

dotyczy: **przetargu na dostawę antygenów, surowic, odczynników i testów ELISA do diagnostyki chorób weterynaryjnych**

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Katowicach na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych ( Dz. U. nr 113 poz. 759 z 2010r. z późniejszymi zmianami) wprowadza następujące zmiany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. w załączniku Nr 2 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 5 otrzymuje brzmienie:

**Pakiet 5**

***1.Konjugat do diagnostyki wścieklizny, 12 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 izotiocyjanianem 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.*

***2.Surowica hemolityczna, a'1ml, 24 szt.***

*Surowica hemolityczna (amboceptor) do diagnostyki metodą OWD (Odczynu Wiązania Dopelnacza), będąca surowicą anty-krwinki owcze, pozyskiwana drogą immunizacji królików zawiesiną krwinek owczych, 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' 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, dopuszczenie serii do obrotu, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych.*