

**Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Katowicach  
40-585 Katowice, ul. Brynowska 25a**

---

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)**

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 130.000 euro.

**Przedmiot zamówienia:**

**Dostawa antygenów, surowic, odczynników i testów ELISA do diagnostyki chorób  
weterynaryjnych**

**ZATWIERDZAM:**

(strony 1- 40)

.....  
Śląski Wojewódzki  
Lekarz Weterynarii w Katowicach

---

**KATOWICE, 28 listopad 2013 rok**

## **ROZDZIAŁ I.** **INFORMACJE OGÓLNE**

### **1. Nazwa oraz adres Zamawiającego:**

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Katowicach

Adres: ul. Brynowska 25a, 40-585 Katowice

NIP: 634-10-13-159,                      Regon: 000092479

Telefon: (32) 609-16-64, 609-16-11; fax: (32) 609-16-18

witryna www: <http://bip.katowice.wiw.gov.pl>

2. Godziny urzędowania Zamawiającego: od poniedziałku do piątku od godz. 7:30 do 15:30.
3. Numer postępowania - postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) oznaczone jest znakiem: WIW.AG.ZP.272.24.2013. Wykonawcy we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powinni powoływać się na ten znak.
4. Jako podstawowy dokument do sporządzenia oferty należy traktować niniejszą SIWZ wraz ze wszystkimi dokumentami zamieszczanymi na stronie internetowej Zamawiającego, w tym ewentualnymi informacjami dla Wykonawców.
5. Ilekroć w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zastosowane jest pojęcie "ustawa" lub uPzp, bez bliższego określenia, o jaką ustawę chodzi, dotyczy ona ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami).
6. Ogłoszenie i SIWZ udostępniona zostanie na stronie internetowej Zamawiającego od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych do upływu terminu składania ofert. W dniu zamieszczenia ogłoszenia, zostanie ono również umieszczone na tablicy ogłoszeń Zamawiającego.

## **ROZDZIAŁ II** **TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z postanowieniami art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. oraz o wartości zamówienia nie przekraczającej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.
2. W sprawach nie uregulowanych niniejszą specyfikacją znajduje zastosowanie ustawa Prawo zamówień publicznych.

3. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę stosować się będzie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. Nr 16, poz. 93 z późn. zm.) jeżeli przepisy uPzp nie stanowią inaczej.

### **ROZDZIAŁ III.**

#### **OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

1. Dostawa antygenów, surowic, odczynników i testów ELISA do diagnostyki chorób weterynaryjnych.

Zamawiający podzielił zamówienie na 11 pakietów

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Zamawiający zawarł w zał. nr 2 do SIWZ.

1. Kody zgodne ze Wspólnym Słownikiem Zamówień : 33141625-7,33696500-0
2. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
3. Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych
4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych w rozumieniu art. 2 pkt 7 ustawy Pzp.
5. Zamawiający nie przewiduje na podstawie art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp zamówień uzupełniających.
6. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 91a-91c ustawy Pzp.
7. **Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązanie równoważne jest obowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.**

**W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający szczegółowo określił z jakich produktów ( producent, numer katalogowy ) obecnie korzysta przy diagnostyce chorób zakaźnych zwierząt ( metody akredytowane przez Polskie Centrum Akredytacji) . Produkty te zostały wcześniej sprawdzone oraz zwalidowane w Pracowni Serologii Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Katowicach, co jest warunkiem niezbędnym dla przeprowadzania badań zgodnie z akredytowaną metodyką badawczą.**

**Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, pod warunkiem , że produkt zaoferowany przez Wykonawcę będzie odpowiadał wszystkim cechom jakościowym ujętym w specyfikacji, a Wykonawca w celu potwierdzenia tego faktu dołączy do oferty:**

- a) **stosowne dokumenty potwierdzające jakość danego produktu ( specyfikacje jakościową, świadectwo kontroli jakości, certyfikat analizy lub inny równoważny dokument , z którego**

w sposób nie budzący wątpliwości winno wynikać, iż oferowany produkt posiada wymagane przez Zamawiającego parametry jakościowe

- b) próbki oferowanych produktów w celu sprawdzenia ich równoważności oraz możliwości otrzymania wyników badania testem weryfikacyjnym

Wszelkie ryzyko ( w tym koszty ewentualnych ekspertyz ) związane z „udowodnieniem równoważności” spoczywa na Wykonawcy.

#### **ROZDZIAŁ IV.**

#### **TERMIN WYKONANIA I MIEJSCE REALIZACJI ZAMÓWIENIA**

1. Termin realizacji przedmiotu zamówienia : do dnia 23.12.2013 r.
2. Miejsce realizacji przedmiotu zamówienia: siedziba Zamawiającego.

#### **ROZDZIAŁ V.**

#### **WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW.**

1. O udzielenie niniejszego zamówienia publicznego mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
  - 1) wykażą brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy;
  - 2) wykażą, że zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych spełniają warunki, dotyczące:
    - a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy praw nakładają obowiązek ich posiadania;
    - b) posiadania wiedzy i doświadczenia;
    - c) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
    - d) sytuacji ekonomicznej i finansowej.
2. Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu nastąpi w oparciu o informacje zawarte w oświadczeniach i dokumentach wymaganych w niniejszej SIWZ. Z treści załączonych dokumentów i oświadczeń musi jednoznacznie wynikać, że w/w warunki Wykonawca spełnił, a ocena zostanie dokonana wg formuły „spełnia/ nie spełnia”.
3. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (np. konsorcjum), ustanawiając pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo

reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego (do oferty należy załączyć odpowiednie pełnomocnictwo). W takim przypadku warunki udziału w postępowaniu, dotyczące wykonawcy, odnoszą się odpowiednio do wykonawców, którzy ubiegają się wspólnie o zamówienie publiczne.

4. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik pozostałych. Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkie podmioty występujące wspólnie. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
5. Wykonawca na żądanie Zamawiającego i w zakresie przez niego wskazanym jest zobowiązany wykazać spełnienie warunków określonych w punkcie 1 oraz braku podstaw do wykluczenia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp nie później niż na dzień składania ofert.
6. Jeżeli Wykonawca nie załączy do oferty wymaganych dokumentów i oświadczeń lub z ich treści nie będzie wynikać, że zostały spełnione warunki udziału w postępowaniu – z zastrzeżeniem art. 26 ust.3 ustawy Pzp, to Zamawiający wykluczy Wykonawcę na podstawie art. 24 ust. 2 pkt 4 ustawy Pzp.
7. Wykonawca zgodnie z art. 26 ust. 2b ustawy może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim 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 /oryginał/ tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia. Przez pisemne zobowiązanie Zamawiający rozumie zobowiązanie złożone w oryginale podpisane przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione zgodnie z zasadami reprezentacji podmiotu udostępniającego dany zasób.
8. Wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełniania warunków udziału w postępowaniu na potencjał innych podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, przedkłada także dokumenty dotyczące tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy, określonym w Rozdziale VII SIWZ.

## **ROZDZIAŁ VI.**

**WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.**

Wykonawca jest zobowiązany wykazać nie później niż na dzień składania ofert spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, a których opis sposobu oceny spełniania został dokonany w ogłoszeniu o zamówieniu oraz niniejszej SIWZ. W celu oceny spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający żąda dołączenia do oferty następujących dokumentów:

1. Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp - Załącznik nr 3 do SIWZ.

**ROZDZIAŁ VII.**

**WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp.**

Wykonawca jest zobowiązany wykazać nie później niż na dzień składania ofert brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda przedłożenia do oferty przetargowej następujących dokumentów:

1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp - Załącznik nr 4 do niniejszej SIWZ;
2. Aktualnego odpisu 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 Pzp, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
3. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenia, 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;

4. Aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, 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. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej składa dokumenty zgodnie z przepisami rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. (Dz. U. poz. 231) w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane tj:
  - 1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:
    - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;
    - b) nie zalega z uiszczaniem 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 wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert
    - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert
  - 2) zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8 - wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert
  - 3) zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 10 -

11 ustawy - wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

6.W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust.2 pkt.5 ustawy Pzp, Zamawiający żąda, by Wykonawca, wraz z ofertą, złożył listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2007 r Nr 50, poz. 331, ze zm.), albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 5 do niniejszej SIWZ.

#### **ROZDZIAŁ VIII.**

#### **WYKAZ DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANE DOSTAWY ODPOWIADAJĄ WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO.**

**W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda dołączenia do oferty przetargowej:**

- I. w przypadku zaoferowania produktów równoważnych do produktów używanych obecnie w ZHW w Katowicach:**
  - 1) dokumentów potwierdzające jakość danego produktu (specyfikacje jakościową, świadectwo kontroli jakości, certyfikat analizy lub inny równoważny dokument, z którego w sposób nie budzący wątpliwości winno wynikać, iż oferowany produkt posiada wymagane przez Zamawiającego parametry jakościowe**
  - 2) Próbek oferowanych produktów w celu sprawdzenia ich równoważności oraz możliwości otrzymania wyników badania testem weryfikacyjnym**



## **ROZDZIAŁ IX.**

### **INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIE ZAMAWIAJACEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OSWIADCZEN LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIE Z WYKONAWCAMI.**

1. Zamawiający nie przewiduje zorganizowania zebrania informacyjnego z Wykonawcami.
2. Zamawiający, zgodnie z art. 27 ustawy Pzp dopuszcza sposób przekazywania sobie przez strony postępowania oświadczeń, pytań, wniosków, zawiadomień oraz informacji, które mogą być przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną, zawsze dopuszczalna jest forma pisemna (w przypadku wnoszenia odwołań wymagana jest forma pisemna).
3. Zamawiający wymaga, aby fakt otrzymania informacji, zawiadomień, oświadczeń drogą elektroniczną lub faksem został niezwłocznie potwierdzony.
4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Wyjaśnienia treści SIWZ udzielane będą przez Zamawiającego z zachowaniem zasad określonych w art. 38 ustawy Pzp.
5. Zamawiający udzieli, wyjaśnień niezwłocznie jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Wnioski, które Zamawiający otrzyma po tym terminie, mogą pozostać bez odpowiedzi.
6. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o udzielenie wyjaśnień treści SIWZ.
7. Treść wszystkich pytań o wyjaśnienie treści SIWZ i udzielonych odpowiedzi, Zamawiający przekaże wszystkim Wykonawcom, którym SIWZ została przekazana, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści je na stronie internetowej.
8. Jeżeli w wyniku zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach zamawiający przedłuża termin składania ofert i informuje o tym wykonawców, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, oraz zamieszcza informację na stronie internetowej, jeżeli specyfikacja istotnych warunków zamówienia jest udostępniana na tej stronie.
9. Oświadczenia i dokumenty uzupełniane przez Wykonawcę na podstawie art. 26 ust. 3 ustawy będą przekazywane Zamawiającemu tylko w formie pisemnej.

10. Osobami uprawnionymi do bezpośredniego kontaktowania się z Wykonawcami są:

Pani Beata Kowalewska

– pokój 22 , telefon: (32) 609 16 11 faks (32) 609-16-18,

adres e-mail: bkowalewska@katowice.wiw.gov.pl

## **ROZDZIAŁ X.**

### **WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie wymaga wniesienia wadium.

## **ROZDZIAŁ XI.**

### **TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA**

1. Termin związania ofertą wynosi 30 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania z ofertą na czas niezbędny do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
4. Przedłużenie okresu związania z ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania z ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
5. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania z ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

## **ROZDZIAŁ XII.**

### **OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT**

#### **CZEŚĆ A.**

1. Każdy Wykonawca zobowiązany jest zapoznać się dokładnie z informacjami zawartymi w SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.

2. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
3. Wszelkie poprawki lub zmiany dokonane w treści oferty (przed jej złożeniem) muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą ofertę.
4. Ofertę należy sporządzić w formie pisemnej, w języku polskim. Zaleca się, aby oferta była napisana na komputerze, maszynie do pisania lub w sposób czytelny - ręcznie długopisem bądź niezmywalnym atramentem. Wszelkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski.
5. Oferta i wszystkie załączone dokumenty i oświadczenia składane przez Wykonawcę muszą być podpisane czytelnie lub opatrzone dodatkowo pieczętkami imiennymi przez osoby zdolne do czynności prawnych w imieniu Wykonawcy i zaciągania w jego imieniu zobowiązań finansowych, w wysokości odpowiadającej cenie oferty (Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia). Oznacza to, że jeżeli z dokumentu(ów) określającego(ych) status prawny Wykonawcy(ów) lub pełnomocnictwa (pełnomocnictw) wynika, że do reprezentowania Wykonawcy(ów) upoważnionych jest łącznie kilka osób, dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby.
6. O ile upoważnienie nie wynika z dokumentów rejestrowych w przypadku podpisania oferty przez pełnomocnika, do oferty należy dołączyć oryginał lub poświadczoną za zgodność z oryginałem przez notariusza, kopię pełnomocnictwa wystawionego na reprezentanta Wykonawcy przez osoby do tego umocowane.
7. Zamawiający zaleca, aby wszystkie strony oferty wraz z załącznikami były jednoznacznie ponumerowane i złączone w sposób uniemożliwiający ich zdekompletowanie.
8. Wykonawca może złożyć w postępowaniu tylko jedną ofertę.
9. Kopia dokumentu wymaga zapisu „za zgodność z oryginałem”.
10. Wszelkie koszty związane ze sporządzeniem oferty oraz jej złożeniem ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania, z zastrzeżeniem art. 93 ust. 4 ustawy Pzp.
11. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
12. W postępowaniu o udzieleniu zamówienia o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych - zamawiający niezwłocznie zawiadamia wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwraca ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.

13. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.
14. Żadna oferta nie może być modyfikowana lub wycofana po upływie terminu składania ofert.
15. Wybór drogi pocztowej dla przesłania oferty następuje na ryzyko Wykonawcy, Wykonawca winien, we własnym interesie, w taki sposób przygotować przesyłkę, aby w stopniu maksymalnym zapobiec jej uszkodzeniu w czasie transportu.
16. Ofertę wraz z wszystkimi załącznikami należy umieścić w kopercie, trwale zaklejonej, oznakowanej w następujący sposób:

**WIW.AG. ZP.272.24.2013**

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Katowicach  
ul. Brynowska 25a  
40-585 Katowice

Przetarg nieograniczony na:

.....

Ilość stron oferty .....

**NIE OTWIERAĆ DO 09 .12.2013 r. GODZINA 10<sup>15</sup>!**

17. W przypadku, gdyby oferta zawierała informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu Ustawy z dnia 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz.U. z 2003 r. Nr 153, poz.1503 z późn. zm.), Wykonawca winien w sposób niebudzący wątpliwości zastrzec, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być udostępniane. Informacje te – powinny być opatrzone klauzulą: „nie udostępniać innym uczestnikom postępowania, informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” i umieszczone w osobnym wewnętrznym opakowaniu (tj. w odrębnej kopercie oznakowanej literką „B”) trwale ze sobą połączone i ponumerowane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust.4 ustawy Pzp.

## **CZEŚĆ B – ZAWARTOŚĆ OFERTY**

1. Na podstawie art. 25 ust. 1 i ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych - w celu wykazania

spełnienia przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, których opis sposobu oceny spełniania został dokonany w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w niniejszej specyfikacji oraz w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ustawy, w postępowaniach określonych w art. 26 ust. 2 ustawy Zamawiający żąda przedstawienia wymienionych niżej dokumentów i oświadczeń.

2. Dokumenty te, zgodnie z obowiązującym w tym zakresie Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane z dnia 19 lutego 2013r /Dz. U. poz. 231 /, mogą być przedstawione w formie oryginału albo kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę uprawnioną.

### **3. Wykonawca winien złożyć w terminie wskazanym w Rozdziale XIII SIWZ:**

- 1) Wypełniony, podpisany i opieczetowany (pieczętką firmową i imienną) przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy formularz oferty przetargowej, stanowiący załącznik nr 1 do niniejszej specyfikacji.
- 2) Wraz z ofertą Wykonawca winien złożyć następujące dokumenty:
  - 2.1 oświadczenia i dokumenty wymagane postanowieniami Rozdziału VI SIWZ;
  - 2.2 oświadczenie i dokumenty wymagane postanowieniami Rozdziału VII SIWZ
  - 2.3 dokumenty wymagane postanowieniami Rozdziału VIII

## **ROZDZIAŁ XIII.**

### **MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć na piśmie pod rygorem nieważności do dnia 09.12.2013 r. do godz. 10:00 w siedzibie Zamawiającego – Punkt Obsługi Klienta.
2. Publiczne otwarcie ofert nastąpi 09.12.2013r. o godz. 10:15 w siedzibie Zamawiającego – pokój 22A.
3. Zamawiający niezwłocznie zwróci ofertę, która została złożona po terminie
4. Otwarcie ofert jest jawne.

5. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert podane będą: nazwa (firma) oraz adres Wykonawcy, którego oferta jest otwierana, a także informacje dotyczące ceny oferty, terminu wykonania zamówienia publicznego, terminu ważności, warunków płatności zawartych w ofercie.
6. Informacje ogłaszane w trakcie otwarcia ofert zostaną doręczone Wykonawcom nieobecnym, jednak wyłącznie na ich wniosek.
7. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający zamieści informacje, o których mowa powyżej na stronie internetowej i na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego.

#### **ROZDZIAŁ XIV.**

#### **SPOSÓB OBLICZENIA CENY**

1. Po stwierdzeniu ważności oferty oraz stwierdzeniem spełnienia warunków wymaganych w niniejszej specyfikacji Zamawiający dokona oceny ofert w oparciu o przyjęte kryterium: cena brutto - 100%. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta nie podlegająca odrzuceniu z najniższą ceną .
2. Cena podana w ofercie powinna być wyrażona w PLN i zawierać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia, którego szczegółowy opis Zamawiający zawarł w załączniku Nr 2 do SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia” oraz ubezpieczeniem, szkoleniem itp. Podana cena jest obowiązująca w całym okresie ważności oferty i nie podlega zmianie.
3. Ceny należy podać w PLN do dwóch miejsc po przecinku.  
Zaokrąglenia cen w złotych należy dokonać do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to druga cyfra po przecinku nie ulegnie zmianie.
4. Prawidłowe ustalenie podatku VAT należy do obowiązków Wykonawcy.
5. Jeżeli Wykonawca nie będzie zobowiązany zgodnie z przepisami prawa polskiego do naliczenia VAT od wartości dokonywanej dostawy, a obowiązek zapłaty tego podatku (i ewentualnie cła) będzie obciążał Zamawiającego, wówczas do podanych przez takiego Wykonawcę wartości dostawy netto (bez VAT) dla poszczególnych Pozycji Zamawiający doliczy - dla potrzeb porównania i oceny ofert - kwotę VAT (i ewentualnie cła) w obowiązującej Zamawiającego wysokości, następnie zsumuje uzyskane wartości, i tak uzyskaną cenę oferty porówna z cenami brutto pozostałych ofert.



## **ROZDZIAŁ XVI.**

### **INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.**

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

- 1) odpowiada wszystkim wymaganiom ustawy - Prawo zamówień publicznych,
- 2) spełnia wszystkie warunki określone w SIWZ,
- 3) uznana została za najkorzystniejszą w oparciu o przyjęte kryterium wyboru.

2. Zamawiający zawiadomi niezwłocznie Wykonawców, zgodnie z art. 92 ustawy Pzp o:

- 1) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru, oraz nazwy (firmy) albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
- 2) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
- 3) wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;

3. Jeżeli oferta Wykonawców, o których mowa w Rozdziale V niniejszej SIWZ zostanie uznana za najkorzystniejszą, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożą oni na żądanie Zamawiającego umowę regulującą współpracę tych Wykonawców, zawierającą w swojej treści co najmniej następujące postanowienia:

- 1) zawiązania porozumienia co najmniej na czas nie krótszy niż czas trwania umowy w sprawie zamówienia publicznego,
- 2) wskazanie Pełnomocnika,
- 3) zapis o wspólnej i solidarnej odpowiedzialności w zakresie realizowanego zamówienia,
- 4) zakaz zmiany Partnerów (Wykonawców) wspólnie realizujących dane zamówienie publiczne w trakcie obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego.

4. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający zamieści informacje, o których mowa powyżej na stronie internetowej i na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego.

5. Zamawiający zawrze umowę z wybranym Wykonawcą w terminie określonym na podstawie art. 94 ust.2 uPzp. O miejscu i dokładnym terminie zawarcia umowy Zamawiający powiadomi Wykonawcę, którego oferta została uznana za najkorzystniejszą.



## **ROZDZIAŁ XVII.**

### **ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający nie wymaga od Wykonawcy złożenia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## **ROZDZIAŁ XVIII.**

### **ZAWARCIE UMOWY**

1. Zawarcie umowy (wzór umowy w załączeniu) na realizację zamówienia publicznego zastrzeżeniem art. 183 ustawy Pzp nastąpi w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania Wykonawcom zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.
2. Wzór umowy stanowi załącznik do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. W jej treści, która nie podlega negocjacom podano wszelkie istotne dla Zamawiającego warunki realizacji zamówienia.
3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego 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 Prawo zamówień publicznych.
4. Zamawiający zgodnie z art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych przewiduje możliwość dokonania zmiany postanowień zawartej umowy wyłącznie w przypadku:
  - urzędowej zmiany stawki podatku VAT,
5. Zmiana postanowień umowy nastąpi na pisemny, uzasadniony wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy.
6. Zgodnie z art. 95 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego zamieszcza ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Biuletynie Zamówień Publicznych.

## **ROZDZIAŁ XIX.**

### **ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ**

Wykonawcom a także innym osobom, jeżeli ich interes prawny w uzyskaniu zamówienia doznał lub może doznać uszczerbku w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów Ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

## **ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ**

Wymienione niżej załączniki stanowią integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

- 1) Formularz oferty – zał. 1
- 2) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia - zał. 2
- 3) Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu art. 22 ust. 1 ustawy Pzp – zał.3.
- 4) Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z powodu nie spełnienia warunków o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp – zał. 4
- 5) Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej(druk)-zał. 5
- 6) Wzór umowy- zał. 6

**Załącznik nr 1 do SIWZ**

.....

pieczęć firmowa Wykonawcy

**OFERTA PRZETARGOWA**

**Pełna nazwa Wykonawcy / Wykonawców w przypadku Konsorcjum/:**

---

---

**Adres:**

ul. \_\_\_\_\_ nr \_\_\_\_\_

kod pocztowy \_\_\_\_\_ miejscowość: \_\_\_\_\_ województwo \_\_\_\_\_

tel. \_\_\_\_\_ fax \_\_\_\_\_

Regon \_\_\_\_\_ NIP \_\_\_\_\_

Adres e-mail: \_\_\_\_\_

W związku z przetargiem nieograniczonym na dostawę .....  
oferujemy realizację przedmiotu zamówienia w zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków  
Zamówienia na następujące pakiety:

**CZĘŚĆ OGÓLNA**

**Proszę zaznaczyć tylko te Pakiety na które złożona jest oferta**

<b>Numer pakietu</b>	<b>Ogólna Wartość brutto Pakietu</b>
<b>PAKIET 1</b>	
<b>PAKIET 2</b>	
<b>PAKIET 3</b>	
<b>PAKIET 4</b>	
<b>PAKIET 5</b>	
<b>PAKIET 6</b>	
<b>PAKIET 7</b>	
<b>PAKIET 8</b>	
<b>PAKIET 9</b>	
<b>PAKIET 10</b>	
<b>Pakiet 11</b>	
<b>Razem</b>	

data .....

.....  
 podpisy osób wskazanych w dokumencie  
 uprawniającym do występowania w obrocie prawnym lub  
 posiadających pełnomocnictw

**B/ CZĘŚĆ SZCZEGÓŁOWA / DLA KAŻDEGO ZAOFEROWANEGO /OSOBNO/ PRZEZ WYKONAWCĘ PAKIETU/**

**Pakiet nr .....**

Lp.	Nazwa produktu	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Podatek vat	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Termin przydatności produktu do użycia podany w miesiącach	Producent Nr katalogowy
1.										
2										
...										
	<b><u>Razem</u></b>									

*Ogółem wartość netto ..... PLN Słownie: .....*

*VAT.....PLN Słownie: .....*

*Ogółem wartość brutto ..... PLN Słownie: .....*

.....

(miejscowość, data)

.....

podpisy osób wskazanych w dokumencie uprawnającym do występowania w obrocie prawnym lub posiadających pełnomocnictwo

**Opis przedmiotu zamówienia**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów wyspecyfikowanych poniżej w pakietach od 1-10. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety
2. W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający szczegółowo określił z jakich produktów ( producent, numer katalogowy ) korzysta przy diagnostyce chorób zakaźnych zwierząt ( metody akredytowane przez Polskie Centrum Akredytacji). Produkty te zostały wcześniej sprawdzone oraz zwalidowane w Pracowni Serologii Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Katowicach., co jest warunkiem niezbędnym dla przeprowadzania badań zgodnie z akredytowaną metodyka badawcza.
3. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, pod warunkiem , że produkt zaoferowany przez Wykonawcę będzie odpowiadał wszystkim cechom jakościowym ujętym w specyfikacji
4. ANTYGENY I SUROWICE KONTROLNE DO DIAGNOSTYKI DANEJ JEDNOSTKI CHOROBOWEJ MUSZĄ BYĆ ZAOFEROWANE JAKO PRODUKTY JEDNEGO PRODUCENTA. Stosowanie tych odczynników jako produktów różnych producentów jest niemożliwe, ze względu na brak ich komplementarności i standaryzacji względem siebie – produkty te w takim przypadku będą bezużyteczne.

**Pakiet 1**

**1.Antygen MG RPA do diagnostyki Mycoplasma gallisepticum metodą SPA –**

**32 sztuki, a' 10 ml.**

Odczynnik będący inaktywowaną zawiesiną antygeny Mycoplasma gallisepticum zabarwioną na kolor granatowy, przeznaczony do szybkiego testu aglutynacji płytowej (Rapid Plate Agglutination Test) do wykrywania obecności przeciwciał przeciwko Mycoplasma gallisepticum w surowicy kur i indyków. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w

opakowaniu szklanym, w formie płynnej, a' 10 ml, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań kontroli jakości w zakresie: kolor, homogenność, pH, test jałowości oraz test aglutynacji.

W ZHW używany jest odczynnik firmy SOLEIL Sarl; MG RPA-Test, kod: SL212, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

## **Pakiet 2**

### **1. Antygen Trypanosoma equiperdum DOURINE COMPLEMENT FIXATION (CF) ANTIGEN do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą OWD, - 2 sztuki, a' 1ml.**

Antygen do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD), szczep amerykański Trypanosoma equiperdum, w formie liofilizatu do uwodnienia 1 ml sterylnej wody destylowanej, zachowujący stabilność uwodnionego, rozporcjowanego liofilizatu przez co najmniej 2 lata w temperaturze -70°C, do indywidualnego zmianowania przez laboratorium. Odczynnik do diagnostyki in vitro, liofilizat do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, liofilizat, a' 1 ml, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań kontroli jakości w zakresie: rozcieńczenie robocze, reaktywność względem surowicy kontrolnej dodatniej i ujemnej surowicy końskiej, zgodność aktywności, sterylność.

W ZHW używany produkt firmy USDA (United States Department of Agriculture), APHIS (Animal and Plant Health Inspection Service), NVSL (National Veterinary Services Laboratories) P.O. Box 844 Ames, IA 50010, USA; NVSL numer odczynnika 160, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

### **2. Surowica standardowa dodatnia Trypanosoma equiperdum DOURINE COMPLEMENT FIXATION (CF) POSITIVE CONTROL ANTISERUM do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą OWD - 16 sztuk, a' 1 ml.**

Surowica do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD) o średnim mianie, szczep amerykański Trypanosoma equiperdum, w formie liofilizatu do uwodnienia 1 ml sterylnej wody destylowanej, zachowująca stabilność, uwodnionego, rozporcjowanego liofilizatu przez co najmniej 2 lata w temperaturze -70°C, surowica określona jako dodatnia przez

producenta w rozcieńczeniu co najmniej 1:40;. Odczynnik do diagnostyki in vitro, liofilizat do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, liofilizat, a' 1 ml, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań kontroli jakości w zakresie: miano i rozcieńczenie robocze, reaktywność względem antygeny T. equiperdum, zgodność aktywności, sterylność.

W ZHW używany jest produkt firmy USDA (United States Department of Agriculture), APHIS Animal and Plant Health Inspection Service), NVSL (National Veterinary Services Laboratories) P.O. Box 844 Ames, IA 50010, USA; NVSL numer odczynnika 161-M, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

### **Pakiet 3**

#### **1. Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozy metodą OKAP - 25 szt., a' 20 ml**

Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozy metodą OKAP (Odczyn Kwaśnej Aglutynacji Płytkowej), standaryzowana zawiesina komórek Brucella abortus szczep S99, zabitych termicznie zabarwionych różem bengalskim, o czułości zapewniającej reakcję dodatnią z rozcieńczeniem 1/45 Międzynarodowego Standardu Referencyjnego Surowicy OIE i reakcję ujemną z rozcieńczeniem 1/55 tej surowicy; podlegający kontroli seryjnej w Laboratorium Referencyjnym Brucelozy. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, w formie płynnej, a' 20 ml, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zwolnienie serii do obrotu.

W ZHW używany jest produkt firmy „Biowet Puławy” Sp. z o.o., posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

### **Pakiet 4**

#### **1. Antygen Burkholderia (Pseudomonas) mallei do diagnostyki nosacizny metodą OWD - 2 szt., a'10 ml**



Antygen do diagnostyki nosacizny (*Burkholderia mallei*) metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD), odczynnik w postaci transparentnego, lekko żółtego płynu, o wartości pH 6,6 – 7,1, konserwowany max. 0,5 % fenolem, o rozcieńczeniu roboczym co najmniej 1+39, sterylny. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, w hermetycznie zamkniętej fiolce, w formie płynnej, a' 10 ml, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, spełnienie parametrów kontroli jakości jak: opis wyglądu, pH, sposób konserwacji, miano, rozcieńczenie robocze, sterylność.

W ZHW używany jest produkt firmy BIOVETA.

## **2. Surowica *Burkholderia (Pseudomonas) mallei* dodatnia do diagnostyki nosacizny koni - 2 szt., a' 5 ml.**

Surowica standardowa dodatnia do diagnostyki nosacizny (*Burkholderia mallei*) metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD), odczynnik w postaci przejrzystego, lekko różowego płynu, konserwowany max. 0,5 % fenolem, o mianie co najmniej 1:320 i rozcieńczeniu roboczym co najmniej 1+79, sterylny. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, w hermetycznie zamkniętej fiolce, w formie płynnej, a' 5 ml, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, postać, sposób konserwacji, miano, rozcieńczenie robocze, sterylność.

W ZHW używany jest produkt firmy BIOVETA.

## **Pakiet 5**

### **1 Stężony bufor weronalowy *Pourquier Veronal Buffer* do diagnostyki metodą OWD, - 20 szt. a'100 ml.**

Stężony 5x bufor weronalowy do diagnostyki metodą wiązania dopełniacza (OWD). Odczynnik w formie płynnej, bezbarwny, bez zapachu, jałowy, o wartości pH 7,0-7,4. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w plastikowej butelce zakręcanej korkiem, w formie płynnej, a' 100 ml, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, spełnienie parametrów kontroli jakości jak: forma, barwa, zapach, sterylność.

W ZHW używany jest produkt firmy IDEXX.

## **Pakiet 6**

### **1. Surowica referencyjna dodatnia (+) Test ELISA/AGID, do białaczki bydła (BLV) - symbol P9 –4 szt. a' 2ml.**

Surowica referencyjna, kontrolna, dodatnia dla testów ELISA i AGID. Uzyskana z krwi krów naturalnie zakażonych wirusem enzootycznej białaczki bydła, w formie liofilizatu do uwodnienia w 2 ml wody destylowanej, a następnie dla testu ELISA do rozcieńczenia w surowicy referencyjnej ujemnej N27w stosunku 1:10 dla próbek indywidualnych lub 1:100 dla próbek pulowanych, z możliwością przechowywania liofilizatu przez okres co najmniej 4 lat w temperaturze +5°C (±3°C) oraz z możliwością przechowywania rozpuszczonej i rozporcjowanej surowicy przez okres 6 miesięcy w temperaturze do -20°C.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, liofilizat do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w szklanym opakowaniu, zamkniętym hermetycznie, w formie liofilizatu, a' 2 ml, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, symbol, nr serii, data ważności, sposób otrzymania, postać, sposób użycia do testu ELISA, wynik oczekiwany w teście ELISA, sposób przechowywania.

W ZHW używany jest produkt Zakładu Biochemii Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach

### **2. Surowica referencyjna ujemna (-) Test ELISA/AGID, do białaczki bydła (BLV) -symbol -N27- 4 szt. a' 2 ml.**

Surowica referencyjna, kontrolna, ujemna dla testów ELISA i AGID. Uzyskana z krwi krów pochodzących ze stada wolnego od wirusa białaczki bydła, w formie liofilizatu do uwodnienia w 2 ml wody destylowanej, z możliwością przechowywania liofilizatu przez okres co najmniej 5 lat w temperaturze +5°C (±3°C) oraz z możliwością przechowywania rozpuszczonej, poporcjowanej surowicy przez okres 6 miesięcy w temperaturze do -20°C.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, liofilizat do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w szklanym opakowaniu, zamkniętym hermetycznie, w formie liofilizatu, a' 2 ml, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, symbol, nr serii, data ważności, sposób otrzymania, postać, sposób użycia do testu ELISA, wynik oczekiwany w teście ELISA, sposób przechowywania.

W ZHW używany Produkt Zakładu Biochemii Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach,

### **1. Surowica standardowa, dodatnia MG do diagnostyki Mycoplasma gallisepticum metodą SPA, 6 szt., a'0,5 ml.**

Odczynnik, przeznaczony do testu aglutynacji płytowej (Slide Plate Agglutination Test) stosowany w diagnostyce wykrywania obecności przeciwciał przeciwko Mycoplasma gallisepticum w surowicy kur i indyków, do rozpuszczenia w 0,5 ml sterylnej wody destylowanej, po rozpuszczeniu do

zużycia w ciągu minimum 3 miesięcy. Reagujący: SPA: MG-dodatni, MS-ujemny, MM-ujemny; ELISA: MG-dodatni, MS-ujemny, MM-ujemny. Odczynnik do diagnostyki in vitro, liofilizat do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, hermetycznie zamknięty, w formie liofilizatu, a' 0,5 ml, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, postać, sposób rekonstruowania surowicy, wyniki reakcji dla SPA i ELISA.

W ZHW używany jest produkt Zakładu Chorób Drobni Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach.

## **2. RSSaBa – OA - 2 szt., a'1 ml.**

Roboczy Standard Surowicy anty-Brucella abortus do diagnostyki brucelozы metodami OKAP (Odczynu Kwaśnej Aglutynacji Płytkowej) i OA (Odczynu aglutynacji) w zależności od sposobu przygotowania, surowica kontrolna dodatnia dla OKAP, oraz surowica kontrolna dodatnia dla OA o mianie 1:40++ (61,5 mjadl/ml), o sposobie rozpuszczania dla OKAP: 1 cm<sup>3</sup> wody destylowanej, 15 cm<sup>3</sup> rozcieńczalnika – 0,85% Na Cl+0,5% fenolu; o sposobie rozpuszczania dla OA: 1 cm<sup>3</sup> wody destylowanej, 25 cm<sup>3</sup> rozcieńczalnika – 0,85% Na Cl+0,5% fenolu.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w szklanych fiolkach, w formie liofilizatu, opakowanie a' 1 ml, termin ważności co najmniej 1,5 roku od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, liczba międzynarodowych jednostek aglutynacyjnych w 1 ml, sposób użycia.

W ZHW używany jest produkt Zakładu Mikrobiologii Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach

## **3. RSSaBa - OWD, 1 szt., a'1 ml**

Roboczy Standard Surowicy anty-Brucella abortus do diagnostyki brucelozы metodą OWD (Odczynu Wiązania Dopełniacza), surowica kontrolna dodatnia dla OWD zawierająca przeciwciała anty-Brucella abortus w klasie IgG, o mianie 1:5++ (20 mjpwd), o sposobie rozpuszczania: 1 cm<sup>3</sup> wody destylowanej, 29 cm<sup>3</sup> rozcieńczalnika z dodatkiem 0,02 NaN<sub>3</sub>; zachowująca w rozcieńczeniu wyjściowym 1:29 aktywność przez co najmniej 6 miesięcy. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w szklanych fiolkach, w formie liofilizatu, opakowanie a' 1 ml, termin ważności co najmniej 1,5 roku od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, liczba międzynarodowych jednostek aglutynacyjnych w 1 ml, sposób użycia.

W ZHW używany jest produkt Zakładu Mikrobiologii Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach.

## **Pakiet 7**

### **1. Antygen Coxiella burnetti faza II - SERION KBR Antigen/CFT Antigen COXIELLA BURNETTII PHASE do diagnostyki gorączki Q- 35 szt., a' 1 ml.**

Antygen do diagnostyki gorączki Q metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD), fazy 2, zawierający oczyszczone i skoncentrowane komórki Coxiella burnettii inaktywowane 0,5% formaliną i zakonserwowane 0,01 % tiomersalem, rozcieńczenie robocze co najmniej 1:8. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, w hermetycznie zamkniętej fiolce, w formie liofilizatu, a' 1 ml, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, postać, sposób inaktywacji i konserwacji, sposób rekonstruowania, rozcieńczenie robocze, sterylność.

W ZHW używany jest produkt firmy Virion/Serion.

## **Pakiet 8**

### **1. Antygen Brucella abortus do OWD, 1 szt., a'10 ml.**

Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozy metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD), zawierający zawiesinę komórek Brucella abortus szczep S99, zabitych termicznie i zakonserwowanych azydkiem sodu, o rozcieńczeniu roboczym nie niższym niż 1:80; podlegający kontroli seryjnej w Krajowym Laboratorium Referencyjnym Brucelozy. Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, w formie płynnej, a' 10 ml, termin ważności co najmniej 1,5 roku od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zwolnienie serii do obrotu.

W ZHW używany jest produkt firmy „Biowet Puławy” Sp. z o.o., posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

### **2. Brucellognost - Antygen Brucella abortus do OA, 1 szt. a' 100 ml.**

Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozy metodą odczynu aglutynacji (OA), zawierający standaryzowana zawiesinę Brucella abortus do aglutynacji zabite komórki Brucella abortus szczep S99, zabite termicznie i zakonserwowane azydkiem sodu, standaryzowana do gęstości roboczej, która zapewnia z Międzynarodowym Standardem Referencyjnym Surowicy OIE (OIEISS) i

Krajowym Standardem Surowicy anty-Brucella abortus do OA (KSSaBa-OA) miano 1:650++, podlegający kontroli seryjnej w Laboratorium Referencyjnym Brucelozy. Opakowanie o pojemności nie mniej niż 100 ml homogennej zawiesiny barwy mleczno-kremowej, nieprzejrzystej z warstwą osadu ulegającego rozproszeniu po wstrząśnięciu; o pH 6,0-7,0 i wskaźniku zlepliwości IA 0,75-1,40, ; bez zanieczyszczeń mechanicznych.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu szklanym, z hermetycznym zamknięciem, w formie płynnej, a' 100 ml, termin ważności co najmniej 1,5 roku od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zwolnienie serii do obrotu.

W ZHW Produkt firmy „Biolet Puławy” Sp. z o.o., posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

## **Pakiet 9**

### **1. Konjugat do diagnostyki wścieklizny Anti-Rabies Nucleocapsid Conjugate, 10 opakowań a' 4 sztuki.**

Konjugat do diagnostyki wścieklizny zwierząt metodą immunofluorescencji bezpośredniej, przeznaczony do badania obecności genotypu 1 i 5, liofilizat króliczej immunoglobuliny IgG koniugowany z izotiocjanianem fluoresceiny (FITC) absorbowany na komórkach mózgowych myszy, o wysokiej specyficzności i czułości w stosunku do zainfekowanych komórek mózgowych - intensywność fluorescencji, o wysokiej stabilności – bez własnej fluorescencji.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w szklanych fiolkach, z hermetycznym zamknięciem, w formie liofilizatu, opakowanie 4 fiołki po 3 ml, termin ważności co najmniej 1,5 roku od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zawartość odczynnika, specyficzność, czułość.

W ZHW używany jest produkt firmy BIO-RAD, kod produktu: 72112, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

## **Pakiet 10**

### **1. Dopełniacz liofilizowany- 30 szt., a' 2 ml.**

Dopełniacz (komplement) do diagnostyki metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD), którego źródłem jest pełna surowica świnki morskiej, występujący w formie liofilizatu do zakonserwowania

płynem o składzie: potasowy siarczan cz.d.a. – 10,0 g, kwas borny cz.d.a. 4,0 g, woda destylowana do 100,0 cm<sup>3</sup>, zakonserwowana forma do przechowywania w chłodni w temperaturze 2-8 °C, do stosowania po 3-5 dniowym okresie stabilizacji, zakonserwowana zachowująca aktywność przez okres co najmniej 4 tygodni bez konieczności mrożenia. Odczynnik do diagnostyki in vitro, w szklanych fiolkach, w formie liofilizatu, opakowanie a' 2 ml, termin ważności co najmniej 1,5 roku od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, dopuszczenie serii do obrotu, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych.

W ZHW używany jest produkt firmy IBSS BIOMED Kraków.

### **3. Surowica hemolityczna, a'1ml, 10 szt.**

Surowica hemolityczna (amboceptor) do diagnostyki metodą OWD (Odczynu Wiązania Dopełniacza), będąca surowicą anti-krwinki owcze, pozyskiwana drogą immunizacji królików zawieszoną w glicerolem, do konserwowania glicerolem, do użycia po 5-dniowym okresie stabilizacji, o dużej stabilności miana – okres przydatności w stanie zakonserwowanym co najmniej 3 miesiące.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w szklanych fiolkach, w formie liofilizatu, opakowanie a' 2 ml, termin ważności co najmniej 1,5 roku od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, dopuszczenie serii do obrotu, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych.

W ZHW używany jest produkt firmy IBSS BIOMED Kraków.

## **Pakiet 11**

### **1. Zestaw diagnostyczny do wykrywania obecności przeciwciał dla wirusa niedokrwistości zakaźnej koni (EIAV) Equine Infectious Anemia Virus Antibody Test Kit IDEXX AGID, 230 oznaczeń z testu, 2 op.**

Zestaw do diagnostyki niedokrwistości zakaźnej koni metodą immunodifuzyj w żelu agarozowym (AGID) – test Cogginsa. Zestaw składający się z: wysoce oczyszczonego antygeny wirusa NZK konserwowanego azydkiem sodu 1 szt. a' 3,9 ml, surowicy kontrolnej dodatniej wirusa NZK konserwowanej azydkiem sodu 1 szt., a' 11,7 ml.

Zestaw do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w opakowaniu kartonowym, poszczególne odczynniki w formie płynnej w szklanych buteleczkach, zakręcanych korkami o różnych, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zapewnienie o spełnieniu wymagań jakościowych.

W ZHW używany jest produkt firmy IDEXX Laboratories Inc., numer produktu: 99-00123, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

**2. Zestaw ELISA IDEXX IBR gB Blocking (Infectious Bovine Rhinotracheitis Virus BHV-1 gB Antibody Test Kit), 10 płytkowy, 960 oznaczeń - 1 op.**

Zestaw immunoenzymatyczny do wykrywania obecności przeciwciał przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV była w indywidualnych próbach surowicy, osocza lub mleka była za pomocą przeciwciał monoklonalnych specyficznych dla IBR-gB., test typu blocking ELISA, o wysokiej powtarzalności CV nie większy niż 5%, o wysokiej specyficzności co najmniej 89%, o wysokiej czułości – wykrywanie obecności przeciwciał przy niskich koncentracjach, wykrywający przeciwciała indukowane przez szczepionki zawierające glikoproteinę B (gB) wirusa BHV1.

Skład zestawu: 10 mikropłytek opłaszczonych antygenem BHV-1, kontrola dodatnia, kontrola ujemna, konjugat, substrat, stop gotowe do użycia; koncentrat płynu płuczącego 10x do przygotowania roztworu, szczelnie zamykane torebki strunowe do szczelnego zamykania nieużywanych płytek. Test dla którego istnieje możliwość przechowywania sporządzonego w sposób jałowy roztworu płuczącego w temperaturze 2-8°C do 1 tygodnia, a procedura płukania polega na co najmniej 5-krotnym przepłukaniu dołków płytki ELISA w każdej z dwóch tur płukań po ok. 300 µl roztworu płuczącego, co zapewnia otrzymanie zoptymalizowanych wyników i ogranicza możliwość otrzymywania wyników fałszywych, z możliwością dziennej (krótkiej) i nocnej (długiej) procedury wykonania testu z nałożonymi surowicami lub osoczem, z łącznym czasem inkubacji dziennej nie przekraczającym 201 minut, z możliwością wykonania odczytu stosując filtr o długości fali 450nm lub przy dwu długościach fali: 450 i 650nm.

Zestaw do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, 10 płytkowy, 960 dołków, płytki ELISA zamknięte hermetycznie, poszczególne odczynniki w szklanych lub plastikowych buteleczkach zakręcanych korkami odpowiednio oznaczone dla rodzaju odczynnika. Termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zapewnienie o spełnieniu wymagań jakościowych, wartości procentowe określające czułość, specyficzność i powtarzalność.

W ZHW używany jest produkt firmy IDEXX, numer produktu: P03145-10, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

**3. Zestaw ELISA IDEXX IBR gE Blocking (Bovine Rhinotracheitis Virus BHV-1 gE Antibody Test Kit), 6 płytkowy, 960 oznaczeń - 1 op.**

Zestaw immunoenzymatyczny do wykrywania obecności przeciwciał przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV była w indywidualnych próbach surowicy i osocza była, indywidualnych próbach mleka, próbach mleka konwioowego lub skoncentrowanych

próbach mleka zbiorczego bydła, za pomocą przeciwciał monoklonalnych specyficznych dla IBR-gE., test umożliwiający skuteczne odróżnienie zwierząt szczepionych od zakażonych wirusem terenowym w przypadku stosowania szczepień szczepionkami delecyjnymi (pozbawionymi antygenem gE). Test typu blocking ELISA, o wysokiej powtarzalności CV nie większy niż 4,8%, o wysokiej specyficzności, o wysokiej czułości – wykrywanie obecności przeciwciał przy niskich koncentracjach.

Skład zestawu: 6 mikropłytek opłaszczonych antygenem BHV-1, kontrola dodatnia, kontrola ujemna, konjugat, substrat, stop gotowe do użycia; koncentrat płynu płuczącego 10x do przygotowania roztworu. Test dla którego, procedura płukania polega na co najmniej 5-krotnym przepłukaniu dołków płytki ELISA w każdej z dwóch tur płukań po ok. 300 µl roztworu płuczącego, co zapewnia otrzymanie zoptymalizowanych wyników i ogranicza możliwość otrzymywania wyników fałszywych, z możliwością wykonania nocnej (długiej) procedury wykonania testu w badaniach indywidualnych próbek surowicy i osocza bydła, indywidualnych próbek mleka i mleka konwioowego dla uzyskania maksymalnej czułości testu, którego przeznaczeniem jest potwierdzanie wyników dodatnich i wątpliwych, z łącznym czasem inkubacji dla ww. próbek nie przekraczającym 24 godziny i 47 minut, z możliwością wykonania odczytu stosując filtr o długości fali 650 nm.

Zestaw do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, 6 płytkowy, 576 dołków, płytki ELISA zamknięte hermetycznie, poszczególne odczynniki w szklanych lub plastikowych buteleczkach zakręcanych korkami odpowiednio oznaczone dla rodzaju odczynnika, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zapewnienie o spełnieniu wymagań jakościowych, wartości procentowe określające czułość, specyficzność i powtarzalność.

W ZHW używany produkt firmy IDEXX, numer produktu: 99-09537, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

#### **4. Zestaw ELISA IDEXX Leukosis Blocking (Enzootic Bovine Leukosis Virus BLV gp51 Antibody Test Kit), 10 płytkowy, 960 oznaczeń - 2 op.**

Zestaw immunoenzymatyczny do wykrywania obecności przeciwciał do wykrywania przeciwciał przeciwko proteinie gp51 wirusa enzootycznej białaczki bydła (BLV) w pojedynczych próbkach surowicy i osocza bydła oraz w pulowanych próbkach surowicy (maksymalnie 10 surowic,) test typu blocking ELISA o wysokiej powtarzalności CV nie większy niż 8,3%, o wysokiej specyficzności 96%, o wysokiej czułości – wykrywanie obecności przeciwciał przy niskich koncentracjach.

Skład zestawu: 10 mikropłytek ELISA opłaszczonych antygenem BLV, gotowe do użycia: kontrola dodatnia, kontrola ujemna, substrat TMB, roztwór zatrzymujący reakcję; oraz skoncentrowany koniugat HRPO zawierający przeciwciała przeciwko gp51, stężony (x10) koncentrat płynu do płukania. Test dla którego, możliwe jest przechowywanie przygotowanego roztworu do płukania w temperaturze 2-8°C przez co najmniej trzy dni, z łącznym czasem inkubacji nie przekraczającym 121 minut, z możliwością wykonania odczytu stosując filtr o długości fali 450 nm, zapewniający możliwość odczytu płytki do 1 godziny po



dodaniu roztworu zatrzymującego reakcję Stop pod warunkiem, przechowywania jej w ciemności.

Zestaw do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, 10 płytkowy, 960 dołków, płytki ELISA zamknięte hermetycznie, poszczególne odczynniki w szklanych lub plastikowych buteleczkach zakręcanych korkami odpowiednio oznaczone dla rodzaju odczynnika, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nazwa odczynnika, nr serii, data ważności, zapewnienie o spełnieniu wymagań jakościowych, wartości procentowe określające czułość, specyficzność i powtarzalność.

W ZHW używany jest rodukt firmy IDEXX, numer produktu: P02140-10, posiadający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej Głównego Lekarza Weterynarii lub będący na liście wyrobów do diagnostyki in vitro zarejestrowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych.

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY  
O SPEŁNIENIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU Z ART. 22 UST. 1  
USTAWY PZP**

Działając w imieniu

.....  
.....

(pełna nazwa i adres Wykonawcy – pełnomocnika w przypadku Konsorcjum)

.....  
.....

(pełna nazwa i adres Partnera/ów w przypadku Konsorcjum)

i będąc należycie upoważnionym do jego reprezentowania oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na

.....  
.....

wymienione w art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, (Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami) 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.

.....

.....

(miejsowość, data)

(pieczęć i podpis osób uprawnionych  
do podejmowania zobowiązań)

**Załącznik nr 4 do SIWZ**

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY  
O BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA\***

.....  
.....

(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

Składając ofertę w przetargu na:

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

Oświadczamy, że nie podlegamy wykluczeniu z postępowania o udzielenie niniejszego zamówienia na podstawie przesłanek zawartych w art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 75 z późniejszymi zmianami).

.....  
(miejsowość, data)

.....  
(pieczęć i podpis osób uprawnionych  
do podejmowania zobowiązań)

\* w przypadku oferty wspólnej oświadczenie musi zostać złożone przez każdego z Partnerów.

**Załącznik nr 5 do SIWZ**

.....  
(pieczęć firmowa Wykonawcy)

### OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

.....  
(nazwa i adres Wykonawcy)

Zgodnie z wymogami art. 26 ust.2d Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010r, Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami), przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr **WIW.AG.ZP.272.....2013** oświadczam, że:

- nie należę** do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art.24 ust.2 pkt.5 \*
- przedkładam listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej**, o której mowa w art.24 ust.2 pkt.5:\*\*
  - 1).....
  - 2).....
  - 3).....

\* **zaznaczyć odpowiednio.**

\*\* Art.24 ust.2 pkt.5 ustawy Pzp

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców którzy, cyt: „należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, ze zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.”

**\*\* w przypadku oferty wspólnej oświadczenie musi zostać złożone przez każdego z Partnerów**

.....

(miejsce, data)

.....  
(podpis osoby uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

**Załącznik nr 6 do SIWZ**

## **WZÓR UMOWY**

**Nr.....**

W dniu ..... pomiędzy:

Wojewódzkim Inspektoratem Weterynarii w Katowicach

ul. Brynowska 25a, 40-585 Katowice

NIP: 634-10-13-159, REGON: 000092479

reprezentowanym przez :

1. lek. wet. Tadeusza Sarnę – Śląskiego Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii w Katowicach,
  2. mgr Zdzisława Czardybana – Głównego Księgowego,
- zwanym dalej „Zamawiającym”,

a

.....

NIP .....; REGON .....

reprezentowanym przez :

1. ....

2. ....

działającą na podstawie wpisu

do: .....

zwanym dalej „Wykonawcą”,

została zawarta umowa następującej treści :

## § 1.

Umowa zostaje zawarta w wyniku wyłonienia wykonawcy w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759 z późniejszymi zmianami).

## § 2.

1. Zamawiający zamawia , a Wykonawca dostarczy produkty szczegółowo opisane w SIWz ( pakiety ..... ) szczegółowo opisane w ofercie cenowej. Oferta i SIWZ stanowią integralną część umowy.
2. Ustalona wartość umowy:  
brutto w kwocie: ..... zł ( słownie: ..... zł )  
netto w kwocie: ..... zł ( słownie: ..... zł )

## § 3 .

1. Produkty będące przedmiotem niniejszej umowy zostaną dostarczone w terminie do 23.12.2013
2. Przedmiot umowy powinien być dostarczony najpóźniej do godziny 14.00 na adres

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii

ul. Brynowska 25a

40-585 Katowice

MAGAZYN

4. Wraz z towarem powinny zostać dostarczone :
  - a) faktury
  - b) dokumenty wskazane w opisie przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SIWZ
  - d) W przypadku dostarczenia towaru bez w/w dokumentów wymienionych towar zostanie zwrócony Wykonawcy na jego koszt

## § 4 .

1. Wymagania techniczne i jakościowe :

- a) Dostarczona dokumentacja użytkowa musi być napisana w języku polskim.
- b) Wszystkie odczynniki stanowiące przedmiot zamówienia powinny posiadać maksymalny dopuszczalny termin przydatności do użycia licząc od daty dostawy.

§ 5 .

1. Za przedmiot umowy Zamawiający zapłaci kwotę brutto ogółem : ..... zł. (słownie: ..... ), w terminie 21 dni od daty otrzymania faktury VAT, która powinna zostać dołączona do dostarczanej partii artykułów .

§ 6 .

1. Sprzedający nie może powierzyć wykonania niniejszej umowy innej osobie.
2. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, za wyjątkiem przypadku dokonania urzędowej zmiany stawek podatku VAT, mającej wpływ na wysokość wynagrodzenia.
3. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym ,czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
4. W wypadku, o którym mowa w ust. 3 postanowienia o karach umownych nie mają zastosowania. W takim wypadku sprzedający może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 7 .

1. Sprzedający jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną :
  - a) za zwłokę w dostarczeniu rzeczy w wys. 0.2% wartości umowy brutto nie dostarczonych towarów za każdy dzień zwłoki liczony od terminu złożenia pisemnego zamówienia.
  - b) w przypadku niewykonania przedmiotu umowy w terminie zgodnie z § 3 ust. 1 Zamawiający może odstąpić od umowy bez wyznaczenia dodatkowego terminu do wykonania przedmiotu umowy.

Sprzedający w tym przypadku zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wys. 40% ustalonej wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 pkt. 2 umowy .

Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia naliczonych kar umownych z przedstawionych przez sprzedającego do zapłaty faktur .

2. Zamawiający jest obowiązany zapłacić Sprzedającemu odsetki ustawowe za zwłokę w zapłacie wynagrodzenia liczone od dnia następnego, po dniu w którym zapłata miała być dokonana.

3. Każda ze stron niniejszej umowy może z zastrzeżeniem § 4 ust. 4 dochodzić odszkodowania za rzeczywistą szkodę jeżeli przewyższa ona wysokość kar umownych określonych w ustępach poprzednich.

#### § 8.

1. Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy rozstrzygane będą na zasadach wzajemnych negocjacji.
2. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sprawy sporne kierowane będą do Sądu właściwego dla siedziby Zamawiającego.
3. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych z późniejszymi zmianami.

#### § 9

Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach, jeden dla Wykonawcy, trzy egzemplarze umowy dla Zamawiającego.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA