

**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 do diagnostyki chorób zwierzęcych

ZATWIERDZAM:

(strony 1- 43)

.....
Śląski Wojewódzki
Lekarz Weterynarii w Katowicach

KATOWICE, 15 czerwca 2015 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](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.272.7.2015. 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 2013 r, poz. 907 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 z 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. z 2014 r. poz. 121 z późn. zm.) jeżeli przepisy uPzp nie stanowią inaczej.

ROZDZIAŁ III. **OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa antygenów, surowic, odczynników i testów do diagnostyki chorób zwierzęcych.

2. Zamawiający podzielił zamówienie na 16 pakietów tj:

Pakiet 1

1. Antygen do diagnostyki *Mycoplasma gallisepticum* metodą SPA – 10 sztuk, a' 10 ml.

Pakiet 2

1. Antygen *Trypanosoma equiperdum* do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą OWD, - 3 sztuki, a' 1 ml.

2. Surowica standardowa dodatnia *Trypanosoma equiperdum* do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą OWD - 5 sztuk, a' 1 ml.

Pakiet 3

1. Antygen *Brucella abortus* do diagnostyki brucelozy metodą OKAP - 30 szt., a' 20 ml

Pakiet 4

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

2. Surowica *Burkholderia (Pseudomonas) mallei* dodatnia do diagnostyki nosacizny koni - 1 szt., a' 5 ml.

Pakiet 5

1. Stężony bufor weronalowy do diagnostyki metodą OWD, - 5 szt. a' 100 ml.

Pakiet 6

1. Surowica referencyjna dodatnia (+) Test ELISA/AGID, do białaczki bydła (BLV)
- symbol P9 –2 szt. a' 1,5 ml.
2. Surowica referencyjna ujemna (-) Test ELISA/AGID, do białaczki bydła (BLV)
-symbol -N27- 4 szt. a' 2 ml.
- 3.Surowica kontrolna , dodatnia MG do diagnostyki Mycoplasma gallisepticum metodą SPA, 5 szt.,
a'0,5 ml.
- 5.RSSaBa – OA - 2 szt., a' 1 ml.
- 6.RSSaBa - OWD, 1 szt., a' 1 ml

Pakiet 7

- 1.Antygen Coxiella burnetti faza II - do diagnostyki gorączki Q- 13 szt., a' 1 ml.

Pakiet 8

- 1.Antygen Brucella abortus do OWD, 1 szt., a' 10 ml.
2. Antygen Brucella abortus do OA, 1 szt. a' 100 ml.

Pakiet 9

- 1.Konjugat do diagnostyki wścieklizny - 14 opakowań a' 4 sztuki.

Pakiet 10

1. Dopełniacz liofilizowany- 15 szt., a' 2 ml.
- 2.Surowica hemolityczna, a'1ml, 5 szt.

Pakiet 11

- 1.Zestaw diagnostyczny do wykrywania obecności przeciwciał dla wirusa niedokrwistości zakaźnej koni (EIAV) 230 oznaczeń z testu, 2 op.
- 2.Zestaw Elisa gB do wykrywania obecności przeciwciał przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV bydła, 5 płytkowy, 960 oznaczeń - 4 op.
- 3.Zestaw ELISA gE , wykrywania obecności przeciwciał przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV bydła, 6 płytkowy, 960 oznaczeń - 1 op.

Pakiet 12

1. Antygen Q-Fever control Antigen negative. Antygen do diagnostyki gorączki Q, op. a 1 ml. Data ważności minimum rok od daty dostawy - 7 sztuk
2. Antygen Q-Fever Antygen Coxiella burnetti (faza I i II). Antygen do diagnostyki gorączki Q, op. a 1 ml. Data ważności minimum rok od daty dostawy – 7 sztuk
3. Surowica kontrolna dodatnia do diagnostyki gorączki Q, opakowanie a 0,5 ml, data ważności minimum rok od daty dostawy – 7 sztuk
4. Surowica hemolityczna (hemolizyna) do diagnostyki gorączki Q, op. a 5 ml. Data ważności minimum rok od daty dostawy – 6 sztuk.

