

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

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW
ZAMÓWIENIA (SIWZ)**

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 135.000 euro.

Przedmiot zamówienia:

**DOSTAWA
PRODUKTÓW DO BADAŃ MIKROBIOLOGICZNYCH**

ZATWIERDZAM:

(strony 1- 58)

.....
Śląski Wojewódzki
Lekarz Weterynarii w Katowicach

KATOWICE, lipiec 2016

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) 42 88 618; fax: (32) 42 88 618

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.272.7.2016** 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 2015 r., poz. 2164).
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 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 oraz akty wykonawcze do ustawy.

3. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę stosować się będzie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. 2014 poz. 121 z późniejszymi zm.) jeżeli przepisy ustawy Pzp nie stanowią inaczej.

ROZDZIAŁ III

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa produktów do badań mikrobiologicznych
2. Zamawiający przedmiot zamówienia podzielił na **55 Pakietów:**

UWAGA!: Zamawiający dopuszcza składanie ofert na wybrane Pakiety, lecz nie dopuszcza składania ofert na wybrane pozycje w Pakiecie.

3. Kod zgodny ze Wspólnym Słownikiem Zamówień (CPV) 33.69.81.00-0
4. Kod zgodny ze Wspólnym Słownikiem Zamówień (CPV) 33.69.65.00-0
5. **Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Zamawiający zawarł w zał. nr 2 do SIWZ.**
6. Wszystkie produkty, stanowiące przedmiot zamówienia winny w chwili dostawy do siedziby Zamawiającego posiadać wymagany termin przydatności do użycia, wyszczególniony dla każdego Pakietu w załączniku Nr 2 do SIWZ.
7. Wszystkie oferowane przez Wykonawcę produkty muszą posiadać aktualnie obowiązujące świadectwa lub certyfikaty kontroli jakości, dotyczące danej partii produktów, zawierające datę i podpis upoważnionej osoby. Do dostarczonych produktów powinny być załączone specyfikacje techniczne, z których wynikać będzie szczegółowy skład produktów oraz sposób ich przygotowania. Instrukcja/etykieta musi być w języku polskim.
8. Zamawiający wymaga, aby w chwili dostawy danego produktu do magazynu Zamawiającego – były dostarczone świadectwa lub certyfikaty kontroli jakości, z zaznaczeniem którego Pakietu dotyczą, zawierające datę i podpis upoważnionej.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
10. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych w rozumieniu art. 2 pkt 7 ustawy Pzp.
11. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych.
12. Zamawiający nie przewiduje na podstawie art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp zamówień uzupełniających.

13. 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 od 5 do 15 dni roboczych (zgodnie z ofertą przetargową Wykonawcy), liczonych od daty zgłoszenia zapotrzebowania przez Zamawiającego. Zapotrzebowanie będzie składane drogą elektroniczną na adres mailowy Wykonawcy.
2. Ostateczny termin realizacji zamówienia do 31 sierpnia 2016r.
3. Miejsce realizacji przedmiotu zamówienia: magazyn w siedzibie 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 prawa 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, ust. 2, ust. 2a 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. Zamawiający dopuszcza podwykonawstwo.
 - 1) Wykonawca może powierzyć część zamówienia podwykonawcy. W przypadku, kiedy samodzielnie spełnia warunki, o których mowa w art. 22 ust.1 ustawy Pzp, a zamierza powierzyć część zamówienia podwykonawcom, zobowiązany jest w Formularzu oferty wykazać części zamówienia, które będą im powierzone.
 - 2) Wykonawca zgodnie z art. 26 ust. 2b ustawy może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia, zdolnościach finansowych lub ekonomicznych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie /oryginał/ tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia. Przez pisemne zobowiązanie Zamawiający rozumie zobowiązanie złożone w oryginale podpisane przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione zgodnie z zasadami reprezentacji podmiotu udostępniającego dany zasób.

- 3) Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów zgodnie z art. 26 ust. 2 b ustawy, odpowiada solidarnie z Wykonawcą za szkodę Zamawiającego powstałą wskutek niedostępności tych zasobów, chyba że za niedostępność zasobów nie ponosi winy.
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

1. Oświadczenia 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. 1-2a 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, ust. 2 i ust. 2a 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, ust. 2 i ust. 2a 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.
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 2015r, 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.

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

1. Wypełnione, podpisane i opieczetowane (pieczętką firmową i imienną) przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy Specyfikacje oferowanego przedmiotu zamówienia dla każdego zaoferowanego przez Wykonawcę Pakietu /zgodnie ze wzorem, stanowiącym **załącznik 1.1.** do SIWZ/. Zamawiający wymaga, aby załączone do oferty przetargowej specyfikacje asortymentowo-cenowe dla każdego zaoferowanego przez Wykonawcę Pakietu były na osobnej stronie oferty.
2. Przykładowe świadectwa lub certyfikaty kontroli jakości oraz specyfikacje techniczne, dotyczące danego produktu, opisane numerem Pakietu, którego dotyczą, umożliwiające weryfikację, czy oferowany przez Wykonawcę przedmiot zamówienia jest zgodny z wymaganiami Zamawiającego.
3. Dokumentów w języku polskim informujących o składzie pożywki i suplementu, sposobie wykonania pożywki, terminie przydatności pożywki po jej wykonaniu.

ROZDZIAŁ IX.

INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJACEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OSWIADCZEN LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ 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 /poczta elektroniczną/.
10. Osobą uprawnioną do bezpośredniego kontaktowania się z Wykonawcami jest:
Joanna Żyszczynska – pokój 36, telefon: (32) 42 88 618, faks (32) 42 88 618,
adres e-mail: joanna.zyszczynska@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” lub innego równoznacznego zapisu
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.272.7.2016

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Katowicach

ul. Brynowska 25a

40-585 Katowice

Przetarg nieograniczony na:

Dostawa produktów do badań mikrobiologicznych

Ilość stron oferty

NIE OTWIERAĆ DO

14 lipca 2016r 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 2015r. poz.184), 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

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.

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.

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 SIWZ.
- 2) Wypełnione, podpisane i opieczetowane (pieczętką firmową i imienną) przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy Specyfikacje asortymentowo-cenowe dla każdego **zaoferowanego** przez Wykonawcę Pakietu /zgodnie ze wzorem, stanowiącym **załącznik 1.1.** do SIWZ/ – złożone zgodnie z wymaganiami Zamawiającego, określonymi w Rozdziale VIII SIWZ.

Wraz z ofertą Wykonawca winien złożyć następujące dokumenty:

- 1) oświadczenie wymagane postanowieniami Rozdziału VI SIWZ;
- 2) oświadczenie i dokumenty wymagane postanowieniami Rozdziału VII SIWZ - pkt. 1 i 4 lub odpowiednio w pkt. 5.
- 3) dokument wymagany postanowieniami Rozdziału VII SIWZ-pkt.6 - Listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp, albo informacje o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej.
- 4) dokumenty i oświadczenie wymagane postanowieniami Rozdziału VIII SIWZ

ROZDZIAŁ XIII.

MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć na piśmie pod rygorem nieważności do dnia 14 lipca 2016r. do godz. 10.00 w siedzibie Zamawiającego – Punkt Obsługi Klienta.
2. Publiczne otwarcie ofert nastąpi 14 lipca 2016r. o godz. 10.15 w siedzibie Zamawiającego – pokój 50.
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 nieobecny, 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 kryteria.

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 kosztami dostawy, ubezpieczeniem, 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.
6. Jeżeli cena oferty wydaje się rażąco niska w stosunku do przedmiotu zamówienia i budzi wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, w szczególności jest niższa o 30 % od wartości zamówienia lub średniej arytmetycznej cen wszystkich złożonych ofert, Zamawiający zwróci się o udzielenie wyjaśnień, w tym złożenie dowodów, dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny – zgodnie z treścią art. 90 ustawy Prawo zamówień publicznych.

ROZDZIAŁ XV.

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

Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

Cena	90%
Termin dostawy	10%

1.1. Kryterium ceny - Ceny podane w ofercie muszą być wyrażone w PLN.

Maksymalną liczbę punktów za w/w kryterium (90 pkt.) otrzyma oferta o najniższej cenie brutto na dany Pakiet, pozostali Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do wzoru:

$$C = \frac{\text{najniższa zaoferowana cena brutto na dany Pakiet}}{\text{cena brutto oferty badanej}} \times 100 \times 90\%$$

C – ilość punktów za cenę

1.2. Kryterium – Termin dostawy - 10% .

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

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

- 1) maksymalny akceptowalny termin wykonania zamówienia to 15 dni roboczych, liczonych od daty zgłoszenia zapotrzebowania przez Zamawiającego.
- 2) minimalny (według Zamawiającego termin realny do dotrzymania przez Wykonawców) to 5 dni roboczych, liczonych od daty zgłoszenia zapotrzebowania przez Zamawiającego.

Oferty z krótszym terminem realizacji dostawy niż określono w ppk 2) nie będą wyżej punktowane.

Zapotrzebowanie będzie składane drogą elektroniczną na adres mailowy Wykonawcy.

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

Liczba punktów w tym kryterium zostanie obliczona wg wzoru:

$$T = \frac{\text{najkrótszy termin dostawy dla danego Pakietu zaproponowany w ofertach}}{\text{termin dostawy przewidziany w ofercie ocenianej}} \times 100 \times 10\%$$

T- liczba punktów w kryterium „Termin dostawy”

1.3. Ocenę końcową oferty (Ok) stanowić będzie ilość punktów w kryterium cena i termin dostawy, obliczona wg następującego wzoru:

$$Ok = C + T$$

1.4. Najkorzystniejsza oferta – oferta nie podlegająca odrzuceniu o największej ilości punktów za w/w kryteria dla danego Pakietu.

2. Wyjaśnięć treści złożonych ofert oraz poprawę omyłek pisarskich i rachunkowych Zamawiający dokona zgodnie z art. 87 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. 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.
4. 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 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 ustawy Pzp. 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. Zmiana postanowień umowy nastąpi na pisemny, uzasadniony wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy.
5. 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 – oraz wzór Specyfikacji asortymentowo-cenowej- **zał. 1.1**
- 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: _____

I.

W związku z przetargiem nieograniczonym **Nr WIW.AG.ZP.272.7.2016** na dostawy produktów do badań mikrobiologicznych oferujemy realizację przedmiotu zamówienia w zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za łączną kwotę:

..... PLN

PROSZE TYLKO ZAZNACZYĆ ZAOFEROWANY PAKIET

<i>Numer Pakietu</i>	<i>Ogólna Wartość brutto Pakietu</i>	<i>Termin realizacji</i> (od 5 do 15 dni roboczych)
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		
PAKIET 17		
PAKIET 18		
PAKIET 19		
PAKIET 20		
PAKIET 21		
PAKIET 22		
PAKIET 23		
PAKIET 24		
PAKIET 25		
PAKIET 26		
PAKIET 27		
PAKIET 28		
PAKIET 29		
PAKIET 30		
PAKIET 31		

PAKIET 32		
PAKIET 33		
PAKIET 34		
PAKIET 35		
PAKIET 36		
PAKIET 37		
PAKIET 38		
PAKIET 39		
PAKIET 40		
PAKIET 41		
PAKIET 42		
PAKIET 43		
PAKIET 44		
PAKIET 45		
PAKIET 46		
PAKIET 47		
PAKIET 48		
PAKIET 49		
PAKIET 50		
PAKIET 51		
PAKIET 52		
PAKIET 53		
PAKIET 54		
PAKIET 55		

II.

1. **Oświadczamy**, że spełniamy wszystkie wymagania zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i przyjmujemy je bez zastrzeżeń oraz, że otrzymaliśmy wszystkie konieczne informacje potrzebne do przygotowania oferty.
2. **Oświadczamy**, że wszystkie złożone przez nas dokumenty są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym.
3. **Oświadczamy**, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres **30 dni** od terminu składania ofert.
4. **Bez zastrzeżeń, przyjmujemy** również warunki zawarcia umowy i w przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej deklarujemy gotowość podpisania umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
5. **Oświadczamy**, że zaoferowany przez nas przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego.

6. **Oświadczamy, że zamówienie zrealizujemy** sami/przy udziale podwykonawców*, którzy będą wykonywać następujące prace wchodzące w zakres przedmiotu zamówienia:

a) ,
(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)

7. **Oświadczamy, że informacje stanowiące tzw. Tajemnicę przedsiębiorstwa** w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zostały umieszczone w odrębnej kopercie z adnotacją „Tajemnica przedsiębiorstwa” TAK / NIE**

8. **Do kontaktów z naszą Firmą upoważniamy**
tel. fax. **adres e-mail**

9. **Dla wykazania wiarygodności naszej firmy** w zakresie stanowiącym przedmiot niniejszego przetargu nieograniczonego, przedkładamy do oferty następujące oświadczenia i dokumenty:

a/str. oferty

b/ str. oferty

c/ str. oferty

data

pieczętka i podpis Wykonawcy

**niepotrzebne skreślić*

*** jeżeli dotyczy Wykonawcy*

ZAŁĄCZNIK 1.1. DO SIWZ

SPECYFIKACJA ASORTYMENTOWO - CENOWA

PAKIET NR 1

Lp.	Nazwa produktu	Wymagana gramatura	Ilość op.	Cena jednostkowa netto	Podatek vat% oraz wartość		Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent/ Nr katalogowy	Termin przydatności do użytku od daty dostawy do siedziby Zamawiającego podany w ofercie	ODBIORCA /proszę wpisać dla każdej pozycji daną pracownię Zamawiającego /MS,PB/ której dotyczy Pakiet/
1.	Sporal S	a' 40 krążków	2		np. 8 %	100,00					12 miesięcy	1 –PB 1 - MS
RAZEM												

TERMIN REALIZACJI DNI ROBOCZYCH

Ogółem wartość netto PLN słownie:

VAT% tj. PLN słownie:

Ogółem wartość brutto PLN słownie:

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

Data

Itd...DLA ZAOFEROWANYCH PAKIETÓW - Pakiety(2-55)

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

Numer pakietu	Opis przedmiotu zamówienia (nazwa i skład produktu)	Zamawiana ilość	Wymagany przez Zamawiającego okres ważności w chwili dostawy	ODBIORCA /PRACOWNIA/ NAZWA WŁASNA ZAMAWIAJĄCEGO
Pakiet 1	Sporal S	2 op. a' 40 krążków	12 – miesiące	1 – PB 1 - MS
Pakiet 2	Sporal A, wskaźnik biologiczny	2 op. a' 10 wskaźników	12 – miesiące	PB
Pakiet 3	1. Agar Mac Conkeya Pepton 20,00 g, Sole żółci nr 3 1,50 g, Laktoza 10,00 g, Sodu chlorek 5,00 g, Czerwień obojętna 0,03 g, Fiolet krystaliczny 0,001 g, Agar 15,00 g	1 op. a' 500g	Min. 24 - miesiące	PB
	2. Agar Mueller-Hintona Pepton kazeinowy 17,50 g, Wyciąg wołowy 2,00 g, Skrobia ziemniaczana 1,50 g, Agar 17,00 g	1 op. a' 500g	Min. 24 - miesiące	
Pakiet 4	Agar podstawowy do podłoża z krwią Wyciąg sercowy 10,00 g; Pepton mięsny 10,00 g; Chlorek sodu 5,00 g; Agar 15,00 g	3 op. a' 500g	Min. 24 - miesiące	PB
Pakiet 5	1. Agar Sabouraud z chloramfenicolem granulat Mieszanka peptonów 10,00 g, Glukoza 40,00 g, Chloramfenikol 0,05 g, Agar 15,00 g . Granulat	1 op. a' 500g	Min. 24 - miesiące	PB

	<p>2. wskaźnik biologiczny do kontroli autoklawów z certyfikatem typu STERIKON. Do sprawdzania skuteczności sterylizacji w autoklawie 121°C/15min.</p>	<p>5 op. a' 15 ampulek</p>	<p>Min. 24 - miesiące</p>	<p>1- PB 4-MS</p>
<p>Pakiet 6</p>	<p>1. Agar z ksylozą , lizyną i dezoksycholanem (XLD) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -ekstrakt drożdżowy – 3,0 g -chlórek sodu – 5,0 g -ksyloza – 3,75 g -laktoza – 7,5 g -sacharoza – 7,5 g -chlorowodorek L – Lizyny – 5,0 g -tiosiarczan sodu – 6,8 g -cytrynian żelazowo-amonowy (III) – 0,8 g -czerwień fenolowa – 0,08 g -dezoksycholan sodu – 1,0 g -agar – 12,5 g pH po sterylizacji 7,4±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	<p>4 op. a' 0,5 kg</p>	<p>Min. 24 - miesiące</p>	<p>2-MS 2-PB</p>
	<p>2. Agar z siarczanem (IV) i cykloseryną Tryptose 15,00 g; Pepton sojowy 5,00 g; Ekstrakt drożdżowy 5,00 g; Disiarczan(IV) disodu bezwodny 1,00 g; Cytrynian żelaza(III) i amonu 1,00 g; Agar 19,00 g Pożywka z certyfikatem kontroli jakości</p>	<p>1 op. a' 500g</p>	<p>Min. 24 - miesiące</p>	<p>PB</p>
	<p>3. Agar z zielenią brylantową i czerwienią fenolową (BGA) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: - wyciąg mięsny- 5,0g -ekstrakt drożdżowy – 3,0g - pepton- 10,0g - wodorofosforan disodowy -1,0g -diwodorofosforan sodowy –0,6g</p>	<p>4 op. a' 0,5 kg</p>	<p>Min. 24 - miesiące</p>	<p>2-PB 2-MS</p>

Pakiet 6 c.d.	-laktoza -10,0g - sacharoza -10.0g - czerwien fenolowa-0,09g - zieleń brylantowa-0,0047g - agar- 12,0 g pH po sterylizacji 6,9±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.			
	4. Podłoże Brilliance Salmonella Agar Salmonella Growth mix/Nutrient mix 14 g; Mieszanina chromogenów 25 g; Agar 15 g	1 op. a' 500g	Min. 24 - miesiące	PB
	5. Podłoże Edwardsa Ekstrakt mięsny 10 g, Pepton 10 g, Eskulina 1,0 g, Sodu chlorek 5,0 g, Fiolet krystaliczny 10,0013 g, Talu siarczan 0,33 g, Agar 15,0 g	1 op. a' 500g	Min. 24 - miesiące	PB
	6. Pożywka MSR V (ISO) Enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych i roślinnych 4,6 g; Kwaśny hydrolizat kazeiny 4,6 g; Chlorek sodu 7,3 g; Potasu diwodorofosforan 1,5 g; Magnezu chlorek bezwodny 10,9 g; Zieleń malachitowa 0,04 g; Agar 2,7 g	1 op. a' 0,5 kg	Min. 12 - miesiące	PB
	7. suplement D-cykloseryna, jedna fiolka zawiera 200 mg, opakowanie a'10 fiolek	2 op. a'10 fiolek	Min. 24 - miesiące	PB
	8. suplement Salmonella Selective Suplement Zawartość fiołki na 500 ml podłoża: Nowobiocyna 2,5 mg; Cefsulodin 6 mg	2 op. a' 10 fiolek	Min. 24 - miesiące	PB
	9. Suplement do pożywki MSR V Fiolka zawiera 10 miligramów nowobiocyny.	1 op. a' 10 fiolek	Min. 18 - miesiące	PB
	10. Zbuforowana woda peptonowa (ISO) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody:	25 op. a' 0,5 kg	Min. 24 - miesiące	10-PB 15-MS

	-enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych - 10,0 g -chlorek sodu - 5,0 g – wodorooortofosforanu di sodu (Na ₂ HPO ₄) - 3,5 g -diwodorooortofosforan potasu (K H ₂ PO ₄) - 1,5 g pH po sterylizacji 7,0±0,2 w temperaturze 25°C. Naważka nie większa niż 20g na litr. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej. Nie granulat.			
Pakiet 7	1. Anaero Gen GENbox anaer na 2,5 litra, opakowanie a'10 saszetek, z certyfikatem kontroli jakości.	2 op. a' 10 saszetek	Min. 12 - miesiące	PB
	2. Anaero Gen na 3,5 litra, opakowanie a'10 saszetek, z certyfikatem kontroli jakości	2 op. a' 10 saszetek	Min. 12 - miesiące	PB
	3. Genbag CO2 - zestaw do wytwarzania środow. o podwyższonym stężeniu dwutlenku węgla (torebki i generator) <i>z certyfikatem kontroli jakości,</i>	1 op. a' 20 sztuk	Min. 12 - miesiące	PB
	4. Odczynnik BCP (czerwień bromokrezolowa) Do testów API z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a'2 sztuki	Min. 6 - miesiące	PB
	5. Odczynnik EHR (EHRlicha) Do testów API, z certyfikatem kontroli jakości	1 op.	Min. 6 - miesiące	PB
	6. Test API 20 E opakowanie a 25 pasków, z certyfikatem kontroli jakości,	1 op. a' 25 pasków	Min. 12 - miesiące	PB
	7. Test API 20A – opakowanie a 25 pasków, z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 25 pasków	Min. 12 - miesiące	PB

Pakiet 8	Osocze królicze liofilizowane (plazma)	3 op. a' 6 fiolek a' 5 ml	Min. 24 - miesiące	1- PB 2-MS
Pakiet 9	1. PASKI do kontroli autoklawu TST Browne Control (15 min./121 °C)	8 op. a' 100 pasków	Min. 24 - miesiące	3-PB 5-MS
	2. Rurki Brownea typu RB 5	7 op. a' 100 szt.	12 – miesiące	1-PB 6-MS
Pakiet 10	1. Płytki odciskowe Rodac Do pleśni i drożdży z neutralizatorami. Średnica 55 mm, (1 opakowanie zawiera 20 płytek), termin ważności <u>min. 6 mies od daty dostawy</u> , z certyfikatem i kartą bezpieczeństwa i charakterystyką techniczną	12 op. a' 20 płytek	Min. 6 miesiące	PB
	2. Płytki odciskowe Rodac Do ogólnej liczby drobnoustrojów TSA z neutralizatorami, średnica 55 mm (1 opakowanie zawiera 20 płytek), termin ważności <u>min. 6 mies od daty dostawy</u> , z certyfikatem i charakterystyką techniczną.	12 op. a' 20 płytek	Min. 6 miesiące	PB
Pakiet 11	1. Pożywka agarowa z ekstraktem, glukozą i chloramfenikolem (YGC) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -ekstrakt drożdżowy w proszku – 5,0g -chloramfenikol (C ₁₁ H ₁₂ C ₁₂ N ₂ O ₅) – 0,1g -agar 12-15g pH w 25 C° 6,6 Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.	3 op. a' 0,5 g	Min. 24 - miesiące	2-PB 1-MS

	<p>2. Pożywka laktozowo - siarczanowa (IV) (LS) Enzymatyczny hydrolizat kazeiny 5,00 g; Ekstrakt drożdżowy 2,50 g; Sodu chlorek 2,50 g; Laktoza 10,00 g; Chlorowodorek L-cysteiny 0,30 g; Disiarczan(IV) sodu bezwodny 0,67 g; Cytrynian żelaza(III) i amonu 0,56 g</p>	1 op. a' 0,1 kg	Min. 24 - miesiące	PB
	<p>3. Pożywka płynna z tioglikolanem Enzymatyczny hydrolizat kazeiny 15,00 g; L-Cysteina 0,50 g; D-Glukoza 5,50 g; Ekstrakt drożdżowy 5,00 g; Sodu chlorek 2,50 g; Sodu tioglikolan (merkaptooctan) 0,50 g; Agar od 0,75 g; Rezazuryna 0,001 g</p>	1 op. a' 0,1 kg	Min. 24 - miesiące	PB
	<p>4. Zestaw odczynników do barwienia metodą grama 1. Fiolet krystaliczny roztwór 100 ml, 2. Płyn Lugola 100 ml, 3. Fuksyna zasadowa roztwór 100 ml, 4. Aceton cz.d.a 100 ml.</p>	1 zestaw	Min. 12 - miesiące	PB
Pakiet 12	<p>Test biochemiczny do identyfikacji Listeria System 12 studzienek zawierających wystandaryzowane substraty i wbudowany test na hemolizę (nie wymaga dodatkowych testów) identyfikujący 6 gatunków Listeria spp z podłoża wybiórczych i namnażających. Opakowanie a 20 testów z certyfikatem kontroli jakości, z instrukcją obsługi w języku polskim.</p>	1 op. a' 20 testów	Min. 12 - miesiące	PB
Pakiet 13	<p>Krażki do oznaczania wrażliwości bakterii Cefaleksyna 30 mikrogramów, opakowanie a 50 sztuk krążków, termin ważności 2 lata, z certyfikatem kontroli jakości</p>	5 op. a' 50 krążków	Min. 24 - miesiące	PB
Pakiet 14	<p>1. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Cefuroxym CXM 30 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości</p>	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące	PB
	<p>2. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii bacytracyna 10 U, wraz z certyfikatem kontroli jakości</p>	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące	
	<p>3. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii chloramfenikol 30 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości</p>	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące	

Pakiet 14

4. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Klindamycyna 2 mikrogramy, wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
5. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Linco-Spectin 109 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	10 op. a' 50 krążków	24 miesiące
6. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii streptomycyna 10 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
7. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Amoksycylina 25 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	10 op. a' 50 krążków	24 miesiące
8. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Gentamycyna 10 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
9. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Erytromycyna 15 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
10. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Doksycylina 30 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	8 op. a' 50 krążków	24 miesiące
11. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Trimetoprim /Sulfametaksazol 25 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	10 op. a' 50 krążków	24 miesiące
12. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Amoksycylina/ kwas klawulanowy 30 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	10 op. a' 50 krążków	24 miesiące
13. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Linkomycyna 15 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	8 op. a' 50 krążków	24 miesiące

14. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Flumechina 30 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
15. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Tobramycyna 10 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 50 krążków	24 miesiące
16. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii neomycyna 30 mikrogramów wraz z certyfikatem kontroli jakości	10 op. a' 50 krążków	24 miesiące
17. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii kolistyna 10 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 50 krążków	24 miesiące
18. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Ceftiofur 30 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	2 op. a' 50 krążków	24 miesiące
19. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Florfenikol 30 mikrogramów wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
20. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Amikacyna 30 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
21. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii ciprofloksacyna 5 mikrogramów, wraz z certyfikatem kontroli jakości	5 op. a' 50 krążków	24 miesiące
22. krążki do oznaczania wrażliwości bakterii Enrofloksacyna 5 mikrogramów wraz z certyfikatem kontroli jakości	10 op. a' 50 krążków	24 miesiące

Pakiet 15

1. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:20 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
2. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:18 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
3. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:15 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
4. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:14 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
5. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:13 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
6. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:11 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
7. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella H:z6 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
8. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella H:z35 z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
9. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella H:d z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB

	<p>10. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella H:c z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485</p>	1 szt. a' 1 ml.	24 miesiące	PB
Pakiet 16	<p>Agar TSA z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. -Pepton kazeinowy 15,00 g; -Pepton sojowy 5,00 g; -Sodu chlorek 5,00 g; -Agar 15,00 g pH po sterylizacji 7,3±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	2 op. a' 500g	24 miesiące	1-MS 1-PB
Pakiet 17	<p>Agar bakteriologiczny z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	1 op. a' 500g	24 miesiące	MS
Pakiet 18	<p>Agar odżywczy do Enterobacteriaceae z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -ekstrakt mięsny – 3,0 g -enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych – 5,0 g -chlorek sodu – 5,0 g -agar – 9-18 g pH po sterylizacji 7,3±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	1 op. a' 500g	24 miesiące	MS

Pakiet 19	<p>1. Agar Oxford z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -agar Columbia – 39g -eskulina – 1g - cytrynian żelaza (III) amonu – 0,5g - chlorek litu – 15g pH po sterylizacji 7,0±0,2 w temperaturze 25°C Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	1 op. a' 500g	24 miesiące	MS
	<p>2. Suplement do podłoża oxford z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. W fiolkach do przygotowania 500 ml pożywki. Skład na 1000 ml pożywki -cykloheksymid – 400 mg -siarczan kolistyny – 20 mg - chlorowodorek akryflawiny – 5,0 mg -cefotetan – 2,0 mg -fosfomycyna – 10 mg - alkohol etylowy – 5,0 ml - woda - 5 ml Do rozpuszczenia w wodzie.</p>	1 op. a' 10 fiolek na 500ml	24 miesiące	
Pakiet 20	<p>Agar TSYEA z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. <i>Skład: na 1000ml pożywki</i> <i>Enzymatyczny hydrolizat kazein - 17,0 g;</i> <i>Enzymatyczny hydrolizat mąki sojowej -3,0g;</i> <i>chlorek sodu – 5,0g</i> <i>wodoroortofosforan dopotasu (K₂HPO₄) – 2,5g</i> <i>D-głukoza- 2,5g</i> <i>ekstrakt drożdżowy – 6g</i> <i>agar – 9-18g</i> <i>pH 7,3 ± 0,2</i> Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	1 op. a' 500g	24 miesiące	MS

