

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na dostawę odczynników w 10 pakietach:

Pakiet nr 1 - krążki do oznaczania lekowrażliwości i szczepy wzorcowe;

Pakiet nr 2 - podłoża gotowe;

Pakiet nr 3 – podłoża, odczynniki i krążki diagnostyczne do diagnostyki;

Pakiet nr 4 - zestawy do uzyskiwania warunków beztlenowych i mikroaerofilnych;

Pakiet nr 5 - manualne, szybkie testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości w diagnostyce mikrobiologicznej;

Pakiet nr 6 – testy i podłoża do oznaczania wrażliwości MIC;

Pakiet nr 7 – barwniki i szybkie testy bibułowe do diagnostyki mikrobiologicznej;

Pakiet nr 8 - odczynniki do hodowli drobnoustrojów w płynach ustrojowych;

Pakiet nr 9 - szybka diagnostyka biegunek;

Pakiet nr 10 - diagnostyka zakażeń atypowych

dla potrzeb Laboratorium Bakteriologicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego w Elblągu w okresie 12 miesięcy.

**w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości powyżej 200.000 euro**

tj. powyżej kwoty wartości zamówienia określonej w § 1 pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16.12.2011 r. (Dz. U. Nr 282, poz. 1649) wydanego na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Znak sprawy 68/2013

Elbląg, grudzień 2013 r.

1. Zamawiający

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu ul. Królewiecka 146, 82 – 300 Elbląg określany dalej jako Zamawiający

NIP: 578 25 17 492 REGON 170 745 930

www.szpital.elblag.pl;

1. zaprasza do ubiegania się o zamówienie publiczne, prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę:

- krążki do oznaczania lekowrażliwości i szczepy wzorcowe (CPV 33.69.65.00-0);
- podłoża gotowe (CPV 33.69.65.00-0);
- podłoża, odczynniki i krążki diagnostyczne do diagnostyki (CPV 33.69.65.00-0);
- zestawy do uzyskiwania warunków beztlenowych i mikroaerofilnych (CPV 33.69.81.00-0);
- manualne, szybkie testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości w diagnostyce mikrobiologicznej (CPV 33.69.65.00-0);
- testy i podłoża do oznaczania wrażliwości MIC (CPV 33.69.65.00-0);
- barwniki i szybkie testy bibułowe do diagnostyki mikrobiologicznej (CPV 33.69.65.00-0);
- odczynniki do hodowli drobnoustrojów w płynach ustrojowych (CPV 33.69.65.00-0);
- szybka diagnostyka biegunek (CPV 33.69.65.00-0);
- diagnostyka zakażeń atypowych (CPV 33.69.65.00-0)

dla potrzeb Laboratorium Bakteriologicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu w okresie 12 miesięcy.

2. Tryb udzielania zamówienia

przetarg nieograniczony o wartości powyżej 200.000 euro

Podstawa prawna

1. Art. 10 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.).
2. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
3. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia z Wykonawcą w walutach obcych.
4. Zamawiający nie udziela zaliczek.

3. Opis przedmiotu zamówienia.

1. Przedmiotem, niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest dostawa w 10 pakietach:

- Pakiet nr 1 - krążki do oznaczania lekowrażliwości i szczepy wzorcowe;
- Pakiet nr 2 - podłoża gotowe;
- Pakiet nr 3 – podłoża, odczynniki i krążki diagnostyczne do diagnostyki;
- Pakiet nr 4 - zestawy do uzyskiwania warunków beztlenowych i mikroaerofilnych;
- Pakiet nr 5 - manualne, szybkie testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości w diagnostyce mikrobiologicznej;
- Pakiet nr 6 – testy i podłoża do oznaczania wrażliwości MIC;
- Pakiet nr 7 – barwniki i szybkie testy bibułowe do diagnostyki mikrobiologicznej;
- Pakiet nr 8 - odczynniki do hodowli drobnoustrojów w płynach ustrojowych;
- Pakiet nr 9 - szybka diagnostyka biegunek;
- Pakiet nr 10 - diagnostyka zakażeń atypowych

dla potrzeb Laboratorium Bakteriologicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu w okresie 12 miesięcy, których asortyment, szczegółowy opis oraz ilości zostały przedstawione w **Załącznikach od nr 1 do nr 10 do SIWZ.**

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679).

3. W ramach niniejszego zamówienia w zakresie Pakietu nr 1 Zamawiający wymaga użyczenia Zamawiającemu (do czasu wykorzystania wszystkich zamówionych krążków z antybiotykami) 14 dyspenserów do płytek o średnicy 90 mm 8 dołkowych, kompatybilnych z zaoferowanymi krążkami z antybiotykami. Przekazane w użyczenie dyspensery muszą posiadać osuszacz i zewnętrzny pojemnik zabezpieczający krążki podczas przechowywania w lodówce całego zestawu.
4. Wymagany znak CE IVD dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro – dotyczy Pakietu nr 10 poz. nr 6 i 7.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
6. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Za ofertę częściową uznaje się jeden pełny pakiet.
7. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
8. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
9. Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania stałości cen dla poszczególnego asortymentu przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem ust. 10.
10. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - a) strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - b) ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
11. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
12. Zamawiający nie przewiduje dokonywania zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).

4. Termin wykonania zamówienia.

1. Wymagany termin wykonania zamówienia: 12 miesięcy.
2. Realizacja zamówienia odbywać się będzie sukcesywnie w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych faksem lub telefonicznie przez Kierownika Laboratorium Bakteriologicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego.
3. Termin realizacji zamówienia częściowego maksymalnie 2 dni robocze licząc od daty złożenia zamówienia częściowego.
4. Dostawy przedmiotu zamówienia będą realizowane sukcesywnie przez Wykonawcę własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko w dni robocze w godzinach 7:30 - 11:00. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
5. Warunki płatności: odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku, termin płatności nie krótszy niż **30 dni kalendarzowych** od dostarczenia towaru i faktury do siedziby Zamawiającego.

5. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonania oceny ich spełnienia.

- 5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:
 - 5.1.1. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.
 - 5.1.2. posiadania wiedzy i doświadczenia;
 - 5.1.3. dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia
 - 5.1.4. sytuacji ekonomicznej i finansowej.

- 5.2. Zamawiający dokona ustalenia czy Wykonawca w wystarczający sposób spełnia warunki udziału w postępowaniu, jeżeli wykaże:
- 5.2.1. W zakresie warunku posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania Wykonawca załączy do oferty oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi **Załącznik nr 12 do SIWZ**.
Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.1. SIWZ.
- 5.2.2. W zakresie warunku posiadania wiedzy i doświadczenia Wykonawca wykaże, że wykonał co najmniej jedną dostawę odpowiadającą swoim rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia, tj. polegającej na dostawie odczynników laboratoryjnych. Każda wykazana dostawa musi obejmować wartość nie mniejszą niż podana poniżej w tabeli przypisana odpowiednio danemu pakietowi (np. składając ofertę na Pakiet Nr 1 należy wykazać minimum 1 dostawę o wartości większej lub równej kwocie 47.310,50 zł lub jeżeli Wykonawca składa ofertę na co najmniej dwie części zamówienia, dopuszcza się wykazanie min. 1 dostawy o wartości większej lub równej sumie kwot wymaganych dla poszczególnych części zamówienia) tj.:

Nr Pakietu	Kwota wymagana
Pakiet Nr 1	47.310,50 zł
Pakiet Nr 2	141.364,50 zł
Pakiet Nr 3	25.354,00 zł
Pakiet Nr 4	15.398,64 zł
Pakiet Nr 5	39.677,00 zł
Pakiet Nr 6	24.953,40 zł
Pakiet Nr 7	14.673,16 zł
Pakiet Nr 8	16.268,93 zł
Pakiet Nr 9	20.300,00 zł
Pakiet Nr 10	8.511,00 zł

Dla oceny spełnienia warunku zamawiający weźmie pod uwagę wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów na rzecz, których dostawy zostały wykonane oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, co będzie stanowiło ocenę spełnienia warunku, że wykonawca posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie. Dowodami, o których mowa powyżej, jest poświadczenie dotyczące tych dostaw lub inne dokumenty, jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, określającego czy dostawy zostały wykonane w sposób należyty.

W przypadku, gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy, wskazane w wykazie, zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa powyżej.

UWAGA: *W przypadku niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca może zamiast ww. poświadczeń przedłożyć dokumenty potwierdzające należyte wykonanie dostaw i ich prawidłowe ukończenie, określone w § 1 ust. 1 pkt 2 i 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817).*

Podstawa prawna: §9 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r. poz. 231).

Sposób dokonania oceny spełnienia warunku: jeżeli po podstawieniu w miejsce ilości i wielkości wykonanych dostaw zawartych w wykazie okaże się, że otrzymamy zdanie prawdziwe, to „ocenimy”, że wykonawca spełnia warunek.

Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem pkt. 6.2. SIWZ.

5.2.3. W zakresie warunku dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia Wykonawca załączy do oferty oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi **Załącznik nr 12 do SIWZ**.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.1. SIWZ.

5.2.4. W zakresie warunku sytuacji ekonomicznej i finansowej Wykonawca wykaże, że posiada własne środki finansowe lub zdolność kredytową w kwocie większej lub równej od podanej poniżej dla każdego pakietu (jeżeli Wykonawca składa ofertę na co najmniej dwie części zamówienia, dopuszcza się wykazanie sumy kwot wymaganych dla poszczególnych części zamówienia):

Nr Pakietu	Kwota wymagana
Pakiet Nr 1	47.310,50 zł
Pakiet Nr 2	141.364,50 zł
Pakiet Nr 3	25.354,00 zł
Pakiet Nr 4	15.398,64 zł
Pakiet Nr 5	39.677,00 zł
Pakiet Nr 6	24.953,40 zł
Pakiet Nr 7	14.673,16 zł
Pakiet Nr 8	16.268,93 zł
Pakiet Nr 9	20.300,00 zł
Pakiet Nr 10	8.511,00 zł

Dla oceny spełnienia warunku zamawiający weźmie pod uwagę informację banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w którym wykonawca posiada rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, wystawioną nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

Sposób dokonania oceny spełnienia warunku: jeżeli po podstawieniu w miejsce wysokości posiadanych środków finansowych lub zdolności finansowej odpowiedniej wielkości zawartej w informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej okaże się, że otrzymamy zdanie prawdziwe, to „ocenimy”, że wykonawca spełnia warunek.

Wykonawca może polegać na zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.

Jeżeli z uzasadnionej przyczyny wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez zamawiającego warunku.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.3. SIWZ.

5.3. W celu potwierdzenia, że wobec Wykonawcy ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na mocy art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający dokona oceny spełniania warunku, jeżeli Wykonawca odpowiednio wykaże, że:

- nie później niż w dniu upływu terminu składania ofert Wykonawca posiada aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru,
- nie zalegał z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali odroczenie, rozłożenie na raty lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
- że nie był i nie jest prawomocnie skazany za przestępstwo w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego.
- że sąd nie orzekł wobec Wykonawcy zakazu ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.
- że nie otwarto w stosunku do Wykonawcy likwidacji lub nie ogłoszono jego upadłości chyba, że po ogłoszeniu upadłości zawarł on układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu a układ ten nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego.

Ocena spełnienia warunku nastąpi na podstawie załączonych przez Wykonawcę do oferty dokumentów i oświadczeń, wymienionych w pkt. 6 SIWZ. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie Wykonawcy z postępowania na mocy art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, po wyczerpaniu czynności wezwania do uzupełnienia dokumentów.

6. Dokumenty, jakie powinni dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19.02.2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r. poz. 231) oraz inne dokumenty i oświadczenia

Dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.

Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

6.1. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału określonych w pkt. 5.1.1 oraz 5.1.3, których opis sposobu oceny spełnienia został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.1. i 5.2.3 SIWZ Zamawiający żąda dokumentu:

Oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi **Załącznik nr 12 do SIWZ**.

6.2. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunku udziału dot. wiedzy i doświadczenia, którego opis sposobu oceny spełnienia warunku został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.2 SIWZ Zamawiający żąda:

1. Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów na rzecz, których dostawy zostały wykonane.

2. Dowody, że dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

Dowodami, o których mowa w pkt 2 są:

a) poświadczenie, z tym, że w odniesieniu do nadal wykonywanych dostaw okresowych lub ciągłych poświadczenie powinno być wydane nie wcześniej niż na 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

b) oświadczenie Wykonawcy - jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa w lit. a).

W przypadku, gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy, wskazane w wykazie, zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa powyżej.

W razie konieczności, szczególnie gdy wykaz lub dowody, budzą wątpliwości Zamawiającego lub gdy z poświadczenia albo z innego dokumentu wynika, że zamówienie nie zostało wykonane lub zostało wykonane nienależycie, Zamawiający może zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego dostawy były lub miały zostać wykonane, o przedłożenie dodatkowych informacji lub dokumentów bezpośrednio Zamawiającemu.

***UWAGA:** W przypadku niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca może zamiast ww. poświadczeń przedłożyć dokumenty potwierdzające należyte wykonanie dostaw i ich prawidłowe ukończenie, określone w § 1 ust. 1 pkt 2 i 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817).*

Podstawa prawna: §9 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r. poz. 231).

3. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunku, o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 2 ustawy, polega na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, wymaga się przedłożenia informacji o której mowa w pkt. 6.2 ppkt. 1, dotyczących tych podmiotów.

4. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania w oparciu o przesłankę zawartą w art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

6.3. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunku udziału dot. sytuacji ekonomicznej i finansowej, którego opis sposobu oceny spełnienia warunku został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.4. SIWZ Zamawiający żąda dokumentu:

1. Informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w którym wykonawca posiada rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

2. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunku, o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 4 ustawy, polega na zdolnościach finansowych innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, wymaga się przedłożenia informacji, o której mowa w pkt. 6.3 ppkt. 1, dotyczących tych podmiotów.
3. Zgodnie z art. 26 ust. 2c ustawy Pzp, jeżeli z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez Zamawiającego warunku.
4. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia w/w warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania w oparciu o przesłankę zawartą w art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

6.4. W celu wykazania braku podstaw do Wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia o których mowa w art. 24 ust 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający żąda:

1. Oryginał oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 13 do SIWZ**.
2. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
3. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłaceniem podatków, lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożone na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłaceniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdza, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
5. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 4-8 ustawy - wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
6. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 9 ustawy - wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

6.5. Jeżeli, w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8 ustawy, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w doniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, z tym że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń - zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób.

Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków, o których mowa w pkt. 5 SIWZ, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji zamówienia zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. 6.4, 6.5 i 6.7. SIWZ.

6.6. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

1. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.4. ppkt. 2,3,4,6 SIWZ – składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości – wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 - b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
 - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie.
2. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.4. ppkt. 5 SIWZ składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego kraju pochodzenia albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust 1 pkt. 4-8 ustawy.
3. Dokumenty, o których mowa w pkt. 6.6 pkt. 1 lit. a i c SIWZ oraz pkt. 6.6 ppkt. 2 SIWZ powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem składania ofert. Dokument, o którym mowa w pkt. 6.6 ppkt. 1 lit. b SIWZ powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem składania ofert.
4. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt.6.6. ppkt. 1 i 2 SIWZ zastępuje się je dokumentem zawierającym 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. Przepis pkt.6.6 ppkt. 3 SIWZ stosuje się odpowiednio.
5. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

Dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

6.7. W celu wykazania braku podstaw do Wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia o którym mowa w art. 24 ust 2 pkt 5 Ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający żąda:

Listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 Ustawy Prawo zamówień publicznych, a w przypadku, gdy Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej - informację/ oświadczenie, że nie należy do grupy kapitałowej – zgodnie z **Załącznikiem Nr 14** do SIWZ.

6.8. Ponadto oferta musi zawierać następujące dokumenty:

1. Wypełnione arkusze asortymentowo-cenowe (Pakiet nr 1-10) – Załącznik Nr 1-10 do SIWZ (odpowiednio do zakresu złożonej oferty).
2. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 11 do SIWZ.
3. Pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy (o ile nie wynika z dokumentów rejestracyjnych) w przypadku podpisywania oferty przez osoby nie wpisane do dokumentów rejestracyjnych w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.

4. Oświadczenie Wykonawcy, że zapoznał się z warunkami przetargu zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w tym z kryteriami oceny ofert oraz załącznikami do SIWZ oraz że przyjmuje je bez zastrzeżeń.
5. Oświadczenie Wykonawcy, że w przypadku wybrania jego oferty zobowiązuje się do podpisania umowy sprzedaży stanowiącej Załącznik nr 15 do SIWZ zgodnie z treścią oferty.
6. Wskazanie przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy /nie powierzy podwykonawcom.
7. Dowód wniesienia wadium.
8. Wykaz wszystkich dokumentów – spis zawartości złożonej oferty.

6.9. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.) – dotyczy wszystkich Pakietów.
2. Dla wszystkich pakietów (odpowiednio do zakresu złożonej oferty) opis zaoferowanego przedmiotu zamówienia, z którego jednoznacznie wynika, że zaoferowane wyroby spełniają wymagane parametry.
3. Dla wszystkich pakietów (odpowiednio do zakresu złożonej oferty) przykładowe certyfikaty analizy - kontroli jakości.
4. Dla asortymentu w Pakiecie nr 1 – certyfikat potwierdzający procentowe wysycenia krążka antybiotykiem.
5. Dla podłoża Muller Hinton zaoferowanego w Pakiecie nr 2 oraz w Pakiecie nr 6 – certyfikat stabilności podłoża (dla szczepów wzorcowych oraz krążków antybiotykowych zalecanych przez EUCAST).
6. Dla podłoża HTM z Pakietu nr 2 - certyfikat stabilności podłoża dla szczepów wzorcowych oraz krążków antybiotykowych zalecanych przez EUCAST.
7. Dla podłoży gotowych zaoferowanych w Pakiecie nr 2, w Pakiecie nr 3, w Pakiecie nr 5, w Pakiecie nr 6, w Pakiecie nr 8 – metodyki dla podłoży gotowych.
8. Dla podłoża Brucella i HTM w Pakiecie nr 8 - certyfikat stabilności podłoża dla szczepów wzorcowych oraz krążków antybiotykowych zalecanych przez EUCAST.
9. Dla każdej oferowanej pozycji (dotyczy Pakietu nr 1, 3, 7, 10) - Deklaracje Zgodności.
10. Dla Pakietu nr 10 poz. nr 6 i 7 – certyfikat sterylności dla ez jednorazowych.
11. Dla testów immunochromatograficznych i immunoenzymatycznych – dokumenty potwierdzające wymaganą czułość testów.

6.10. Oferta wspólna

Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika powinien zawierać wskazanie postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy, wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, ustanowionego pełnomocnika oraz zakres jego umocowania także oświadczenie o przyjęciu wspólnej solidarnej odpowiedzialności za wykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia i musi być podpisany przez wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie publiczne. Podpisy muszą zostać złożone przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli wymienione we właściwym rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Dokument pełnomocnika należy przedstawić w formie oryginału. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik.

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

Zgodnie z art. 8 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne.

Zgodnie z art. 8 ust. 2 Zamawiający może ograniczyć dostęp do informacji związanych z postępowaniem o udzielenie zamówienia tylko w przypadkach określonych w ustawie.

Zgodnie z art. 8 ust. 3 Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnice przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4.

7. Sposób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej.
3. W przedmiotowym postępowaniu oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują **pisemnie**.
4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany niezwłocznie udzielić wyjaśnień, nie później niż 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia **17.12.2013 r.**, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie wpłynie do Zamawiającego po upływie tego terminu lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpatrywania.
5. Jeżeli Zamawiający przedłuży termin składania ofert, pozostaje on bez wpływu na bieg terminu składania wniosków, zapytań do SIWZ.
6. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekaże Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza się na tej stronie.
7. Zamawiający nie będzie zwoływać zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

8. Wymagania dotyczące wadium:

1. Oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości: **7.076,22 zł** (słownie: siedem tysięcy siedemdziesiąt sześć złotych i 22/100).
2. Oferta obejmująca część przedmiotu zamówienia powinna być zabezpieczona wadium w odpowiedniej wysokości tj:

Nr Pakietu	Kwota wadium
Pakiet Nr 1	946,21 zł
Pakiet Nr 2	2.827,29 zł
Pakiet Nr 3	507,08 zł
Pakiet Nr 4	307,97 zł
Pakiet Nr 5	793,54 zł
Pakiet Nr 6	499,07 zł
Pakiet Nr 7	293,46 zł
Pakiet Nr 8	325,38 zł
Pakiet nr 9	406,00 zł
Pakiet nr 10	170,22 zł

3. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.

4. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- a/ pieniądzu - wpłacone przelewem na konto Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu – PKO BP S.A. Oddział w Elblągu Nr 33 1020 1752 0000 0102 0006 3727
 - b/ poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
 - c/ gwarancjach bankowych,
 - d/ gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - e/ poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. Nr 109, poz. 1158, z późn. zm.).
5. Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu, przelewem, Wykonawca dołącza do oferty kserokopię wpłaty wadium z potwierdzeniem dokonanego przelewu. Na poleceniu przelewu należy wpisać: „Wadium – przetarg na dostawę odczynników w 10 pakietach dla Laboratorium Bakteriologicznego, Nr sprawy 68/2013”.

W pozostałych przypadkach (pkt. 4 b, c, d) wymagane jest dołączenie do oferty oryginału dokumentu wystawionego na rzecz Zamawiającego.

Dokumenty, o których mowa w pkt. 4 muszą zachowywać ważność przez cały okres, w którym Wykonawca jest związany ofertą.

6. Wadium wniesione w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej musi zawierać klauzule gwarantujące bezwarunkową wypłatę na rzecz Zamawiającego w przypadku wystąpienia okoliczności wymienionych w art. 46 ust. 4a i ust. 5 ustawy Pzp.
7. Wniesienie wadium w pieniądzu będzie skuteczne, jeżeli w podanym terminie znajdzie się na rachunku bankowym Zamawiającego.
8. Zwrot wadium
- 8.1. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a. Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)
- 8.2. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
- 8.3. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
- 8.4. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie pkt 8.1. jeżeli w wyniku ostatecznego rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
- a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - b) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
 - c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

9. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami:

Do kontaktów z Wykonawcami upoważniona jest mgr Emilia Bartkowska – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych W.Sz.Z., tel. (55) 234 55 47, godz. udzielania informacji dot. przetargu: 7.30 – 15.00.

10. Termin związania ofertą:

Wykonawca związany jest złożoną przez siebie ofertą przez okres 60 dni od dnia ostatecznego terminu składania ofert. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z terminem składania ofert.

11. Opis sposobu przygotowania oferty:

1. Wykonawca przedstawi ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Propozycje rozwiązań alternatywnych nie będą brane pod uwagę.
2. Ofertę należy złożyć na druku „Formularz ofertowy” (w załączeniu **Załącznik nr 11 do SIWZ**) wraz z wypełnionymi i podpisanymi przez Wykonawcę arkuszami asortymentowo-cenowymi odpowiednio do złożonej oferty stanowiącymi Załączniki Nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7/ 8/ 9/ 10 do SIWZ – odpowiednio do zakresu złożonej oferty.
3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną własną ofertę.
4. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze lub inną trwałą, czytelną techniką. Każda strona powinna być opatrzona kolejnym numerem i podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. Ewentualne poprawki w tekście oferty muszą być parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę (upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz).
5. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami na kolejno ponumerowanych stronach należy umieścić w dwóch zapieczętowanych kopertach (opakowaniach): zewnętrznej i wewnętrznej; opatrzonych danymi Wykonawcy.
6. Ponadto zewnętrzna koperta musi być opatrzona następującym napisem:
„OFERTA dla W.Sz.Z w Elblągu na dostawę odczynników w 10 pakietach dla Laboratorium Bakteriologicznego - 68/2013” – nie otwierać przed dniem 30.12.2013 r. godz. 10³⁰.
7. Wykonawca pod rygorem odrzucenia oferty, nie może zmieniać treści wypełnianych Załączników – formularzy, jakie zostały przedstawione w SIWZ. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty w formie wydruku komputerowego zgodnie z wzorami formularzy ze SIWZ.
8. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę przed upływem terminu do składania ofert. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę.
9. Wykonawcy nie spełniających warunków określonych w art. 22 i 24 Ustawy Prawo zamówień publicznych zostaną wykluczeni z postępowania.
10. Wykonawca nie może wycofać oferty i wprowadzić zmian w ofercie po upływie terminu składania ofert .

12. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert

1. Ofertę w opieczętowanej kopercie zaopatrzonej napisami stosownie do wskazań z punktu 11.5 i 11.6 niniejszej specyfikacji należy złożyć do dnia **30.12.2013 r. do godz. 10.00** w Sekretariacie Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego, 82-300 Elbląg ul. Królewiecka 146 (pok. 44 na parterze).

Zmiany lub wycofanie ofert.

W każdym momencie przed upływem terminu składania ofert, każdy Wykonawca może złożyć ofertę zamienną lub wycofać się z postępowania. Powiadomienie o zmianie lub wycofaniu oferty powinno być złożone na piśmie według takich samych zasad, jak składanie oferty tj. w odpowiednio oznakowanej kopercie lub innym opakowaniu odpowiednio oznakowanym. W takich przypadkach koperty lub opakowania powinny być opatrzone napisami „ZMIANA OFERTY” lub „WYCOFANIE OFERTY”

Żadna oferta nie może być zmieniona lub wycofana po upływie terminu składania ofert.

2. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu **30.12.2013 r. o godz. 10.30** w siedzibie Zamawiającego – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, pokój 068 (niski parter) Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu przy ul. Królewieckiej 146. Otwarcie ofert jest jawne.

13. Opis sposobu obliczania ceny

1. Cena (brutto) oferty winna być przedstawiona w PLN i podana do dwóch miejsc po przecinku oraz powinna obejmować wszelkie koszty ponoszone przez Wykonawcę dla kompleksowej realizacji przedmiotowego zamówienia.
2. Wykonawca zaokrągla wartość brutto w każdym wierszu oraz razem wartość brutto w sposób matematyczny tj. do pełnych groszy w dół (do 55 groszy) oraz do pełnych groszy w górę (55 groszy i więcej).
3. Wykonawca obliczy cenę oferty na podstawie wypełnionych **Arkuszy asortymentowo-cenowych** odpowiednio do zakresu złożonej oferty stanowiących załączniki **Nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7/ 8/ 9/ 10 do SIWZ**. Instrukcja obliczenia ceny znajduje się w tabelach asortymentowo-cenowych (Załączniki Nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7/ 8/ 9/ 10 do SIWZ) w wersji 2 zaczynającym się od litery A. Następnie uzyskane wyniki wpisuje cyfrowo i słownie do Formularza ofertowego stanowiącego załącznik **Nr 11 do SIWZ**.
4. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - a. oczywiste pomyłki pisarskie
 - b. oczywiste omyłki rachunkowe z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek
 - c. inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia nie powodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona
5. Zamawiający będzie rozliczał się z Wykonawcami w złotych polskich. Jeżeli zaistnieje sytuacja określona w art. 91 ust. 3a ustawy Prawo zamówień publicznych do tak złożonej oferty doliczy do niej podatek VAT.

14. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny oferty w danym pakiecie:

Przyjęte kryteria oceny i ich ranga w zakresie Pakietów nr 1-10:

cena	- 100%
Łącznie :	- 100%

Cena - Px

- a) przyjmuje się, że najwyższą ilość punktów tj. 100 otrzyma oferta w danym pakiecie z najniższą ceną spośród złożonych ofert w danym pakiecie na wykonanie zadania objętego przetargiem
- b) ceny w pozostałych ofertach punktowane będą w oparciu o następujący wzór

$$Px. = \frac{Cn \times 100}{Cb}$$

Gdzie:

Px- Ilość punktów przyznana ofercie „x” za kryterium ceny w danym pakiecie

Cn - Cena brutto najniższa spośród złożonych ofert w danym pakiecie

Cb - Cena brutto badanej oferty w danym pakiecie

Cena (brutto) oferty winna być przedstawiona w PLN do dwóch cyfr po przecinku i obejmować wszelkie koszty związane z kompleksową realizacją przedmiotowego zamówienia .

Stosowana punktacja od 0-100 pkt.

Ilość punktów w kryterium ceny dla oferty „x” w danym pakiecie zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 100 %.

Każda oferta/ pakiet podlega indywidualnej ocenie przez wszystkich członków Komisji przetargowej według podanych wyżej kryteriów

Zamawiający udzieli zamówienia publicznego Wykonawcy, którego oferta w pakiecie będzie :

- zgodna z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r.,
- odpowiadała treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia,
- spełniała warunki udziału w postępowaniu,
- w ogólnym bilansie otrzyma największą liczbę punktów wg kryteriów podanych powyżej.

15. Informacja o formalnościach jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty.

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający jednocześnie zawiadamia Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:
 - 1.1. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres 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;
 - 1.2. Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
 - 1.3. Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne – jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, negocjacji bez ogłoszenia albo zapytania o cenę;
 - 1.4 terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2 Ustawy Pzp. po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieszcza informacje, o których mowa w pkt. 15 ppkt 1.1., na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
3. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183 Ustawy Pzp, w terminie:
 - 3.1. nie krótszym niż 15 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty w przypadku zamówień, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w ppkt. 3, jeżeli:
 - 4.1. w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1. Ustawy Pzp.
6. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, Zamawiający przed zawarciem umowy zażąda umowy regulującej współpracę tych podmiotów np. umowa konsorcjum, umowa spółki cywilnej.
7. Zamawiający prześle wybranemu Wykonawcy umowę do podpisu listem poleconym.

16. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcom w toku postępowania o udzielenie zamówienia.

1. Środki ochrony prawnej określone szczegółowo w Dziale VI Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał

interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów niniejszej ustawy.

2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5. Ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. 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.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
6. 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.
7. Termin wniesienia odwołania:
 - 7.1. Odwołanie wnosi się: w terminie 15 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia w przypadku gdy wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się:
 - 8.1. w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej – jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
9. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ppkt. 7 oraz ppkt.8 wnosi się:
 - 9.1. w przypadku zamówień, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 – w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
10. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.
11. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.
12. Szczegółowy sposób wnoszenia środków ochrony prawnej określa Dział VI „Środki ochrony prawnej” Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm).
13. Skarga do sądu
 - 13.1. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
 - 13.2. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
 - 13.3. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania ? Zamawiającego.
 - 13.4. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.

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

Wzór umowy stanowi - umowa sprzedaży nr: 68/x/2013 (Załącznik nr 15 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).

17. Specyfikacja zostanie przekazana w formie pisemnej na wniosek Wykonawcy w terminie 5 dni, za cenę 42,00 zł.

18. Załączniki stanowiące integralną część SIWZ:

1. Załączniki Nr 1-10 do SIWZ – Arkusze asortymentowo-cenowe dla Pakietów nr 1-10.
2. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 11 do SIWZ.
3. Załącznik Nr 12 – Oświadczenie zgodne z art. 22 ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
4. Załącznik Nr 13 - Oświadczenie o nie podleganiu wykluczeniu z art. 24 ust.1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
5. Załącznik Nr 14 - Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej.
6. Załącznik Nr 15 - Umowa sprzedaży 68/x/2013 - wzór.

Oświadczam, że zapoznałam/łem się z treścią SIWZ i nie wnoszę do niej zastrzeżeń.

Podpisy Członków Komisji:

1. mgr Marzena Zakrzewska-Fiodorowicz - Przewodnicząca Komisji

2. mgr Halina Serafin - Członek komisji przetargowej

3. mgr Emilia Bartkowska - Sekretarz Komisji

Zatwierdził

.....
data i podpis Zamawiającego

.....
Wykonawca

.....
miejscowość i data

***OFERTA dla Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu,
ul. Królewiecka 146***

I. Dane Wykonawcy:

1. Pełna nazwa:

.....

2. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym (imię i nazwisko, tel.):

.....

3. Adres, województwo:

.....

4. Telefon/ faks:

5. Nazwa banku i nr konta bankowego

.....

6. REGON NIP

7. KRS / Nr ewidencyjny:

II. Przedmiot oferty

1. W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym zamieszczonym w dniu 04.12.2013 r. na:
dostawę odczynników w 10 pakietach:

Pakiet nr 1 - krążki do oznaczania lekowrażliwości i szczepy wzorcowe;

Pakiet nr 2 - podłoża gotowe;

Pakiet nr 3 – podłoża, odczynniki i krążki diagnostyczne do diagnostyki;

Pakiet nr 4 - zestawy do uzyskiwania warunków beztlenowych i mikroaerofilnych;

Pakiet nr 5 - manualne, szybkie testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości w diagnostyce
mikrobiologicznej;

Pakiet nr 6 – testy i podłoża do oznaczania wrażliwości MIC;

Pakiet nr 7 – barwniki i szybkie testy bibułowe do diagnostyki mikrobiologicznej;

Pakiet nr 8 - odczynniki do hodowli drobnoustrojów w płynach ustrojowych;

Pakiet nr 9 - szybka diagnostyka biegunek;

Pakiet nr 10 - diagnostyka zakażeń atypowych

dla potrzeb Laboratorium Bakteriologicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu w
okresie 12 miesięcy.

Oferujemy realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

.....
/podać numery pakietów/

Pakiet nr 1

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 2

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 3

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 4

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 5

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 6

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 7

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 8

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 9

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 10

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

2. Warunki płatności / przelew/ :

a) wysokość odsetek za ewentualne nieterminowe płatności - nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

b) zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy w terminie:..... **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

3. Termin realizacji dostawy odczynników (nie dłuższy niż 2 dni robocze):**dni roboczych** licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego.

W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami przetargu zawartymi w Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym z kryteriami oceny ofert oraz załącznikami do SIWZ oraz że przyjmujemy je bez zastrzeżeń.
5. Oświadczamy, że w przypadku wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy sprzedaży stanowiącej Załącznik nr 15 do SIWZ oraz zgodnie z treścią oferty.
6. W ramach niniejszego zamówienia w zakresie Pakietu nr 1 zobowiązujemy się do: przekazania Zamawiającemu na okres trwania umowy w użyczenie 14 szt. dyspenserów do płytek o średnicy 90 mm 8, kompatybilnych z zaoferowanymi krążkami z antybiotykami. Przekazane w użyczenie dyspensery muszą posiadać osuszacz i zewnętrzny pojemnik zabezpieczający krążki podczas przechowywania w lodówce całego zestawu.

Uwaga! Oświadczenie dotyczy tylko Wykonawców składających ofertę w Pakiecie nr 1.

7. Wadium w wysokościzł dla pakietów nr
zostało wniesione w formie

8. Wykonanie zamówienia **powierzemy/nie powierzemy** * podwykonawcom w części zamówienia dot.
.....

UWAGA! * - niepotrzebne skreślić.

9. Oferta została złożona łącznie na kolejnych stronach
(uwaga w numeracji proszę uwzględnić wszystkie załączone dokumenty)

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy w trybie art. 22 ust.1 pkt. 1-4 Ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Oświadczam

.....

.....

(pełna nazwa Wykonawcy)

że spełniam 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.

.....

data i podpis upoważnionego
Przedstawiciela Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania

Oświadczam

.....
.....
(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

że brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Art. 24 ust. 1

z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1) wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;
- 1a) wykonawców, z którymi dany Zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;
- 2) wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
- 3) wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 4) osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 5) spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 6) spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w

celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

- 7) spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 8) osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 9) podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.
- 10) wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;
- 11) wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 26 ust. 2d ustawy Prawo zamówień publicznych

.....

.....

(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę odczynników w 10 pakietach dla Laboratorium Bakteriologicznego”

Zgodnie z art. 26 ust. 2d Ustawy Pzp informuję, że firma, którą reprezentuję:

.....

(nazwa firmy)

- nie należy do grupy kapitałowej*,
- należy do grupy kapitałowej, w związku z tym przedkładamy listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 Ustawy Pzp*

***niepotrzebne skreślić**

.....

data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Uwaga!

Informację o przynależności do grupy kapitałowej o której mowa w art. 26 ust. 2d Ustawy Pzp składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 68/x/2013

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

REGON: 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników dla potrzeb Laboratorium Bakteriologicznego zgodnie z Pakietem nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7/ 8/ 9/ 10, w asortymencie i ilościach przedstawionych w Załącznikach nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7/ 8/ 9/ 10 do SIWZ, które to stanowią Załączniki do niniejszej umowy zgodnie z ofertą przetargową z dnia r.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczane odczynniki posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679).
3. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
4. Wykonawca gwarantuje, że ezy z Pakietu nr 10 poz. 6 i 7 posiadają wymagany znak CE IVD dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro oraz certyfikat sterylności dla ez jednorazowych.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy odczynniki do Laboratorium Bakteriologicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu, własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko w dni robocze (poniedziałek – piątek) w godzinach 7:30 - 11:00, każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego faksem lub drogą mailową przez Laboratorium Bakteriologiczne W.Sz.Z.
2. Wykonawca dostarczy odczynniki w terminie **dni roboczych** (maksymalnie 2 dni robocze) licząc od daty złożenia zamówienia.
W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
3. Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę odczynnika, nazwę producenta, ilość, cenę, serię oraz datę przydatności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
4. Przy każdej dostawie towar musi zawierać na opakowaniu dane identyfikujące wyrób: np. numer katalogowy producenta, nazwę producenta, typ itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia r.
5. W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić towar na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.
6. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu w wersji drukowanej, dla wszystkich odczynników objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim wraz z pierwszą dostawą odczynników.
7. Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii dostarczonych odczynników, określający spełnienie wymagań wg EUCAST – dla przedmiotu zamówienia z Pakietów nr 1, 2, 3, 6, 8.
8. Wykonawca przekaze Zamawiającemu w użyczenie (do czasu wykorzystania wszystkich zamówionych krążków z antybiotykami) 14 szt. dyspenserów do płytek o średnicy 90 mm 8 dołkowych, kompatybilnych z zaoferowanymi krążkami z antybiotykami. Przekazane w użyczenie dyspensery muszą posiadać osuszacz i zewnętrzny pojemnik zabezpieczający krążki podczas przechowywania w lodówce całego zestawu – dotyczy Pakietu nr 1.

§ 3

1. Wartość umowy wynosi:zł
Słownie:
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie:zł

§ 4

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony towar cenę zaoferowaną w ofercie przetargowej z dnia r.
2. Ceny jednostkowe netto dla poszczególnych odczynników będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 12 miesięcy licząc od daty jej podpisania z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
5. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 i 4 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
6. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

1. Zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie **dni kalendarzowych** (minimum 30 dni) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może naliczyć odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

§ 6

Kary umowne:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia.
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
4. Zamawiający zastrzega, że w przypadku opóźnienia w dostawie, przekraczającego 2 dni robocze przysługuje mu prawo zakupu towaru zastępczego u innego Dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty złożenia przez Zamawiającego reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko.
2. Towar zamienny podlega odrębnemu odbiorowi jakościowemu zgodnie z zawartą umową.
3. Jeżeli Wykonawca w ciągu 10 dni od dnia otrzymania zgłoszenia reklamacji nie podejmie działań, wówczas Zamawiający uzna, że reklamacja została uwzględniona.

4. W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 1% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie.
5. W przypadku nie uznania reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo zlecenia ekspertyzy, przy czym koszty ekspertyzy ponosi strona, dla której wynik jest niekorzystny.
6. Wyniki ekspertyzy wiążą Wykonawcę, skutkiem czego jest on zobowiązany do załatwienia reklamacji w sposób określony w zawiadomieniu o brakach lub wadach.

§ 8

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

W przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, w tym zamówienia częściowego, a także w przypadku świadczenia niezgodnego z umową co do przedmiotu lub jakości Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Zamawiający wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę nadania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie.

§ 10

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 12 miesięcy, tj. od r. do r., nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem r.

§ 11

Strony zgodnie ustalają, że negocjacom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 12

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 13

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

L.p.	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J. m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I = G + H	J
1.	Krażki antybiotykowe do oznaczania lekowrażliwości zgodnie z wytycznymi EUCAST i CLSI	50 kraż.	op	5000					Dołączyć listę wszystkich krażków i nr katalogowych
2.	ESBL Disk CAZ / CLA30/10 µg	50 kraż.	op	20					
3.	ESBL Disk CTX / CLA30/10 µg	50 kraż.	op	20					
4.	Jałowe krażki	50 kraż.	op	50					
5.	Krażki diagnostyczne z Optochiną	50 testów	op	200					
6.	Krażek diagnostyczny z czynnikiem X do identyfikacji Haemophilus	50 testów	op	15					
7.	Krażek diagnostyczny z czynnikiem V do identyfikacji Haemophilus	50 testów	op	15					
8.	Krażek diagnostyczny z czynnikiem X+V do identyfikacji Haemophilus	50 testów	op	15					
9.	Bacitracin 0.04 i.u.	50 kraż.	op	50					
10.	Krażki diagnostyczne z furazolidonem	50 testów	op	12					
11.	Szczep wzorcowy liofilizowany Escherichia coli ATCC 25922	tabletki krażki wymazówki	op.	1					
12.	Szczep wzorcowy liofilizowany Staphylococcus aureus ATCC 29213	tabletki krażki wymazówki	op.	1					

13.	Szczep wzorcowy liofilizowany Streptococcus pneumoniae ATC 49619	tabletki krażki wymazówki	op.	1						
14.	Szczep wzorcowy liofilizowany Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853	tabletki krażki wymazówki	op.	1						
15.	Szczep wzorcowy liofilizowane Enterococcus faecalis ATCC 29212	tabletki krażki wymazówki	op.	1						
16.	Szczep wzorcowy liofilizowany Escherichia coli ATCC 35218	tabletki krażki wymazówki	op.	1						
17.	Szczep wzorcowy liofilizowany Klebsiella pneumoniae ATCC 700603	tabletki krażki wymazówki	op.	1						
18.	Szczep wzorcowy liofilizowany Staphylococcus aureus MRSA ATCC 43300	tabletki krażki wymazówki	op.	1						
19.	Kriobank lub podłoże płynne TSB z 20% glicerolem do przechowywania szczepów wzorcowych w temperaturze -20°C	80-100 sztuk	op.	1						
20.	Zestaw barwników do barwienia metodą Gram- fiolet krystaliczny, jod stabilizowany, odbarwiacz, safranina. Butelki z zakraplaczem.	4*250 ml	op.	12						
Wartość razem netto										
Wartość podatku VAT										
Wartość razem brutto										

Wymagania:

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)

2. Krażki do oznaczania lekowrażliwości:

- pakowane hermetycznie w rurki/ blistry po 50 sztuk , w opakowaniu zewnętrznym z folii aluminiowej lub fiolki szklanej/ plastikowej
- każda rurka musi posiadać w swoim zewnętrznym opakowaniu indywidualny pochłaniacz wilgoci (środek higroskopijny), zabezpieczający każdą rurkę przed zawilgoceniem
- każda rurka musi posiadać etykietę z nazwą antybiotyku, stężeniem, datą ważności ,numer serii i nazwą producenta
- każdy krążek musi posiadać wyraźnie nadrukowany skrót nazwy antybiotyku i stężenie, zgodnie z zaleceniami EUCAST lub CLSI
- wymagana średnica krążka 6 mm
- każda folka musi posiadać ostatni krążek oznaczony symbolem „x”, pełniący funkcję kontroli napęnlienia fiolki, przy pracy z dyspenserami lub dyspenser wyposażony w blokadę, która uniemożliwia dozowanie przy pustej fiołce i pełni funkcję kontroli napęnlienia fiolki”.
- do każdej dostawy należy dołączyć certyfikat kontroli jakości, dla każdej serii dostarczonych krążków, określający spełnienie wymagań wg EUCAST
- Zamawiający wymaga użyczenia / **do czasu wykorzystania wszystkich zamówionych krążków z antybiotykami/** 14 dyspenserów - do płytek o średnicy 90 mm-: **8 dołkowych**, kompatybilnych z oferowanymi krążkami z antybiotykami, dyspensery powinny posiadać osuszacz i zewnętrzny pojemnik zabezpieczający krążki w momencie przechowywania w lodówce całego zestawu
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową dokumentów dla krążków antybiotykowych: przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości,
- Zamawiający wymaga dostarczenia certyfikatu potwierdzającego procentowe wysycenia krążka antybiotykem
- minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu:
 - krążków do oznaczania lekowrażliwości i krążków diagnostycznych – 12 miesięcy

3. Szczepy wzorcowe liofilizowane:

- pakowane po minimum 2 sztuki /krążki, wymazówki, tabletki
- dopuszcza się szczepy z trzeciego lub czwartego pasażu kolekcji ATCC
- minimalny termin ważności dla szczepów wzorcowych i kriobanku: – 12 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu

4. Szybkie testy bibulowe do diagnostyki mikrobiologicznej:

- krążki diagnostyczne pakowane w fiolki po 50 sztuk
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową dokumentów:
 - deklaracji zgodności dla każdej oferowanej pozycji,
 - przykładowych certyfikatów analizy kontroli jakości

5. Minimalny termin ważności dla wszystkich produktów licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu - 12 miesięcy

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy.

Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p.	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I = G + H	J
1.	Bulion mózgowo-sercowy Brain Heart Infusion 5 -10 ml	10 - 50 szt.	szt.	400					
2.	Scheidler /z witk-3 i heminą /bulion beztlenowy 8 -10 ml z dodatkiem 0,2% agaru	10-50 szt.	szt.	3000					
3.	Podłoże bulionowe tryptozowo-sojowe do kontroli sterylizacji - 8-10 ml	10 -50 szt.	szt.	400					
4.	Selenite F Broth do namnażania pałeczek Salmonella 5-10 ml	10 -50 szt.	szt.	300					
5.	Podłoże do wykrywania i hodowli Enterococcus z eskuliną <u>na płytkach</u>	10 lub 20 szt.	szt.	600					
6.	Podłoże do wykrywania i różnicowania Enterococcus faecalis i Enterococcus faecium	10 lub 20 szt.	szt.	400					
7.	Podłoże agarowe Columbia z kolistyną i kwasem nalidyksowym - CNA Agar z 5% krwią baranią, do izolacji bakterii Gram dodatnich, ze szczególnym uwzględnieniem strefy hemolizy	10-100 szt.	szt.	5000					
8.	Podłoże agarowe MacConkey z żółcią i fioletem krystalicznym	10-100 szt.	szt.	8000					
9.	Podłoże chrom – agar ilościowe i jakościowe, do wstępnej identyfikacji pałeczek Enterobacteriaceae, Streptococcus, Staphylococcus, Enterococcus w moczu	10-100 szt.	szt.	20000					
10.	Płytki odciskowe do badania czystości	10 lub 20 szt.	op	100 lub					

25.	Dwudzielne podłoże chromogenne do identyfikacji MRSA oraz S.aureus.	10 lub 20 szt.	op	40 lub 20					
26.	Scheadler Anaerobic Agar + 5% krew barania i z witam. K3	20 szt.	op	50					
27.	Scheadler Kanamycin+Vancomycin lub Neomycyna + Vankomycyna Anaerobic Agar + 5% krew barania	10- 20 szt.	szt	1200					
28.	Podłoże Wilson Blair, bizmutowe do hodowli Salmonella	10 lub 20 szt.	op.	24 lub 12					
29.	Hectoen Enteric Agar	20 szt.	op	20					
30.	Salmonella- Shigella SS Agar	20 szt.	op	20					
31.	Podłoże agarowe chrom-agar do oznaczania Candida albicas, Candida glabrata, Candida krusei, Candida tropicalis	20-100 szt.	szt.	3000					
32.	MacConkey z sorbitolem	10 lub 20 szt.	op	24 lub 12					
33.	Podłoże chrom - agar do wykrywania Streptococcus agalactiae	10 lub 20 szt.	op.	48 lub 24					
34.	Podłoże do wykrywania Streptococcus agalactiae z granadyną	10 lub 20 szt.	op.	120 lub 60					
35.	Podłoże dwudzielne chrom-agar do wstępnej identyfikacji Enterobacteriaceae Streptococcus, Staphylococcus, Enterococcus w moczu i Columbia CNA + 5% krwinki baranie do izolacji bakterii Gram dodatnich, ze szczególnym uwzględnieniem strefy hemolizy	10-100 szt.	Szt.	16000					
36.	Podłoże chrom-agar do wykrywania ESBL i różnicowania pałeczek Enterobacteriaceae	10 lub 20 szt.	op.	40 lub 20					

37.	Podłoże chrom-agar do wykrywania karbapenemaz typu OXA-48	10 lub 20 szt.	op	40 lub 20					
38.	Podłoże chrom-agar do wykrywania KPC i różnicowania pałeczek Enterobacteriaceae	10 lub 20 szt.	op.	40 lub 20					
39.	Podłoże chrom-agar do wstępnej identyfikacji Clostridium difficile, odczyt po 24 godz.	10 lub 20 szt.	op	40 lub 20					
40.	Podłoże chromogenne do wykrywania Campylobacter spp	10 lub 20 szt.	op	40 lub 20					
41.	Podłoże do wykrywania Gardnerella vaginalis	10 lub 20 szt.	szt	800					
42.	EDTA inhibitor do wykrywania MBL	2 ml	op	20					
43.	Kwas fenylboronowy	2 ml	op	20					
Wartość razem netto									
Wartość podatku VAT									
Wartość razem brutto									

Wymagania

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)

2. Podłoża bakteriologiczne:

- Podłoża gotowe rozlewane na płytki Petriego o średnicy 90 mm z **żebrami wentylacyjnym**.
- Płytki odciskowe do badania czystości środowiska, średnica 60 mm
- Podłoża gotowe chromagar do posiewu moczu rozlewane na płytki Petriego o średnicy 90 mm z **żebrami wentylacyjnym** muszą umożliwić oznaczenie ilościowe oraz wstępną identyfikację E.coli, Klebsiella sp., Proteus sp., Enterobacter sp, Enterococcus sp, Streptococcus sp., Staphylococcus sp.
- **Pozycja 9 i 35 wymagane są jakościowo identyczne podłoża chrom-agarowe w przypadku podłoża jednodzielnego i dwudzielnego**
- wymagają się aby każda płytka posiadała trwałą i **czytelny** nadruk na dnie płytki: godzinę rozlania, datę ważności, numer serii produkcji, nazwę podłoża i nazwę producenta
- wymagają się aby płytki były pakowane: szczególnie po 10 szt. w folię termokurczliwą, a następnie w pudełko kartonowe w celu zabezpieczenia przed uszkodzeniami mechanicznymi
- do każdej dostawy należy dołączyć certyfikat kontroli jakości, dla każdej serii dostarczonego podłoża
- podłoża z dodatkiem krwi muszą posiadać żywo-czerwony kolor, dobrą żywność, muszą gwarantować bardzo dobry wzrost gronkowcom, paciorkowcom oraz **gwarantować wyraźnie widoczną strefę hemolizy**

- dla podłoża Muller Hinton należy dołączyć certyfikat kontroli podłoża / dla szczepów wzorcowych oraz krążków antybiotykowych zalecanych przez EUCAST/
 - dla podłoża HTM należy dołączyć certyfikat stabilności podłoża dla szczepów wzorcowych oraz krążków antybiotykowych zalecanych przez EUCAST
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu:

- podłoży gotowych z dodatkiem krwi – 6 tygodni
- podłoży gotowych bez dodatku krwi – 8 tygodni
- podłoży poz. 28 – 5 tygodni
- wszystkie podłoża muszą mieć gładką powierzchnię pozbawioną jakichkolwiek nierówności,
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową metodę dla podłoż gotowych
- Zamawiający wymaga dostarczenia z pierwszą dostawą metodę na wszystkie produkty umieszczone w specyfikacji

3. Podłoża płynne w probówkach:

- Podłoża płynne w probówkach zakreślanych, z wyraźnym i czytelnym napisem, datą ważności, numerem serii produkcji, nazwą podłoża i nazwą producenta
- Minimalny termin ważności 22 tygodnie
- Do każdej dostawy musi być dołączony certyfikat kontroli jakości, dla każdej serii dostarczonego podłoża

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metody i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy oraz kolorowe foldery do odczytu podłoż chromatograficznych.
Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I = G + H	J
1.	Bulion mózgowo-sercowy Brain Heart Infusion 5 ml	10-50 szt	szt.	200					
2.	Scheidler /z witk-3 i heminą /bulion beztlenowy 8 -10 ml z dodatkiem 0,2% agaru	10-50 szt	szt.	1000					
3	MH-II z 4%NaCl	10-20 szt	op.	20					
4	Podłoże chrom-agar do wykrywania KPC i różnicowania pałeczek Enterobacteriaceae	10 lub 20 szt	op.	40 lub 20					
5.	Scheidler Kanamycin+ Vancomycin lub Neomycyna + Vancomycyna Anaerobic Agar + 5% krew barania	10 lub 20 szt	op	480 lub 240					
6.	Podłoże agarowe chrom-agar do oznaczania Candida albicas, Candida glabrata, Candida krusei, Candida tropicalis	20-100 szt	szt.	1200					
7.	Podłoże chrom-agar do oznaczania MRSA z hodowli	20 szt	op	40					
8.	Podłoże do wykrywania Gardnerella vaginalis	10 lub 20 szt	szt	800					
9.	Podłoże screeningowe z oxacyliną dla Staphylococcus	10 szt	op	60					
10.	Podłoże agarowe screeningowe z Vancomycin -6 µg/ml	10 szt	op	80					
11.	Podłoże Agar czekoladowy z Isovitalex lub polivitexsem z bacytracyną do hodowli Haemophilus	20 szt	op	200					

12.	Salmonella- Shigella SS Agar	20 szt	op	20								
13.	Podłoże Wilson Blair, bizmutowe do hodowli Salmonella	20 szt	op.	12								
14.	Hectoen Enteric Agar	20 szt	op	20								
15.	MH-II z kloksacyliną	20 szt	op.	20								
16.	Podłoże chrom-agar do wykrywania ESBL i różnicowania pałeczek Enterobacteriaceae	20 szt	op.	20								
17.	Podłoże w probówkach do wykrywania zdolności ruchu z reakcją barwną	10 szt	szt	10								
18.	Podłoże selektywne do izolacji i namnażania rzęśistka pochwowego TV, płynne w probówkach	2,5 ml	szt	50								
19.	Test immunochromatograficzny do wykrywania RSV	20 - 25 szt	szt	100								
20.	Test immunochromatograficzny do wykrywania RSV/Adenowirus	20 - 25 szt	szt	100								
21.	Test do wykrywania antygenu serogrupy 1 Legionella pneumophila w moczu	20-25 testów	szt	100								
22.	Test immunochromatograficzny do wykrywania Astrowirusów w próbkach kału	20 - 25 szt	szt	100								
23.	Test immunochromatograficzny do wykrywania cyst Giardia w kale	20 - 25 szt	szt	100								
24.	Paski z eskuliną	25 szt	op	4								
25.	Test lateksowy do wykrywania CF i białka A u S.aureus	50-100 testów	op.	10/20								
26.	Zestaw krążkowy do wstępnej identyfikacji bakterii beztlenowych Test krążkowy z 1000 mcg Kanamycyny, 10 mcg Kolistyny, Penicyliną 2IU, 15	6x50 krążków	op	4								

41.	Krażki diagnostyczne z Bacytracyną 0,04	50 szt	op	5					
42.	Krażki diagnostyczne z Optochiną	50 szt	szt	1000					
43.	Zestaw barwników do barwienia metodą Grama - fiolet krystaliczny, jod stabilizowany, odfarbiacz, safranina - butelki z zakraplaczem.	4*250 ml	op	12					
Wartość razem netto									
Wartość podatku VAT									
Wartość razem brutto									

Wymagania

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)

2. Podłoża bakteriologiczne:

- Podłoża gotowe rozlewane na płytki Petriego o średnicy 90 mm z żebrami wentylacyjnym a płytki odciskowe do badania czystości środowiska, średnica 60 mm
- każda płytka powinna posiadać trwałe i **czytelny** nadruk na dnie płytki: godzinę rozlania, datę ważności, numer serii produkcji, nazwę podłoża i nazwę producenta
- płytki muszą być pakowane szczelnie po 10 szt. w folię termokurczliwą, a następnie w pudełko kartonowe dla zabezpieczenia przed uszkodzeniami mechanicznymi
- do każdej dostawy musi być dołączony certyfikat kontroli jakości dla każdej serii dostarczonego podłoża
- podłoża z dodatkiem krwi muszą posiadać żywo-czerwony kolor, dobrą żywność, muszą gwarantować bardzo dobry wzrost gronkowcom, paciorkowcom oraz gwarantować wyraźnie widoczną strefę hemolizy
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu:
 - podłoży gotowych z dodatkiem krwi - 6-tygodni
 - podłoży gotowych bez dodatku krwi - 8-tygodni
 - podłoży-poz.nr.13- 5 tygodni
- wszystkie podłoża muszą mieć gładką powierzchnię pozbawioną jakichkolwiek nierówności,
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości
- Zamawiający wymaga dostarczenia z pierwszą dostawą metody na wszystkie produkty umieszczone w specyfikacji

3. Podłoża płynne w probówkach:

- Podłoża umieszczone w probówkach zakręcanych z wyraźnym i czytelnym napisem , datę ważności, numer serii produkcji, nazwę podłoża i nazwę producenta
- minimalny termin ważności - 22 tygodnie
- do każdej dostawy musi być dołączony certyfikat kontroli jakości dla każdej serii dostarczonego podłoża

4. Barwniki:

- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową dokumentów:

- deklaracji zgodności dla każdej oferowanej pozycji,
- przykładowych certyfikatów analizy kontroli jakości
- minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu - 12 miesięcy

5. Szybkie testy bibułowe do diagnostyki mikrobiologicznej:

- krążki diagnostyczne pakowane w fiolki po 50 sztuk
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową dokumentów:
 - deklaracji zgodności dla każdej oferowanej pozycji,
 - przykładowych certyfikatów analizy kontroli jakości

6. Wymagana jest czułość dla testów kasetkowych 90 %.

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy oraz kolorowe foldery do odczytu podłoż chromagarowych.
Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p.	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G+H	J
1	Bezwodny wkład do uzyskania warunków beztlenowych/do worka/ z workiem	20 szt	op	20					
2	Bezwodny wkład do uzyskania warunków beztlenowych /do anaerostatu 2,5 l./	10-20 szt	szt.	600					
3	Bezwodny wkład do eksykatora 2,5 do uzyskania atmosfery CO2	10-20 szt	szt.	3000					
4	Exycator-genbox-pojemnik prostokątny do hodowli	5 – 8 ltr.	szt.	2					
5	Exycator-genbox-pojemnik prostokątny do hodowli	2,5 ltr.	szt.	2					
6	Wskaźnik warunków beztlenowych	50-100 szt	szt.	1000					
7	Klipsy do worka		szt	10					
8	Bezwodny wkład do uzyskania warunków mikroaerofilnych (do worka)z workiem	20 szt	op	30					
Wartość razem netto									
Wartość podatku VAT									
Wartość razem brutto									

Wymagania:

- Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową przykładowych certyfikatów analizy- kontroli jakości dla oferowanych odczynników
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy
- Pozycje nr 7 Wykonawca wycenia tylko w przypadku braku klipsów w poz. nr 1 i 8. Jeżeli klipsy do worka zawarte są w pozycji nr 1 i 8 Wykonawca zamieszcza taką informację w ofercie.

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy.
Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Pakiet nr 5 (Manualne, szybkie testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości w diagnostyce mikrobiologicznej)

L.p	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G+H	J
1.	Paski plastykowe z gradientem stężeń antybiotyków do oznaczania lekowrażliwości zgodnie z wytycznymi EUCAST i CLSI	1-10 szt.	szt.	2200					Dołączyć listę wszystkich pasków i nr katalogowych
2.	Test immunoenzymatyczny z przeciwciałami monoklonalnymi do wykrywania antygenu GSA 65 trofozoitu i cyst Giardia intestinalis w kale	96 testów	op	1					
3.	Test do wykrywania antygenu serogrupy 1 Legionella pneumophila w moczu	12 testów	op.	4					
4.	Test lateksowy do wykrywania CF i białka A u S.aureus	50-100 testów	op.	20/10					
5.	Zestaw lateksowy do identyfikacji serologicznej paciorkowców grupy A,B,C,D,F,G z enzymem ekstrakcyjnym i kartonikami testowymi	50 testów	op.	6					
6.	Enzym ekstrakcyjny do identyfikacji serologicznej paciorkowców grupy A,B,C,D,F,G	2*12 ml	szt	5					
7	Zestaw lateksowy do serologicznej identyfikacji paciorkowców grup : A,B,C,G wg. Lancefield z użyciem ekstrakcji kwasem azotawym.	60 testów	op	5					
8	Zestaw lateksowy do wykrywania antygenów H.influenzae, N.menin A,B/E.coli K1,C,Y, W135, Strep. pneumo,	25 testów	op.	4					

Wymagania

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)

2. Testy do oznaczania MIC:

- Pasek plastikowy z gradientem stężeń dla /minimum/ wymienionych antybiotyków: ciprofloxacyna, penicylina, cefotaksym, ampicylina, vankomycyna, teicoplanina, meropenem, amoxycylina/clavulanian, imipenem, amikacyna, clindamycyna, metronidazol gentamycyna, amoksycylina, linezolid, levofloksacyna, ceftriakson, ceftazidim, tigecyklina, erytromycyna, ceftarolina
- Testy pakowane pojedynczo lub w blisterach po 3 sztuki
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy

3. Testy lateksowe:

- Poszczególne surowice diagnostyczne w pozycji 5,6,7,8 oznaczone kolorami
- Jednakowe daty ważności dla surowic kontrolnych i surowic diagnostycznych
- Zestaw surowic w pozycji 8 pozwala na wykrywanie antygenów w płynie m-r, surowicy, moczu
- Minimalny termin ważności:
 - dla surowic diagnostycznych licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 6 miesięcy
 - pozostałe pozycje – 12 miesięcy

4. Płytki odciskowe:

- Podłoże gotowe rozlewane na płytki Petriego o średnicy 60 mm
- każda płytka powinna posiadać trwałe i **czytelny** nadruk na dnie płytki: godzinę rozlania, datę ważności, numer serii produkcji, nazwę podłoża i nazwę producenta
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu - podłoży gotowych - 8-tygodni
- wszystkie podłoża muszą mieć gładką powierzchnię pozbawioną jakichkolwiek nierówności,
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości

5. Test immunoenzymatyczny do wykrywania Giardia intestinalis

- Test immunoenzymatyczny z przeciwciałami monoklonalnymi do wykrywania antygenu GSA 65 trofozoitu i cyst Giardia intestinalis
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy

6. Wymagana jest czułość dla testów kasetkowych 90 %, dla poz.nr 9- 80%.

- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy.

Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G+H	J
	Paski plastykowe z gradientem stężeń antybiotyków do oznaczania lekowrażliwości zgodnie z wytycznymi EUCAST i CLSI	1-30 szt.	szt	510					Dołączyć listę wszystkich pasków i nr katalogowych
2	MIC-TEST- MBL	1-30 szt.	szt	60					
3	MIC-TEST GRD VA/TP	1-30 szt.	szt	30					
4	Podłoża M-H do oznaczania MIC bakterii wymagających z 5% krwią końską i NAD	20 szt.	op	90					
5	Podłoża M-H do oznaczania MIC z 5% krwią baranią	20 szt.	op	90					
6	Podłoże do wykrywania Streptococcus agalactiae z granadyną	20 szt.	op.	80					
7	Podłoże chrom - agar do wykrywania Streptococcus agalactiae	20 szt.	op.	24					
8.	Podłoże płynne, dwufazowe do wykrywania Streptococcus agalactiae	10 -50 szt.	szt	1200					
9.	Osocze królicze liofilizowane	8 x 0,5 ml	op	12					
10.	Test kasetkowy do wykrywania Rota i Adenowirusów w kale	20 szt.	op.	15					
11.	Test lateksowy do wykrywania CF i białka A u S.aureus	50 testów	op.	10					
12.	Immunochromatograficzny test do wykrywania paciorkowców gr.A	25 testów	op.	5					
13.	Szybki immunochromatograficzny test	22-30 testów	szt	330					

	do wykrywania wirusa RSV.									
	Zestaw lateksowy do identyfikacji serologicznej paciorkowców grupy A,B,C,D,F,G z enzymem ekstrakcyjnym i kartonikami testowymi	50 testów	op.	6						
14.	Odczynnik do wykrywania katalazy w reakcji barwnej	2x5 ml	op.	6						
Wartość razem netto										
Wartość podatku VAT										
Wartość razem brutto										

Wymagania:

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Testy do oznaczania MIC:
 - Pasek plastikowy z gradientem stężeń dla /minimum/ wymienionych antybiotyków : trimethoprim / sulfamethaxazol, ampicilin/sulbactam, cefepim, netylmycyna, ertapenem, piperacylina,tazobaktam, ticarcylina/clavulanian, colistna, ertapenem, ceftarolina
 - Paski pakowane indywidualnie lub po 3 w bistrach
 - Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy

3. Podłoże:

- Podłoże gotowe rozlewane na płytki Petriego o średnicy 90 mm z żebrami wentylacyjnym
- każda płytka powinna posiadać trwałą i **czytelny** nadruk na dnie płytki: godzinę rozlania, datę ważności, numer serii produkcji, nazwę podłoża i nazwę producenta
- płytki muszą być pakowane szczelnie po 10 szt. w folię termokurczliwą, a następnie w pudełko kartonowe dla zabezpieczenia przed uszkodzeniami mechanicznymi
- do każdej dostawy musi być dołączony certyfikat kontroli jakości dla każdej serii dostarczonego podłoża
- podłoże z dodatkiem krwi muszą posiadać żywo-czerwony kolor, dobrą żywność, muszą gwarantować bardzo dobry wzrost gronkowcom, paciorkowcom oraz gwarantować wyraźnie widoczną strefę hemolizy
- dla podłoża Muller Hinton należy dołączyć certyfikat stabilności podłoża dla szczepów wzorcowych oraz krążków antybiotykowych zalecanych przez EUCAST
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu:
 - podłoży gotowych z dodatkiem krwi – 6 tygodni
 - podłoży gotowych bez dodatku krwi – 8 tygodni
- wszystkie podłoże muszą mieć gładką powierzchnię pozbawioną jakichkolwiek nierówności,
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości
- Zamawiający wymaga dostarczenia z pierwszą dostawą metodyk na wszystkie produkty umieszczone w specyfikacji

4. Podłoże płynne w probówkach:

- Podłoże umieszczone w probówkach zakreślanych z wyraźnym i czytelnym napisem , datę ważności, numer serii produkcji, nazwę podłoża i nazwę producenta
- Minimalny termin ważności 22 tygodnie
- do każdej dostawy musi być dołączony certyfikat kontroli jakości dla każdej serii dostarczonego podłoża

5. Testy lateksowe:

- Poszczególne surowice diagnostyczne - oznaczone kolorami
- Jednakowe daty ważności dla surowic kontrolnych i surowic diagnostycznych
- Minimalny termin ważności:
 - dla surowic diagnostycznych licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 6 miesięcy
 - pozostałe pozycje – 12 miesięcy

6. Pozostałe produkty mają minimalny wymagany termin ważności 8 miesięcy.

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy.

Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G+H	J
1	Krażki diagnostyczne do identyfikacji <i>Branhamella catarrhalis</i>	50 testów	op	15					
2	Krażki diagnostyczne z Optochiną	50 testów	op	200					
3	Krażki diagnostyczne BV	50 testów	op	15					
4	Krażki diagnostyczne BX	50 testów	op	15					
5	Krażki diagnostyczne EF do oznaczania <i>Enterococcus</i>	50 testów	op	15					
6	Krażki diagnostyczne BVX	50 testów	op	15					
7	Krażki diagnostyczne GV	50 testów	op	2					
8	Krażki diagnostyczne z novobiocyną	50 testów	op	12					
9	Krażki diagnostyczne z furazolidonem	50 testów	op	12					
10	Furazolidon 100 µg	50 kraż.	op	20					
11	Bacitracin 0.04 i.u.	50kraż.	op	30					
12	ESBL Disk CAZ / CLA30/10 µg	50 kraż.	op	20					
13	ESBL Disk CTX / CLA30/10 µg	50 kraż.	op	20					

14	Zestaw krążkowy do wstępnej identyfikacji beztlenowców Test krążkowy z 1 mcg Kanamycyny, Kolistyną, Penicyliną 15 mcg Rifampicyną, 5 mcg Vancomycyną do identyfikacji bakterii beztlenowych	5x50 krążków	op	15					
15	Kasetkowy test do wykrywania indolu	75 kasetek	op	2					
16	Kasetkowy test do wykrywania oksydazy	75 kasetek	op	2					
17.	Kasetkowy test do wykrywania cefinazy	25 kasetek	op	2					
	Odczynnik dezoksyholanowy do różnicowania pneumokoków od innych								
18	ziarniaków Gram – dodatnich, w ampułkach	50 ampułek	op.	6					
19.	Odczynnik oksydazowy w ampułkach 0,5 ml	50 amp.	op	2					
20.	Odczynnik indolowy w ampułkach 0,5 ml.	50 amp.	op	2					
21.	Test krążkowy z SPS do wstępnej identyfikacji Peptostreptococcus i Gardnerella	50 oznaczeń	op	6					
	Zestaw lateksowy do identyfikacji serologicznej paciorkowców grupy A,B,C,D,F,G z enzymem ekstrakcyjnym i kartinikami testowymi	50 testów	op.	6					
22.	Zestaw barwników do barwienia metodą Grama-Fiolet krystaliczny, Jod stabilizowany, odbarwiacz, safranina.								
23.	Butelki z zakraplaczem	4*250 ml	op	24					
24.	Jod stabilizowany	250-500 ml	op	12/6					
25.	Kalkofluor- fluorochromowy barwnik do szybkiego wykrywania grzybów w rozmazie bezpośrednim	50 ampułek	op	2					

26.	Tusz indyjski	50 ampulek	op	1				
27.	KOH 10 %	50 ampulek	op.	2				
Wartość razem netto								
Wartość podatku VAT								
Wartość razem brutto								

Wymagania:

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)

2. Testy lateksowe:

- Poszczególne surowice diagnostyczne - oznaczone kolorami
- Jednakowe daty ważności dla surowic kontrolnych i surowic diagnostycznych
- Minimalny termin ważności:
 - dla surowic diagnostycznych licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 6 miesięcy
 - pozostałe pozycje – 12 miesięcy

3. Barwniki i szybkie testy bibulowe do diagnostyki mikrobiologicznej:

- krążki diagnostyczne pakowane w fiolki po 50 sztuk,
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową dokumentów :
 - deklaracji zgodności dla każdej oferowanej pozycji,
 - przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości
 - minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy.

Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G+H	J
1	Podłoże płynne selektywne do hodowli grzybów z próbek krwi, odczyt automatyczny.	50 szt.	op	10					
2	Podłoże chrom-agar do identyfikacji Candida albicans, Candida glabrata, Candida krusei, Candida tropicalis	20 szt.	op	200					
3	Podłoże do wykrywania Streptococcus agalactiae z granadyną	20 szt.	op	30					
4	Podłoże screeningowe z oxacyliną dla Staphylococcus	10 szt.	op	60					
5	Podłoże agarowe screeningowe z Vancomycin -6 µg/ml	10 szt.	op	80					
6	Podłoże Haemophilus Test Medium HTM	10 szt.	op	12					
7	Zestaw lateksowy do wykrywania antygenów H.influenzae, N.mening A,B/E.coli K1,C,Y, W135, Strep. pneumo, Strep. B. w płynie mózgowo-rdzeniowym, surowicy, moczu.	30 testów	op	4					
8	Brucella Agar z krwią baranią i witaminą K do oznaczania MIC dla bakterii beztlenowych	20 szt.	op	50					
Wartość razem netto									
Wartość podatku VAT									
Wartość razem brutto									

Wymagania:

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)

2. Podłoże płynne do posiewu krwi kompatybilne z aparatem w Laboratorium BACTEC FX-200 firmy BD.

Termin ważności odczynników minimum 6 miesięcy

3. Podłoże:

- Podłoże gotowe rozlewane na płytki Petriego o średnicy 90 mm z żebrami wentylacyjnym
- każda płytka powinna posiadać trwałe i **czytelny** nadruk na dnie płytki: godzinę rozlania, datę ważności, numer serii produkcji, nazwę podłoża i nazwę producenta
- płytki muszą być pakowane szczelnie po 10 szt. w folię termokurczliwą, a następnie w pudełko kartonowe dla zabezpieczenia przed uszkodzeniami mechanicznymi
- do każdej dostawy musi być dołączony certyfikat kontroli jakości dla każdej serii dostarczonego podłoża
- podłoże z dodatkiem krwi muszą posiadać żywo-czerwony kolor, dobrą żywność, muszą gwarantować bardzo dobry wzrost gronkowcom, paciorkowcom oraz gwarantować wyraźnie widoczną strefę hemolizy
- dla podłoża Brucella i HTM należy dołączyć certyfikat stabilności podłoża dla szczepów wzorcowych oraz krążków antybiotykowych zalecanych przez EUCAST
- Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu:
 - podłoży gotowych z dodatkiem krwi – 6 tygodni
 - podłoży gotowych bez dodatku krwi – 8 tygodni
- wszystkie podłoże muszą mieć gładką powierzchnię pozbawioną jakichkolwiek nierówności,
- Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości
- Zamawiający wymaga dostarczenia z pierwszą dostawą metodyk na wszystkie produkty umieszczone w specyfikacji

4. Zestaw lateksowy:

- Poszczególne surowice diagnostyczne w pozycji oznaczone kolorami
- Jednakowe daty ważności dla surowic kontrolnych i surowic diagnostycznych
- Zestaw surowic pozwala na wykrywanie antygenów w płynie m-r, surowicy, moczu
- Minimalny termin ważności:
 - dla surowic diagnostycznych licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 5 miesięcy

5. Pozostałe pozycje minimalny termin ważności – 12 miesięcy

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy . Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G+H	J
1.	Szybki immunochromatograficzny test kasetkowy do wykrywania laktoferyny w kale	25 testów	szt	300					
2.	Szybki test kasetkowy do wykrywania dehydrogenazy glutaminianowej w kale	25 testów	szt	300					
3.	Szybki test kasetkowy do wykrywania toksyn A i B Clostridium difficile w kale	25 testów	szt	300					
4.	Szybki immunoenzymatyczny test kasetkowy do wykrywania dehydrogenazy glutaminianowej i toksyn A i B Clostridium difficile w kale.	25-50 testów	szt	300					
5.	Test płytkowy do wykrywania antygeny Chlamydia w wymazie z szyjki macicy u kobiet oraz w wymazie z cewki moczowej lub w próbkach moczu u mężczyzn. Wymazówki do wymazu z pochwy w zestawie.	20-25 testów	szt.	200					
Wartość razem netto									
Wartość podatku VAT									
Wartość razem brutto									

Wymagania:

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.
2. Poz. nr 1- wymagania: kontrola dodatnia(ludzka laktoferyna) zawarta w zestawie, skalowane pipetki zawarte w zestawie, próbówki i końcówki z filtrem zawarte w zestawie.Test z możliwością przechowywania próbki do badania bez potrzeby zamrażania do 2 tygodni. Wszystkie wymagane powyżej parametry testu muszą być potwierdzone w załączonej metodycie.
3. Poz nr 2 - wymagania: Kontrola dodatnia i skalowane pipetki zawarte w zestawie. Wykrywalność GDH nie gorsza niż 0,8 ng/ml.
4. Poz nr. 3 - wymagania: Kontrola dodatnia i skalowane pipetki zawarte w zestawie. Wykrywalność toksyny A- min.0,7 ng/ml, toksyny B- min.1,25 ng/ml.
5. Poz nr 4 – wymagania: kontrola dodatnia i skalowane pipetki zawarte w zestawie. Wykrywalność toksyny A- min.0,7 ng/ml, toksyny B- min.0,2 ng/ml, GDH- min.0,8 ng/ml.
6. Minimalny termin ważności licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy.

Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

L.p	Przedmiot zamówienia	Wielkość opakowania	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G+H	J
1.	Szybki chromatograficzny test kasetkowy do jakościowego wykrywania antygenów Chlamydia w układzie moczowo-płciowym.	20-25 testów	szt	300					
2.	Test immunochromatograficzny do wykrywania cyst Giardia w kale	20 - 25 szt.	szt	100					
3.	Krażki diagnostyczne do identyfikacji paciorkowców grupy A wg Lancefield	50-100 szt.	op	20 lub 10					
4.	Eza niklowo-chromowa 1μl kalibrowana, ø 1, 5 mm	szt.	szt.	1000					
5.	Eza niklowo-chromowa 10μl, kalibrowana, ø 5,00 mm	szt.	szt.	1000					
6.	Ezy jednorazowe, sterylne, 1μl pakowane po 20 szt	szt.	szt.	10000					
7.	Ezy jednorazowe, sterylne, 10μl, pakowane po 20 szt	szt.	szt.	10000					
8.	Paski do analizy moczu do odczytu wizualnego (10parametrów)	50-100 testów	op	5					
9	Olejek immersyjny do mikroskopii	25 ml	op	4					
Wartość razem netto									
Wartość podatku VAT									
Wartość razem brutto									

Wymagania:

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Szybki chromatograficzny test do wykrywania antygenu Chlamydia trachomatis w: wymazach z szyjki macicy, cewki moczowej , próbkach moczu.
3. Wymagana jest czułość dla testów immunochromatograficznych 90 %
4. Szybkie testy bibułowe do diagnostyki mikrobiologicznej:
 - krążki diagnostyczne pakowane w folie po 50 - 100sztuk,
 - Zamawiający wymaga dostarczenia z ofertą przetargową dokumentów:
 - deklaracji zgodności dla każdej oferowanej pozycji,
 - przykładowych certyfikatów analizy-kontroli jakości
5. Dla poz.6 i 7- wymagany znak CE IVD dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro oraz certyfikat sterylności dla ez jednorazowych.
6. Minimalny termin ważności odczynników licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu – 12 miesięcy.

Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk i kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy.

Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Laboratorium Bakteriologicznego do godziny 11:00.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy