

.....
Pieczęć Zamawiającego

SPRAWA : AAT.272. 2 .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 Sanitarно-Epidemiologicznej w Szczecinie
testów do diagnostyki i podłoży mikrobiologicznych”.**

Wartość szacunkowa zamówienia poniżej 125 000 EURO

Szczecin, dnia 15 stycznia 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.

I. Nazwa i adres Zamawiającego:

Wojewódzka Stacja Sanitarно-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. 2 .2013** Wykonawcy winni we wszystkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

III. Tryb postępowania:

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami) o wartości szacunkowej 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 **15 maja 2013r. testów do diagnostyki i podłoży mikrobiologicznych.**
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia jest określony w Rozdziale X – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Terminy ważności zamawianych produktów zgodnie z zapisami zawartymi w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia – Rozdział X.
4. Wszelkie koszty związane z realizacją zamówienia, w tym koszty transportu do siedziby Zamawiającego ponosi Wykonawca.
5. Zamawiający nie przewiduje udzielenie zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.
6. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, na podstawie art. 30 ust. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych, posłużył się następującymi nazwami oraz kodami określonymi we Wspólnym Słowniku Zamówień:

33696500-0	Testy diagnostyczne
24956000-0	Podłoża mikrobiologiczne
33141000-0	Wymazówki
33600000-6	Vankomycyna

V. Termin i miejsce realizacji zamówienia:

1. **Termin realizacji: do 15 maja 2013r.**
- przy czym Wykonawca jest zobowiązany do realizacji dostawy przedmiotu zamówienia w terminach:
 - 1) podłoży mikrobiologicznych do 14 dni roboczych od daty pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego,
 - 2) testów diagnostycznych do 30 dni roboczych od daty pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego.Zamawiający może złożyć zamówienia do **15-05-2013 r.**

VI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert:

1. Ofertę należy złożyć (dostarczyć) w siedzibie Wojewódzkiej Stacji Sanitarно-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 **25 stycznia 2013r. do godz. 9⁰⁰.**
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 Sanitarно-Epidemiologicznej w Szczecinie testów do diagnostyki i podłoży mikrobiologicznych*” oraz „*nie otwierać przed godziną 10⁰⁰ dnia 25 stycznia 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 **25 stycznia 2013 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 przekaze niezwłocznie Wykonawcom, którzy nie byli obecni przy otwarciu ofert, na ich pisemny wniosek.
 10. Wykonawca może wprowadzić zmiany oraz wycofać złożoną przez siebie ofertę przed terminem składania ofert. W przypadku wycofania oferty, Wykonawca składa pisemne oświadczenie, że ofertę swą wycofuje, w zamkniętej kopercie zaadresowanej jak w Rozdziale I z dopiskiem „*wycofanie*”. W przypadku zmiany oferty, Wykonawca składa pisemne oświadczenie, iż ofertę swą zmienia, określając zakres i rodzaj tych zmian, a jeśli oświadczenie o zmianie pociąga za sobą konieczność wymiany czy też przedłożenia nowych dokumentów – Wykonawca winien dokumenty te złożyć. Powyższe oświadczenie i ewentualne dokumenty należy zamieścić w zamkniętej kopercie wewnętrznej i zewnętrznej, oznaczonych jak w ust. 2 przy czym koperta zewnętrzna powinna mieć dopisek „*zmiany*”.
 11. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty niezależnie od wyników postępowania.

VII. Opis sposobu udzielania wyjaśnień dotyczących treści niniejszej SIWZ:

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednakże nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
2. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 1 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
3. Zamawiający przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniem wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieszcza na stronie internetowej, na której została umieszczona SIWZ.
4. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może w każdym czasie przed upływem terminu do składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przekazuje się niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz zamieszcza na stronie internetowej, na której została umieszczona SIWZ.
5. Jeżeli w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego zmiana treści SIWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówienie, Zamawiający zamieści ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych.
6. Jeżeli w wyniku zmiany w treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu będzie niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieści taką informację na stronie internetowej, na której udostępniona jest SIWZ. Wyjaśnienia, informacja dotycząca przedłużenia terminu składania ofert oraz modyfikacja treści SIWZ, dodatkowo zostaną zamieszczone na stronie internetowej, na której została udostępniona SIWZ.
7. Dokonana przez Zamawiającego modyfikacja treści SIWZ, a także pisemne odpowiedzi na zadane pytania staną się integralną częścią SIWZ.
8. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców.
9. Pytania należy kierować na adres Stacji wskazany na pierwszej stronie SIWZ w Rozdziale I - Nazwa i adres Zamawiającego.
10. Zamawiający prowadzi protokół postępowania. Protokół postępowania wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym, że oferty są jawne od chwili ich otwarcia.

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

Zamawiający urzęduje w następujących dniach (roboczych) i godzinach:

poniedziałek – piątek 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 albo za pośrednictwem elektronicznej skrzynki podawczej z wykorzystaniem profilu zaufanego lub bezpiecznego podpisu elektronicznego weryfikowanego za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, przy przekazywaniu następujących dokumentów:
 - 1) pytania i wyjaśnienia dotyczące treści SIWZ,
 - 2) wniosków o wyjaśnienie treści oferty,
 - 3) wniosków 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 Natalia Doktorczyk
Pani Anna Bogusławska
 - 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 *testów do diagnostyki i podłoży mikrobiologicznych* do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7.

2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w:
 - - Części nr 3 - Podłoża suche i suplementy
 - Części nr 4 - Podłoża gotowe w probówkach, butelkach i na płytkach Petriego
 - Części nr 6 - Dodatki do suchych podłoży

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

Na:

- Część nr 1 – Testy immunofluorescencyjne do diagnostyki wirusologicznej
- Część nr 2 – Test do diagnostyki parazytologicznej
- Część nr 5 - Podłoża do diagnostyki Yersinia
- Część nr 7 - Testy do diagnostyki molekularnej grypy.

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 – 7 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 wysuwać żądań finansowych.

Część nr 1

Testy immunofluorescencyjne do diagnostyki wirusologicznej

L.p.	Nazwa	Ilość
1.	Grypa A i B	1opakowania (50 oznaczeń)
2.	Paragrypa 1,2,3,	1 opakowanie (50 oznaczeń)
3.	Adenowirus	1 opakowanie (50 oznaczeń)
4.	RSV	1 opakowanie (50 oznaczeń)

Na część nr 1 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

WYMAGANIA:

1. Produkty oznaczone znakiem CE
2. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
3. Termin ważności min. 12 mies. od momentu dostarczenia do WSSE
4. Instrukcja wykonania testu w języku polskim
5. Osobne testy (opakowania) dla: grypa A i B, paragrypa 1,2,3, adenowirus i RSV,
6. Odczynnik testu zawiera przeciwciała monoklonalne koniugowane z izotiocyanianem fluoresceiny
7. Jednoetapowa technika immunofluorescencji
8. Test do użytku do wymazów bezpośrednich z gardła i nosa
9. W zestawie szkiełka kontroli dodatkowo do każdego opakowania testu

Część nr 2
Test do diagnostyki parazytologicznej

L.p.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem oznaczeń
1.	Giardia intestinalis-antygen z kału ELISA	1. Test wykrywający antygen <i>Giardia intestinalis</i> GSA 65 w próbkach kału. 2. Limit detekcji nie gorszy niż 3,9 ng białka GSA 65 na ml. 3. Zestaw 96 oznaczeń. 4. Kontrole: negatywna i pozytywna gotowe do użycia. 5. Pojemność kontroli negatywnej i pozytywnej nie mniej niż 4 ml. 6. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620 nm. 7. Możliwość odczytu wizualnego. 8. Możliwość przechowywania świeżych prób kału do badania co najmniej 48 godzin w temp. 4°C od momentu pobrania. 9. Możliwość badania próbek kału utrwalonych 10% formaliną. 10. Możliwość przechowywania próbek kału utrwalonego 10% formaliną do badania co najmniej 2 miesiące w temp. 4°C od momentu pobrania. 11. Możliwość przechowywania próbek kału w temperaturze -22°C (±2°C). 12. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96

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

WYMAGANIA:

1. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
2. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w **języku polskim** (procedura wykonania, skład zestawu itp) dopuszcza się nośnik w postaci płyty CD.
3. Dołączone do oferty charakterystykę testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).
4. Termin ważności testów: minimum 10 m-cy od momentu dostarczenia testów do WSSE.
5. Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANYCH PRZEZ WSSE PROGRAMÓW BADAWCZYCH W KOMPILERZE nie w czytniku!.
6. Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie.
7. Wykonanie badań dla pozycji 1 winno być możliwe na następującej aparaturze:
 - 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.
 - 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 3
Podłoża suche i suplementy

L.p.	Nazwa podłoża/wykonane wg	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość
1	Bulion Rapaport-Vassiliadis z soją (RVS) wg PN-EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	500 g
2	Bulion Muller-Kauffmana z nowobiocyną (MKTTn), (podłoże kompletne zawierające nowobiocynę w składzie) wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	500 g
3	Zbuforowany bulion z zielenią brylantową, żółcią i glukozą (EE) wg PN-ISO 21528-1:2005	250 g	250 g
4	Agar amerykański (pepton-10g, ekst. mięsny-3g, chlorek sodu-5g, agar-15g)	250 g	250 g
5	Bulion kazeinowo-sojowy (TSB) (pepton K-17g, pepton SP-3g, glukoza-2,5g, chlorek sodu -5g, wodorofosforan dipotasu-2,5g)	500 g	1000 g
6	Agar z mannitolem (podłoże Chapmana)	500 g	1500 g
7	Bulion do rozkładu węglowodanów (<i>Listeria spp.</i>) wg PN-EN ISO 11290-1:1999+A1:2005	100 g	100 g

L.p.	Nazwa podłoża/wykonane wg	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość
8	Podłoże agarowe z ksylozą i lizyną (XLD) wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	1500 g
9	Płyn Ringera	100 g	100 g
10	Pożywka z cyjankiem potasowym i rezazuryną – baza (wg PZH 1973r.) proteose 3g, chlorek sodu 5g, potasu fosforan I zasadowy 0,22g, sodu fosforan II zasadowy 5,64g, rezazuryna 0,02g, pH 7,7)	100 g	100 g
11	Podłoże agarowe z zielenią brylantową i czerwienią fenolową (BGA) wg Wydawnictwa PZH 2001 „ Metodyka wykrywania i izolacji Salmonella z wód powierzchniowych i ścieków”	250 g	250 g
12	Zbuforowana woda peptonowa wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	6000 g
13	Oxford-agar - podstawa wraz z: - suplementem do Oxford agar: 1 fiolka na 500 ml gotowego podłoża wg PN-EN ISO 11290-1:1999+A1:2005	500 g 1op.x10 fiol	500 g 2op.x10 fiol.
14	Agar z żółcią, eskuliną i azydkiem wg PN-EN ISO 7899-2:2004	500 g	500 g
15	Agar z eskuliną i żółcią wg PN-EN ISO 10273:2005+Ap1:2005+Ap2:2006	250 g	250 g
16	Podłoże Endo Agar (wyciąg z tkanek zwierzęcych-10g, laktoza-10g, fosforan dwupotasowy-3,5g, siarczyny sodu-2,5g, fuksyna zasadowa-0,5g, agar-15g)	500 g	500 g
17	Podłoże z mocznikiem wg Christensena w modyfikacji Hormaeche i Munilla	100 g	100 g
18	Salmonella Shigella– agar	500 g	1500 g
19	Woda peptonowa nie zawierająca indolu (enzymatyczny hydrolizat kazeiny - 10g, chlorek sodu-5g)	100 g	100 g
20	Vankomycyna (1 fiol. na 0,5 l podłoża)	1op.x10 fiol	3op.x10 fiol
21	Suplement do agaru czekoladowego - VCN	1op.x10 fiol	1op.x10 fiol
22	Suplement do podłoża mCp (wg Roz. Min. Zdrowia z dn.29.03.07r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi)	1op.x10 fiol	1op.x10 fiol
23	Bulion Brucella (na Campylobacter) wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2008	100 g	100 g
24	Podłoże agarowe Mossela (MYP) – baza wg PN-EN ISO 7932:2005	500 g	500 g
25	Agar z fenyloalaniną (ekstrakt drożdżowy-3g, chlorek sodu-5g, fosforan dwusodowy-1g, L-fenyloalanina-1g, agar-12)	100 g	100 g
26	Sabouraud z chloramfenikolem -agar	250 g	250 g
27	Kligler agar	500 g	500 g
28	Agar z ekstraktem drożdżowym (do badania jakości wody) wg PN-EN ISO 6222:2004 (ekstrakt drożdżowy-3g, pepton tryptone-6g, agar-15g)	500 g	1000 g
29	Bulion Fräsera – baza suplement do Bulionu 1/2 Fraser 1 fiolka na 2250 ml podłoża (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1 :2005)	500 g 1op.x10 fiol	3000 g 3op.x10 fiol
30	Podłoże z mocznikiem wg Christensena (pepton-1g, glukoza-1g, chlorek sodu-5g, dwuwodorofosforan potasu-2g, czerwień fenolowa-0,012g, agar-15g, mocznik-20g)	100 g	100 g

Na część nr 3 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. Podłoże podstawowe (baza) i suplement do tej bazy powinny pochodzić od jednego producenta.
2. Okres ważności od daty dostawy:
- suchych podłoży – minimum 36 miesięcy;
- suplementów - minimum 24 miesiące;
4. Nazwa, skład i sposób przygotowania podłoży powinien być opisany w języku polskim na każdym opakowaniu.
5. Karty metodyki podłoży do każdego podłoża w języku polskim.
6. 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.

7. 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.

8. Certyfikaty kontroli jakości powinny zawierać terminy ważności podłoży po przygotowaniu lub można je dostarczyć w zbiorczym piśmie (tabeli).

9. W przypadku gdy producent jest inny niż dostawca należy dostarczyć certyfikat podłoża od producenta.

Część nr 4

Podłoża gotowe w probówkach, butelkach i na płytkach Petriego

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt w op.)	Ilość zamawiana
1	Bulion Frasera poj. 10 ml (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1:2005)	3 miesiące	10-50	150
2	Bulion pół-Frasera poj. 225 ml (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1 :2005)	3 miesiące	1	200
3	ALOA-agar śr. 90mm (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1:2005)	2 miesiące	10	600
4	CN-agar (Pseudomonas) śr.60-90 mm wg PN-EN ISO 16266:2009	3 miesiące	10	900
5	Slanetz-Bartley-agar śr. 60-90mm wg PN-EN ISO 7899-2:2004	10 tygodni	10 do 20	1400
6	Endo Les-agar śr. 60-90 mm wg PN ISO 9308-1:1999	3 miesiące	10 do 20	2000
7	Yersinia CIN agar śr. 90 mm (wg PN-EN ISO 10273:2005+Ap1:2005+Ap2:2006)	3 miesiące	10 do 20	50
8	Legionella GVPC śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	300
9	Legionella BCYE-α (z cysteiną) śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	100
10	Legionella BCYE- cys (bez cysteiny) śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	100
11	Wymazówki z podłożem transportowym typu Stuart bez węgla transportowego	12 miesięcy	1	500
12	Bacillus Cereus LAB-AGAR śr. 90 mm wg PN – EN ISO 7932:2005	3 miesiące	10	150
13	Pożywka agarowa Mac Conkey z cefiximem i tellurynem potasu (CT-SMAC) śr. 90 mm	2 miesiące	10	20
14	CHROMagar KPC śr. 90mm	2 miesiące	10	10
15	CHROMagar ESBL śr. 90mm	2 miesiące	10	10
16	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	600
17	Columbia agar + 5% krew barania śr. 90mm wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2006	10 tygodni	10 - 20	350
18	Agar tryptozowo-sojowy z neutralizatorami (kontrola czystości powierzchni) śr. 55 mm	3 miesiące	10 do 20 szt.	460
19	Mueller-Hinton agar śr. 90 mm	3 miesiące	10	150
20	Kwas fenylboronowy (pr. po 2ml)	3 miesiące	5 do 10	10
21	Bulion z kwaśnym seleninem sodu (SF-bulion) (poj. 5ml)	5 miesięcy	10-50	11000
22	MacConkey-agar (z fioletem krystalicznym) śr. 90mm	3 miesiące	10 -20	7000
23	MacConkey-agar z sorbitolem śr. 90mm	3 miesiące	10	200
24	Hektoen-agar śr. 90mm	3 miesiące	10 - 20	2500
25	Salmonella Shigella agar śr. 90mm	3 miesiące	10 - 20	4700
26	Agar Baird-Parker śr. 90 mm	2 miesiące	10 - 20	150

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt w op.)	Ilość zamawiana
	(wg PN-EN ISO 6888-3:2004)			
27	Bulion Mueller-Kauffmana z nowobiocyną (MKTn) (poj. 10ml) (wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007)	5 miesięcy	10-50	700
28	Mueller-Hinton agar + 5% krew barania śr.90mm wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2008	3 miesiące	10	30
29	EDTA (probówka po 2ml)	3 miesiące	5 do 10	10
30	CCDA Selective Medium (Campylobacter) śr.90mm PN-EN ISO 10272-1:2007/Ap1:2008	3 miesiące	10	30
31	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	30
32	Podłoże Clarka (probówka po 2 ml) wg PZH 1973 r. „Pożywki Bakteriologiczne“ (pepton zbuforowany-5g, glukoza-5g, fosforan dwupotasowy-5g)	4 miesiące	20	100
33	Wymazówka wiskozowa na trzonku polistyrenowym z odłamywanym końcem, wstępnie zwilżona buforem neutralizującym, pakowana sterylnie w probówce	12 miesięcy	1	400
34	Krażki z cefolatyną (nasylenie 30 µg)	12 miesięcy	1	50

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 przedmiotu zamówienia.

WYMAGANIA:

1. Producent powinien posiadać certyfikat ISO 9001 i należy dołączyć kopię dokumentu do oferty.
2. Każda płytka, probówka, butelka oznaczona czytelnym nadrukiem lub etykietą zawierającym informację: nazwa podłoża, seria, data ważności.
3. Opakowanie zbiorcze (5, 10, 20 lub 50 płytek/probówek) opatrzone etykietą, bezpośrednio na folii bądź na kartoniku zabezpieczającym pakiet, zawierającą nazwę podłoża, serię i datę ważności.
4. Podłoża winny posiadać okresy ważności wskazane w powyższej tabeli.
5. Do każdej dostarczonej pozycji należy dołączyć karty metodyki podlóz oraz certyfikat jakości zgodny z obowiązującymi normami zawierający: serię i datę ważności, skład podłoża i wartość pH oraz wyniki ogólnej i szczegółowej (mikrobiologicznej) kontroli podlóz w języku polskim.
6. Charakterystyka mikrobiologiczna powinna zawierać żywność, selektywność podłoża wyrażoną liczbowo oraz specyficzność (opis morfologii koloni), skontrolowaną przy użyciu szczepów wzorcowych z kolekcji ATCC zgodnie z przytoczonymi w SIWZ normami/wytuczynymi lub zgodnie z normą ISO 11133.
7. W przypadku gdy producent jest inny niż dostawca należy dostarczyć certyfikat podłoża pochodzący od producenta.
8. Wysokość wylanego podłoża na płytkach 4 – 5 mm.
9. Podłoże w poz. 21 (SF-bulion) - probówki plastikowe po 5 ml podłoża, oznaczone etykietą informacyjną znajdującą się na środku probówki, wysokość probówki 100 mm, szerokość probówki przy wlewie 15 mm, z wciskany korkiem, pakowane po 10-50 szt.
10. Podłoże w poz. 18 (agar tryptozowo-sojowy z neutralizatorami) - średnica 55 mm, zamykanie na gwint i dostosowane do Applicatora Count-Tact™ firmy bioMerieux (będącego na stanie WSSE w Szczecinie). Dopuszcza się nieodpłatne wypożyczenie aplikatora pasującego do płytek odciskowych na czas ich wykorzystania (do momentu upłynięcia daty ważności ostatniej dostarczonej dostawy płytek).

Część nr 5 Podłoża do diagnostyki Yersinia

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt. w opakowaniu)	Ilość zamawiana
1	Yersinia CIN agar śr. 90 mm	6 tygodni	10	220

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

WYMAGANIA:

1. Każda płytka oznaczona czytelnym nadrukiem zawierającym informację: nazwa podłoża, seria, data ważności.
2. Opakowanie zbiorcze (10 płytek) również opatrzone etykietą, bezpośrednio na folii zabezpieczającej pakiet, zawierającą nazwę podłoża, serię i datę ważności.
3. Wymagany skład: Pepton żelatynowy (wołowy lub wieprzowy) - 17g, Pepton kazeinowy i mięsny (wołowy lub wieprzowy) - 3g, Wyciąg drożdżowy - 2g, Mannitol - 20g, Chlorek sodu - 1g, Pirosiarczan sodu - 2g, Siarczan magnezu - 0,010g, Czerwień obojętna - 0,030g, Fiolet krystaliczny - 0,001g, Cefsulodyna - 0,015g, Irgasan - 0,004g, Nowobiocyna - 0,0025g, Cholan sodu (owczy lub wołowy) - 0,125g, Dezoksyholan sodu (owczy lub wołowy) - 0,5g, Oczyszczona woda - 1 l, Agar- 13,5g pH 7,4
4. Wymagana kontrola podłoża przeprowadzona szczepami wzorcowymi:
Yersinia enterocolitica ATCC 9610, Yersinia enterocolitica ATCC 23715,
Escherichia coli ATCC 25922, Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853,
Enterococcus faecalis ATCC 29212; specyficzność (opis morfologii koloni).
5. Karta metodyki podłoża.
6. W przypadku gdy producent jest inny niż dostawca należy dostarczyć certyfikat producenta .
7. Wysokość wylanego podłoża na płytkach 4–5 mm, średnica płytki 90 mm.
8. Wykonawca powinien posiadać certyfikat ISO 9001 i należy dołączyć kopię dokumentu do oferty.

Część nr 6
Dodatki do suchych podłoży

L.p.	Nazwa dodatku do podłoża/wykonane wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość
1	Fiolet krystaliczny (do barwienia metodą Grama)	12 miesięcy	100 ml	100 ml
2	Fuksyna (do barwienia metodą Grama)	12 miesięcy	100 ml	100 ml
3	Odczynnik A (NIT A) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas sulfanilowy, kwas octowy 15%)	12 miesięcy	100 ml	100 ml
4	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
5	Ekstrakt mięsny	36 miesięcy	250 g	250 g

Na część nr 6 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. Dodatków do podłoży winny posiadać okresy ważności opisane w tabeli.

Do części nr 3, 4, 5 i 6 bezwzględnie wymaga się zgodności składów przedmiotów zamówienia z przytoczonymi w SIWZ normami/wytycznymi, terminów ważności gotowych podłoży i odczynników oraz innych danych, które powinny być zawarte w certyfikacie.

Część nr 7
Testy do diagnostyki molekularnej grypy

L. p.	Nazwa	Ilość zamawiana
1	Zestaw do izolacji materiału genetycznego wirusów (DNA i RNA) z próbek wymazów, osocza, surowicy zawierający kompletne odczynniki do przeprowadzenia izolacji	150 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	200 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 7 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych

WYMAGANIA:

1. Zestaw do izolacji materiału genetycznego musi być kompatybilny z zestawami miksu do przeprowadzenia reakcji.
2. 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
3. Zestaw musi zawierać czynnik np. Carrier RNA (poli-A) wspomagający izolację z materiału ubogiego w DNA/RNA
4. Procedury nie wymagają ekstrakcji mieszaniną fenolu i chloroformu i wymaga tylko minimalnego kontaktu użytkownika z materiałem o charakterze zakaźnym.
5. Procedura izolacji nie wymaga inkubacji próbek w temperaturze wyższej niż pokojowa
6. Zestawy oparte o specyficzne sondy typu TaqMan wraz ze specyficznymi primerami
7. Zestaw oprócz miksu reakcyjnego i mieszaniny sonda – primery musi zawierać kontrolę dodatnią
8. Zestaw musi posiadać endogenną wewnętrzną kontrolę skierowaną do ludzkiego genu GAPDH
9. Zestaw musi zawierać wszystkie bufony do izolacji poza etanolem
10. W przypadku identyfikacji grypy A/B – konieczne osobne kanały fluorescencyjne i możliwość analizy na kanałach osobno dla grypy A i osobno grypy B
11. Produkty oznaczone znakiem CE
12. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
13. Testy do wykonania na aparacie: Rotor-Gene Q Model: 5-plex Producent: QIAGEN będącym na wyposażeniu WSSE Szczecin
14. Instrukcja wykonania testów w języku polskim
15. Testy zawierać muszą kontrolę wewnętrzną
16. W przypadku konieczności wprowadzenia testu do programu przyjazd firmy i wprowadzenie
17. Pełny 12 – miesięczny termin ważności oraz pomoc techniczna – merytoryczna świadczona przez oferenta.

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 siedmiu odrębnych części. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych w:
 - Części nr 3 - Podłoża suche i suplementy
 - Części nr 4 - Podłoża gotowe w probówkach, butelkach i na płytkach Petriego
 - Części nr 6 - Dodatki do suchych podłoży

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

Na:

- Część nr 1 – Testy immunofluorescencyjne do diagnostyki wirusologicznej
- Część nr 2 – Test do diagnostyki parazytologicznej
- Część nr 5 - Podłoża do diagnostyki Yersinia
- Części nr 7 - Testy do diagnostyki molekularnej grypy, 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.

3. Cena przyjęta w ofercie może być tylko jedna, nie dopuszcza się wariantowości cen.
4. Wartość oferty musi być wyrażona w PLN do 2 miejsca po przecinku.
5. Cena musi być wyrażona w złotych polskich niezależnie od wchodzących w jej skład elementów. Tak przedstawiona cena będzie brana pod uwagę przez komisję przetargową w trakcie wyboru najkorzystniejszej oferty.

6. Oferta winna być sporządzona w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze, ręcznie długopisem lub nieścieralnym atramentem, zapewniającej jej czytelność.
7. Cena jednostkowa określona przez Wykonawcę jest stała w okresie realizacji umowy i nie będzie podlegała zmianom.
8. W przypadku przedmiotu zamówienia dostarczonego w opakowaniach kaucjonowanych, cena za dostawę tych materiałów nie powinna zawierać kaucji za opakowanie. W każdym przypadku Wykonawca wskazuje kaucje na fakturze jako oddzielną pozycję.
9. Zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie oraz omyłki rachunkowe w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
10. Jeżeli oferta zawierać będzie rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, Zamawiający zwróci się do Wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny.
11. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Alternatywy zawarte w treści oferty spowodują jej odrzucenie.
12. Oferta oraz wymagane dokumenty określone w SIWZ winny być trwale połączone.
Zaleca się, aby wszystkie strony oferty były ponumerowane. W treści oferty należy umieścić informację o łącznej ilości stron oferty wraz z liczbą i wykazem dołączonych do oferty załączników.
13. Oferta oraz dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników do niniejszej SIWZ, winny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami co do treści.
14. Wszystkie strony oferty winny być podpisane lub zparafowane 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 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 na poszczególne pozycje odrębnie w każdej części przedmiotu zamówienia, z wyłączeniem części nr 1, 2, 5 i 7.
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 sądzie polubownym (arbitrażowym), jeżeli ustawa nie stanowi inaczej (art. 185 ust. 7 ustawy).

XVII. Informacje uzupełniające:

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

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

ZATWIERDZAM

DYREKTOR
Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej
w Szczecinie
Malgorzata Domagala-Dobrzycka
dr n. med. Malgorzata Domagala-Dobrzycka

RADCA PRAWNY
Sz-458
Ewa Bednarska

(pieczęć Wykonawcy)

Załącznik nr 1 do SIWZ

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.....2013 r. o przetargu nieograniczonym na „dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie testów do diagnostyki i podłoż mikrobiologicznych” składam (y) niniejszą ofertę:

Część nr 1

Testy immunofluorescencyjne do diagnostyki wirusologicznej

L.p.	Nazwa	Ilość	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Grypa A i B	1 opakowania (50 oznaczeń)				
2.	Paragrypa 1,2,3,	1 opakowanie (50 oznaczeń)				
3.	Adenowirus	1 opakowanie (50 oznaczeń)				
4.	RSV	1 opakowanie (50 oznaczeń)				

Część nr 2

Test do diagnostyki parazytologicznej

L.p.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem oznaczeń	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Giardia intestinalis- antygen z kału ELISA	1. Test wykrywający antygen <i>Giardia intestinalis</i> GSA 65 w próbkach kału. 2. Limit detekcji nie gorszy niż 3,9 ng białka GSA 65 na ml. 3. Zestaw 96 oznaczeń. 4. Kontrole: negatywna i pozytywna gotowe do użycia. 5. Pojemność kontroli negatywnej i pozytywnej nie mniej niż 4 ml. 6. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620 nm. 7. Możliwość odczytu wizualnego. 8. Możliwość przechowywania świeżych próbek kału do badania co najmniej 48 godzin w temp. 4°C od momentu pobrania. 9. Możliwość badania próbek kału utrwalonych 10% formaliną. 10. Możliwość przechowywania próbek kału utrwalonego 10% formaliną do badania co najmniej 2 miesiące w temp. 4°C od momentu pobrania. 11. Możliwość przechowywania próbek kału w temperaturze -22°C (±2°C). 12. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96				

Część nr 3
Podłoża suche i suplementy

L.p.	Nazwa podłoża/wykonane wg	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość	Wielkość op.	Ilość op.	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Bulion Rapaport-Vassiliadis z soją (RVS) wg PN-EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	500 g						
2	Bulion Muller-Kauffmana z nowobiocyną (MKTTn), (podłoże kompletne zawierające nowobiocynę w składzie)wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	500 g						
3	Zbuforowany bulion z zielenią brylantową, żółcią i glukozą (EE) wg PN-ISO 21528-1:2005	250 g	250 g						
4	Agar amerykański (pepton-10g, ekst.mięsny-3g, chlorek sodu-5g, agar-15g)	250 g	250 g						
5	Bulion kazeinowo-sojowy (TSB) (pepton K-17g, pepton SP-3g, glukoza-2,5g, chlorek sodu -5g, wodorofosforan dipotasu-2,5g)	500 g	1000 g						
6	Agar z mannitolem (podłoże Chapmana)	500 g	1500 g						
7	Bulion do rozkładu węglowodanów (<i>Listeria spp.</i>) wg PN-EN ISO 11290-1:1999+A1:2005	100 g	100 g						
8	Podłoże agarowe z ksylozą i lizyną (XLD) wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	1500 g						
9	Płyn Ringera	100 g	100 g						
10	Pożywka z cyjankiem potasowym i rezazuryną – baza (wg PZH 1973r.) proteose 3g, chlorek sodu 5g, potasu fosforan I zasadowy 0,22g, sodu fosforan II zasadowy 5,64g, rezazuryna 0,02g, pH 7,7)	100 g	100 g						
11	Podłoże agarowe z zielenią brylantową i czerwienią fenolową (BGA) wg Wydawnictwa PZH 2001 „ Metodyka wykrywania i izolacji Salmonella z wód powierzchniowych i ścieków”	250 g	250 g						
12	Zbuforowana woda peptonowa wg PN – EN ISO 6579:2003+A1:2007	500 g	6000 g						
13.	Oxford-agar - podstawa wraz z: - suplementem do Oxford agar: 1 fiołka na 500 ml gotowego podłoża wg PN-EN ISO 11290-1:1999+A1:2005	500 g 1op.x10 fiol	500 g 1op.x10 fiol						
14	Agar z żółcią, eskuliną i azydkiem wg PN-EN ISO 7899-2:2004	500 g	500 g						
15	Agar z eskuliną i żółcią wg PN-EN ISO 10273:2005+Ap1:2005+Ap2:2006	250 g	250 g						
16	Podłoże Endo Agar (wyciąg z tkanek zwierzęcych-10g, laktoza-10g, fosforan dwupotasowy-3,5g, siarczyn sodu-2,5g, fuksyna zasadowa-0,5g, agar-15g)	500 g	500 g						
17	Podłoże z mocznikiem wg Christensena w modyfikacji Hormaeche i Munilla	100 g	100 g						
18	Salmonella Shigella– agar	500 g	1500 g						
19	Woda peptonowa nie zawierająca indolu (enzymatyczny hydrolizat kazeiny - 10g, chlorek sodu-5g)	100 g	100 g						
20	Vankomycyna (1 fioł. na 0,5 l podłoża)	1op.x10 fiol	3op.x10 fiol						
21	Suplement do agaru czekoladowego - VCN	1op.x10 fiol	1op.x10 fiol						
22	Suplement do podłoża mCp (wg Roz. Min. Zdrowia z dn.29.03.07r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi)	1op.x10 fiol	1op.x10 fiol						
23	Bulion Brucella (na Campylobacter) wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2008	100 g	100 g						
24	Podłoże agarowe Mossela (MYP) – baza wg PN-EN ISO 7932:2005	500 g	500 g						
25	Agar z fenyloalaniną (ekstrakt drożdżowy-3g, chlorek sodu-5g, fosforan dwusodowy-1g, L-fenyloalanina-1g, agar-12)	100 g	100 g						
26	Sabouraud z chloramfenikolem -agar	250 g	250 g						

L.p.	Nazwa podłoża/wykonane wg	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość	Wielkość op.	Ilość op.	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
27	Kligler agar	500 g	500 g						
28	Agar z ekstraktem drożdżowym (do badania jakości wody) wg PN-EN ISO 6222:2004 (ekstrakt drożdżowy-3g, pepton tryptone-6g, agar-15g)	500 g	1000 g						
29	Bulion Fräsera – baza suplement do Bulionu 1/2 Fraser 1 fiołka na 2250 ml podłoża (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1 :2005)	500 g 1op.x10 fioł	3000 g 3op.x10 fioł						
30	Podłoże z mocznikiem wg Christensena (pepton-1g, glukoza-1g, chlerek sodu-5g, dwuwodorofosforan potasu-2g, czerwieni fenolowa-0,012g, agar-15g, mocznik-20g)	100 g	100 g						

Część nr 4

Podłoża gotowe w probówkach, butelkach i na płytkach Petriego

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt. w op.)	Ilość zamawiana	Ilość op.	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Bulion Fräsera poj. 10 ml (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1:2005)	3 miesiące	10-50	150					
2	Bulion pół-Fräsera poj. 225 ml (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1 :2005)	3 miesiące	1	200					
3	ALOA-agar śr. 90mm (wg PN-EN ISO 11290-1:1999 +A1:2005)	2 miesiące	10	600					
4	CN-agar (Pseudomonas) śr.60-90 mm wg PN-EN ISO 16266:2009	3 miesiące	10	900					
5	Słanetz-Bartley-agar śr. 60-90mm wg PN-EN ISO 7899-2:2004	10 tygodni	10 do 20	1400					
6	Endo Les-agar śr. 60-90 mm wg PN ISO 9308-1:1999	3 miesiące	10 do 20	2000					
7	Yersinia CIN agar śr. 90 mm (wg PN-EN ISO 10273:2005+Ap1:2005+Ap2:2006)	3 miesiące	10 do 20	50					
8	Legionella GVPC śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	300					
9	Legionella BCYE-α (z cysteiną) śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	100					
10	Legionella BCYE- cys (bez cysteiny) śr. 90 mm wg PN-EN ISO 11731-2:2008	5 miesięcy	10 do 20	100					
11	Wymazówki z podłożem transportowym typu Stuart bez węgla transportowego	12 miesięcy	1	500					
12	Bacillus Cereus LAB-AGAR śr. 90 mm wg PN – EN ISO 7932:2005	3 miesiące	10	150					
13	Pożywka agarowa Mac Conkey z cefiximem i tellurynem potasu (CT-SMAC) śr. 90 mm	2 miesiące	10	20					
14	CHROMagar KPC śr. 90mm	2 miesiące	10	10					
15	CHROMagar ESB� śr. 90mm	2 miesiące	10	10					
16	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	600					
17	Columbia agar + 5% krew barania śr. 90mm wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2006	10 tygodni	10 - 20	350					
18	Agar tryptozowo-sojowy z neutralizatorami (kontrola czystości powierzchni) śr. 55 mm	3 miesiące	10 do 20.	460					
19	Mueller-Hinton agar śr. 90 mm	3 miesiące	10	150					
20	Kwas fenylboronowy (pr. po 2ml)	3 miesiące	5 do 10	10					
21	Bulion z kwaśnym seleninem sodu (SF-bulion) (poj. 5ml)	5 miesięcy	10-50	11000					
22	MacConkey-agar (z fioletem krystalicznym) śr. 90 mm	3 miesiące	10 do 20.	7000					
23	MacConkey-agar z sorbitolem śr. 90mm	3 miesiące	10	200					
24	Hektoen-agar śr. 90mm	3 miesiące	10 - 20	2500					
25	Salmonella Shigella agar śr. 90mm	3 miesiące	10 - 20	4700					
26	Agar Baird-Parker śr. 90 mm (wg PN-EN ISO 6888-3:2004)	2 miesiące	10 - 20	150					
27	Bulion Mueller-Kauffmana z nowobiocyną (MKTn) (poj. 10ml) (wg PN – EN ISO	5 miesięcy	10-50	700					

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt. w op.)	Ilość zamawiana	Ilość op.	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
	6579:2003+A1:2007)								
28	Mueller-Hinton agar + 5% krew barania śr.90mm wg PN-EN ISO 10272-1:2007+Ap1:2008	3 miesiące	10	30					
29	EDTA (probówka po 2ml)	3 miesiące	5 do 10	10					
30	CCDA Selective Medium (Campylobacter) śr.90mm PN-EN ISO 10272-1:2007/Ap1:2008	3 miesiące	10	30					
31	Agar siarczynowo-tryptozowy z cykloseryną (TSC) wg Wytycznych PZH:2006 „Metodyka wykrywania i izolacji Clostridium perfringens ze środowiska wodnego” śr. 90 mm	3 miesiące	10	30					
32	Podłoże Clarka (probówka po 2 ml) wg PZH 1973 r. „Pożywki Bakteriologiczne“ (pepton zbuforowany-5g, glukoza-5g, fosforan dwupotasowy-5g)	4 miesiące	20	100					
33	Wymazówka wiskozowa na trzonku polistyrenowym z odłamującym końcem, wstępnie zwilżona buforem neutralizującym, pakowana sterylnie w probówce	12 miesięcy	1	400					
34	Krażki z cefolatyną (nasycenie 30 µg)	12 miesięcy	1	50					

Część nr 5
Podłoża do diagnostyki Yersinia

L.p.	Nazwa podłoża/wykonanie wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania (ilość szt. w opakowaniu)	Ilość zamawiana	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Yersinia CIN agar śr. 90 mm	6 tygodni	10	220				

Część nr 6
Dodatki do suchych podłoży

L.p.	Nazwa dodatku do podłoża/wykonane wg	Okres ważności od daty dostawy	Wielkość opakowania	Zamawiana ilość	Ilość op.	Cena op. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1	Fiolet krystaliczny (do barwienia metodą Grama)	12 miesięcy	100 ml	100 ml					
2	Fuksyna (do barwienia metodą Grama)	12 miesięcy	100 ml	100 ml					
3	Odczynnik A (NIT A) do potwierdzania redukcji azotanów do azotynów (kwas sulfanilowy, kwas octowy 15%)	12 miesięcy	100 ml	100 ml					
4	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					
5	Ekstrakt mięsny	36 miesięcy	250 g	250 g					

Część nr 7
Testy do diagnostyki molekularnej grypy

L. p.	Nazwa	Ilość Zamawiana	Ilość op.	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 przeprowadzenia izolacji	150 oznaczeń					
2	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywające grypę A/ B, z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierający wszystkie odczynniki do przygotowania miksu do reakcji PCR	200 oznaczeń					
3	Test do identyfikacji grypy metodą Real – time PCR, wykrywający grypę AH1 i AH3 z wymazów z gardła i nosa, test kompletny zawierający 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

Jednocześnie oświadczam/my że:

1. Wykonam/my przedmiot zamówienia w terminach:
- podłoż mikrobiologicznych do 14 dni roboczych od daty pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego,
- testów diagnostycznych do 30 dni roboczych od daty pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego określonych 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 **testy do diagnostyki i podłoża mikrobiologiczne** 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 podlegać zmianie w czasie trwania przedmiotu umowy.
7. Niniejszym informuję/my, że niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji:

-

-

8. Załącznikami do niniejszego Formularza Ofertowego są:

-

-

-

-

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

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

.....
(podpis upoważnionego przedstawiciela)

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

.....
(pieczęć Wykonawcy)

OŚWIADCZENIE

Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu

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

.....
(pełna nazwa Wykonawcy)

.....
(adres siedziby Wykonawcy)

będąc należycie upoważnionym do jego reprezentowania oświadczam(y), że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „dostawę do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie testów do diagnostyki i podłoż mikrobiologicznych”. 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- dr n. med. Małgorzatę Domagała-Dobrzycką

2. Z-cę Głównego Księgowego – mgr Krystyną Bichtą

a

adres:

NIP :; REGON :

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

zwanym w dalszej części „Wykonawcą”, reprezentowanym przez:

.....

o następującej treści:

§ 1

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

§ 2

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

§ 3

1. Dostawa **testów do diagnostyki i podłoży mikrobiologicznych** 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 Rozdziale V. **Termin i miejsce realizacji zamówienia.** Wzór zamówienia stanowi załącznik Nr 4 do niniejszej SIWZ.

3. Umowa obowiązuje do dnia 15 maja 2013 r. Zamawiający może składać zamówienia pisemne do ostatniego dnia obowiązywania umowy.

§ 4

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

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

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

§5

1. Przy każdorazowej dostawie przedmiotu zamówienia wymagany jest jego certyfikat jakości w przypadku gdy przedmiot zamówienia zawiera w swoim składzie substancje niebezpieczne, kartę charakterystyki substancji niebezpiecznych należy dostarczyć wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia.

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

§ 9

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

§ 10

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