Pakiet 13

1. Zestaw do izolacji DNA z pasz – 1 zestaw.

Pakiet 14

1. Odczynniki do wykrywania przetworzonego białka zwierzęcego w paszach metodą real time PCR – 1 sztuka

Pakiet 15

1. Zestaw rtRT-PCR – 2 opakowania

Pakiet 16

Zestaw do izolacji RNA 2 zestawy

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

3. Kody zgodne ze Wspólnym Słownikiem Zamówień 33696200-7 Odczynniki do badania krwi
4. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
5. Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych
6. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych
7. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych w rozumieniu art. 2 pkt 7 ustawy Pzp.
8. Zamawiający nie przewiduje na podstawie art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp zamówień uzupełniających.

9. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 91a-91c ustawy Pzp.

ROZDZIAŁ IV.

TERMIN WYKONANIA I MIEJSCE REALIZACJI ZAMÓWIENIA

1. Termin realizacji przedmiotu zamówienia : sukcesywne dostawy zgodnie z zapotrzebowaniem zamawiającego. Ostateczny termin realizacji do dnia 15.10.2015 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 potwierdzającego, 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. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane tj. (Dz. U. poz. 231):

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. 2015 poz. 184 .), 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 ZAMAWIAJACEGO.

- 1) dokumenty potwierdzające jakość danego produktu (specyfikacje jakościowe, 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 szczegółowo opisane w załączniku nr 2 do SIWZ).

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.272.7.2015

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

Przetarg nieograniczony na:

.....

Ilość stron oferty

NIE OTWIERAĆ DO 02 .07.2015 r. GODZINA 10¹⁵!

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 (pieczętą 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 02.07.2015 r. do godz. 10:00 w siedzibie Zamawiającego – Punkt Obsługi Klienta.
2. Publiczne otwarcie ofert nastąpi 02.07.2015r. 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. 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.

2. 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.

3. Prawidłowe ustalenie podatku VAT należy do obowiązków Wykonawcy.

4. 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 XV.

OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJACY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami (waga procentowa):

1) Ceną - waga kryterium 90%

2) Terminem realizacji zamówienia – waga kryterium 10%

1.1. Kryterium ceny .

Maksymalna ilość punktów w tym kryterium wynosi 90 pkt i otrzyma je oferta o najniższej cenie brutto, pozostali Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do wzoru:

$$\frac{\text{najniższa zaoferowana cena brutto}}{\text{cena brutto oferty ocenianej}} \times 100 \times 90\%$$

1.2 Kryterium terminu realizacji.

W ramach tego kryterium ocenie będzie podlegał czas realizacji zamówienia tj. dostawy do siedziby Zamawiającego przedmiotu zamówienia bez zastrzeżeń, liczony w dniach roboczych od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego zapotrzebowania na przedmiot zamówienia.

Zamawiający określił następujący przedział czasowy w którym oczekuje wykonania zamówienia tj.:

- maksymalny akceptowalny termin wykonania zamówienia to 20 dni roboczych liczonych od daty podpisania umowy przez Zamawiającego

- minimalny (według Zamawiającego termin realny do dotrzymania przez Wykonawców) to 7 dni roboczych od podpisania umowy przez Zamawiającego.

Maksymalna ilość punktów którą Wykonawcy mogą otrzymać w ramach tego kryterium wynosi 10 pkt.

Liczba punktów w tym kryterium zostanie obliczona wg wzoru:

$$\frac{\text{najkrótszy termin realizacji umowy zaproponowany w ofertach}}{\text{termin realizacji przewidziany w ofercie ocenianej}} \times 100 \times 10\%$$

2. Jako oferta najkorzystniejsza zostanie wybrana oferta o najkorzystniejszym bilansie ceny i terminu realizacji zamówienia.
3. Wyjaśnień treści złożonych ofert oraz poprawę omyłek pisarskich i rachunkowych Zamawiający dokona zgodnie z art. 87 ustawy Prawo zamówień publicznych.
4. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.
5. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty,

do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

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.
6. 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 _____

Imię i nazwisko oraz adres mailowy osoby upoważnionej do kontaktów z Zamawiającym
..... adres email :.....

Numer konta bankowego

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

Numer pakietu	Ogólna Wartość brutto Pakietu	Termin realizacji zamówienia
PAKIET 1		

PAKIET 2		
PAKIET 3		
PAKIET 4		
PAKIET 5		
PAKIET 6		
PAKIET 7		
PAKIET 8		
PAKIET 9		
PAKIET 10		
PAKIET 11		
PAKIET 12		
PAKIET 13		
PAKIET 14		
PAKIET 15		
PAKIET 16		

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										
...										
	<u>Razem</u>									

Ogółem wartość netto *PLN Słownie:*

VAT.....*PLN Słownie:*

Ogółem wartość brutto *PLN Słownie:*

Termin realizacji zamówienia dni roboczych

(liczony w dniach roboczych od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego zapotrzebowania na przedmiot zamówienia Minimalny termin – 7 dni roboczych, maksymalny – 20 dnia roboczych

.....

(miejscowość, data)

.....

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

Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów wyspecyfikowanych poniżej w pakietach od 1-16. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety
2. 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 do diagnostyki *Mycoplasma gallisepticum* metodą SPA – 10 sztuk, 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

Pakiet 2

1. Antygen *Trypanosoma equiperdum* do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą OWD, - 3 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.
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.

2. Surowica standardowa dodatnia Trypanosoma equiperdum do diagnostyki zarazy stadniczej koni metodą OWD - 5 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.
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.

Pakiet 3

1. Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozy metodą OKAP - 30 szt., a' 20 ml

Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozy metodą OKAP (Odczyn Kwaśnej Aglutynacji Płytowej), standaryzowana zawiesina komórek Brucella abortus szczep S99, zabitych termicznie i 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.
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.

Pakiet 4

1. Antygen Burkholderia (Pseudomonas) mallei do diagnostyki nosaczyny metodą OWD - 1 szt., a' 10 ml.

Antygen do diagnostyki nosaczyny (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.

2. Surowica Burkholderia (Pseudomonas) mallei dodatnia do diagnostyki nosaczyny koni - 1 szt., a' 5 ml.

Surowica standardowa dodatnia do diagnostyki nosaczyny (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.

Pakiet 5

1. Stężony bufor weronalowy do diagnostyki metodą OWD, - 5 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 zakręconej 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.

Pakiet 6

1. Surowica referencyjna dodatnia (+) Test ELISA/AGID, do białaczki bydła (BLV) - symbol P9 –2 szt. a' 1,5 ml.

Surowica referencyjna, kontrolna, dodatnia dla testów ELISA i AGID. Uzyskana z krwi krów naturalnie zakażonych wirusem enzoptycznej 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.

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.

3. Surowica kontrolna ujemna SPF MG do diagnostyki Mycoplasma gallisepticum - 5 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. Reagujący: SPA: MG-ujemny, MS-ujemny, MM-ujemny; ELISA: MG-ujemny, MS-ujemny, MM-ujemny. Odczynnik do diagnostyki in vitro, liofilizat do przechowywania w temperaturze 1-9°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.

4. RSSaBa – OA - 2 szt., a'1 ml.

Roboczy Standard Surowicy anty-Brucella abortus do diagnostyki brucelozy metodami OKAP (Odczynu Kwaśnej Aglutynacji Płytowej) 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 cm³ wody destylowanej, 15 cm³ rozcieńczalnika – 0,85% Na Cl+0,5% fenolu; o sposobie rozpuszczania dla OA: 1 cm³ wody destylowanej, 25 cm³ 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.

5. 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 cm³ wody destylowanej, 29 cm³ rozcieńczalnika z dodatkiem 0,02 NaN₃; 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 przeciwciał wiążących dopełniacz w 1 ml, sposób użycia.

Pakiet 7

1. Antygen Coxiella burnetti faza II - do diagnostyki gorączki Q- 13 szt., a' 1 ml.

Antygen do diagnostyki gorączki Q metodą odczynu wiązania dopełniacza (OWD), fazy 2, zawierający oczyszczone i skoncentrowane komórki Coxiella burnetii 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 fiołce, 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.

Pakiet 8

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

Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozы 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 Brucelozы. 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

2. Antygen Brucella abortus do OA, 1 szt. a' 100 ml.

Antygen Brucella abortus do diagnostyki brucelozы metodą odczynu aglutynacji (OA), zawierający standaryzowaną zawiesinę Brucella abortus do aglutynacji, zabite komórki Brucella abortus szczep S99, zabite termicznie i zakonserwowane azydkiem sodu, standaryzowaną 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

Pakiet 9

1. Konjugat do diagnostyki wścieklizny - 14 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

Pakiet 10

1. Dopełniacz liofilizowany- 15 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 cm³, 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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

2. Surowica hemolityczna, a'1ml, 5 szt.

Surowica hemolityczna (amboceptor) do diagnostyki metodą OWD (Odczynu Wiązania Dopełniacza), będąca surowicą anty-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.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

Pakiet 11

1. Zestaw diagnostyczny do wykrywania obecności przeciwciał dla wirusa niedokrwistości zakaźnej koni (EIAV) 230 oznaczeń z testu, 2 op.

Zestaw do diagnostyki niedokrwistości zakaźnej koni metodą immunodifuzji 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 kolorach; termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

2. Zestaw ELISA gB do wykrywania obecności przeciwciał przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV bydła, 5 płytkowy, 460 oznaczeń badanych próbek- 4 op.

Zestaw immunoenzymatyczny do wykrywania obecności przeciwciał przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV bydła (BHV-1) w indywidualnych próbach surowicy, osocza lub mleka bydła za pomocą przeciwciał monoklonalnych specyficznych dla IBR-gB. Test typu blocking ELISA, o wysokiej powtarzalności, o wysokiej specyficzności, o wysokiej czułości – wykrywanie obecności przeciwciał przy niskich koncentracjach, wykrywający przeciwciała indukowane przez szczepionki zawierające glikoproteinę B (gB) wirusa BHV-1.

Skład zestawu: 5 mikropłytetek dzielonych na baretki opłaszczonych antygenem BHV-1, kontrola dodatnia, kontrola ujemna, konjugat, substrat, stop (roztwór zatrzymujący reakcję) gotowe do użycia; koncentrat płynu płuczącego 10xstężony 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

falszywych; 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, 5 płytkowy, 480 dołków, płytki ELISA zamknięte hermetycznie, poszczególne odczynniki w szklanych lub plastikowych buteleczkach zamykanych korkami, opakowania odpowiednio oznaczone dla rodzaju odczynnika.

Termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

3. Zestaw ELISA gE , wykrywania obecności przeciwciał przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV bydła, 6 płytkowy, 552 oznaczenia próbek badanych - 1 op.

Zestaw immunoenzymatyczny do wykrywania obecności przeciwciał anti-gE przeciwko wirusowi zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy IBR/IPV bydła (BHV-1) w indywidualnych próbach surowicy i osocza bydła, indywidualnych próbach mleka, próbach mleka konwiowego lub skoncentrowanych próbach mleka zbiorczego bydła, za pomocą przeciwciał monoklonalnych anti-BHV-1-gE, test umożliwiający skuteczne odróżnienie zwierząt szczepionych od zakażonych wirusem terenowym w przypadku stosowania szczepień szczepionkami delecyjnymi (pozbawionymi antygeny 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 mikroplatek opłaszczonych antygenem BHV-1, kontrola dodatnia (surowica anti-BHV-1-gE konserwowana azydkiem sodu), kontrola ujemna (surowica bydłeca konserwowana azydkiem sodu), konjugat anti-BHV-1-gE znakowany peroksydazą chrzanową (HRPO), substrat TMB, stop (roztwór zatrzymujący reakcje barwną) - gotowe do użycia; koncentrat płynu płuczącego 10xstężony, konserwowany gentamycyną, 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 konwiowego dla uzyskania maksymalnej czułości testu, z łącznym czasem inkubacji dla ww. próbek nie przekraczającym 24 godziny i 47 minut, z możliwością wykonania odczytu przy zastosowaniu filtra 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 zamykanych korkami odpowiednio oznaczone dla rodzaju odczynnika, termin ważności co najmniej rok od daty dostawy.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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.

Pakiet 12 Wszystkie odczynniki zawarte w pakiecie muszą być kompatybilne względem siebie.

1. Antygen kontrolny negatywny do diagnostyki gorączki Q, op. a 1 ml. - 7 sztuk.

Antygen kontrolny negatywny do stosowania w diagnostyce gorączki Q metoda odczynu wiązania dopełniacza, produkowany z hodowli komórkowej komórek nerki małpiej niezainfekowanych *Coxiella burnetti*, poddanych inaktywacji, stabilizacji i liofilizacji. 1 fiołka antygeny do rekonstytucji w 1 ml wody destylowanej. Po rekonstruowaniu do przechowywania w temp. -15 do -30°C przez 3 miesiące; rozcieńczenie robocze do przechowywania w temp. +2 do +8°C przez 1 tydzień.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w hermetycznie zamkniętej fiołce, w formie liofilizatu, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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

2. Antygen *Coxiella burnetti* (faza I i II) do diagnostyki gorączki Q, op. a 1 ml – 7 szt.

Antygen do wykrywania przeciwciał przeciwko *Coxiella burnetti* w surowicy krwi bydła i małych przeżuwaczy metodą odczynu wiązania dopełniacza, do badania próbek indywidualnych. Antygen mieszany, specyficzny dla fazy I i II *Coxiella burnetti*, produkowany z hodowli komórkowej komórek nerki małpiej zainfekowanych *Coxiella burnetti*, poddanych inaktywacji, stabilizacji i liofilizacji. 1 fiołka antygeny do rekonstytucji w 1 ml wody destylowanej. Po rekonstruowaniu do przechowywania w temp. -15 do -30°C przez 3 miesiące; rozcieńczenie robocze do przechowywania w temp. +2 do +8°C przez 1 tydzień.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w hermetycznie zamkniętej fiołce, w formie liofilizatu, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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

3. Surowica kontrolna dodatnia do diagnostyki gorączki Q, opakowanie a 0,5 ml – 7 sztuk.

Surowica kontrolna dodatnia do stosowania w diagnostyce gorączki Q w surowicy bydła i małych przeżuwaczy metodą odczynu wiązania dopełniacza, produkowana z krwi świńek morskich immunizowanych przeciwko *Coxiella burnetti*, poddana stabilizacji i liofilizacji. 1 fiołka surowicy do rekonstytucji w 0,5 ml wody destylowanej. Po rekonstruowaniu do przechowywania w temp. -15 do -30°C przez 3 miesiące; rozcieńczenie robocze do przechowywania w temp. +2 do +8°C przez 1 tydzień.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w hermetycznie zamkniętej fiołce, w formie liofilizatu, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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

4. Surowica hemolityczna (hemolizyna, amboceptor) do diagnostyki gorączki Q, op. a 5 ml – 6 szt.

Surowica hemolityczna (hemolizyna, amboceptor) do stosowania w diagnostyce gorączki Q w surowicy bydła i małych przeżuwaczy metodą wiązania dopełniacza, uzyskiwana poprzez immunizowanie królików erytrocytami owczymi, konserwowana azydkiem sodu (≤ 1 g/l). Po otwarciu zdatna do użycia do końca terminu przydatności; po sporządzeniu roztworu 1:100 możliwość przechowywania do 6 miesięcy w temp. +2 do +8°C.

Odczynnik do diagnostyki in vitro, do przechowywania w temperaturze 2-8°C, w hermetycznie zamkniętej fiole, w formie liofilizatu, termin ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy.

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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

Pakiet 13

1. Zestaw do izolacji DNA z pasz – 1 zestaw.

Zestaw do izolacji DNA z żywności (ziarno kukurydzy, mąka kukurydziana, soja, mąka sojowa, mleko sojowe, olejów roślinnych, czekolady, lecytyny) oparty na wiązaniu DNA z paramagnetycznymi cząstkami (separacja magnetyczna) wraz ze statywem magnetycznym na 12 probówek o poj. 1,5 ml.

W skład zestawu wchodzi bufor do lizy, RNaza, roztwór precypitacyjny, cząstki paramagnetyczne w roztworze.

Zestaw wystarczający na przeprowadzenie 200 izolacji z próbek o wielkości 200 mg.

Zestaw do przechowywania w temp. 20-25°C; termin ważności co najmniej 2 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.

Pakiet 14

1. Odczynniki do wykrywania przetworzonego białka zwierzęcego w paszach metodą real time PCR – 1 sztuka.

Zestaw odczynników do przeprowadzania reakcji real time PCR składający się z :

- fiołki z 2xstężonym buforem reakcyjnym zawierającym dNTP (w tym dUTP), polimerazę DNA Hotstart, MgCl₂ (stężenie w mieszaninie reakcyjnej 4mM),
- fiołkę z barwnikiem referencyjnym ROX,
- fiołkę z barwnikiem SYBR Green,
- fiołkę z izotiocyjanianem fluoresceiny (FITC) roztwór 1 mM.

Odczynniki na wykonanie maksymalnie 600 reakcji w objętości 25 µl. Fiołki z poszczególnymi odczynnikiami różniące się kolorem nakrętek.

Zestaw do przechowywania w temp. -15 do -25°C przez minimum 12 miesięcy.

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

Pakiet 15

1. Zestaw rtRT-PCR – 2 opakowania

Zestaw do wykrywania RNA wirusa choroby niebieskiego języka metodą real time PCR we krwi bydła i owiec, pobranej z dodatkiem antykoagulantu. Badanie zestawem pozwala wykluczyć reakcje krzyżowe ze szczepami EHDV.

Zestaw wystarczający do wykonania 100 reakcji w objętości mieszaniny reakcyjnej 25 µl.

Zestaw składający się z 2 probówek a 1 ml mieszaniny amplifikacyjnej, zawierającej:

- odczynniki do odwrotnej transkrypcji RNA w komplementarne DNA,
 - polimerazę DNA,
 - startery i sondę TaqMan znaczoną FAM, specyficzne dla BTV,
 - kontrolę wewnętrzną ze starterami i sondą TaqMan znaczoną barwnikiem Yakima Yellow, specyficznymi dla bydłowego GAPDH RNA
- oraz 1 probówki zawierającej pelet kontroli pozytywnej BTV do zawieszenia w 200 µl wody wolnej od RNaz.

Zestaw do diagnostyki in vitro, do przechowywania w ciemności, w temp. $-20^{\circ}\text{C}\pm 5^{\circ}\text{C}$, o terminie przydatności minimum 2 lata od daty dostawy.

Zestaw do stosowania łącznie z zestawem do izolacji wirusowego RNA Macherey Nagel Nucleospin RNA Virus (w instrukcji stosowania zestawu do wykrywania RNA wirusa choroby niebieskiego języka metodą real time PCR we krwi bydła i owiec musi być zawarty protokół izolacji RNA zestawem Macherey Nagel Nucleospin RNA.)

Odczynnik wpisany do rejestru wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii lub Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych.

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, wartość Ct dla kontroli pozytywnej.

Pakiet 16

1. Zestaw do izolacji RNA - 2 zestawy.

Zestaw do izolacji RNA wirusowego z płynów ustrojowych np. surowicy, osocza, moczu. Zestaw kolumnkowy z membraną silikonową wiążącą materiał genetyczny w obecności soli chaotropowych.

Zestaw do wykonania 50 izolacji zawierający kolumny w ilości 1 na izolację, probówki 2 ml (odbieralniki) w ilości trzy na każdą izolację, bufor do lizy próbki, bufor do pierwszego płukania kolumny gotowy do użycia, bufor do kolejnych płukań w postaci koncentratu, liofilizowany nośnik RNA, wodę wolną od RNaz do elucji, bufor do elucji o składzie 5 mM Tris/HCl o pH 8,5.

Zestaw do izolacji z próbki o objętości ≤ 150 µl, odzysku kwasów nukleinowych $>90\%$, objętości eluatu 50 µl, czasie izolacji 6 próbek maksymalnie 30 minut.

Zestaw do przechowywania w temp. $18-25^{\circ}\text{C}$, o minimalnym terminie przydatności 2 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, zapewnienie o spełnieniu wymagań jakościowych, sterylności, braku aktywności RNaz.

Zestaw do izolacji RNA wirusowego w badaniu próbek krwi pełnej w celu wykrycia materiału genetycznego wirusa choroby niebieskiego języka zestawem „Adiavet BTV Real Time”.

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 2013 r, poz. 907 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)

**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 2013 r, poz. 907 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.

.....
(pieczęć firmowa Wykonawcy)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

.....
(nazwa i adres Wykonawcy)

Zgodnie z wymogami art. 26 ust.2d Ustawy z dnia 29 stycznia 2004.r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U.z 2013 r, poz. 907 z późniejszymi zmianami), przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr **WIW.AG.ZP.272.....2015** 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. z 2015, poz.184,), 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)

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 2013 r. poz. 907 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 Wykonawca dostarczy produkty będące przedmiotem niniejszej umowy w terminie dni roboczych od daty zgłoszenia zapotrzebowania przez Zamawiającego. Zapotrzebowanie będzie składane drogą elektroniczną na adres mailowy Wykonawcy
- 2.Ostateczny termin realizacji zamówienia : 15.10.2015
3. 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) prawidłowo wystawione faktury
 - b) dokumenty wskazane w opisie przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SIWZ

§ 4 .

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy zgodnie ze złożoną ofertą , na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy .
2. Zamawiający nie zezwala na dostarczenie zamienników.

3. Przedmiot umowy Wykonawca dostarczy w nieuszkodzonym oryginalnym opakowaniu producenta lub w opakowaniu Wykonawcy. Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu były widoczne:
 - data produkcji,
 - termin ważności,
 - numer serii,
 - znak towarowy produktu,
 - nazwa producenta/marka producenta
4. Zamawiający dokona odbioru przedmiotu umowy w dniu dostawy. Pracownik magazynu wyznaczony przez Zamawiającego do odbioru towaru powinien mieć możliwość sprawdzenia zgodności towaru z umową w obecności osoby dostarczającej towar. W przypadku stwierdzenia przy odbiorze, że przedmiot umowy nie spełnia wymogów określonych w ust. 1, ust.2, ust. 3 niniejszego paragrafu lub w § 3 ust. 4 punkt b umowy Zamawiający poinformuje o tym Wykonawcę za pośrednictwem poczty elektronicznej najpóźniej w następnym dniu roboczym po dniu dostawy.
5. Jeżeli pracownik magazynu Zamawiającego nie ma możliwości sprawdzenia zawartości dostawy w obecności osoby dostarczającej towar, złożenie przez niego podpisu potwierdzającego odbiór przesyłki nie oznacza przyjęcia towaru bez zastrzeżeń. Dostarczony towar zostanie sprawdzony pod względem zgodności z umową przez pracowników Zamawiającego najpóźniej w następnym dniu roboczym po dniu dostawy. W przypadku stwierdzenia, że przedmiot umowy nie spełnia wymogów określonych w ust. 1, ust.2, ust. 3 niniejszego paragrafu lub w § 3 ust. 4 punkt b umowy Zamawiający poinformuje o tym Wykonawcę za pośrednictwem poczty elektronicznej w ciągu trzech dni roboczych od dnia dostawy.
6. W przypadku gdy dostarczony towar nie spełnia wymogów określonych w ust. 1, ust.2, ust. 3 niniejszego paragrafu Wykonawca zobowiązuje się do wymiany zakwestionowanych odczynników na wolne od wad w terminie 3 dni od daty przesłania informacji przez Zamawiającego.
7. W przypadku gdy towar nie spełnia wymogów określonych w § 3 ust. 4 punkt b umowy Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia brakujących dokumentów w ciągu 24 godzin od daty przesłania informacji przez Zamawiającego.
8. W przypadku niewykonania przez Wykonawcę obowiązków, o których mowa w ust. 6 i ust. 7 niniejszego paragrafu, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu zareklamowanego odczynnika w innej firmie i do obciążenia Wykonawcy kosztami zakupu.
9. Pokrycie usług kurierskich, związanych ze zwrotem niewykonanych przez Wykonawcę reklamacji w sposób opisanym w ust. 7 i ust. 8, do siedziby Wykonawcy odbywać się będzie na koszt i ryzyko Wykonawcy.

§ 5 .

1. Za przedmiot umowy Zamawiający przeleje kwotę brutto ogółem : zł (słownie:), na numer konta Wykonawcy : w terminie 21 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT, która powinna zostać dołączona do dostarczanej partii artykułów .
2. Przelanie należności Wykonawcy na inny numer konta niż podany w § 5 pkt. 1 może być dokonane jedynie na pisemny wniosek Wykonawcy po wyrażeniu zgody przez Zamawiającego.

§ 6 .

1. Wykonawca 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 Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 7 .

1. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną :
 - a) za zwłokę w dostarczeniu rzeczy w wys. 0.2% wartości umowy brutto niedostarczonych 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.

Wykonawca 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