

.....
Pieczęć Zamawiającego

SPRAWA : AAT.272.23.2012

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 testów, surowic, zawiesin do diagnostyki do Wojewódzkiej Stacji Sanitarно-
Epidemiologicznej w Szczecinie”**

Wartość szacunkowa zamówienia poniżej 125 000 EURO

Szczecin, dnia 7 września 2012 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** – Formularz ofertowy
- Załącznik nr 2** – Oświadczenie
- Załącznik nr 3** – Wzór umowy

I. Nazwa i adres zamawiającego:

Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna
ul. Spedytorska 6/7, 70-632 Szczecin
e-mail: administracja@wsse.szczecin.pl
strona internetowa: wsse.szczecin.pl
Tel. 091 462 45 69
Fax 091 462 40 60, wew. 151

godziny urzędowania: 7.25 – 15.30

II. Oznaczenie postępowania:

Postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (dalej zwana SIWZ), oznaczona jest znakiem: **AAT.272.23.12**. 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 na zamówienie w terminie do 20 dni) testów i odczynników laboratoryjnych do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia jest określony w Rozdziale X – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
2. Terminy ważności, wymagania techniczne oraz terminy dostaw 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 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	odczynniki laboratoryjne
33694000-1	czynniki diagnostyczne

V. Termin i miejsce realizacji zamówienia:

Termin realizacji: **do 30 listopada 2012 r.** – na podstawie złożonych zamówień.

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, terminie do dnia **20 września 2012 do godz. 11⁰⁰**.

2. Wykonawca zamieszcza ofertę w zamkniętej zewnętrznej i wewnętrznej kopercie z tym, że:
 - zewnętrzna koperta powinna być zaadresowana na Zamawiającego, zawierać oznaczenie: **„oferta na dostawę testów, surowic, zawiesin do diagnostyki do Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie**
” oraz **„nie otwierać przed godziną 12⁰⁰ dnia 20 września 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 **20 września 2012 r. o godz. 12⁰⁰** w pokoju nr 15 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 przekazuje 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:
 - a) pytania i wyjaśnienia dotyczące treści SIWZ,
 - b) wniosek o wyjaśnienie i wyjaśnienia treści oferty,
 - c) wniosek o wyjaśnienie i wyjaśnienia dotyczące oświadczeń i dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy,
 - d) informacja o poprawieniu oczywistych omyłek pisarskich oraz omyłek rachunkowych w obliczeniu ceny,
 - e) oświadczenie Wykonawcy w kwestii wyrażenia zgody na poprawienie omyłek rachunkowych,

- f) 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:
 - a) zgłoszenie o przystąpieniu do postępowania odwoławczego,
 - b) ofertę wraz z załącznikami (również ewentualną ofertę dodatkową),
 - c) wyjaśnienia do oferty,
 - d) brakujące dokumenty oraz oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ogłoszeniem ofertą w przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych,
 - e) odwołanie.
 6. Postępowanie odbywa się w języku polskim, w związku z czym wszelkie pisma, dokumenty, oświadczenia itp. składane w trakcie postępowania między Zamawiającym a Wykonawcami muszą być sporządzone w języku polskim.
 7. Adres do korespondencji jest zamieszczony na pierwszej stronie SIWZ w Rozdziale I - Nazwa i adres Zamawiającego.
Zamawiający wymaga, aby wszelkie pisma związane z postępowaniem były kierowane wyłącznie na ten adres.
 8. Osobami uprawnionymi do bezpośredniego kontaktowania się z Wykonawcami są:

- w sprawach dotyczących przedmiotu zamówienia: Pani Katarzyna Furmańska, Anna Osman,

- w sprawach proceduralnych: Pan Bogdan Jarosz, w godz. 7²⁵ - 15⁰⁰ w dni robocze, faks: 091-462-40-60 wew. 151 (czynny całą dobę).

IX. Termin związania ofertą:

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

X. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa opisanych w niniejszym rozdziale testów i odczynników laboratoryjnych do siedziby Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Szczecinie przy ul. Spedytorskiej 6/7.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na pakiety nr: I, II, IV. Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie poszczególne pozycje w każdej z w/w części zamówienia.
Na Pakiety nr I, II, IV, Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych (informacje dotyczące braku możliwości składania ofert częściowych są umieszczone pod poszczególnymi częściami zamówienia - pakietami).
Zamawiający rozstrzygnie postępowanie w którejkolwiek części, gdy wpłynie co najmniej

- jedna nie podlegająca odrzuceniu oferta.
3. W przypadku gdy przedmiot zamówienia zawiera w swoim składzie substancje niebezpieczne, kartę charakterystyki substancji niebezpiecznych należy dostarczyć wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia.
 4. 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.

Przedmiot zamówienia

I. Pakiet – surowice do diagnostyki Salmonella i Shigella, testy lateksowe do diagnostyki Salmonella i E.coli oraz zawiesiny do Odczynu Widala

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych do pakietu I.

Tabela 1

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelki	Razem
1.	Surowica Salmonella dla antyg EO	5 ml	1
2.	Surowica Salmonella dla antyg a	5 ml	1
3.	Surowica Salmonella dla antyg b	5 ml	1
4.	Surowica Salmonella dla antyg i	5 ml	1
5.	Surowica Salmonella dla antyg eh	5 ml	1
6.	Surowica Salmonella dla antyg Hp	5 ml	1
7.	Surowica Salmonella dla antyg Hs	5 ml	1
8.	Surowica Salmonella dla antyg enx	5 ml	1
9.	Surowica Salmonella dla antyg c	5 ml	1

Tabela 2

Lp.	Nazwa preparatu	Jednostka miary	Razem
1.	Lateks Salmonella – odczynnik lateksowy poliwalentny B-E i G	1 a 8 ml	20
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	Zestaw	1

	Lateks kontrolny Płytki do oznaczeń Bagietki		
5.	Lateks E.coli O157	Zestaw	2

Tabela 3

Lp.	Nazwa preparatu	Jednostka	Ilość
1.	Zawiesina Salmonella do aglutynacji próbówkowej TO	3 ml	1 szt.
2.	Zawiesina Salmonella do aglutynacji próbówkowej TH	3 ml	1 szt.

Wymagania dla pakietu I – tabela 3:

1. Produkty przeznaczone do diagnostyki in vitro
2. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
3. Termin ważności min.8 mies. licząc od daty dostarczenia do Stacji.
4. Instrukcje w j. polskim
5. Termin realizacji po wcześniejszym złożeniu zamówienia przez WSSE

Wymagania dla pakietu I – tabela 1 i 2:

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

II. Pakiet- Surowice do diagnostyki Salmonella

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych do pakietu II.

Lp.	Nazwa preparatu	Objętość butelek	Ilość
1.	Surowica Salmonella dla antyg. O10	1 ml	1
2.	Surowica Salmonella dla antyg O46	1 ml	2
3.	Surowica Salmonella dla antyg Hz10	1 ml	2

Wymagania dla pakietów II:

1. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych do pakietu II
2. Produkty oznaczone znakiem CE
3. Wpis do rejestru wyrobów medycznych
4. Certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
5. Termin ważności min. 12 mies. od momentu dostarczenia do Stacji
6. Deklaracja zgodności

8. Numer serii na każdym opakowaniu
9. Data ważności (miesiąc i rok) na każdym opakowaniu
10. Termin realizacji zamówienia po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE

III. Pakiet- Zestaw wykrywania toksyny gronkowcowej

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

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

1. zawiesiny lateksu opłaszczonego przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej A
2. zawiesiny lateksu opłaszczonego przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej B
3. zawiesiny lateksu opłaszczonego przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej C
4. zawiesiny lateksu opłaszczonego przeciwciałami przeciwko enterotoksynie gronkowcowej D
5. lateksu kontrolnego
6. kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej A
7. kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej B
8. kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej C
9. kontrolnej enterotoksyny gronkowcowej D
10. zbuforowanego r-ru soli fizjologicznej zawierającej albuminę surowicy cielęcej i heksametafosforan sodu

Wymagania dla pakietu III:

1. produkty przeznaczone do diagnostyki in vitro
2. certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
3. termin ważności min. 8 mies. licząc od daty dostarczenia do Stacji.
4. instrukcje w j. polskim
5. termin dostawy po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE

IV. Pakiet

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

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych do pakietu IV.

Lp.	Nazwa towaru	Oddział Laboratoryjny Epidemiologii	Oddział Badań Mikrobiologicznych	Razem
1.	Odczynnik ZYM A do zestawu identyfikacyjnego Staphylococcus	1 x 2 amp.	-	1 x 2 amp.
2.	Odczynnik VP 1 + VP2	1 x 2 amp.	-	1 x 2 amp.
3.	Bulion M á 10 ml		1 x 20 probówek	1 x 20 probówek
4.	Plazma królicza a 0,5 ml amp.	8 amp.	16 amp.	24 ampułki
5.	Plazma królicza a 3,5 ml amp.	-	6 amp.	6 ampułek
6.	Test Vidas Staph enterotoxin II (SET2) – enterotoksyna gronkowcowa	-	1 x 30 testów	1 x 30 testów
7.	Test Vidas UP E. coli O157 (Including H7) (ECPT)	-	3 x 30 testów	3 x 30 testów
8.	Test kontrolny Vidas - QCV	-	1 x 60 testów	1 x 60 testów
9.	Zestaw do identyfikacji Listeria składający się z 10 mikroprobówek (pakowane po 1 pasku identyfikacyjnym)	-	1 x 10 testów	1 x 10 testów
10.	HBsAg - ELISA	192 ozn.	-	192 ozn.
11.	HBsAg conf. - ELISA	50 ozn.	-	50 ozn.
12.	Anty-HIV - ELISA	192 ozn.	-	192 ozn.
13.	Zestaw do identyfikacji pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae składający się z 20 mikroprobówek (pakowane po 1 pasku identyfikacyjnym)	1 x 25 ozn.	-	1 x 25 ozn.

Wymagania dla pakietu IV:

- produkty oznaczone znakiem CE
- certyfikat jakości / świadectwo dopuszczenia do obrotu
- zestawy do identyfikacji i odczynniki do tych zestawów muszą pochodzić od jednego producenta

- termin ważności dla pozycji 4,5 - min. 12 miesięcy od dostarczenia do WSSE Szczecin
- terminy ważności min.8 miesięcy licząc od daty dostarczenia do WSSE
- termin ważności dla pozycji: 1,2 - min. 4 miesięcy od dostarczenia do WSSE Szczecin
- instrukcje w j. polskim
- termin dostawy – po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE Szczecin.
- pozycja 4,5- plazma królicza musi posiadać możliwość wykonania reakcji „clamping-factor”, natomiast sposób wykonania ma być ujęty w instrukcji postępowania.
- wymagania dla pozycji 10-12 metoda ELISA:

HBsAg	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test przeznaczony do wykrywania antygenu powierzchniowego HBsAg o podtypie ad i ay. 2. Kontrole gotowe do użycia 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 7 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania
HBsAg conf.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Odczynniki testu potwierdzenia powinny być stosowane łącznie z testem przeglądowym. 2. Odczynniki po otwarciu stabilne co najmniej 8 tygodni 3. Odczynniki (surowice kontrolne, neutralizujące przeciwciała) gotowe do użycia 4. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 7 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania
Anty – HIV	<ol style="list-style-type: none"> 1. Studzienki mikroptyłki opłaszczone HIV1 gp 160, peptydem HIV1 ANT70, peptydem HIV2env (aminokwasy 592-603) oraz anty-HIV1 p24. 2. Czulość diagnostyczna nie niższa niż 100%, specyficzność diagnostyczna nie niższa niż 99,9%.

V. Pakiet- Testy biologiczne i wskaźniki chemiczne do kontroli skuteczności sterylizacji

Wskaźniki biologiczne:

- Sporal S - testy do kontroli skuteczności sterylizacji suchym gorącym powietrzem zawierający *Bacillus subtilis* lub *Bacillus atrophaeus* - 20 sztuk
- Sporal A zawierający *Geobacillus stearothermophilus* do kontroli skuteczności sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu - 40 sztuk

Wskaźniki chemiczne:

- Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do sterylizacji parą wodną w temperaturze 134°C/7 min, 121°C/20 min - 200 sztuk
- Wieloparametrowe wskaźniki chemiczne (paski) do kontroli sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160°C - 250 sztuk;

Wymagania dla pakietu V:

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

VI. Pakiet - testy immunoenzymatyczne do wykonywania diagnostyki serologicznej.

Lp.	Nazwa testu	Ilość oznaczeń
1.	Anty – HBs	96
2.	HBeAg	96
3.	anty-HBe	96
4.	Anty – HBc total	192
5.	Anty – HAV IgM	96
6.	Anty - HCV	96
7.	Cytomegalia IgG	96
8.	Cytomegalia IgM	96
9.	Yersinia IgG	480
10.	Yersinia IgM	480
11.	Mycoplasma IgG	96
12.	Mycoplasma IgM	96
13.	Bruceloza IgG	96
14.	Bruceloza IgM	96
15.	Epstein-Barr IgG	96
16.	Epstein-Barr IgM	96
17.	Enterowirusy IgG	96
18.	Enterowirusy IgM	96
19.	Krztusiec IgG	96
20.	Krztusiec IgM	96
21.	Krztusiec IgA	96
22.	Herpes simplex 1,2 IgG	96
23.	Herpes simplex 1,2 IgM	96
24.	Różyczka IgM	96
25.	Świnka IgG	96
26.	Świnka IgM	96
27.	Czynnik reumatoidalny	1 op.

w tabeli podano liczbę oznaczeń

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW w pakiecie VI (tabela pozycje 1-27):

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) dopuszcza się nośnik w postaci płytki 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: minimum 8 m-cy od momentu dostarczenia testów do WSSE dla pozycji 1-5 min.4 miesiące.
8. W testach określających dwa lub więcej typów przeciwciał (IgG, IgM, IgA) musi być jeden producent i dostawca wszystkich klas. Dotyczy to pkt. 7-26. 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 mikro płytki 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 1-27 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 mikro płytek Atlantis
- czytnik mikro płytek 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 wymagań (tak/nie) wypełnia firma
1.	HBeAg anty-HBe Anty – HBc total Anty – HAV IgM	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ilość kontroli i kalibratorów wystarczająca do wykonania 10 serii oznaczeń. 2. Odczynniki po otwarciu stabilne co najmniej 8 tygodni. 3. Opakowanie na mikro płytkę umożliwiające szczelne zamknięcie i zabezpieczenie. 4. Kalibratory i kontrole gotowe do użycia. 	
2.	Cytomegalia IgG	<ol style="list-style-type: none"> 1. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania. 2. Kontrole gotowe do użycia. 	
3.	Cytomegalia IgM	<ol style="list-style-type: none"> 1. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania. 2. Kontrole gotowe do użycia. 3. Zastosowanie technologii μ-capture eliminującej czynnik reumatoidalny z próbki bez konieczności zakupu oddzielnego odczynnika. 	
4.	Yersinia IgG Yersinia IgM	<ol style="list-style-type: none"> 1. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 14 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania. 2. Kontrole gotowe do użycia. 3. Wykrywanie przeciwciał przeciwko <i>Yersinia enterocolitica</i> i <i>Yersinia pseudotuberculosis</i>. 	

8.	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.	
9.	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).	
10.	Bruceloza IgG	1. Wykrywanie przeciwciał przeciwko <i>Brucella</i> . 2. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania. 3. Kontrole gotowe do użycia. 4. Czulość i specyficzność diagnostyczna powyżej 95%.	
	Bruceloza IgM		
11.	Epstein-Barr IgG, IgM	1. Test wykrywający przeciwciała IgG i IgM dla antygeny kapsydowego (VCA p18).	
		2. Wyniki ilościowe i jakościowe .	
		3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 48 godzin od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C.	
12.	Enterowirusy IgM	1. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 7 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C. 2. Kontrole gotowe do użycia.	
13.	Enterowirusy IgG		
14.	Herpes simplex Virus type 1+2 IgM	1. Oznaczenie przeciwciał klasy IgG przeciwko HSV 1/2. 2. Kontrole gotowe do użycia. 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania.	
15.	Herpes simplex Virus type 1+2 IgG	1. Oznaczenia przeciwciał klasy IgG przeciwko HSV 1/2. 2. Kontrole gotowe do użycia. 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania.	
16.	Różyczka IgM	1. Kontrole gotowe do użycia. 2. Specyficzność diagnostyczna nie mniej niż 98%. 3. Czulość diagnostyczna 100%. 4. Zastosowanie technologii μ -capture eliminującej czynnik reumatoidalny z próbki bez konieczności zakupu oddzielnego odczynnika. 5. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 5 dni w temp. od 2°C do 8°C od momentu pobrania.	
17.	Świnka IgG	1. Kontrole gotowe do użycia 2. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 7 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C 3. Oznaczenie półilościowe lub ilościowe	
18.	Świnka IgM	1. Kontrole gotowe do użycia 2. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania co najmniej 7 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C 3. Oznaczenie półilościowe	
19	Krztusiec IgG	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.	
20.	Krztusiec IgM		
21.	Krztusiec IgA		

VII . Pakiet - 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:
1	Borelioza IgG Elisa	96 oznaczeń	1. test immunoenzymatyczną do ilościowego i półilościowego oznaczania ludzkich przeciwciał klasy IgG przeciwko <i>Borrelia</i> w surowicy lub plazmie 2. studzienki opłaszczone antygenem z ekstraktem <i>Borrelia burgdorferi sensu stricte</i> , <i>Borrelia afzelli</i> i <i>Borrelia garinii</i> 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 <i>Borrelia</i> w surowicy lub plazmie 2. studzienki opłaszczone antygenem z ekstraktem <i>Borrelia burgdorferi sensu stricte</i> , <i>Borrelia afzelli</i> i <i>Borrelia garinii</i> 3. Możliwość przechowywania świeżych prób do badania do 14 dni od momentu pobrania, w temp. od 2°C do 8°C
3	Ospa IgG	96 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	96 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
5	<i>Echinococcus granulosus</i> IgG Western blot	16 oznaczeń	1. Paski membrany opłaszczone antygenem <i>Echinococcus granulosus</i> . 2. Wyraźnie rozdzielone specyficzne i niespecyficzne pasma antygenowe 3. Specyficzny szablon oceny, wzorzec dołączony do zestawu testowego 4. Dostępne pozytywne, wątpliwe lub negatywne surowice kontrolne

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW w pakiecie VII :

1. Metoda ELISA dla punktów 1-4, Western blot dla punktu 5
2. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
3. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w **języku polskim** (procedura wykonania, skład zestawu itp) dopuszcza się nośnik w postaci płytki 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. **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.**
7. Jeżeli test wymaga zastosowania absorbentu czynnika reumatoidalnego – należy dołączyć go do oferty cenowej.
8. Termin ważności testów: minimum 8 m-cy od momentu dostarczenia testów do WSSE.
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.