<p>Pakiet 21</p>	<p>Agar z fioletem krystalicznym, czerwienią obojętną, żółcią i glukozą (VRBG) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych – 7,0 g -ekstrakt drożdżowy – 3,0 g -sole żółci nr 3 – 1,5 g -glukoza – 10,0 g -chlorek sodu 5,0 g -czerwień obojętna – 0,03 g -fiolet krystaliczny – 0,002 g -agar - 9-18 g pH po sterylizacji 7,4±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej..</p>	<p>3 op. a' 500g</p>	<p>24 miesiące</p>	<p>MS</p>
<p>Pakiet 22</p>	<p>Agar z fioletem krystalicznym, czerwienią, żółcią i laktozą (VRBL) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: - enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych – 7g - ekstrakt drożdżowy – 3g - AKTOZA(C₁₂H₂₂O₁₁,H₂O) – 10g - chlorek sodu – 5g - sole żółci – 1,5g - czerwień obojętna – 0,03g - fiolet krystaliczny – 0,002g - agar 12-18g Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	<p>1 op. a' 500g</p>	<p>24 miesiące</p>	<p>MS</p>
<p>Pakiet 23</p>	<p>1. Agar-pożywka selektywna z oxytetracykliną z certyfikatem z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -ekstrakt drożdżowy w proszku – 5,0g - glukoza (C₆H₁₂O₆) – 2,0g pH w 25 C° 6,6 Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	<p>1 op. a' 500g</p>	<p>24 miesiące</p>	<p>MS</p>

	<p>2. Suplement oxytetracyklina z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.</p> <p>1op-10fiolek -chlorowodorek oxytetracykliny 50mg/ fiolkę Do rozpuszczania w wodzie.</p>	<p>1 op. a' 10 fiolek na 500ml</p>	<p>min 12 miesięcy</p>	<p>MS</p>
<p>Pakiet 24</p>	<p>Bulion EE z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych – 10,0 g -glukoza – 5,0 g -wodorofosforan (V) di sodu (Na_2HPO_4) – 6,45 g -diswodorofosforan (V) potasu (KH_2PO_4) – 2,0 g -żółć wołowa do celów bakteriologicznych – 20,0 g -zieleń brylantowa – 0,0135 g pH po sterylizacji $7,2 \pm 0,2$ w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	<p>1 op. a' 500g</p>	<p>24 miesiące</p>	<p>MS</p>
<p>Pakiet 25</p>	<p>1. Bulion Frazera podstawa z certyfikatem z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. -Enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych-5,0 g; - Enzymatyczny hydrolizat kazeiny-5,0g; -Ekstrakt mięsny- 5,0 g; -Ekstrakt drożdżowy -5,0g; -Chlorek sodu -20,0 g -Dihydrat wodorooortofosforan di sodu ($\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$)- 12,0g -Wodorooortofosforan di potasu (K_2HPO_4) – 1,35g -Eskulina -1,0g -chlerek litu -3,0g pH po sterylizacji $7,2 \pm 0,2$ w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	<p>2 op. a' 500g</p>	<p>24 miesiące</p>	<p>MS</p>

	<p>2. Suplement dla 1/2 Frazera z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. w fiolkach do przygotowania 225 ml pożywki. Skład na 1000 ml pożywki: sól sodowa kwasu nalidiksowego – 0,01g chlorowodorek akryflawiny – 0,0125g cytrynian żelaza (III) i amonu – 0,5g Do rozpuszczania w wodzie.</p>	<p>12 op. a' 10 fiolek na 225ml</p>	<p>min 12 miesięcy</p>	
	<p>3. Suplement cały Frazer z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. w fiolkach do przygotowania 500 ml pożywki. Skład na 1000 ml pożywki: sól sodowa kwasu nalidiksowego – 0,02g chlorowodorek akryflawiny – 0,025g cytrynian żelaza (III) i amonu – 0,5g Do rozpuszczania w wodzie.</p>	<p>1 op. a' 10 fiolek na 500ml</p>	<p>min 12 miesięcy</p>	
<p>Pakiet 26</p>	<p>Bulion odżywczy z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierząt – 10,0 g -suchy wyciąg z mózgu cielęcego – 12,5 g -suchy wyciąg z serc wołowych – 5,0 g -glukoza – 2,0 g -chlorek sodu – 5,0 g -wodorooortofosforanu di sodu (Na₂HPO₄) - 2,5 g pH po sterylizacji 7,4±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	<p>1 op. a' 500g</p>	<p>24 miesiące</p>	<p>MS</p>
<p>Pakiet 27</p>	<p>Delvotest SP NT podłoże do oznaczania antybiotyków w mleku z certyfikatem</p>	<p>4 op. a' 100 testów</p>	<p>min 10 miesięcy</p>	<p>MS</p>

Pakiet 28	<p>1) Podłoże Baird-Parkera z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.</p> <p>Skład na 1000 ml wody:</p> <ul style="list-style-type: none"> -enzymatyczny hydrolizat kazeiny – 10,0 g -ekstrakt drożdżowy – 1,0 g -ekstrakt mięsny – 5,0 g -pirogonian sodu – 10,0 g -L-glicyna – 12,0 g -chlerek litu – 5,0 g -agar – 12-22 g <p>pH po sterylizacji 7,2±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	1 op. a' 500g	24 miesiące	MS
	<p>2) Suplement - Emulsja żółtka jaja kurzego z tellurynem do podłoża Baird Parkera z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.. Butelki po 100ml.</p>	4 op. a' 100ml	12 miesięcy	
Pakiet 29	<p>1. Podłoże chromogenne dla Listeria z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.</p> <p><i>Skład: na 1000ml wody</i></p> <p><i>Enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych(Pepton mięsny) -18,0 g;</i></p> <p><i>Enzymatyczny hydrolizat kazeiny (Trypton) -6,0g;</i></p> <p><i>Ekstrakt drożdżowy -10,0g;</i></p> <p><i>Pirogonian sodu 2,0g;</i></p> <p><i>Glukoza- 2,0g;</i></p> <p><i>Glicerofosforan magnezu - 1,0g;</i></p> <p><i>Siarczan magnezu bezwodny – 0,5g;</i></p> <p><i>Chlerek sodu -5,0g;</i></p> <p><i>Chlerek litu – 10,0g;</i></p> <p><i>Wodorofosforan(V)disodu (bezwodny) – 2,5g;</i></p> <p><i>5-bromo-4-chloro-3-indolilo-β-D-glukopiranozyd – 0,05g;</i></p> <p><i>agar – 12,0-18,0g</i></p> <p><i>pH 7,2 ± 0,2</i></p> <p>Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	5 op. a' 500g	24 miesiące	MS

	<p>2. Suplement do agaru listeria wg Ottaviani i Agosti (ALOA) Diferential z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. W fiolkach do przygotowania 500 ml pożywki. Skład na 1000 ml pożywki: -L- α- fosfatydilinozitol – 2g Do rozpuszczania w wodzie.</p>	<p>10 op. a' 10 fiolek</p>	<p>min 12 miesięcy</p>	<p>MS</p>
	<p>3. Suplement do agaru listeria wg Ottaviani i Agosti (ALOA) Selective z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. W fiolkach do przygotowania 500 ml pożywki. Skład na 1000 ml pożywki: -kwas nalidiksowy – 0,02g -ceftadizimina – 0,02g -polimyksyna B – 76700 IU -cyloheksamidyna – 0,05g lub amfoterycyna – 0,01g Do rozpuszczania w wodzie.</p>	<p>10 op. a' 10 fiolek</p>	<p>min 12 miesięcy</p>	<p>MS</p>
<p>Pakiet 30</p>	<p>Pożywka Muller-Kauffman z czterotianem i nowobiocyną MKTTn z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -ekstrakt mięsny - 4,3 g -enzymatyczny hydrolizat kazeiny - 8,6 g -chlorek sodu - 2,6 g -węglan wapnia (CaCO₃) - 38,7 g -tiosiarczan sodu bezwodny (Na₂S₂O₃) - 30,5 g -żółć bydłęca do celów bakteriologicznych - 4,78 g -zieleń brylantowa - 0,0096 g -sól sodowa nowobiocyny - 0,040 g pH po sterylizacji 8,2±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	<p>1 op. a' 500g</p>	<p>24 miesiące</p>	<p>MS</p>

Pakiet 31	<p>Roztwór fizjologiczny z peptonem z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.</p> <p>Skład na 1000 ml wody:</p> <ul style="list-style-type: none"> -enzymatyczny hydrolizat kazeiny - 1,0 g -chlorek sodu - 8,5 g <p>pH po sterylizacji 7,0±0,2 w temperaturze 25°C.</p> <p>Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	5 op. a' 500g	24 miesiące	MS
Pakiet 32	<p>Pożywka Rappaport-Vassiliadis z soją (RVS) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.</p> <p><i>Skład:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <i>Pepton sojowy 4,5 g,</i> <i>Sodu chlorek 7,2 g,</i> <i>Potasu dwuwodorofosforan 1,26 g,</i> <i>Di-potasu wodorofosforan 0,18 g,</i> <i>Magnezu chlorek bezwodny 13,58 g,</i> <i>Zieleń malachitowa 0,036 g</i> <p><i>pH 5,2 ± 0,2</i></p> <p>Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej..</p>	3 op. a' 500g	24 miesiące	2-MS 1-PB
Pakiet 33	<p>Testy krew do hemolizy do posiadanego testu MICROBACT Listeria 12L z certyfikatem</p>	1 op. a' 5ml	min 6 miesiące	MS
Pakiet 34	<p>Testy Komplet reagentów do biochemicznej identyfikacji Salmonella (Microbact 12A) reagent set D z certyfikatem</p>	1 op. a' 6 fiolek	12 miesiące	MS
Pakiet 35	<p>Testy na oksydazę cytochromową w formie pasków z certyfikatem</p>	1 op. a' 50 testów	24 miesiące	MS

Pakiet 36	1. Surowica Salmonella dla antygeny H:M do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	2 szt. a' 5 ml	min. 20 miesięcy	<i>MS</i>
	2. Surowica Salmonella dla antygeny AO do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	<i>MS</i>
	3. Surowica Salmonella dla antygeny BO do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
	4. Surowica Salmonella dla antygeny CO do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
	5. Surowica Salmonella dla antygeny DO do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
	6. Surowica Salmonella dla antygeny EO do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
	7. Surowica Salmonella dla antygeny O:4 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
	8. Surowica Salmonella dla antygeny O:9 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
	9. Surowica Salmonella dla antygeny H:i do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
	10. Surowica Salmonella dla antygeny H:1,2,5 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	

11.Surowica Salmonella dla antygeny H:2 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
12.Surowica Salmonella dla antygeny O:46 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
13.Surowica Salmonella dla antygeny H:gm do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
14.Surowica Salmonella dla antygeny H:6 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
15.Surowica Salmonella dla antygeny H:m do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
16.Surowica Salmonella dla antygeny H:gp do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
17.Surowica Salmonella dla antygeny H:p do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
18.Surowica Salmonella dla antygeny H;q do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy
19.Surowica Salmonella dla antygeny O:7 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy

	20. Surowica Salmonella dla antygeny O:8 do aglutynacji szkiełkowej. z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	min. 20 miesięcy	
Pakiet 37	1. Anaerobic Indicator do identyfikacji środowiska beztlenowego opakowanie a 100 saszetek, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 100 saszetek	min. 24 - miesiące	PB
	2. Podłoże BHI Wyciąg z mózgowi cielęcych 12,5 g; Wyciąg z serc wołowych 5,0 g; Pepton proteose 10,0 g; Glukoza 2,0 g; Sodu chlorek 5,0 g; Di-sodu fosforan 2,5 g; pH 7,4 ± 0,2	1 op. a' 500g	min. 24 - miesiące	
	3. Pożywka MSRV Enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych i roślinnych 4,6 g; Kwaśny hydrolizat kazeiny 4,6 g; Chlorek sodu 7,3 g; Potasu diwodorofosforan 1,5 g; Magnezu chlorek bezwodny 10,9 g; Zielen malachitowa 0,04 g; Agar 2,7 g	2 op. a' 0,5 kg	min. 24 - miesiące	
	4. Suplement do pożywki MSRV Fiolka zawiera 10 miligramów nowobiocyny.	3 op. a' 10 fiolek	min. 24 - miesiące	
Pakiet 38	1. Agar odżywczy do Salmonelli (AJ) Pepton 5,00 g; Ekstrakt mięsny 3,00 g; Agar 12,00 g	1 op. a' 250g	min. 24 - miesiące	PB
	2. Suplement Kwas nalidyksowy proszek, ≥ 98% Z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 5g	min. 24 - miesiące	PB
Pakiet 39	Szczep wzorcowy Saccharomyces cerevisiae ATCC 9763 , opakowanie a 2 wymazówki	1 op. a' 2 wymazówki	min. 12 - miesięcy	PB

Pakiet 40	1. Szczep wzorcowy Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853 , opakowanie a 2 wymazówki, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 2 wymazówki	min. 12 - miesięcy	
	2. Szczep wzorcowy Salmonella Enteritidis ATCC 13076 , opakowanie a 2 wymazówki, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 2 wymazówki	min. 12 - miesięcy	
	3. Szczep wzorcowy Salmonella Typhimurium ATCC 14028 , opakowanie a 2 wymazówki, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 2 wymazówki	min. 12 - miesięcy	
	4. Szczep wzorcowy Escherichia coli ATCC 25922 , opakowanie a 2 wymazówki, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 op. a' 2 wymazówki	min. 12 - miesięcy	
Pakiet 41	1. Surowica do aglutynacji w kropli Salmonella HM 5 wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	2. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella DO , wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	3. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella CO , termin ważności min 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	4. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella BO , termin ważności min 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	5. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:9 , termin ważności min 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB

	6. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella EO , termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	7. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:4 , termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	8. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:7 , termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	9. Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:1,3,19 , termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	10. Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H: e,n,x termin ważności min 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	11. Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H:1,2,5 , termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
	12. Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H:m 5 ml, termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości	1 szt. a' 5ml	24 miesiące	PB
Pakiet 42	1) Surowica do identyfikacji antygenów somatycznych Salmonella O:14 1 ml, termin ważności min. 24 miesiące, z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml	24 miesiące	PB
	2) Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H:d 1 ml termin ważności 2 lata, z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml	24 miesiące	PB

	3) Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H: z 1 ml termin ważności 2 lata, z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml	24 miesiące	PB
	4) Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H:s 1 ml termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml	24 miesiące	PB
	5) Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H:g 1 ml termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml	24 miesiące	PB
	6) Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H:r 1 ml termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 13485	1 szt. a' 1 ml	24 miesiące	PB
	7) Surowica do identyfikacji antygenów rzęskowych pałeczek Salmonella H:z10 1 ml termin ważności 2 lata, wraz z certyfikatem kontroli jakości zawierającym potwierdzenie pracy w systemach ISO 9001 i ISO 1	1 szt. a' 1 ml	24 miesiące	PB
Pakiet 43	Agar DST o pH 7 do testów na obecność substancji hamujących z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. <i>Skład g/l:</i> - <i>pepton proteose 10,0g</i> - <i>wyciąg cielęcy 10,0g</i> - <i>glukoza 2,0g</i> - <i>chlorek sodu 3,0g</i> - <i>fosforan disodu 2,0g</i> - <i>octan sodu 1,0g</i> - <i>siarczan adeniny 0,01g</i> - <i>chlorowodorek guaniny 0,01g</i> - <i>uracyl 0,01g</i> - <i>ksantyna 0,01g</i> - <i>aneuryna 0,00002g</i> - <i>agar 12g</i> Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.	1 op. a' 500g	24 miesiące	MS

Pakiet 44	Agar ISO sensitest agar do testów na obecność substancji hamujących z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.			
	Skład:	gram / liter		
	<i>Hydrolizat kazeiny</i>	11,0		
	<i>Peptony</i>	3,0		
	<i>Glukoza</i>	2,0		
	<i>Chlorek sodu</i>	3,0		
	<i>Rozpuszczalna skrobia</i>	1,0		
	<i>Na₂HPO₄</i>	2,0		
	<i>Octan sodu</i>	1,0		
	<i>Glicerolofosforan magnezu</i>	0,2		
	<i>Glukonian wapnia</i>	0,1		
	<i>Siarczan kobaltu</i>	0,001		
	<i>Siarczan miedzi</i>	0,001		
	<i>Siarczan cynku</i>	0,001		
	<i>Siarczan żelaza</i>	0,001		
	<i>Chlorek manganu</i>	0,002		
	<i>Menadion (wit. K₃)</i>	0,001		
	<i>Cyjanokobalamina (wit. B₁₂)</i>		0,001	
	<i>Chlorowodorek L-Cysteiny</i>	0,02		
	<i>L-Tryptofan</i>	0,02		
	<i>Pirydoksyna (wit. B₆)</i>	0,003		
<i>Kwas pantotenowy</i>		0,003		
<i>Nikotynamid</i>	0,003			
<i>Biotyna</i>	0,0003			
<i>Tiamina (wit. B₁)</i>	0,00004			
<i>Adenina</i>	0,01			
<i>Guanina</i>	0,01			
<i>Ksantyna</i>		0,01		
<i>Uracyl</i>		0,01		
<i>Agar</i>	8,0			
<i>pH 7,4 ± 0,2 w 25°C</i>				
Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.				
		1 op. a' 500g	24 miesiące	MS

Pakiet 45	<p>Agar o pH.6,5 do wykrywania pozostałości substancji hamujących z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki.</p> <p><i>Skład g/l:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - trzustkowy hydrolizat mięsny 3,45g - trzustkowy hydrolizat kazeiny 3,45g - chlorek sodu 5,1g - agar 13,0g <p>pH 6,5</p> <p>Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	1 op. a' 500g	24 miesiące	MS
Pakiet 46	Szczep wzorcowy Bacillus pumilus DSMZ 1794 z certyfikatem	1 op. a' 2 kwikstik	min 12 miesięcy	MS
Pakiet 47	Szczep wzorcowy Yersinia ruckerii NCIMB 13282 z certyfikatem.	1 op. a' 2 kwikstik	min 12 miesięcy	MS
Pakiet 48	1. Szczep wzorcowy Bacillus cereus ATCC 11778 z certyfikatem	1 op. a' 2 kwikstik	min 12 miesięcy	MS
	2. Szczep wzorcowy Kocuria rhizophila ATCC 9341 z certyfikatem	1 op. a' 2 kwikstik	min 12 miesięcy	MS
Pakiet 49	Test 4 sensor do wykrywania tetracyklin, chloramfenikolu, streptomycyn i betalaktamów w mleku z certyfikatem	6 op. a' 96 testów	min 10 miesięcy	MS
Pakiet 50	Bacillus subtilis (BGA) Spore Suspension-zawiesina przetrwalników Bac. subtilis (BGA) w ampułkach po 2ml	2 op. a' 15 fiolek a' 2 ml	min 12 miesięcy	MS

Pakiet 51	<p>Pożywka agarowa do oznaczania ogólnej liczby drobnoustrojów (PCA) z świadectwem kontroli jakości zgodnym z normą PN-EN ISO11133:2014-07 i charakterystyką techniczną pożywki. Skład na 1000 ml wody: -enzymatyczny hydrolizat kazeiny - 5,0 g - ekstrakt drożdżowy - 2,5 g - glukoza bezwodna (C₆H₁₂O₆) - 1,0 g -agar - 9-18 g pH po sterylizacji 7,0±0,2 w temperaturze 25°C. Temperatura przechowywania suchej pożywki w temperaturze pokojowej.</p>	6 op. a' 500g	min 24 miesiące	MS
Pakiet 52	<p>Testy biochemiczne do identyfikacji Listeria z certyfikatem Umożliwiający stwierdzenie .: - rozkładu ksylozy -rozkładu ramnozy -hemolizy</p>	na 40 oznaczeń	min 12 miesięcy	MS
Pakiet 53	<p>Testy biochemiczne do identyfikacji Salmonella z certyfikatem Umożliwiający stwierdzenie : - rozkładu laktozy -rozkładu sacharozy</p>	na 180 oznaczeń	min 12 miesięcy	MS
Pakiet 54	<p>1. Testy QCV - Test kontroli jakości dla mechanizmu pipetującego i systemu optycznego aparatu miniVIDAS - 2 X 30QCV SPR nr kat.30706</p>	1 op. a' 60 testów	Min. 9 - miesięcy	MS
	<p>2. Testy VIDAS Salmonella SLM z certyfikatem Do posiadanego aparatu miniVidas nr kat. 30702</p>	32 op. a' 60 testów	12 miesięcy	MS
	<p>3. Bulion M do testów VIDAS Salmonella SLM. Wybiórczy wzbogacony bulion do wykrywania Salmonella w produktach spożywczych. z certyfikatem. Do posiadanego aparatu miniVidas - Nr kat. 42077.</p>	84 op. a' 20 probówek	min 12 miesięcy	MS
	<p>4. Testy VIDAS Listeria z certyfikatem Do posiadanego aparatu miniVidas. nr kat. 30704.</p>	4 op. a' 60 testów	min 12 miesięcy	MS

Pakiet 55	1) Testy do aparatu TEMPO EC do E. coli z certyfikatem nr kat. 80004 do posiadanego aparatu TEMPO	1 op. a' 48 testów	12 miesięcy	MS
	2) Testy do TEMPO KIT CONTROL z certyfikatem do posiadanego aparatu TEMPO nr kat. 80000	1 zestaw	min 12 miesięcy	MS
	3) Testy do aparatu TEMPO do ogólnej liczby drobnoustrojów z certyfikatem. Do posiadanego aparatu TEMPO nr kat. 411113	2 op. a' 48 testów	min 12 miesięcy	MS
	4) Testy do aparaty TEMPO do Enterobacteriaceae z certyfikatem. Do posiadanego aparatu TEMPO nr kat. 80003	2 op. a' 48 testów	min 12 miesięcy	MS

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ

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 Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego **Nr sprawy: WIW.AG.ZP.272.7.2016** na:

.....
.....

wymienione w art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164) 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 postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego **Nr sprawy:**
WIW.AG.ZP.272.7.2016 na:

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

Oświadczamy, że nie podlegamy wykluczeniu z postępowania o udzielenie niniejszego zamówienia na podstawie przesłanek zawartych w art. 24 ust. 1 i ust. 2 i ust. 2a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164).

.....
(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 2013r, poz. 907 z późniejszymi zmianami), przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr **WIW.AG.ZP.272.7.2016**
NA:.....

oświadczam, że:

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

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

WZÓR UMOWY

W dniu pomiędzy:

Wojewódzkim Inspektorem Weterynarii w Katowicach

ul. Brynowska 25a, 40-585 Katowice

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

reprezentowanym przez :

1. lek. wet. Jerzego Smogorzewskiego – 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

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania w trybie przetargu nieograniczonego Nr **WIW.AG.ZP. 272.7.2016** Wykonawca zobowiązuje się do dostawy produktów do badań mikrobiologicznych.

2. Oferta przetargowa Wykonawcy oraz SIWZ stanowią integralną część niniejszej umowy.

§ 2

1. Zamawiający zamawia, a Wykonawca sprzeda i dostarczy przedmiot zamówienia (Pakiety Nr), zgodnie z ofertą przetargową.

2. Łączna wartość zamówienia objęta niniejszą umową wynosi:

netto:

słownie:

brutto :

słownie:

§ 3.

1. Termin realizacji przedmiotu zamówienia określony odpowiednio dla danego Pakietu na podstawie złożonej oferty przetargowej Wykonawcy wynosi dla:
 - a) Pakietu Nr do..... dni roboczych od daty zgłoszenia zapotrzebowania przez Zamawiającego. Zapotrzebowanie będzie składane drogą elektroniczną na adres mailowy Wykonawcy
 - b) Pakietu Nr do..... dni roboczych od daty zgłoszenia zapotrzebowania przez Zamawiającego. Zapotrzebowanie będzie składane drogą elektroniczną na adres mailowy Wykonawcy

Itp.

2. Ostateczny termin realizacji zamówienia: do dnia 31 sierpnia 2016r.

Przedmiot umowy powinien być dostarczony oraz wniesiony /rozładowany/ najpóźniej do godziny 14.00 do MAGAZYNU Zamawiającego na adres: Wojewódzki Inspektorat Weterynarii ul. Brynowska 25a, 40-586 Katowice.

3. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy w sposób określony w ust. 2 na własny koszt i ryzyko.

4. Wraz z towarem powinny zostać dostarczone :

- a. faktury (dla każdego Pakietu winna być wystawiona osobna faktura VAT – oznaczona Nr Pakietu oraz nr kat. produktu).

Podłoża i suplementy powinny być dostarczone z dokumentacją w języku polskim zawierającą:

- nazwę podłoża
- listę składników i suplementów
- nr katalogowy
- nr partii produkcyjnej/serii
- dane dotyczące oceny wzrostu drobnoustrojów użytych do kontroli i oceny pożywki
- data przydatności do użycia
- wartość pH przed użyciem pożywki
- dane dotyczące warunków przechowywania
- karta charakterystyki
- podłoża suche powinny być dostarczane w opakowaniach a 0,5 kg.

- b) aktualnie obowiązujące świadectwa lub certyfikaty kontroli jakości dotyczące danego produktu zawierające w szczególności właściwości fizyczne podłoża, datę wystawienia świadectwa lub certyfikatu.

§ 4.

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy zgodnie ze złożoną ofertą , na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy .
2. Zamawiający nie zezwala na dostarczenie innych niż zaoferowano produktów (zamienników), chyba, że zaistniały szczególne okoliczności, których Wykonawca nie mógł wcześniej przewidzieć np. zaprzestanie produkcji.
W przypadku wystąpienia powyższej okoliczności Wykonawca musi wystąpić pisemnie o wyrażenie zgody przez Zamawiającego na dostawę innego produktu, spełniającego wszystkie wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia, wraz z załączonym potwierdzeniem producenta, że dany produkt faktycznie został wycofany z produkcji. W takim przypadku cena oferowanego produktu (zamiennika) nie może być wyższa od ceny podanej w ofercie przetargowej.
3. Przedmiot umowy Wykonawca dostarczy w nieuszkodzonym oryginalnym opakowaniu producenta lub w opakowaniu Wykonawcy. Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu były widoczne:
 - termin ważności,
 - numer serii,
 - znak/numer 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 świadectw lub certyfikatów jakości w ciągu 24 godzin od daty przesłania informacji przez Zamawiającego.
8. W przypadku nie wykonania przez Wykonawcę obowiązków, o których mowa w ust. 6 i ust. 7 niniejszego paragrafu, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu zareklamowanego odczytnika w innej firmie i do obciążenia Wykonawcy kosztami zakupu.
9. Pokrycie usług kurierskich, w tym także związanych ze zwrotem opakowań oraz zwrotem nie wykonanych przez Wykonawcę reklamacji w sposób opisanym w ust. 7 i ust. 8, do siedziby Wykonawcy odbywać się będzie na koszt i ryzyko Wykonawcy.
10. Osoby wyznaczone do kontaktów w sprawie realizacji umowy:
 1. Ze strony Zamawiającego Pani Joanna Żyszczynska *adres mailowy joanna.zyszczynska@katowice.wiw.gov.pl*
 2. Ze strony Wykonawcy Pani/Pan adres mailowy:

§ 5.

1. Płatność za każdą partię dostarczonych produktów i przyjętą bez zastrzeżeń przez Zamawiającego, nastąpi w terminie 21 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT, która winna być załączona do każdej dostarczonej partii produktów.
2. Za zrealizowany przedmiot umowy Zamawiający przeleje należność na numer **konta Wykonawcy**:
3. Przelanie należności Wykonawcy na inny numer konta niż podany w § 5 pkt. 2 może być dokonane jedynie na pisemny wniosek Wykonawcy po wyrażeniu zgody przez Zamawiającego.
4. Zamawiający potrąci z kwoty faktury:
 - a) koszty wykonania zastępczego, o którym mowa w § 4 ust.8 niniejszej umowy,
 - b) naliczone kary umowne.
5. DLA KAŻDEGO PAKIETU winna być wystawiona osobna Faktura VAT.

§ 6.

1. Wykonawca nie może powierzyć wykonania niniejszej umowy innej osobie.
 2. Zamawiający może odstąpić od umowy w przypadku:
 1. zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach,
 - b. nie zrealizowania zamówienia przez Wykonawcę w terminie określonym w § 3 ust. 1 a, b, oraz ust. 2.
- Oświadczenie o odstąpieniu od umowy Zamawiający złoży Wykonawcy na piśmie pod rygorem nieważności

3. W wypadku, o którym mowa w ust. 2a 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 zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną z następujących przyczyn:
 - a) za opóźnienie z winy leżącej po stronie Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu umowy w terminie określonym w par. 3 umowy w wysokości 0,1 % wynagrodzenia umownego brutto /Pakietu/ za każdy dzień opóźnienia.
 - b) odstąpienia od umowy z winy leżącej po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % umówionego wynagrodzenia brutto określonego w paragrafie 2 ust. 3 umowy,
2. Zamawiający może dochodzić odszkodowania za rzeczywistą szkodę jeżeli przewyższa ona wysokość kar umownych określonych w punktach poprzednich.
3. Zamawiający zobowiązany jest zapłacić Wykonawcy odsetki ustawowe za zwłokę w zapłacie wynagrodzenia liczone od dnia następnego, po dniu w którym zapłata miała być dokonana.

§ 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.
4. Wszelkie zmiany umowy będą dokonywane w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 9.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, jeden dla Wykonawcy, jeden egzemplarz umowy dla Zamawiającego.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA