szybki test diagnostyczny, test płytkowy, immunochromatograficzny do bezpośredniego wykrywania wirusów grypy typu A i B w wymazach z nosa i gardła	od 10 do 25 oznaczeń w opakowaniu	100 oznaczeń
2.	Surowica płodowa cielęca FCS do hodowli tkankowej	500 ml	1 butelka
3.	Tkanka do hodowli wirusa grypy (nerka psa) w postaci porośniętej tkanki w butelce do hodowli MDCK o objętości 25 cm ² zalanej płynem utrzymującym z możliwością pasażowania i namnażania we własnym zakresie	butelka 25cm ²	2 sztuki
4.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygeny w próbkach klinicznych dla: paragrypa 1,2,3,	50 oznaczeń	1 opakowanie
5.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygeny w próbkach klinicznych dla: grypa A, B	50 oznaczeń	1 opakowanie
6.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygeny w próbkach klinicznych dla: RSV	50 oznaczeń	1 opakowanie
7.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygeny w próbkach klinicznych dla: adenovirus	50 oznaczeń	1 opakowanie

Na część nr 4 zamawiający dopuszcza możliwość składanie ofert częściowych. Oferent może złożyć ofertę na całość bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

Wymagania dla części nr 4:

- produkty oznaczone znakiem CE
- certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
- termin ważności min. 12 mies. od momentu dostarczenia do WSSE
- instrukcja wykonania testu w języku polskim
- w przypadku tkanki zdjęcie butelki i instrukcja zastosowania

Wymagania dodatkowe dla pkt. 4,5,6,7:

- osobne testy (opakowania) dla: grypa A, B, paragrypa 1,2,3, adenovirus i RSV,
- odczynnik testu zawiera przeciwciała monoklonalne koniugowane z izotiocyanianem fluoresceiny
- jednoetapowa technika immunofluorescencji
- test do użytku do wymazów bezpośrednich z gardła i nosa
- w zestawie szkiełka kontroli dodatkowo do każdego opakowania testu

Część nr 5

Zapotrzebowanie na zestawy, testy i odczynniki VIDAS - sprzętu będącego na wyposażeniu Działu Laboratoryjnego WSSE w Szczecinie

Lp.	Nazwa towaru	Razem
1.	Zestaw do identyfikacji pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae składający się z 20 mikropróbówek (pakowane po 1 pasku identyfikacyjnym)	1 x 25 ozn.
2.	Zestaw do identyfikacji bakterii z rodziny Enterobacteriaceae w ciągu 4 godzin	1 x 25 ozn.
3.	Odczynnik JAMES	1 x 2 amp.
4.	Odczynnik VP 1 + VP2	3 x 2 amp.

Lp.	Nazwa towaru	Razem
5.	Odczynnik TDA	1 x 2 amp.
6.	Zestaw do identyfikacji Listeria składający się z 10 mikroprobówek	1 x 10 testów
7.	Vidas Salmonella (SLM)	4 x 60 testów
8.	Bulion M á 10 ml	11 x 20 szt.
9.	Test Vidas Listeria monocytogenes II (LMO2)	7 x 60 testów
10.	Test Vidas Staph enterotoxin II (SET2) - enterotoksyna gronkowcowa	1 x 30 testów
11.	Test Vidas UP E. coli O157 (Including H7) (ECPT)	4 x 30 testów
12.	Test kontrolny Vidas - QCV	1 x 60 testów
13.	Generator do hodowli bakterii w warunkach beztlenowych na 2,5 l (Genbox anaer)	5 x 10 szt.
14.	Generator do hodowli bakterii w warunkach mikroaerofilnych na 2,5l (Genbox microaer)	1x10 szt.
15.	Odczynnik do wykrywania oksydazy cytochromowej	1 x 50 szt.
16.	Odczynnik do wykrywania katalazy - amp. 5 ml	2x5ml
17.	Roztwór do przygotowywania zawiesiny bakteryjnej 0,85 % NaCl 2 ml	1x100 szt.
18.	Anty-HIV - ELISA	192 ozn.

Na część nr 5 zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Wymagania dla części nr 5:

- certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
- zestawy do identyfikacji i odczynniki do tych zestawów muszą pochodzić od jednego producenta
- termin ważności minimum 10 miesięcy od dostarczenia do WSSE Szczecin
- termin ważności dla pozycji 4,18 minimum 5 miesięcy od momentu dostarczenia do WSSE Szczecin
- instrukcje w j. polskim
- termin dostawy – po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE Szczecin
- wymagania dla pozycji 18 metoda ELISA:

Anty – HIV	1. Studzienki mikroplastyki opłaszczane HIV1 gp 160, peptydem HIV1 ANT70, peptydem HIV2env (aminokwasy 592-603) oraz anty-HIV1 p24.
	2. Czułość diagnostyczna nie niższa niż 100%, specyficzność diagnostyczna nie niższa niż 99,9%.

Część nr 6

Testy chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji

Lp.	Nazwa towaru	Razem
1	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do sterylizacji parą wodną w temperaturze 121°C 15 minut	200 szt.
2	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160°C	200 szt.

Na część nr 6 zamawiający dopuszcza możliwość składanie ofert częściowych. Oferent może złożyć ofertę na całość bądź na poszczególne pozycje w przedmiotu zamówienia.

Wymagania dla części nr 6:

- wymagany okres ważności w/w wskaźników- min. 2 lata
- certyfikat jakości lub świadectwo dopuszczenia do obrotu produktu medycznego
- terminy dostaw wskaźników po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE.

Część nr 7
Testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej

Lp.	Nazwa testu	Ilość oznaczeń
1.	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgG	288
	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgM	288
2.	Epstein-Barr IgG	96
	Epstein-Barr IgM	96
3.	Enterowirusy IgG	96
	Enterowirusy IgM	96
4.	Mycoplasma pneumoniae IgG	96
	Mycoplasma pneumoniae IgM	96
5.	Ospa IgG	96
	Ospa IgM	96

w tabeli podano liczbę oznaczeń

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW w części nr 7 (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 KOMPILERZE nie w czytniku!.**
9. Paski mikroplastyki 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 1-11 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 mikroplastyk Atlantis
- czytnik mikroplastyk 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.	Yersinia IgG	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test ilościowy do oznaczania przeciwciał w ludzkiej surowicy i osoczu 2. Przeciwciała IgG i IgM wykrywane i oceniane osobno 3. Ocena ilościowa testu, poziom aktywności przeciwciał w jednostkach na mililitr 4. Wyraźnie określone zakresy: dodatni wynik testu, ujemny wynik testu, graniczny wynik testu 5. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 14 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania. 6. Kontrole gotowe do użycia. 7. Wykrywanie przeciwciał przeciwko <i>Yersinia enterocolitica</i> i <i>Yersinia pseudotuberculosis</i>. 8. Mikropłytką opłaszczoną specyficznymi antygenami błony zewnętrznej Yersinia (YOPs). 9. Możliwość pomiaru wartości ekstynkcji w ciągu 60 minut od momentu zatrzymania reakcji. 10. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/650nm 11. Roztwór buforu do płukania stabilny do użycia przez 4 tygodnie przechowywany w temperaturze 2-8°C 12. Break reakcji krzyżowych z rodzajem Brucella. 	
	Yersinia IgM		
2.	Epstein-Barr IgG, IgM	1. Test wykrywający przeciwciała IgG i IgM dla antygeny kapsydowego (VCA p18).	
		2. Wyniki ilościowe i jakościowe .	
3.	Enterowirusy IgM	<ol style="list-style-type: none"> 1. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 7 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C. 2. Kontrole gotowe do użycia. 	
	Enterowirusy IgG		
4.	Ospa IgG	<ol style="list-style-type: none"> 1. Kontrole gotowe do użycia 2. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C 3. Oznaczenie półilościowe lub ilościowe 	
	Ospa IgM		
5.	Mycoplasma IgG	<ol style="list-style-type: none"> 1. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania. 2. Kontrole gotowe do użycia. 	
	Mycoplasma IgM		
		3.Zastosowanie technologii μ -capture (absorbent czynnika reumatoidalnego w buforze do rozcieńczania próbek).	

Część nr 8

Testy immunoenzymatyczne ELISA z testami potwierdzenia Western-Blot do diagnostyki serologicznej na sprzeczcie 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
2.	Borelioza IgG Western blot	16 oznaczeń	1. Pełen ekstrakt antygenowy Borrelia+rekombinat VsIE 2. Wyraźnie rozdzielone specyficzne i niespecyficzne pasma antygenowe
	Borelioza IgM Western blot	16 oznaczeń	3. Pełen antygen Borrelia afzelli 4. Specyficzny szablon oceny, wzorzec dołączony do zestawu testowego 5. Dostępne pozytywne, wątpliwe lub negatywne surowice kontrolne 6. Opakowanie powinno zawierać 16 pasków 7. Jeden pasek testowy służy do diagnostyki jednego pacjenta w jednej klasie IgG lub IgM 8. Pasek zawiera linię kontrolną, świadczącą o prawidłowości wykonywania badania. 9. Zestaw zawiera wszelkie potrzebne do inkubacji odczynniki

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW w części nr 8 :

1. Metoda ELISA poz. 1 , Western blot poz. 2.
 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. W testach określających dwa lub więcej typów przeciwciał (IgG, IgM, IgA) musi być jeden producent i dostawca wszystkich klas. Cena poszczególnych testów będzie rozpatrywana łącznie dla wszystkich klas. Test wstępny Elisa i test potwierdzenia Western blot muszą pochodzić od jednego producenta.
 6. Termin ważności testów: minimum 8 m-cy od momentu dostarczenia testów do WSSE.
 7. **Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANYCH PRZEZ WSSE PROGRAMÓW BADAWCZYCH W KOMPILERZE nie w czytniku!.**
 8. Paski mikroplastyki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).
 9. 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 mikroplitek Atlantis
- czytnik mikroplitek Expert Plus połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program MikroWin 2000, który dokonuje odczytu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki.

Część nr 9
Testy do diagnostyki parazytologicznej

Lp.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem
1	Echinococcus granulosus IgG ELISA	1.Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus granulosus</i> 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. 6.Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. 7.Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. 8.Dzielone studzienki reakcyjne.	96
2.	Echinococcus multilocularis IgG ELISA	1.Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus multilocularis</i> w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3.Test służący do diagnostyki bąblowicy wielojamowej (alweolarna echinokokoza). 4.Dołki mikroplityki opłaszczone antygenem Em2 ^{plus} . 5.Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml. 6. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml. 7.Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. 8.Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. 9.Dzielone studzienki reakcyjne.	96
3.	Toxocara canis IgG ELISA	1.Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Toxocara canis</i> 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 mikroplityki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96
4	Toxoplasma gondii IgM ELISA	1.Test służący do jakościowego oznaczenia przeciwciał IgM przeciwko <i>Toxoplasma gondii</i> w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Odczynniki po otwarciu stabilne do daty ważności umieszczonej na poszczególnych reagentach	96

Lp.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem
		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. Zastosowanie absorbentu czynnika reumatoidalnego. 9. Możliwość pomiaru wartości ekstynkcji w czasie nie krótszym niż 30 minut od momentu zatrzymania reakcji. 10. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620nm. 11. Możliwość przechowywania świeżych prób surowicy w temp. $4 \pm 2^{\circ}\text{C}$ przez co najmniej 5 dni od momentu pobrania. 12. Paski mikroplastyki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	

Na część nr 9 zamawiający dopuszcza możliwość składanie ofert częściowych. Oferent może złożyć ofertę na całość bądź na poszczególne pozycje w 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) wersja papierowa lub płyta 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. Testy wykonywane metodą immunoenzymatyczną ELISA.
6. 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!.
7. Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie.
8. Wykonanie badań winno być możliwe na następującej aparaturze:
 - 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.
 - 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 10

Diagnostyka molekularna grypy

Lp.	Nazwa	Ilość zamawiana
1.	Zestaw do izolacji materiału genetycznego wirusów (DNA i RNA) z próbek wymazów, osocza, surowicy zawierający kompletne odczynniki do przeprowadzenia izolacji	100 oznaczeń
2.	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywające grypę A/ B, z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierając wszystkie odczynniki do przygotowania miksu do reakcji PCR	100 oznaczeń
3.	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywający grypę AH1 i AH3 z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierając wszystkie odczynniki do przygotowania miksu do reakcji PCR	100 oznaczeń

Na część nr 10 zamawiający nie dopuszcza możliwość składanie ofert częściowych.

Wymagania dla pkt. 1- 3:

- zestaw do izolacji materiału genetycznego musi być kompatybilny z zestawami miksu do przeprowadzenia reakcji – poz. 1 -3
- zestawy stworzone do pochodnych zastosowań wykorzystujących metody amplifikacji enzymatycznej lub innych modyfikacji DNA/RNA z następującą po nich detekcją sygnału lub amplifikacją sygnału, w tym RT-PCR
- zestaw musi zawierać czynnik np. Carrier RNA (poli-A) wspomagający izolację z materiału ubogiego w DNA/RNA
- procedury nie wymagają ekstrakcji mieszaniną fenolu i chloroformu i wymagają tylko minimalnego kontaktu użytkownika z materiałem o charakterze zakaźnym
- procedura izolacji nie wymaga inkubacji próbek w temperaturze wyższej niż pokojowa, bez użycia łaźni, termobloku itp.,
- zestawy oparte o specyficzne sondy typu TaqMan wraz ze specyficznymi primerami
- zestaw oprócz miksu reakcyjnego i mieszaniny sonda – primery musi zawierać kontrolę dodatnią
- zestaw musi posiadać endogenną wewnętrzną kontrolę skierowaną do ludzkiego genu GAPDH
- zestaw musi zawierać wszystkie bufony do izolacji poza etanolem
- w przypadku identyfikacji grypy A/B – konieczne osobne kanały fluorescencyjne i możliwość analizy na kanałach osobno dla grypy A i osobno grypy B
- produkty oznaczone znakiem CE
- certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
- testy do wykonania na aparacie: Rotor-Gene Q Model: 5-plex Producent: QIAGEN będącym na wyposażeniu WSSE Szczecin
- testy muszą być odczytywane w programie zawartym w komputerze połączonym z termocyklerem – program Rotor Gen Q Pure Detection Qiagen
- instrukcja wykonania testów w języku polskim
- testy zawierają kontrolę wewnętrzną
- minimalny termin ważności zestawu do izolacji wirusa - 10 miesięcy od daty dostarczenia
- minimalny termin ważności zestawów do identyfikacji - 4 miesiące od daty dostarczenia
- pomoc techniczna – merytoryczna świadczona przez oferenta

Część nr 11
Krażki z antybiotykami

Lp.	Nazwa	Stężenie	Ilość
1.	Erytromycyna	15 µg	1 x 50 ozn.
2.	Klindamycyna	2 µg	1 x 50 ozn.
3.	Amoksycylina / kw.kławulanowy	20 µg / 10 µg	1 x 50 ozn.
4.	Kwas nalidyksowy	30 µg	1 x 50 ozn.
5.	Penicylina G (penicylina benzylowa)	1 UI	1 x 50 ozn.

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

Wymagania dla krążków:

- termin ważności min. 12 miesięcy od momentu dostarczenia do WSSE
- termin realizacji - po złożeniu zamówienia przez WSSE
- certyfikat na wyroby medyczne
- wszystkie krążki muszą być produkowane przez jednego producenta
- każdy krążek musi posiadać międzynarodowe nie zmieniające się oznaczenie nazwy antybiotyku i stężenia antybiotyku
- każda fiolka z antybiotykiem musi być pakowana fabrycznie w hermetyczne opakowania z pochłaniaczem wilgoci

Część nr 12
Surowice do diagnostyki E.coli

L.p.	Nazwa	Zamawiana ilość
1.	Surowica E.coli O 157 op.1ml	1 szt.
2.	Surowica E.coli O 157 plus H7 op.1ml	1 szt.

Na część nr 12 zamawiający dopuszcza możliwość składanie ofert częściowych. Oferent może złożyć ofertę na całość bądź na poszczególne pozycje w przedmiotu zamówienia.

Wymagania:

- termin ważności min. 10 miesięcy od momentu dostarczenia do WSSE
- termin realizacji - po złożeniu zamówienia przez WSSE

Część nr 13

Testy immunoenzymatyczne do oznaczania mykotoksyn, gliadyn i odpowiadających prolamin w żywności oraz kolumny

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

Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Ponadto oferta powinna zawierać zgodnie ze specyfikacją:

- Metodyki badań w języku polskim.
- Program komputerowy do testów współdziałający z czytnikiem mikroplitek Multiskan EX i ANTHOS 2010 (jeśli dotyczy).
- Termin realizacji - po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE.

1. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **ochratoksyny A**, w zbożach, paszach i piwie spełniający wymagania:

- a) Test z wykorzystaniem przeciwciał swoistych do ochratoksyny A na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna);
- b) Czulość testu ok. 0,025 µg/kg;
- c) Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 0,625 µg/kg;
- d) Średni odzysk ok. 75 %;
- e) Reakcje krzyżowe:

Ochratoksyna C	44 %
Ochratoksyna B	14 %

Ochratoksyna α < 0,1 %

- f) 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 $\mu\text{g/kg}$; 0,025 $\mu\text{g/kg}$; 0,075 $\mu\text{g/kg}$; 0,225 $\mu\text{g/kg}$; 0,675 $\mu\text{g/kg}$ i 2,025 $\mu\text{g/kg}$ ochratoksyny A w roztworze wodnym;
- g) 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
- h) Termin ważności – min. 11 miesięcy od daty dostarczenia.

2. 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, kielbasy, napoje i lody spełniający wymagania:

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

3. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **fumonizyny** w zbożach i produktach zbożowych oraz paszach spełniające wymagania:

- a) Test z wykorzystaniem przeciwciał specyficznych dla fumonizyny na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna)
- b) Czulość testu ok. 25 $\mu\text{g/kg}$;
- c) Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 25 $\mu\text{g/kg}$;
- d) Średni odzysk w produktach zbożowych/paszach ok. 60 %;
- e) Współczynnik zmienności (CV) nie więcej niż 8 %;
- f) Reakcje krzyżowe:

Fumonizyna B ₁	100 %
Fumonizyna B ₂	ok. 40 %
Fumonizyna B ₃	ok. 100 %
- g) 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 $\mu\text{g/kg}$; 25 $\mu\text{g/kg}$; 74 $\mu\text{g/kg}$; 222 $\mu\text{g/kg}$; 666 $\mu\text{g/kg}$; 2000 $\mu\text{g/kg}$ fumonizyny w roztworze metanol/woda gotowe do użycia;
- h) 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
- i) Termin ważności – min. 12 miesięcy od daty dostarczenia testów.

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

- a) Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia.

5. 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 dostawy.

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 trzynastu 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 złotych polskich 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 formie oryginału (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 z wyłączeniem części nr 4, 6, 7, 8, 9, 12.
2. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie kierował się następującym

kryterium:

Cena oferty 100%.

3. Do oceny 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. Wykonawca zobowiązany jest wykazać, nie później niż na dzień składania ofert, spełnienie warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp oraz brak podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp.
2. 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.
3. Zamawiający oceni spełnienie warunków udziału w postępowaniu na podstawie dokumentów załączonych do oferty określonych w niniejszym Rozdziale.
4. O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z przyczyn o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp.

Ponadto z postępowania wyklucza się Wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. nr 50, poz. 331, z późn. zm.) złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia (art. 24 ust. 2 pkt. 5 Pzp)

Ocena spełnienia powyższego warunku nastąpi według formuły spełnia/nie spełnia w oparciu o złożone przez Wykonawcę oświadczenie i dokumenty, o których mowa w niniejszym Rozdziale. Z treści przedstawionych przez Wykonawcę dokumentów musi jednoznacznie wynikać, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania.

Niespełnienie warunków udziału w postępowaniu skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z postępowania. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

5. 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) Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy (zał. nr 2 do SIWZ). **W przypadku składania oferty wspólnej w/w oświadczenie składa każdy z Wykonawców składających ofertę wspólną.**
 - 3) Aktualny odpis z właściwego rejestru (jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy), **wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**
W przypadku składania oferty wspólnej ww. dokument składa każdy z Wykonawców składających ofertę wspólną.
 - 4) 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.**
 - 5) Listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej albo oświadczenia, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, według wzoru, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.

Uwaga:

Osoby fizyczne nie składają zaświadczenia o wpisie do Centralnej Ewidencji Działalności Gospodarczej – zobowiązane są złożyć jedynie oświadczenie, o którym mowa w pkt. 1)

6. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie – Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
 - a) Wykonawcy, o których mowa w ust. 6 ustanawiają Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia

- publicznego. Ustanowienie Pełnomocnika musi jednoznacznie wynikać z umowy lub innej czynności prawnej i mieć formę pisemną.
- b) Pełnomocnictwo dla Pełnomocnika należy dołączyć do oferty (*umocowanie Pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów*) – wszelka korespondencja dotycząca niniejszego postępowania prowadzona będzie z Pełnomocnikiem.
 - c) Wypełniając Formularz ofertowy, jak również inne dokumenty/oświadczenia – miejscu „nazwa i adres Wykonawcy” **należy wpisać dane dotyczące partnerów konsorcjum, a nie tylko Pełnomocnika konsorcjum.**
 - d) Każdy z członków konsorcjum w imieniu swojej firmy składa dokument, o którym mowa w Rozdziale XIII ust. 5 pkt. 2 i 3 SIWZ.
 - e) Oferta składana przez spółki cywilne jest traktowana jak oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.
7. 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 lub 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 ustawy.
8. Dokumenty, o których mowa w ust. 5 pkt. 3, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
Dokument, o którym mowa w ust. 5 pkt. 4 powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
9. 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.
10. 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 dopelnione 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 wysuwać 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 sędzie 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


dr n. med. Małgorzata Domagała-Dobrzycka

.....
(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 do diagnostyki” 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. AO	5 ml	1				
3.	Surowica Salmonella dla antyg CO	5 ml	2				
4.	Surowica Salmonella dla antyg DO	5 ml	2				
5.	Surowica Salmonella dla antyg HM	5 ml	2				
6.	Surowica Salmonella dla antyg 04	5 ml	1				
7.	Surowica Salmonella dla antyg i	5 ml	2				
8.	Surowica Salmonella dla antyg Vi	5 ml	1				
9.	Surowica Salmonella dla antyg gm	5 ml	1				
10.	Surowica Salmonella dla antyg 07	5 ml	1				
11.	Surowica Salmonella dla antyg 09	5 ml	1				
12.	Surowica Salmonella dla antyg 01,3,19	5 ml	1				
13.	Surowica Salmonella dla antyg Hc	5 ml	1				
14.	Surowica Salmonella dla antyg Hfg	5 ml	1				
15.	Surowica Salmonella dla antyg Hp	5 ml	1				
16.	Surowica Salmonella dla antyg Hs	5 ml	1				

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelki	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
17.	Surowica Salmonella dla antyg Ht	5 ml	1				
18.	Surowica Salmonella dla antyg Hq	5 ml	1				
19.	Surowica Salmonella dla antyg Hz	5 ml	1				
20.	Surowica Salmonella dla antyg H5	5 ml	2				
21.	Surowica Shigella sonnei I,II faza	5 ml	1				

Tabela 2

Lp.	Nazwa preparatu	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	10				
2.	Lateks EPEC:		1 but. z każdego rodzaju odczynnika				
	- odczynnik monowalentny 025	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 026	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 044	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 055	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 086	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0111	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0114	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0119	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0124	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0125	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0126	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0127	1 fl. a 2ml					
	- odczynnik monowalentny 0128	1 fl. a 2ml					
- odczynnik monowalentny 0142	1 fl. a 2ml						

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. O46	1 ml	1				
2.	Surowica Salmonella dla antyg Hx	1 ml	2				
3.	Surowica Salmonella dla antyg Hn	1 ml	2				
4.	Surowica Salmonella dla antyg Hz10	1 ml	2				
5.	Surowica Salmonella dla antyg Hz28	1 ml	1				
6.	Surowica Salmonella dla antyg Hz4z23	1 ml	2				
7.	Surowica Salmonella dla antyg. O17	1 ml	1				

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelek	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
8.	Surowica Salmonella dla antyg. O48	1 ml	1				
9.	Surowica Salmonella dla antyg 08	1 ml	2				

RAZEM:

Cena brutto:.....

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki %.

Cena netto:.....

Słownie netto

Część nr 3

Zestaw wykrywania toksyny gronkowcowej

Lp.	Nazwa preparatu	Jednostka miary	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Test do wykrywania enterotoksyn gronkowcowych (A,B,C,D)	Zestaw	1				

RAZEM:

Cena brutto:.....

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki %.

Cena netto:.....

Słownie netto

Część nr 4

Do diagnostyki wirusologicznej

Lp.	Nazwa artykułu	Wielkość opakowania	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Szybki test diagnostyczny, test płytkowy, immunochromatograficzny do bezpośredniego wykrywania wirusów grypy typu A i B w wymazach z nosa i gardła	od 10 do 25 oznaczeń w opakowaniu	100 oznaczeń				
2.	Surowica płodowa cielęca FCS do hodowli tkankowej	500 ml	1 butelka				
3.	Tkanka do hodowli wirusa grypy (nerka psa) w postaci porośniętej tkanki w butelce do hodowli MDCK o objętości 25 cm ² zalanej płynem utrzymującym z możliwością pasażowania i namnażania we własnym zakresie	butelka 25cm ²	2 sztuki				
4.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygenu w próbkach klinicznych dla: paragrypa 1,2,3,	50 oznaczeń	1 opakowanie				
5.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygenu w próbkach klinicznych dla: grypa A, B	50 oznaczeń	1 opakowanie				
6.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygenu w próbkach klinicznych dla: RSV	50 oznaczeń	1 opakowanie				
7.	Testy immunofluorescencji bezpośredniej służące do wykrywania antygenu w próbkach klinicznych dla: adenovirus	50 oznaczeń	1 opakowanie				

RAZEM:

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

Cena netto:.....,
Słownie netto

Część nr 5

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

Lp.	Nazwa towaru	Razem	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.				
2.	Zestaw do identyfikacji bakterii z rodziny Enterobacteriaceae w ciągu 4 godzin	1 x 25 ozn.				
3.	Odczynnik JAMES	1 x 2 amp.				
4.	Odczynnik VP 1 + VP2	3 x 2 amp.				
5.	Odczynnik TDA	1 x 2 amp.				
6.	Zestaw do identyfikacji Listeria składający się z 10 mikroprobówek	1 x 10 testów				
7.	Vidas Salmonella (SLM)	4 x 60 testów				
8.	Bulion M á 10 ml	11 x 20 szt.				
9.	Test Vidas Listeria monocytogenes II (LMO2)	7 x 60 testów				
10.	Test Vidas Staph enterotoxin II (SET2) - enterotoksyna gronkowcowa	1 x 30 testów				
11.	Test Vidas UP E. coli O157 (Including H7) (ECPT)	4 x 30 testów				
12.	Test kontrolny Vidas - QCV	1 x 60 testów				
13.	Generator do hodowli bakterii w warunkach beztlenowych na 2,5 l (Genbox anaer)	5 x 10 szt.				
14.	Generator do hodowli bakterii w warunkach mikroaerofilnych na 2,5l (Genbox microaer)	1x10 szt.				
15.	Odczynnik do wykrywania oksydazy cytochromowej	1 x 50 szt.				
16.	Odczynnik do wykrywania katalazy - amp. 5 ml	2x5ml				
17.	Roztwór do przygotowywania zawiesiny bakteryjnej 0,85 % NaCl 2 ml	1x100 szt.				
18.	Anty-HIV - ELISA	192 ozn.				

RAZEM:

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

Cena netto:.....,
Słownie netto

Część nr 6
Testy chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji

Lp.	Nazwa towaru	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do sterylizacji parą wodną w temperaturze 121°C 15 minut	200 szt.				
2	Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160°C	200 szt.				

RAZEM:

Cena brutto:.....,

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki %.

Cena netto:.....,

Słownie netto

Część nr 7
Testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej

Lp.	Nazwa testu	Ilość oznaczeń	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgG	288				
	Yersinia enterocolitica/ pseudotuberculosis IgM	288				
2.	Epstein-Barr IgG	96				
	Epstein-Barr IgM	96				
3.	Enterowirusy IgG	96				
	Enterowirusy IgM	96				
4.	Mycoplasma pneumoniae IgG	96				
	Mycoplasma pneumoniae 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 8

Testy immunoenzymatyczne ELISA z testami potwierdzenia Western-Blot do diagnostyki serologicznej na sprzecz 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 afzelii 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 afzelii i Borrelia garinii 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C				
2.	Borelioza IgG Western blot	16 oznaczeń	1. Pełen ekstrakt antygenowy Borrelia+rekombinat VsIE 2. Wyraźnie rozdzielone specyficzne i niespecyficzne pasma antygenowe 3. Pełen antygen Borrelia afzelii 4. Specyficzny szablon oceny, wzorzec dołączony do zestawu testowego 5. Dostępne pozytywne, wątpliwe lub negatywne surowice kontrolne 6. Opakowanie powinno zawierać 16 pasków 7. Jeden pasek testowy służy do diagnostyki jednego pacjenta w jednej klasie IgG lub IgM 8. Pasek zawiera linię kontrolną, świadczącą o prawidłowości wykonywania badania. 9. Zestaw zawiera wszelkie potrzebne do inkubacji odczynniki				
	Borelioza IgM Western blot	16 oznaczeń					

RAZEM:

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

Cena netto:.....
Słownie netto

Część nr 9

Testy do diagnostyki parazytologicznej

Lp.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Echinococcus granulosus IgG ELISA	1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus granulosus</i> 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. 6. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. 7. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. 8. Dzielone studzienki reakcyjne.	96				

Lp.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
2.	Echinococcus multilocularis IgG ELISA	1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus multilocularis</i> w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Test służący do diagnostyki bąblowicy wielojamowej (alweolarna echinokokoza). 4. Dolki mikroplastyki opłaszczony antygenem Em2 ^{plus} . 5. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml. 6. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml. 7. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. 8. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. 9. Dzielone studzienki reakcyjne.	96				
3.	Toxocara canis IgG ELISA	1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Toxocara canis</i> 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 mikroplastyki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96				
4	Toxoplasma gondii IgM ELISA	1. Test służący do jakościowego oznaczenia przeciwciał IgM przeciwko <i>Toxoplasma gondii</i> 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. Zastosowanie absorbentu czynnika reumatoidalnego. 9. Możliwość pomiaru wartości ekstynkcji w czasie nie krótszym niż 30 minut od momentu zatrzymania reakcji. 10. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620nm. 11. Możliwość przechowywania świeżych prób surowicy w temp. 4±2°C przez co najmniej 5 dni od momentu pobrania. 12. Paski mikroplastyki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96				

RAZEM:

Cena brutto:

słownie brutto:

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki %.

Cena netto:

Słownie netto

Część nr 10

Diagnostyka molekularna grypy

Lp.	Nazwa	Ilość zamawiana	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Zestaw do izolacji materiału genetycznego wirusów (DNA i RNA) z próbek wymazów, osocza, surowicy zawierający kompletne odczynniki do	100 oznaczeń				

Lp.	Nazwa	Ilość zamawiana	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
	przeprowadzenia izolacji					
2.	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywające grypę A/ B, z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierając wszystkie odczynniki do przygotowania miksu do reakcji PCR	100 oznaczeń				
3.	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywający grypę AH1 i AH3 z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierając wszystkie odczynniki do przygotowania miksu do reakcji PCR	100 oznaczeń				

RAZEM:

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

Cena netto:.....,
Słownie netto

Część nr 11
Krażki z antybiotykami

Lp.	Nazwa	Stężenie	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Erytromycyna	15 µg	1 x 50 ozn.				
2.	Klindamycyna	2 µg	1 x 50 ozn.				
3.	Amoksycylina / kw.klawulanowy	20 µg / 10 µg	1 x 50 ozn.				
4.	Kwas nalidyksowy	30 µg	1 x 50 ozn.				
5.	Penicylina G (penicylina benzyłowa)	1 UI	1 x 50 ozn.				

RAZEM:

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

Cena netto:.....,
Słownie netto

Część nr 12
Surowice do diagnostyki E.coli

L.p.	Nazwa	Zamawiana ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Surowica E.coli O 157 op.1ml	1 szt.				
2.	Surowica E.coli O 157 plus H7 op.1ml	1 szt.				

RAZEM:

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

Cena netto:.....,
Słownie netto

Część nr 13
Testy immunoenzymatyczne do oznaczania mykotoksyn, gliadyn i odpowiadających prolamin
w żywności oraz kolumny

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

RAZEM:

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

Cena netto:.....,
Słownie netto

Jednocześnie oświadczam/my że:

- Wykonam/my przedmiot zamówienia w terminie określonym w ROZDZIALE V – Termin i miejsce realizacji zamówienia.
- Każdy z oferowanych przedmiotów zamówienia będzie posiadał, w dniu dostawy, okres ważności określony w ROZDZIALE X - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
- Oferowane **testów, surowic do diagnostyki** spełniają wymagania oraz parametry *jakościowe* zawarte w SIWZ.
- Jestem/jesteśmy związany/ni niniejszą ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
- 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.
- Podana przeze mnie/przez nas cena nie będzie podlegać zmianie w czasie trwania przedmiotu umowy.
- 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 do diagnostyki” tj. warunków określonych w:
art. 22 ust. 1 pkt. 1 - 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (j. t. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 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 (j. t. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)**

....., 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 (j. t. Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).

§ 2

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

§ 3

1. Dostawa **testów, surowic do diagnostyki** 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 **30 listopada 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 brutto 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 nieuregulowanych niniejszą Umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Spory jakie mogą wyniknąć 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

OŚWIADCZENIE¹

o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5

oświadczam, że na dzień składania ofert reprezentowany przeze mnie Wykonawca :

nie należy do grupy kapitałowej² w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm)

należy do grupy kapitałowej¹ w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm), w której skład wchodzi następujące podmioty (podać nazwę i siedzibę):

.....
.....
.....
.....

niniejsze oświadczenie składam, pod rygorem wykluczenia z postępowania w przypadku złożenia odrębnych ofert w tym postępowaniu przez Wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ww. ustawy (chyba że zostanie wykazane, że istniejące między podmiotami powiązania w ramach grupy kapitałowej nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy Wykonawcami).

....., dn.

.....
*Podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy (pieczętki)*

* właściwe zaznaczyć znakiem X

¹ Oświadczenie podpisuje każdy Wykonawca składający ofertę.

W przypadku **Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie** powyższe oświadczenie podpisują wszyscy członkowie konsorcjum lub Pełnomocnik w imieniu całego konsorcjum.

² Zgodnie z art. 4 pkt. 14 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.) przez grupę kapitałową rozumie się wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego przedsiębiorcę.