

WOJEWÓDZKA STACJA
Sanitarно-Epidemiologiczna
ul. Spedytorska 6/7
70-632 SZCZECIN
tel. (091) 462 45 69 fax 462 48 40
.....

Pieczeń Zamawiającego

SPRAWA : AAT.272.13.2012

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 Sanitarно-Epidemiologicznej w Szczecinie surowic, zawiesin, testów do diagnostyki , podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanolu o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów”

Wartość szacunkowa zamówienia poniżej 125 000 EURO

Szczecin, dnia 2 lipca 2012r

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.

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 **AAT.272.13.2012** Wykonawcy winni we wszystkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

III. Tryb postępowania:

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami) o wartości szacunkowej nieprzekraczającej równowartości w złotych kwoty 125 000 euro.
2. Ilekroć w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zastosowane jest pojęcie „ustawa” należy przez to rozumieć - Prawo zamówień publicznych, o której mowa w ust. 1.

IV. Opis przedmiotu zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa, realizowana etapami do 31 października 2012r **surowic, zawieszin, testów do diagnostyki , podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanolu o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów.**
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia jest określony w Rozdziale X – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
2. Terminy ważności zgodnie z zapisami zawartymi w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia – Rozdział X.
3. Wszelkie koszty związane z realizacją zamówienia, w tym koszty transportu do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca.
4. Zamawiający nie przewiduje udzielenie zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.
5. 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 | Surowic, zawiesziny, testy do diagnostyki |
| 24000000-4 | Papierki wskaźnikowe, wzorzec, test kuwetowy, metanol o czystości gradientowej |
| 15994200-4 | Sączki. |
| 24956000-0 | Podłoża mikrobiologiczne |
| 38000000-5 | Akcesoria do spektrometrów |

V. Termin i miejsce realizacji zamówienia:

1. Termin realizacji: do 31 października 2012r.
2. Wykonawca jest zobowiązany do realizacji dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego, zgodnie z każdorazowym zamówieniem w terminach określonych pod poszczególnymi częściami przedmiotu zamówienia od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego.

VI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert:

1. Ofertę należy złożyć (dostarczyć) w siedzibie Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie, ul. Spedytorska 6/7, pokój nr 15, w dni robocze, w godzinach pracy Zamawiającego od godz. 7:25 do 15:00, w terminie do dnia **11... lipca 2012r. do godz. 9⁰⁰.**
2. Wykonawca zamieszcza ofertę w zamkniętej zewnętrznej i wewnętrznej kopercie z tym, że:
- zewnętrzna koperta powinna być zaadresowana na Zamawiającego, zawierając oznaczenie: „*oferta na dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie surowic, zawieszin, testów do diagnostyki , podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanolu o*

- czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów” oraz „nie otwierać przed godziną 10⁰⁰ dnia 11. lipca 2012 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 11. lipca 2012 r. o godz. 10⁰⁰ w pokoju nr 13b Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie, ul. Spedytorska 6/7.
 8. Zamawiający bezpośrednio przed otwarciem ofert poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Następnie Zamawiający otworzy koperty z ofertami i ogłosi nazwę (firmę) i adres (siedzibę) Wykonawcy, którego oferta jest otwierana, a także informacje dotyczące ceny oferty, okresu gwarancji (ważności) i warunków płatności zawartych w ofertach.
 9. Informacje, o których mowa w ust. 8 Zamawiający 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 oraz informacje Zamawiający i Wykonawca przekazują **pisemnie**,
z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Zamawiający dopuszcza porozumiewanie się za pomocą **faksu**, przy przekazywaniu następujących dokumentów:
 - 1) pytania i wyjaśnienia dotyczące treści SIWZ,
 - 2) wniosek o wyjaśnienie treści oferty,
 - 3) wniosek o wyjaśnienie i wyjaśnienia dotyczące oświadczeń i dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy,
 - 4) informacja o poprawieniu oczywistych omyłek pisarskich oraz omyłek rachunkowych w obliczeniu ceny,
 - 5) oświadczenie Wykonawcy w kwestii wyrażenia zgody na poprawienie omyłek rachunkowych,
 - 6) zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty, o Wykonawcach, którzy zostali z postępowania wykluczeni i Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, zawiadomienie o unieważnieniu postępowania.
4. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, każda ze Stron na żądanie drugiej Strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
5. Wykonawca składa w formie pisemnej:
 - 1) zgłoszenie o przystąpieniu do postępowania odwoławczego,
 - 2) ofertę wraz z załącznikami (również ewentualną ofertę dodatkową),
 - 3) wyjaśnienia do oferty,
 - 4) brakujące dokumenty oraz oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą w przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych,
 - 5) 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 Magdalena Jaborowska-Jarmoluk
Pani Izabela Merkiel
 - 2) w sprawach proceduralnych:
Pani Elżbieta Pietrusińska,
w godz.7⁴⁵ - 14³⁰ w dni robocze, faks: 091-462-40-60(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 *surowic, zawiesin, testów do diagnostyki, podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanolu o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów* do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w:
 - Część nr 2 – Surowice do diagnostyki Salmonella
 - Część nr 4 - Testy wskaźniki chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji
 - Część nr 5 - Testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej
 - Część nr 6 - Testy immunoenzymatyczne ELISA z testami potwierdzenia Western-Blot do diagnostyki serologicznej na sprzęcie i programie posiadanym przez Oddział Laboratoryjny Epidemiologii, EUROLinScan
 - Część nr 7 - Testy do diagnostyki parazytologicznej
 - Część nr 9 - Podłoża mikrobiologiczne
 - Część nr 10 - Materiały pomocnicze: Filtry, sączi, papierki wskaźnikowe, folia,
 - Część nr 11 - Wzorzec, metanol o czystości gradientowej
 - Część nr 12 - Akcesoria do spektrometrów

Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie poszczególne pozycje w każdej z w/w części zamówienia.

Na Część nr 1: Surowice do diagnostyki, Salmonella i Shigella, testy lateksowe do diagnostyki Salmonella i E.coli oraz zawiesiny do Odczynu Widala ,

- Część nr 3 - Krążki z antybiotykami
- Część nr 8: Test kuwetowy, Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Informacje dotyczące możliwości składania ofert częściowych są umieszczone pod poszczególnymi częściami zamówienia.

Zamawiający rozstrzygnie postępowanie w którejkolwiek części, gdy wpłynie co najmniej jedna nie podlegająca odrzuceniu oferta.

3. Wykonawca do każdorazowej dostawy artykułów z części nr 1 - 11 winien jest dostarczyć certyfikat jakości. Informacje dotyczące dołączenia do każdorazowej dostawy certyfikatów są zamieszczone pod poszczególnymi częściami zamówienia.
4. W przypadku gdy przedmiot zamówienia zawiera w swoim składzie substancje niebezpieczne, kartę charakterystyki substancji niebezpiecznych należy dostarczyć wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia.
5. Podany zakres i ilość zamawianego towaru są ilościami maksymalnymi. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości dostaw, a Wykonawca z tego tytułu nie będzie rościć prawa do odszkodowania oraz wysuwał żądań finansowych.

Część nr 1

Surowice do diagnostyki, Salmonella i Shigella, testy lateksowe do diagnostyki Salmonella i E.coli oraz zawiesiny do Odczynu Widala

Tabela nr 1

| Lp. | Nazwa preparatu | Objętość butelki | Ilość butelek |
|-----|-----------------------------------|------------------|---------------|
| 1. | Surowica Salmonella dla antyg. AO | 5 ml | 1 |
| 2. | Surowica Salmonella dla antyg. BO | 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 EO | 5 ml | 1 |
| 6. | Surowica Salmonella dla antyg HM | 5 ml | 1 |
| 7. | Surowica Salmonella dla antyg a | 5 ml | 1 |
| 8. | Surowica Salmonella dla antyg b | 5 ml | 1 |
| 9. | Surowica Salmonella dla antyg i | 5 ml | 2 |
| 10. | Surowica Salmonella dla antyg r | 5 ml | 1 |
| 11. | Surowica Salmonella dla antyg eh | 5 ml | 1 |
| 12. | Surowica Salmonella dla antyg 07 | 5 ml | 1 |

| Lp. | Nazwa preparatu | Objętość butelki | Ilość butelek |
|-----|----------------------------------|------------------|---------------|
| 13. | Surowica Salmonella dla antyg Hm | 5 ml | 1 |
| 14. | Surowica Salmonella dla antyg Hp | 5 ml | 1 |
| 15. | Surowica Salmonella dla antyg Hq | 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 H2 | 5 ml | 1 |
| 19. | Surowica Salmonella dla antyg H5 | 5 ml | 1 |
| 20. | Surowica Salmonella dla antyg H6 | 5 ml | 1 |
| 21. | Surowica Salmonella dla antyg H7 | 5 ml | 1 |
| 22. | Surowica Shigella dysenteriae 1 | 5 ml | 1 |
| 23. | Surowica Shigella dysenteriae 2 | 5 ml | 1 |
| 24. | Surowica Shigella boydii 8-11 | 5 ml | 1 |
| 25. | Surowica dysenteriae 3-8 | 5 ml | 1 |

Tabela nr 2

| Lp. | Nazwa preparatu | Jednostka miary | Ilość |
|-----|--|---|--|
| 1. | Lateks Salmonella – odczynnik lateksowy poliwalentny B-E i G | 1 a 8 ml | 25 |
| 2. | Patyczki mieszadełka z tworzywa sztucznego do Lateks Salmonella | 1a 50 szt. | 300 szt. |
| 3. | Lateks Salmonella – zestaw - odczynnik poliwalentny B-E i G - odczynnik lateksowy B - odczynnik lateksowy C1 - odczynnik lateksowy C2 - odczynnik lateksowy D - odczynnik lateksowy E - odczynnik lateksowy G - lateks kontrolny - antygen kontrolny - płytki do oznaczeń - bagietki | Zestaw | 1 |
| 4. | Coli lateks EPEC Odczynnik poliwalentny A Odczynnik poliwalentny B Odczynnik poliwalentny C Lateks kontrolny Płytki do oznaczeń Bagietki | Zestaw | 1 |
| 5. | Lateks EPEC: - odczynnik monowalentny 025 - odczynnik monowalentny 026 - odczynnik monowalentny 044 - odczynnik monowalentny O55 - odczynnik monowalentny O86 - odczynnik monowalentny O111 odczynnik monowalentny O114 - odczynnik monowalentny O119 - odczynnik monowalentny O124 - odczynnik monowalentny O125 - odczynnik monowalentny O126 | 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 | 2 but. z każdego rodzaju odczynnika |

| Lp. | Nazwa preparatu | Jednostka miary | Ilość |
|-----|---|--|-------|
| | -odczynnik monowalentny O127 -odczynnik monowalentny O128 -odczynnik monowalentny O142 - coli lateks EPEC antygen kontrolny A antygen kontrolny B antygen kontrolny C | 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 1ml 1 fl. a 1ml 1 fl. a 1ml | |
| 6. | Lateks E.coli O157 | Zestaw | 2 |

Wymagania dla części nr 1I – tabela 1 i 2:

1. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych na część nr 1
2. Produkty oznaczone znakiem CE.
3. Wpis do rejestru wyrobów medycznych.
4. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu.
5. Termin ważności min. 12 mies. od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
6. Odczynniki kontrolne w zestawach.
7. Deklaracja zgodności.
8. Numer serii na każdym opakowaniu.
9. Data ważności (miesiąc i rok) na każdym opakowaniu.
10. Termin realizacji zamówienia w terminie 20 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE
11. Zakraplacz ze szkła higroskopijnego w zestawach lateksu.
12. Cały asortyment w części nr 1 (tabela 1,2,3) musi pochodzić od jednego producenta.
13. W ofercie należy wskazać producenta, który dostarczy towar z części nr 1.
14. Nie dopuszcza się zamiany producenta towaru w trakcie realizacji dostaw.

Tabela nr 3

| Lp. | Nazwa preparatu | Wielkość op. | Ilość |
|-----|--|--------------|--------|
| 1. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej TO | 3 ml | 1 szt. |
| 2. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej TH | 3 ml | 1 szt. |
| 3. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej AO | 3 ml | 1 szt. |
| 4. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej AH | 3 ml | 1 szt. |

Wymagania dla zawiesin – tabela nr 3:

1. Produkty przeznaczone do diagnostyki in vitro
2. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
3. Termin ważności min.8 mies. od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
4. Instrukcje w j. polskim
5. Termin realizacji zamówienia w terminie 20 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE.

Część nr 2
Surowice do diagnostyki Salmonella

| Lp. | Nazwa preparatu | Objętość butelki | Ilość w szt. |
|-----|---|------------------|--------------|
| 1. | Surowica Salmonella dla antyg. O6,7 | 5 ml | 1 |
| 2. | Surowica Salmonella dla antyg. O23 | 5 ml | 1 |
| 3. | Surowica Salmonella dla antyg. Hz57 | 5 ml | 1 |
| 4. | Surowica Salmonella dla antyg. 012 | 5 ml | 1 |
| 5. | Salmonella Typhi dla antygenu O do odczynu hemaglutynacji biernej | 1 ml | 1 |

Na część nr 2 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie części zamówienia bądź na poszczególne pozycje z części zamówienia.

Wymagania dla części nr 2:

1. Produkty oznaczone znakiem CE
2. Wpis do rejestru wyrobów medycznych
3. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
4. Termin ważności min. 12 mies. od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
5. Deklaracja zgodności
6. Numer serii na każdym opakowaniu
7. Data ważności (miesiąc i rok) na każdym opakowaniu
8. Termin realizacji zamówienia w terminie 20 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE.

Część nr 3
Krażki z antybiotykami

| Lp. | Nazwa | Stężenie | Ilość |
|-----|------------------------------|---------------|-------------|
| 1. | Cefotaksym/ kwas klawulanowy | 30 µg / 10 µg | 1 x 50 ozn. |
| 2. | Ceftazydym/ kwas klawulanowy | 30 µg / 10 µg | 1 x 50 ozn. |

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

Wymagania dla krążków:

1. Termin ważności min. 12 mies. od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
2. Termin realizacji zamówienia w terminie 20 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE.
3. Certyfikat jakości ISO 13485 na wyroby medyczne.
4. Wszystkie krążki muszą być produkowane przez jednego producenta.
5. Każdy krążek musi posiadać międzynarodowe nie zmieniające się oznaczenie nazwy antybiotyku i stężenia antybiotyku.
6. Każda fiolka z antybiotykiem musi być pakowana fabrycznie w hermetyczne opakowanie z pochłaniaczem wilgoci

Część nr 4
Testy wskaźniki chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji

| l.p. | Nazwa | Wielkość op. |
|------|--|--------------|
| 1. | Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do sterylizacji parą wodną w temperaturze 134°C/7 min, 121°C/20 min | 200 szt. |
| 2. | Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160°C | 250 szt. |

Na część nr 4 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie części zamówienia bądź na poszczególne pozycje z części zamówienia.

Wymagania dla części nr 4:

1. Wymagany okres ważności w/w wskaźników winien wynosić minimum 2 lata od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
2. Certyfikat jakości lub świadectwo dopuszczenia do obrotu produktu medycznego.
3. Termin realizacji zamówienia w terminie 20 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE.

Część nr 5
Testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej

| Lp. | Nazwa testu | Ilość oznaczeń |
|-----|----------------|----------------|
| 1. | Mycoplasma IgG | 96 |
| 2. | Mycoplasma IgM | 96 |
| 3. | Krztusiec IgG | 96 |
| 4. | Krztusiec IgM | 96 |
| 5. | Krztusiec IgA | 96 |

W tabeli podano liczbę oznaczeń.

Na część nr 5 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość bądź ofertę częściową na pozycje łącznie 1 i 2 lub łącznie 3,4 i 5. Pozycje 1 i 2 łącznie lub pozycje nr 3,4 i 5 łącznie winny pochodzić od jednego producenta.

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

1. Metoda ELISA.
2. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
3. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w języku polskim (procedura wykonania, skład zestawu itp) w formie papierowej lub na płycie CD.
4. Dołączone do oferty charakterystykę testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).
5. Dołączone do oferty cenę jednego opakowania poszczególnych testów brutto.
6. Jeżeli test wymaga zastosowania absorbentu czynnika reumatoidalnego – należy dołączyć go do oferty cenowej.
7. Termin ważności testów winien wynosić minimum 8 m-cy od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
8. **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.**
9. Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANEGO PRZEZ WSSE PROGRAMÓW BADAWCZYCH W KOMPUTERZE nie w czytniku!
10. Paski mikroplastyki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).
11. Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie
12. Ocena testu w danym kierunku będzie łączna dla wszystkich klas.

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

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

| Lp. | Nazwa testu | WYMAGANIA DOTYCZĄCE POSZCZEGÓLNYCH TESTÓW Z PAKIETU XIV | Spełnienie wymagania (tak/nie) wypełnia firma |
|-----|----------------|--|---|
| 1. | Mycoplasma IgG | 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 | 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. 3. Zastosowanie technologii μ -capture (absorbent czynnika reumatoidalnego w buforze do rozcieńczania próbek). | |
| 2. | Krzusiec IgG | 1. Kontrole gotowe do użycia. | |
| | Krzusiec IgM | 2. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C. | |
| | Krzusiec IgA | | |

Część nr 6

Testy immunoenzymatyczne ELISA z testami potwierdzenia Western-Blot do diagnostyki serologicznej na sprzeczcie i programie posiadany 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 stricto, 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 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 stricto, 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 |
| 3. | Ospa IgG | 192 oznaczenia | 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 |
| 4. | Ospa IgM | 192 oznaczenia | 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 jakościowe lub półilościowe |

Na część nr 6 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość bądź ofertę częściową na pozycje łącznie 1 i 2 lub łącznie 3 i 4. Pozycje 1 i 2 łącznie lub pozycje nr 3 i 4 łącznie winny pochodzić od jednego producenta.

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW W CZĘŚCI NR 6

1. Metoda ELISA
 2. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
 3. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w języku polskim (procedura wykonania, skład zestawu itp)
 4. Dołączone do oferty charakterystykę testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).
 5. Dołączone do oferty cenę jednego opakowania poszczególnych testów brutto.
 6. **W testach określających dwa lub więcej typów przeciwciał (IgG, IgM, IgA) musi być jeden producent dostawca wszystkich klas. Cena poszczególnych testów będzie rozpatrywana łącznie dla wszystkich klas.**
 7. Jeżeli test wymaga zastosowania absorbentu czynnika reumatoidalnego – należy dołączyć go do oferty cenowej.
 8. Termin ważności testów winien wynosić minimum 8 m-cy od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
 9. Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANEGO PRZEZ WSSE PROGRAMU BADAWCZEGO W KOMPUTERZE nie w czytniku!.
 10. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).
 11. 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 mikropłytek Atlantis
 - czytnik mikropłytek Expert Plus połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program MikroWin 2000, który dokonuje odczytu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki.

Część nr 7
Testy do diagnostyki parazytologicznej

| Lp. | Nazwa testu | Razem oznaczeń |
|-----|--|----------------|
| 1. | Echinococcus granulosus IgG ELISA | 96 |
| 2. | Echinococcus multilocularis IgG ELISA | 96 |
| 3. | Echinococcus multilocularis IgG Western blot | 1 op. |

| Lp. | Nazwa testu | SPECYFIKACJA | Razem oznaczeń |
|-----|--|--|----------------|
| 1. | Echinococcus granulosus IgG ELISA | <ol style="list-style-type: none"> Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus granulosus</i> surowicy ludzkiej. Zestaw 96 oznaczeń. Test służący do diagnostyki bąblowicy jednojamowej. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. | 96 |
| 2. | Echinococcus multilocularis IgG ELISA | <ol style="list-style-type: none"> Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus multilocularis</i> w surowicy ludzkiej. Zestaw 96 oznaczeń. Test służący do diagnostyki bąblowicy wielojamowej (alveolarna echinokokoza). Dołki mikroplastyki opłaszczone antygenem Em2^{plus}. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. | 96 |
| 3. | Echinococcus multilocularis IgG Western blot | <ol style="list-style-type: none"> Paski membrany opłaszczone antygenem <i>Echinococcus multilocularis</i>. Wyraźnie rozdzielone specyficzne i niespecyficzne pasma antygenowe Specyficzny szablon oceny, wzorec dołączony do zestawu testowego Dostępne pozytywne, wątpliwe lub negatywne surowice kontrolne | 1 op. |

Na część nr 7 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie części zamówienia bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW DO DIAGNOSTYKI PARAZYTOLOGICZNYCH

- Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
- Dołączone do oferty instrukcje wykonania w języku polskim (procedura wykonania, skład zestawu itp) w formie papierowej lub na płycie CD.
- Dołączone do oferty charakterystyki testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).
- Dołączona do oferty cena jednego opakowania poszczególnych testów brutto.
- Jeżeli test wymaga zastosowania absorbentu czynnika reumatoidalnego – należy dołączyć go do oferty cenowej (w takim przypadku cena będzie rozpatrywana łącznie: cena zestawu testowego + cena absorbentu czynnika reumatoidalnego).
- Termin ważności testów winien wynosić minimum 10 m-cy od daty dostawy do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
- 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!
- Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie.
- Wykonanie badań dla pozycji 1-2 winno być możliwe na następującej aparaturze:
 - inkubator Stat Fax – 2200
 - płuczka ETI-SYSTEM Washer
 - czytnik Bio Tek Elx 800 połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program GEN 5 ELISA V1.00.14, który dokonuje odczytu testu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki
 - inkubator PST 60HL
 - płuczka mikroplastyk Atlantis

- czytnik mikropłytek Expert Plus połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program MikroWin 2000, który dokonuje odczytu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki.

Część nr 8
Test kuwetowy

| L.p. | Nazwa testu | J.m. | Ilość op. |
|------|--|------------------|-----------|
| 1. | Testy kuwetowe do oznaczania formaldehydu w zakresie 0,01 - 1 mg/l | op. (24 szt.) | 1 |

Na część nr 8 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych

WYMAGANIA:

1. Test kuwetowy musi posiadać kody kreskowe identyfikowalne przez posiadany przez Wojewódzką Stację Sanitarno-Epidemiologiczną w Szczecinie spektrofotometr Hach Lange DR 2800.
2. Okres ważności testów kuwetowych winien wynosić minimum **min. 18 m-cy** od dnia dostawy. do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.
3. Napisy na etykietach dostarczonych artykułów winny być w języku polskim.
4. Przy dostawie wymagany jest certyfikat jakości i karty charakterystyki substancji niebezpiecznych.
5. Termin dostawy – 6 tygodni od podpisania umowy.

Część nr 9
Podłoża mikrobiologiczne

Tabela nr 1
Podłoża suche i suplementy

| L.p. | Nazwa podłoża/wykonane wg | Wielkość opakowania | Zamawiana ilość |
|------|--|---------------------|-----------------|
| 1. | Vankomycyna (1 fiol. po 3 mg) | 1 op.x10 fiol | 2 op. |
| 2. | Suplement do podłoża MYP Emulsja jajeczna do MYP | 1 op.x10 fiol | 1 op. |
| | | 100ml | 300ml |
| 3. | Zbuforowana woda peptonowa wg PN-EN ISO 6579:2003+A1:2007 | 500g | 2500g |
| 4. | Agar z żółcią eskuliną i azydkiem wg PN-EN ISO 7899-2:2004 | 500g | 500 g |

WYMAGANIA:

1. Suplement i emulsja jajeczna powinny pochodzić od jednego producenta.
Okres ważności od daty dostawy:
- suchych podłoży – minimum 36 miesięcy;
- suplementów - minimum 24 miesiące;
- sterylna emulsja jajeczna – minimum 6 miesięcy;
- vankomycyna - minimum 14 miesięcy.
2. Nazwa, skład i sposób przygotowania podłoży powinien być opisany w języku polskim na każdym opakowaniu.
3. Karty metodyki podłoży do każdego podłoża w języku polskim.
4. Certyfikat kontroli jakości zgodny z obowiązującymi normami, zawierający: seria, data ważności i skład podłoża, wartość pH po przygotowaniu, wyniki mikrobiologicznej kontroli podłoża – do każdej dostarczonej pozycji.
5. Charakterystyka mikrobiologiczna powinna zawierać żywność, selektywność podłoża wyrażoną liczbowo oraz specyficzność (opis morfologii kolonii), skontrolowaną przy użyciu szczepów wzorcowych z kolekcji ATCC zgodnie z przytoczonymi w SIWZ normami/wytycznymi lub zgodnie z normą ISO 11133.
6. Certyfikaty kontroli jakości powinny zawierać terminy ważności podłoży po przygotowaniu lub można je dostarczyć w zbiorczym piśmie (tabeli).
7. W przypadku gdy producent jest inny niż dostawca należy dostarczyć certyfikat podłoża od producenta.

Tabela nr 2
Podłoża gotowe w probówkach, w butelkach i na płytkach Petriego

| L.p. | Nazwa podłoża/wykonanie wg | Okres ważności od daty dostawy | Wielkość opakowania (ilość szt. w opakowaniu) | Zamawiana ilość (w sztukach) |
|------|---|--------------------------------|---|------------------------------|
| 1. | Agar siarczynowo-tryptozowy z cykloseryną (TSC) wg Wytucznych PZH:2006 „Metodyka wykrywania i izolacji Clostridium perfringens ze środowiska wodnego” śr. 90 mm | 3 miesiące | 10 do 20 | 20 |
| 2. | Podłoże m-CP wg Roz. Min. Zdrowia z dn.29.03.07r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi | 10 tygodni | 10 do 20 | 160 |

WYMAGANIA:

1. Nazwa w języku polskim.
2. Certyfikaty jakości do każdej dostarczonej pozycji.
3. W przypadku gdy producent jest inny niż dostawca należy dostarczyć certyfikat producenta.

Tabela nr 3
Dodatki do suchych podłoży

| L.p. | Nazwa dodatku do podłoża /wykonane wg | Okres ważności od daty dostawy | Wielkość op. | Zamawiana ilość |
|------|--|--------------------------------|--------------|-----------------|
| 1. | Odczynnik A (NIT A) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas sulfanilowy, kwas octowy 15%) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml |
| 2. | Odczynnik B (NIT B) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas 5-amino-2-naftaleno sulfonowy, kwas octowy 15%) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml |
| 3. | Odczynnik VP 1 (6% roztwór alfa-naftolu w 96% alkoholu etylowym) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml |
| 4. | Odczynnik VP 2 (40% roztwór KOH) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml |

Na część nr 9 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie części zamówienia bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

WYMAGANIA:

1. Nazwa w języku polskim.
2. Certyfikaty jakości do każdej dostarczonej pozycji.
3. W przypadku gdy producent jest inny niż dostawca należy dostarczyć certyfikat producenta.
4. Realizacji zamówienia w terminie 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE.

Część nr 10

Materiały pomocnicze: Filtry, sączki, , papierki wskaźnikowe, folia

| L.p. | NAZWA | Jedn. miary | Ilość op. |
|------|---|-------------|-----------|
| 1. | Filtry membranowe, celulozowe o śr. 47 mm, wielkość porów 0,45µm - sterylne, - na taśmie do podajnika, - filtry powinny współdziałać z podajnikami EZ-PAK firmy Millipore. | op. | 4 |
| 2. | Filtry membranowe, celulozowe o śr. 47 mm, wielkość porów 0,22µm - sterylne, - na taśmie do podajnika, - filtry powinny współdziałać z podajnikami EZ-PAK firmy Millipore. | op. | 1 |
| 3. | Papierki wskaźnikowe pH 1-14 | op. | 2 |
| 4. | Sączki ilościowe twarde o średnicy 90 mm, gramatura 80 g/m2, odporność na wodę 200 mmH2O | op. | 1 |
| 5. | Sączki ilościowe miękkie o średnicy 90 mm odporność na wodę 130 mmH2O | op. | 1 |
| 6. | Folia uszczelniająca Parafilm, szer. x dł. 100mm x 75m | op. | 1 |

Na część nr 10 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie części zamówienia bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

WYMAGANIA:

1. Do każdorazowej dostawy poz. nr 1 i nr 2 należy dołączyć certyfikat.
2. Realizacji zamówienia w terminie 30 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE.

Część nr 11
Wzorzec, metanol o czystości gradientowej

| L.p. | Nazwa | Wielkość op. | Ilość op. |
|------|---|--------------|-----------|
| 1. | Wzorzec zawartości chlorynów do chromatografii jonowej 1000 µg/ml (matryca: woda) | 50 ml | 1 |
| 2. | Metanol o czystości gradientowej min. 99,9% zawartość wody max 0,02%, kwasowość max.0,0002 meq/g, filtrowany przez filtr 0,2µm (HPLC) | 2,5 L | 7 |

Na część nr 11 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie części zamówienia bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

WYMAGANIA:

1. Do każdorazowej dostawy należy dołączyć certyfikat.
2. Realizacji zamówienia w terminie 30 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez WSSE.
3. Okres ważności wzorca winien wynosić minimum 12 miesięcy, metanolu od daty dostawy

Część nr 12
Akcesoria do spektrometrów

| L.p. | Nazwa | Wymagania | Ilość szt. |
|------|----------------|---|------------|
| 1. | Moduł kapilary | Część składowa zestawu kapilar do nebulizera Mark 7 do spektrometru absorpcji atomowej Spectra 220 firmy Varian, nr kat. 991009300 lub równoważny | 1 |
| 2. | Nebulizator | Do spektrometru Solaar S4 | 1 |

Na część nr 12 Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie części zamówienia bądź na poszczególne pozycje z przedmiotu zamówienia.

WYMAGANIA:

Dostarczone artykuły winny być wolne od wad materiałowych i wykonawczych.

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 dwunastu odrębnych części. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych w:

- Część nr 2 – Surowice do diagnostyki Salmonella
- Część nr 4 - Testy wskaźniki chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji
- Część nr 5 - Testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej
- Część nr 6 - Testy immunoenzymatyczne ELISA z testami potwierdzenia Western-Blot do diagnostyki serologicznej na sprzęcie i programie posiadanym przez Oddział Laboratoryjny Epidemiologii „EUROLineScan
- Część nr 7 - Testy do diagnostyki parazytologicznej
- Część nr 9 - Podłoża mikrobiologiczne
- Część nr 10 - Materiały pomocnicze: Filtry, sączi, , papierki wskaźnikowe, folia,
- Część nr 11 - Wzorzec, metanol o czystości gradientowej
- Część nr 12 - Akcesoria do spektrometrów

Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie poszczególne pozycje w każdej z w/w części zamówienia.

Na Część nr 1: Surowice do diagnostyki, Salmonella i Shigella, testy lateksowe do diagnostyki Salmonella i E.coli oraz zawiesiny do Odczynu Widala,

- Część nr 3 - Krążki z antybiotykami
- Część nr 8: Test kuwetowy, Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

Informacje dotyczące możliwości składania ofert częściowych bądź na cały przedmiot zamówienia 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.

1. Cena przyjęta w ofercie może być tylko jedna, nie dopuszcza się wariantowości cen.
2. Wartość oferty musi być wyrażona w PLN do 2 miejsca po przecinku.
3. 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.
4. Oferta winna być sporządzona w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze, ręcznie długopisem lub nieścieralnym atramentem, zapewniającej jej czytelność
5. Cena jednostkowa określona przez Wykonawcę jest stała w okresie realizacji umowy i nie będzie podlegała zmianom.
6. 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.
7. Zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie oraz omyłki rachunkowe w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
8. 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.
9. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Alternatywy zawarte w treści oferty spowodują jej odrzucenie.
10. 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.
11. Oferta oraz dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników do niniejszej SIWZ, winny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami co do treści.
12. 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 poświadczonych 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 działania 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.

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 na poszczególne pozycje odrębnie w każdej części przedmiotu zamówienia, z wyłączeniem części nr 4.
2. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie kierował się następującym kryterium:

Cena oferty 100%

3. Do ceny poszczególnych ofert w zakresie *kryterium ceny ofert* zostanie zastosowana metoda polegająca na porównaniu ceny badanej oferty z najtańszą spośród cen przedstawionych przez tych Wykonawców, których oferty zostały dopuszczone do oceny i spełniają warunki określone w specyfikacji. Jako cenę oferty przyjmuje się wartość brutto podaną w Formularzu Ofertowym.

Oceny ofert dokonane zostaną wg wzoru:

KRYTERIUM CENA

Najniższa cena oferowana brutto spośród ocenianych ofert

Ilość punktów = ----- x 100

Cena brutto oferty ocenianej

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

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

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

2. Zamawiający oceni spełnienie warunków udziału w postępowaniu na podstawie dokumentów załączonych do oferty określonych w niniejszym Rozdziale.
3. W celu potwierdzenia, że Wykonawca posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności oraz nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy - Zamawiający żąda następujących dokumentów:
 - 1) **Oświadczenie Wykonawcy** o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust.1 pkt 1- 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, według wzoru, stanowiącego **załącznik nr 2** do SIWZ.
W przypadku składania oferty wspólnej ww. oświadczenie składa każdy z Wykonawców składających ofertę wspólną,
 - 2) aktualny odpis z właściwego rejestru (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.
Jeżeli wykonawca jest osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą – składa oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy,
 - 3) aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego oraz właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzających odpowiednio, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, opłat oraz składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub zaświadczeń, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.**
4. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie – Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
W przypadku Wykonawców prowadzących działalność w formie spółki cywilnej – Zamawiający może żądać umowy spółki cywilnej po wybraniu ich oferty, a przed zawarciem umowy.
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 3 pkt. 2 i 3
 - 1)składa dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
 - b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne 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.
6. Dokumenty, o których mowa w ust. 5 pkt 1 lit. a i c oraz pkt 2, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
Dokument, o którym mowa w ust. 5 pkt 1 lit. b, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
7. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 5 zastępuje się je dokumentami zawierającymi oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Przepisy ust. 6 stosuje się odpowiednio.
8. Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożą wymaganych oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w niniejszym rozdziale, którzy złożyli dokumenty zawierające błędy, do ich złożenia w określonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta podlega odrzuceniu lub konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

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

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

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

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

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

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

1. Jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności :
 - 1) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;
 - 2) wykluczenia Odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - 3) odrzucenia oferty Odwołującego.
2. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania (art. 180 ust. 3 ustawy).
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu (art. 180 ust. 4 ustawy).
4. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2 ustawy (art. 180 ust. 5 ustawy).
5. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie (art. 181 ust. 1 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, 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 uwzględni 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 należytego 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

RADCA PRAWNY
Sz. 458
Ewa Bednarska

29.06.12

DYREKTOR
Wojewódzkiej Stacji
Sanitarnej-Epidemiologicznej
w Szczecinie

lek. med. Jerzy Jakubek 20

[Handwritten signature]
Pieczęć

OFERTA CENOWA
Przedmiot zamówienia

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 czerwca 2012 r. o przetargu nieograniczonym na „dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarно-Epidemiologicznej w Szczecinie surowic, zawiesin, testów do diagnostyki, podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanol o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów” składam (y) niniejszą ofertę:

Część nr 1

Surowice do diagnostyki, Salmonella i Shigella, testy lateksowe do diagnostyki Salmonella i E.coli oraz zawiesiny do Odczynu Widala

Tabela nr 1

| Lp. | Nazwa preparatu | Objętość butelki | Ilość | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|-----------------------------------|------------------|-------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Surowica Salmonella dla antyg. AO | 5 ml | 1 | | | | | |
| 2. | Surowica Salmonella dla antyg. BO | 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 EO | 5 ml | 1 | | | | | |
| 6. | Surowica Salmonella dla antyg HM | 5 ml | 1 | | | | | |
| 7. | Surowica Salmonella dla antyg a | 5 ml | 1 | | | | | |
| 8. | Surowica Salmonella dla antyg b | 5 ml | 1 | | | | | |
| 9. | Surowica Salmonella dla antyg i | 5 ml | 2 | | | | | |
| 10. | Surowica Salmonella dla antyg r | 5 ml | 1 | | | | | |
| 11. | Surowica Salmonella dla antyg eh | 5 ml | 1 | | | | | |
| 12. | Surowica Salmonella dla antyg 07 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 13. | Surowica Salmonella dla antyg Hm | 5 ml | 1 | | | | | |
| 14. | Surowica Salmonella dla antyg Hp | 5 ml | 1 | | | | | |
| 15. | Surowica Salmonella dla antyg Hq | 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 H2 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 19. | Surowica Salmonella dla antyg H5 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 20. | Surowica Salmonella dla antyg H6 | 5 ml | 1 | | | | | |

| Lp. | Nazwa preparatu | Objętość butelki | Ilość | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|----------------------------------|------------------|-------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 21. | Surowica Salmonella dla antyg H7 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 22. | Surowica Shigella dysenteriae 1 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 23. | Surowica Shigella dysenteriae 2 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 24. | Surowica Shigella boydii 8-11 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 25. | Surowica dysenteriae 3-8 | 5 ml | 1 | | | | | |

Tabela nr 2

| Lp. | Nazwa preparatu | Jednostka miary | Ilość | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|--|---|--|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Lateks Salmonella – odczynnik lateksowy poliwalentny B-E i G | 1 a 8 ml | 25 | | | | | |
| 2. | Patyczki mieszadła z tworzywa sztucznego do Lateks Salmonella | 1a 50 szt. | 300 szt. | | | | | |
| 3. | Lateks Salmonella – zestaw - odczynnik poliwalentny B-E i G - odczynnik lateksowy B - odczynnik lateksowy C1 - odczynnik lateksowy C2 - odczynnik lateksowy D - odczynnik lateksowy E - odczynnik lateksowy G - lateks kontrolny - antygen kontrolny -płytki do oznaczeń -bagażetki | Zestaw | 1 | | | | | |
| 4. | Coli lateks EPEC Odczynnik poliwalentny A Odczynnik poliwalentny B Odczynnik poliwalentny C Lateks kontrolny Płytki do oznaczeń Bagażetki | Zestaw | 1 | | | | | |
| 5. | Lateks EPEC: - odczynnik monowalentny O25 - odczynnik monowalentny O26 - odczynnik monowalentny O44 - odczynnik monowalentny O55 - odczynnik monowalentny O86 - odczynnik monowalentny O111 odczynnik monowalentny O114 - odczynnik monowalentny O119 - odczynnik monowalentny O124 - odczynnik monowalentny O125 - odczynnik monowalentny O126 - odczynnik monowalentny O127 - odczynnik monowalentny O128 - odczynnik monowalentny O142 - coli lateks EPEC antygen kontrolny A antygen kontrolny B antygen kontrolny C | 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 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 2ml 1 fl. a 1ml 1 fl. a 1ml 1 fl. a 1ml | 2 but. z każdego rodzaju odczynnika | | | | | |
| 6. | Lateks E.coli O157 | Zestaw | 2 | | | | | |

Tabela nr 3

| Lp. | Nazwa preparatu | Wielkość op. | Ilość | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|--|--------------|--------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej TO | 3 ml | 1 szt. | | | | | |
| 2. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej TH | 3 ml | 1 szt. | | | | | |
| 3. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej AO | 3 ml | 1 szt. | | | | | |
| 4. | Zawiesina Salmonella do aglutynacji probówkowej AH | 3 ml | 1 szt. | | | | | |

Część nr 2**Surowice do diagnostyki Salmonella**

| Lp. | Nazwa preparatu | Objętość butelki | Ilość w szt. | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|---|------------------|--------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Surowica Salmonella dla antyg. O6,7 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 2. | Surowica Salmonella dla antyg. O23 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 3. | Surowica Salmonella dla antyg. Hz57 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 4. | Surowica Salmonella dla antyg. 012 | 5 ml | 1 | | | | | |
| 5. | Salmonella Typhi dla antygenu O do odczynu hemaglutynacji biernej | 1 ml | 1 | | | | | |

Część nr 3**Krażki z antybiotykami**

| Lp. | Nazwa | Stężenie | Ilość | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|------------------------------|---------------|-------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Cefotaksym/ kwas klawulanowy | 30 µg / 10 µg | 1 x 50 ozn. | | | | | |
| 2. | Ceftazydym/ kwas klawulanowy | 30 µg / 10 µg | 1 x 50 ozn. | | | | | |

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

| l.p. | Nazwa | Wielkość op. | Ilość op.. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|------|--|--------------|------------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do sterylizacji parą wodną w temperaturze 134°C/7 min, 121°C/20 min | 200 szt. | | | | | |
| 2. | Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160°C | 250 szt. | | | | | |

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

| Lp. | Nazwa testu | Ilość oznaczeń | Ilość op.. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|----------------|----------------|------------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Mycoplasma IgG | 96 | | | | | |
| 2. | Mycoplasma IgM | 96 | | | | | |
| 3. | Krztusiec IgG | 96 | | | | | |
| 4. | Krztusiec IgM | 96 | | | | | |
| 5. | Krztusiec IgA | 96 | | | | | |

Część nr 6

Testy immunoenzymatyczne ELISA z testami potwierdzenia Western-Blot do diagnostyki serologicznej na sprzęcie i programie posiadanym przez Oddział Laboratoryjny Epidemiologii „EUROLineScan

| Lp. | Nazwa testu | Razem | WYMAGANIA DOTYCZĄCE POSZCZEGÓLNYCH TESTÓW | Ilość op.. | Cena netto op. | 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 płazmie 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 IgM Elisa | 96 oznaczeń | 1. test immunoenzymatyczną do ilościowego i półilościowego oznaczania ludzkich przeciwciał klasy IgM przeciwko Borrelia w surowicy lub płazmie 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 | | | | | |
| 3. | Ospa IgG | 192 oznaczenia | 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 | | | | | |
| 4. | Ospa IgM | 192 oznaczenia | 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 jakościowe lub półilościowe | | | | | |

Część nr 7

Testy do diagnostyki parazytologicznej

| Lp. | Nazwa testu | Razem oznaczeń | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|--|----------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Echinococcus granulosus IgG ELISA | 96 | | | | | |
| 2. | Echinococcus multilocularis IgG ELISA | 96 | | | | | |
| 3. | Echinococcus multilocularis IgG Western blot | | 1 op. | | | | |

Część nr 8

Test kuwetowy

| L.p. | Nazwa testu | J.m. | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|------|--|------------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Testy kuwetowe do oznaczania formaldehydu w zakresie 0,01 - 1 mg/l | op. (24 szt.) | 1 | | | | |

Część nr 9
Podłoża mikrobiologiczne

Tabela nr 1
Podłoża suche i suplementy

| L.p. | Nazwa podłoża/wykonane wg | Wielkość opakowania | Zamawiana ilość | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|------|--|---------------------|-----------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Vankomycyna (1 fiol. po 3 mg) | 1 op.x10 fiol | 2 op. | | | | | |
| 2. | Suplement do podłoża MYP Emulsja jajeczna do MYP | 1 op.x10 fiol | 1 op. | | | | | |
| | | 100ml | 300ml | | | | | |
| 3. | Zbuforowana woda peptonowa wg PN-EN ISO 6579:2003+A1:2007 | 500g | 2500g | | | | | |
| 4. | Agar z żółcią eskuliną i azydkiem wg PN-EN ISO 7899-2:2004 | 500g | 500 g | | | | | |

Tabela nr 2
Podłoża gotowe w probówkach, w butelkach i na płytkach Petriego

| L.p. | Nazwa podłoża/wykonanie wg | Okres ważności od daty dostawy | Wielkość opakowania (ilość szt. w opakowaniu) | Zamawiana ilość (w szt.) | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|------|---|--------------------------------|---|--------------------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Agar siarczynowo-tryptozowy z cykloseryną (TSC) wg Wytucznych PZH:2006 „Metodyka wykrywania i izolacji Clostridium perfringens ze środowiska wodnego” śr. 90 mm | 3 miesiące | 10 do 20 | 20 | | | | | |
| 2. | Podłoże m-CP wg Roz. Min. Zdrowia z dn.29.03.07r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi | 10 tygodni | 10 do 20 | 160 | | | | | |

Tabela nr 3
Dodatki do suchych podłoży

| L.p. | Nazwa dodatku do podłoża /wykonane wg | Okres ważności od daty dostawy | Wielkość op. | Zamawiana ilość | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|------|--|--------------------------------|--------------|-----------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Odczynnik A (NIT A) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas sulfanilowy, kwas octowy 15%) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml | | | | | |
| 2. | Odczynnik B (NIT B) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas 5-amino-2-naftaleno sulfonowy, kwas octowy 15%) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml | | | | | |
| 3. | Odczynnik VP 1 (6% roztwór alfa-naftolu w 96% alkoholu etylowym) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml | | | | | |
| 4. | Odczynnik VP 2 (40% roztwór KOH) | 12 miesięcy | 100 ml | 100 ml | | | | | |

Część nr 10
Materiały pomocnicze: Filtry, sączki, , papierki wskaźnikowe, folia

| Lp. | NAZWA | Jedn. miary | Ilość op. | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|-----|--|-------------|-----------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Filtry membranowe, celulozowe o śr. 47 mm, wielkość porów 0,45µm - sterylne, - na taśmie do podajnika, - filtry powinny współdziałać z podajnikami EZ-PAK firmy Millipore. | op. | 4 | | | | | |
| 2. | Filtry membranowe, celulozowe o śr. 47 mm, wielkość porów 0,22µm - sterylne, - na taśmie do podajnika, - filtry powinny współdziałać z podajnikami EZ-PAK firmy Millipore. | op. | 1 | | | | | |
| 3. | Papierki wskaźnikowe pH 1-14 | op. | 2 | | | | | |
| 4. | Sączki ilościowe twarde o średnicy 90 mm, gramatura 80 g/m ² , odporność na wodę 200 mmH ₂ O | op. | 1 | | | | | |
| 5. | Sączki ilościowe miękkie o średnicy 90 mm odporność na wodę 130 mmH ₂ O | op. | 1 | | | | | |
| 6. | Folia uszczelniająca Parafilm, szer. x dł. 100mm x 75m | op. | 1 | | | | | |

Część nr 11
Wzorzec, metanol o czystości gradientowej

| L.p. | Nazwa | Wielkość op. | Ilość op. | Cena netto op. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|------|---|--------------|-----------|----------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Wzorzec zawartości chlorynów do chromatografii jonowej 1000 µg/ml (matryca: woda) | 50 ml | 1 | | | | |
| 2. | Metanol o czystości gradientowej min. 99,9% zawartość wody max 0,02%, kwasowość max.0,0002 meq/g, filtrowany przez filtr 0,2µm (HPLC) | 2,5 L | 7 | | | | |

Część nr 12
Akcesoria do spektrometrów

| L.p. | Nazwa | Wymagania | Ilość szt. | Cena netto szt.. | Wartość netto | Stawka VAT | Wartość brutto |
|------|----------------|---|------------|------------------|---------------|------------|----------------|
| 1. | Moduł kapilary | Część składowa zestawu kapilar do nebulizera Mark 7 do spektrometru absorpcji atomowej Spectra 220 firmy Varian, nr kat. 991009300 lub równoważny | 1 | | | | |
| 2. | Nebulizator | Do spektrometru Solaar S4 | 1 | | | | |

RAZEM:

cena brutto:.....

słownie brutto:.....

w tym podatek VAT według obowiązującej stawki %.

Cena netto:.....

Słownie netto

Jednocześnie oświadczam/my że:

1. Wykonam/my przedmiot zamówienia w terminach wskazanych pod poszczególnymi częściami zamówienia od daty pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego określonym w ROZDZIALE V – Termin i miejsce realizacji zamówienia.
2. Każdy z oferowanych przedmiotów zamówienia będzie posiadał, w dniu dostawy, okres ważności zgodny z zapisami zawartymi pod każdym z przedmiotów zamówienia.
3. Oferowane **surowic, zawiesiny, testów do diagnostyki ,podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanol o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów** spełniają wymagania oraz parametry techniczne zawarte w SIWZ.
4. Jestem/jesteśmy związany/ni niniejszą ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
5. W przypadku wybrania mojej/naszej oferty zobowiązuję/emy się do podpisania umowy na warunkach zawartych w projekcie umowy dołączonym do SIWZ oraz w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.
6. Podana przeze mnie/przez nas cena nie będzie podlegała zmianie w czasie trwania przedmiotu umowy.
7. Niniejszym informuję/my, że niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji:

-

-

8. Załącznikami do niniejszego Formularza Ofertowego są:

-

-

-

-

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

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

(podpis upoważnionego przedstawiciela)

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

.....
(pieczęć Wykonawcy)

OŚWIADCZENIE

Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu

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

.....
(pełna nazwa Wykonawcy)

.....
(adres siedziby Wykonawcy)

będąc należycie upoważnionym do jego reprezentowania oświadczam(y), że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na: „*dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie surowic, zawiesin, testów do diagnostyki, podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanolu o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów*” tj. warunków określonych w:

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

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

....., dn.

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

Umowa Nr 273. .2012
zawarta dnia 2012 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

2. Główną Księgową – mgr Ewę Fesner

a

adres:

NIP :; REGON :

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

); zwanym w dalszej części „Wykonawcą”, reprezentowanym przez:

.....

o następującej treści:

§ 1

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

§ 2

Przedmiotem umowy jest zakup i dostarczenie przez Wykonawcę do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7 *surowic, zawiesin, testów do diagnostyki, podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanolu o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów zgodnie z ofertą.*

§ 3

1. Dostawa *surowic, zawiesin, testów do diagnostyki, podłoży mikrobiologicznych, materiałów pomocniczych, wzorca, metanolu o czystości gradientowej, akcesoriów do spektrometrów* będzie odbywała się sukcesywnie w miarę zapotrzebowania Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie.

2. Wykonawca jest zobowiązany do realizacji dostawy przedmiotu zamówienia w terminach wskazanych w SIWZ, *ROZDZIAŁ X –Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia*. Wzór zamówienia stanowi załącznik Nr 4 do niniejszej SIWZ.

3. Umowa obowiązuje do dnia 31 października 2012 r. Zamawiający może składać zamówienia pisemne do ostatniego dnia obowiązywania umowy.

§ 4

1. Ceny jednostkowe przedstawione w ofercie przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy.

2. Strony ustalają cenę przedmiotu zamówienia na podstawie oferty cenowej Wykonawcy z dnia na kwotę.....zł netto plus należny podatek VAT z zastrzeżeniem ust. 3.

3. Podany zakres i ilość zamówionego towaru są ilościami maksymalnymi. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości dostaw, a Wykonawca z tego tytułu nie będzie rościć prawa do odszkodowania oraz wysuwał żądań finansowych.

§5

1. Przy każdorazowej dostawie przedmiotu zamówienia wymagany jest jego certyfikat jakości i karty charakterystyki substancji niebezpiecznych.

2. Napisy na etykietach dostarczanych artykułów winny być w języku polskim.

3. Wymagane terminy ważności: zgodnie z zapisami zawartymi w *Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, ROZDZIAŁ X – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.*

4. Nazwa, skład i sposób przygotowania dostarczonego towaru winien być opisany w języku polskim.

5. 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 trybie jednego miesiąca licząc od dnia powzięcia wiadomości o powyższej okoliczności, o której mowa w ust. 1.

§ 9

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

§ 10

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

2. Spory jakie mogą 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

RADCA PRAWNY
Sz. 458

Ewa Budnarska

29.06.12

.....
(pieczęć Zamawiającego)

Szczecin, dn.....

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

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