VIII. Pakiet do diagnostyki parazytologicznej

Lp.	Nazwa testu	SPECYFIKACJA	Razem ilość ozn.
1.	Toxoplasma gondii IgG ELISA	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test służący do ilościowego oznaczenia przeciwciał IgG przeciwko <i>Toxoplasma gondii</i> w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Kalibratory gotowe do użycia. 4. Pojemność kalibratorów nie mniej niż 2 ml. 5. Kalibracja w jednostkach międzynarodowych (IU/ml). 6. Możliwość przechowywania świeżych prób surowicy w temp. 4°C przez co najmniej 5 dni od momentu pobrania. 7. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne). 	96
2.	Toxoplasma gondii IgG awidność ELISA	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test służący do oceny awidności przeciwciał IgG przeciw <i>Toxoplasma gondii</i> w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Surowica kontrolna gotowa do użycia (zawierająca przeciwciała o niskiej lub o wysokiej awidności). 4. Roztwór mocznika gotowy do użycia. 5. Możliwość przechowywania świeżych prób surowicy w temp. 4°C przez co najmniej 5 dni od momentu pobrania. 	96
3.	Toksokaroza IgG ELISA	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Toxocara canis</i> w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Odczynniki po otwarciu stabilne do daty ważności umieszczonej na poszczególnych reagentach. 4. Kontrole: negatywna, cut-off i pozytywna gotowe do użycia 5. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 2ml. 6. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 2ml. 7. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 3 ml. 8. Inkubacja z surowicami kontrolnymi i surowicami badanymi nie mniej niż 60 minut. 9. Inkubacja z koniugatem nie mniej niż 30 minut. 10. Inkubacja z substratem nie mniej niż 15 minut. 11. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620nm. 12. Możliwość przechowywania świeżych prób surowicy w temp. 4°C przez co najmniej 5 dni od momentu pobrania. 13. Paski mikropłytki łamane (dzielone studzienki reakcyjne). 	288
4.	Echinococcus granulosus IgG ELISA	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus granulosus</i> surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Test służący do diagnostyki bąblowicy jednojamowej. 4. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml. 5. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml. 6. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. 7. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm. 	96
5.	Echinococcus multilocularis IgG ELISA	<ol style="list-style-type: none"> 1. Test służący do wykrywania przeciwciał IgG przeciwko <i>Echinococcus multilocularis</i> w surowicy ludzkiej. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 	96

		3. Test służący do diagnostyki bąblowicy wielojamowej (alweolarna echinokokoza). 4. Dołki mikroplastyki opłaszczone antygenem Em2 ^{plus} . 5. Pojemność kontroli negatywnej nie mniej niż 0,2 ml. 6. Pojemność kontroli pozytywnej nie mniej niż 0,2 ml. 7. Pojemność kontroli cut-off nie mniej niż 0,2 ml. 8. Odczyt absorbancji przy długości fali 405 nm.	
6.	Giardia – antygen ELISA	1. Test wykrywający antygen <i>Giardia inestinalis</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 mikroplastyki łamane (dzielone studzienki reakcyjne).	96
7.	Entamoeba histolytica – antygen ELISA	1. Test wykrywający antygen <i>Entamoeba histolytica</i> w próbkach kału. 2. Zestaw 96 oznaczeń. 3. Pojemność kontroli nie mniej niż 2 ml. 4. Odczyt absorbancji przy długości fali 450/620 nm.	96
8.	Echinococcus multilocularis IgG Western blot	4. Paski membrany opłaszczone antygenem <i>Echinococcus multilocularis</i> . 5. Wyraźnie rozdzielone specyficzne i niespecyficzne pasma antygenowe 6. Specyficzny szablon oceny, wzorzec dołączony do zestawu testowego 7. Dostępne pozytywne, wątpliwe lub negatywne surowice kontrolne	1 op.

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW DO DIAGNOSTYKI PARAZYTOLOGICZNYCH

1. Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów.
2. Dołączone do oferty instrukcje wykonania w **języku polskim** (procedura wykonania, skład zestawu itp) dopuszcza się nośnik w postaci płyty CD.
3. Dołączone do oferty charakterystykę testów (czułość, specyficzność, ilość dołków przeznaczonych na kontrolę, blank, badane próby).
4. 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).
5. Termin ważności testów: minimum 10 m-cy **od momentu dostarczenia testów do WSSE.**
6. W testach określających dwa lub więcej typów przeciwciał (IgG, IgM oraz Awidność IgG) musi być jeden producent i dostawca wszystkich klas. Cena poszczególnych testów będzie rozpatrywana łącznie dla wszystkich klas.
8. Zaprogramowanie i wprowadzenie przez Przedstawiciela firmy testów do badań immunoenzymatycznych ELISA. Pisemne zapewnienie wprowadzenia programów testów do POSIADANYCH PRZEZ WSSE PROGRAMÓW BADAWCZYCH W KOMPUTERZE nie w czytniku!
9. Zapewnienie bezpłatnych konsultacji wykonywanych badań, bezpłatne szkolenia w tym zakresie.
10. Wykonanie badań dla pozycji 1-7 winno być możliwe na następującej aparaturze:
 - inkubator PST 60HL
 - płuczka mikroplastyk Atlantis
 - czytnik mikroplastyk Expert Plus połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program MikroWin 2000, który dokonuje odczytu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki.
 - inkubator Stat Fax – 2200
 - płuczka ETI-SYSTEM Washer
 - czytnik Bio Tek Elx 800 połączony i skoordynowany z komputerem, sterowany przez program GEN 5 ELISA V1.00.14, który dokonuje odczytu testu, oblicza, analizuje i zapamiętuje wyniki

IX. Pakiet - testy kuwetowe i saszetkowe

poz.	Nazwa testu	J.m.	ilość
1.	Testy kuwetowe do oznaczania cyjanków (łatwo wydzielanych) w zakresie 0,03 – 0,35 mg/l	op. (24 szt.)	1
2.	Testy proszkowe do oznaczania cyjanków w zakresie 0,001 – 0,240 mg/l	op. (100szt.)	1
3.	Testy kuwetowe do oznaczania ozonu w zakresie 0,01 – 0,25 mg/l	op. (25 szt.)	1
4.	Testy proszkowe do oznaczania boru w zakresie 0,2 – 14 mg/l	op. (100 szt.)	1
5.	Testy kuwetowe do oznaczania ChZT w zakresie 15-150 mg/l	op. (25 szt.)	1
6.	Testy kuwetowe do oznaczania fenolu w zakresie 0,05 – 5 mg/l	op. (24 szt.)	1
7.	Testy kuwetowe do oznaczania azotu ogólnego w zakresie 1-16 mg/l	op. (25 szt.)	1
8.	Testy kuwetowe do oznaczania fosforu ogólnego w zakresie 0,05 – 1,50 mg/l	op. (25 szt.)	1
9.	Testy kuwetowe do oznaczania detergentów anionowych w zakresie 0,2-2mg/l	op. (24 szt.)	1

WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW

1. Testy kuwetowe muszą posiadać kody kreskowe identyfikowalne przez posiadany przez Wojewódzką Stację Sanitarno-Epidemiologiczną w Szczecinie spektrofotometr Hach Lange DR 2800.
2. Testy kuwetowe do oznaczania ozonu (poz.4) muszą być przystosowane do średnicy gniazd spektrofotometru Hach Lange DR 2800.
3. Testy proszkowe do oznaczania cyjanków (poz.2) muszą być równoważne z testami Hach Lange Cyani Ver.
4. Testy proszkowe do oznaczania boru (poz.5) muszą być równoważne z testami Hach Lange Boro Ver.
5. Okres ważności testów kuwetowych **min. 18 m-cy** od dnia dostawy.
6. Napisy na etykietach dostarczonych artykułów winny być w języku polskim.
7. Przy dostawie wymagany jest certyfikat jakości i karty charakterystyki substancji niebezpiecznych.
8. Termin dostawy – 6 tygodni od podpisania umowy.

X. Pakiet Surowice do diagnostyki bakterii E.coli O157

Lp.	Nazwa towaru	Razem
1.	Surowica E.coli O 157 op.1ml	1 szt.

XI. Pakiet na testy immunoenzymatyczne do oznaczania mykotoksyn, azotanów i azotynów oraz oznaczania gliadyn i odpowiadających prolamin w żywności

Lp.	Nazwa testu	Razem
1	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania aflatoksyny B₁, B₂, G₁, G₂ w zbożach i paszach spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)
2	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania aflatoksyny B₁ , w zbożach i przetworach zbożowych oraz paszach spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)
3	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania aflatoksyny M₁ , w mleku, mleku w proszku i serze spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)
4	Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania ochratoksyny A , w zbożach, paszach i piwie spełniający wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 96)
5	Kolumny powinowactwa immunoenzymatycznego do oczyszczania trudnych próbek żywności takich jak orzechy, ziola, przyprawy, herbaty, pożywienie dla dzieci i niemowląt (mieszanki mleczno- zbożowe) przed analizą aflatoksyny B₁, B₂, G₁, G₂, M₁ metodą HPLC i ELISA spełniające wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 50)
6	Kolumny immunopowinowactwa do oczyszczania próbek żywności i pasz przed analizą ochratoksyny A metodą ELISA i HPLC spełniające wymagania specyfikacji	1 op. (1 x 10)
7	Sandwichowy test immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania gliadyn i odpowiadających prolamin w próbkach surowej i nieprzetworzonej żywności spełniający wymagania specyfikacji	2 op. (2 x 96)
8	Roztwór koktajlowy do przygotowania próbek żywności przed ilościowym oznaczeniem gliadyny na sandwichowym teście immunoenzymatycznym spełniający wymagania specyfikacji	2 op. (2 x 105 ml)
9	Test enzymatyczny do ilościowego oznaczania azotanów i azotynów w mięsie i przetworach mięsnych spełniający wymagania specyfikacji	1 op.

Ponadto oferta powinna zawierać zgodnie ze specyfikacją:

- **Cenę jednego opakowania brutto.**
- **Metodyki badań w języku polskim.**
- **Program komputerowy do testów współdziałający z czytnikiem mikroplitek Multiskan EX i ANTHOS 2010.(jeśli dotyczy)**
- **Termin ważności testów: min. 10 miesięcy od daty dostarczenia**
- **Termin realizacji - po wcześniejszym zamówieniu przez WSSE**

1. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **aflatoksyny B₁, B₂, G₁, G₂** w zbożach i paszach spełniający wymagania:

- Test z wykorzystaniem przeciwciał swoistych dla aflatoksyn na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna);
- Czulość testu ok. 0,05 µg/kg;
- Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 1,7 µg/kg;
- Średni odzysk: ok. 85 %;
- Reakcje krzyżowe:

Aflatoksyna B ₁	100 %
Aflatoksyna B ₂	ok. 200 %
Aflatoksyna G ₁	ok. 15 %
Aflatoksyna G ₂	ok. 16 %
Aflatoksyna M ₁	ok. 63 %
- 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 µg/kg; 0,5 µg/kg; 1,5 µg/kg; 4,5 µg/kg, 13,5 µg/kg i 40,5 µg/kg aflatoksyny w metanolu;

- 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
 - Termin ważności – minimum 10 miesięcy od daty dostarczenia testu.
2. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **aflatoksyny B₁**, w zbożach i przetworach zbożowych oraz paszach spełniający wymagania:
- Test z wykorzystaniem przeciwciał swoistych dla aflatoksyny B₁ na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna);
 - Czulość testu ok. 1,0 µg/kg;
 - Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 1,0 µg/kg;
 - Średni odzysk: 80 – 100 %;
 - Reakcje krzyżowe:

Aflatoksyna B ₁	100 %
Aflatoksyna G ₁	ok. 29 %
Aflatoksyna B ₂	ok. 13 %
Aflatoksyna G ₂	ok. 3,2 %
Aflatoksyna M ₁	ok. 1,5 %
 - 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 µg/kg; 1 µg/kg; 5,0 µg/kg; 10,0 µg/kg, 20,0 µg/kg i 50,0 µg/kg aflatoksyny B₁ w roztworze metanol/woda gotowe do użycia;
 - 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
 - Termin ważności – minimum 10 miesięcy od daty dostarczenia testu.
3. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **aflatoksyny M₁**, w mleku, mleku w proszku i serze spełniający wymagania:
- Test z wykorzystaniem przeciwciał swoistych dla aflatoksyny M₁ na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna);
 - Czulość testu ok. 0,005 µg/kg;
 - Granica wykrywalności w mleku i mleku w proszku ok. 0,005 µg/kg;
 - Średni odzysk ok. 95 %;
 - Reakcje krzyżowe:

Aflatoksyna M ₁	100 %
Aflatoksyna M ₂	30 %
 - 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 µg/kg; 0,005 µg/kg; 0,01 µg/kg; 0,02 µg/kg, 0,04 µg/kg i 0,08 µg/kg aflatoksyny M₁ w roztworze buforu mlecznego;
 - 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
 - Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia testu.
4. Test konkurencyjny immunoenzymatyczny do ilościowego oznaczania **ochratoksyny A**, w zbożach, paszach i piwie spełniający wymagania:
- Test z wykorzystaniem przeciwciał swoistych do ochratoksyny A na fazie stałej (immunoenzymatyczna metoda konkurencyjna);
 - Czulość testu ok. 0,025 µg/kg;
 - Granica wykrywalności w zbożach i produktach zbożowych ok. 0,625 µg/kg;
 - Średni odzysk ok. 75 %;
 - Reakcje krzyżowe:

Ochratoksyna C	44 %
Ochratoksyna B	14 %
Ochratoksyna α	< 0,1 %
 - 6 roztworów standardowych o stężeniu: 0 µg/kg; 0,025 µg/kg; 0,075 µg/kg; 0,225 µg/kg, 0,675 µg/kg i 2,025 µg/kg ochratoksyny A w roztworze wodnym;
 - 1 mikropłytkę z 96 studzienkami pokrytymi przeciwciałami przechwytyjącymi;
 - Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia testu.
5. Kolumny powinowactwa immunoenzymatycznego do oczyszczania trudnych próbek żywności takich jak orzechy, ziola, przyprawy, herbaty, pożywienie dla dzieci i niemowląt

(mieszanki mleczno- zbożowe) przed analizą **aflatoksyny B₁, B₂, G₁, G₂, M₁** metodą HPLC i ELISA spełniające wymagania:

- Maksymalna pojemność: 60 ml;
- Szybkość przepływu: 1 kropla/sek.;
- Pojemność kolumny: ok. 40 ng aflatoksyny B₁;
- Odzysk: ok. 90 %;
- Zawierające ciała monoklinalne specyficzne dla aflatoksyny B₁, B₂, G₁, G₂, M₁.
- Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia kolumn

6. Kolumny immunopowinowactwa do oczyszczania próbek żywności i pasz przed analizą **ochratoksyny A** metodą HPLC i ELISA spełniające wymagania:

- Maksymalna pojemność: 60 ml;
- Szybkość przepływu: 1 kropla/sek.;
- Pojemność kolumny: ok. 200 ng ochratoksyny A;
- Odzysk: ok. 90 – 110 %;
- Zawierające ciała monoklinalne specyficzne dla ochratoksyny A
- Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia kolumn

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

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

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

Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia roztworu

9. Specyfikacja zestawu NITRAT. Zestaw w składzie

- fiolka 1: zawiera 40 ml roztworu zawierającego imidazol o pH ok. 7,8
- fiolka 2: zawiera 40 tabletek zawierających NADPH – 0,5mg, FAD – 0,01mg
- fiolka 3: zawiera 4U reduktazy azotanowej (liofilizat)

Granica wykrywalności: 0,15mg/l [odnosi się do różnicy absorbancji równej 0,010 jednostek absorbancji i maksymalnej objętości $v=2$ ml (przy pomiarze na 340nm)].

Liniiowość wykrycia występuje od 0,3 μ g azotanów na test (próbka o stężeniu azotanów 0,15mg/l, objętość $v=2$ ml) do 30 μ g azotanów na test (próbka o stężeniu azotanów 0,35g/l, objętość $v=0,100$ ml)

Termin ważności – min. 10 miesięcy od daty dostarczenia zestawu

XII. Pakiet do badania obecności norowirusów w próbkach kału

– test immunochromatograficzny (kasetkowy) do wykrywania antygeny norowirusa, test jakościowy, do wykrywania genogrup (I, II) – 20 oznaczeń

Wymagania

- termin ważności min. 8 miesięcy
- certyfikat dopuszczenia do użytkowania medycznego
- instrukcja w języku polskim

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 ofertowego” i wypełnienia poszczególnych pól formularza stanowiącego załącznik Nr 1 do SIWZ.
3. Przedmiot zamówienia składa się z dwunastu części (pakietów).
5. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na pakiety nr: I, II, IV.
Wykonawca może składać ofertę na całość lub wybrane przez siebie poszczególne pozycje w każdej z w/w części zamówienia.
Na Pakiety nr I, II, IV. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych (informacje dotyczące braku możliwości składania ofert częściowych są umieszczone pod poszczególnymi częściami zamówienia – pakietami).
4. 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.
5. Wartość oferty musi być wyrażona w PLN do 2 miejsca po przecinku.
6. 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.
7. Oferta winna być sporządzona w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze, ręcznie długopisem lub nieścieralnym atramentem, zapewniającej jej czytelność
8. Cena jednostkowa określona przez Wykonawcę jest stała w okresie realizacji umowy i nie będzie podlegała zmianom.
9. Zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie oraz omyłk 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. Cena przyjęta w ofercie może być tylko jedna, nie dopuszcza się wariantowości cen.
13. 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.
14. Oferta oraz dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników do niniejszej SIWZ, winny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami co do treści.
15. 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.

16. 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.
17. Pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału (wystawione przez osoby wymienione we właściwym rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej) lub kserokopii poświadczonych notarialnie.
18. Pełnomocnictwo dla podmiotów występujących wspólnie musi być wystawione przez wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia i przedstawione zgodnie z ust.17.
19. 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.
20. 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.
21. 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.
22. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli:
 - a) jest niezgodna z ustawą,
 - b) jej treść nie odpowiada treści SIWZ, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy,
 - c) jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
 - d) zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia,
 - e) została złożona przez Wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia,
 - f) zawiera błąd w obliczaniu ceny,
 - g) 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,
 - h) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.
23. Oferty nieodrzucone zostaną poddane procedurze oceny zgodnie z kryteriami oceny ofert określonymi w SIWZ.
24. W przypadku wystąpienia przesłanek, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy

Zamawiający unieważnia postępowanie.

25. 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 Pakietów nr: I, II, IV, na które Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania oferty częściowej. Te pakiety będą oceniane całościowo tj. wg ceny końcowej każdego pakietu.
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

$$\text{Ilość punktów} = \frac{\text{Cena brutto oferty ocenianej}}{\text{Cena brutto oferty ocenianej}} \times 100$$

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. udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:
 - a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
 - b) posiadania wiedzy i doświadczenia,
 - c) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,

- d) 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:
 - a) **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,
 - b) aktualny odpis z właściwego rejestru (jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24ust. 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,
 - c) 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
 - a) składa dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
 - 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;
 - nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienia,
- oraz :
- b) 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:

Warunki umowy zawarte są w projekcie umowy, który jest załącznikiem Nr 3 do SIWZ.

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:
 - a) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;

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

XVII. Informacje uzupełniające:

1. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
2. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
3. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
4. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
5. Zamawiający nie żąda 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.

Dyrektor WSSE w Szczecinie
lek. med. Jerzy Jakubek

DYREKTOR
Wojewódzkiej Stacji
Sanitarnej-Epidemiologicznej
w Szczecinie

RYBKA PRAWNY
Sz-456
Ewa Budnarska

7.09.12

.....lek. med. Jerzy Jakubek ZATWIERDZAM