**ZAŁACZNIK NR 1**

**FORMULARZ OFERTY**

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym przez Wojewódzką Stację Sanitarno – Epidemiologiczna w Bydgoszczy, pn.: **„Dostawa odczynników chemicznych
i diagnostycznych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Bydgoszczy”** znak sprawy **EZP.272.8.2023**

* 1. **WYKONAWCA**

Nazwa i adres...................................................................................................................................

NIP/PESEL.................................................................. REGON........................................................

Reprezentowany przez.....................................................................................................................
 *(należy podać imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)*

Tel.......................................................

email:................................................................................................................................................

**Informacja o przedsiębiorstwie1**): *mikroprzedsiębiorstwo / małe przedsiębiorstwo / średnie przedsiębiorstwo* *(należy podkreślić właściwą odpowiedź)*

2. Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa odczynników chemicznych i diagnostycznych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno - Epidemiologicznej w Bydgoszczy”, znak sprawy: EZP.272.8.2023, **oferuję wykonanie zamówienia, wyszczególnionego co do rodzaju i liczby w Załączniku nr 2 za cenę:**

**Oferta na poszczególne części musi być wypełniona jak poniżej:**

|  |
| --- |
| **Część nr ….** 1) **netto zł:**.................. (słownie zł.......................................................................................)**podatek VAT** - .........% w kwocie .................... zł. (słownie zł:…...............................)**brutto zł** ..................(słownie zł:.....................................................................................)1. niniejszym zobowiązuję się zrealizować zamówienie w terminie …………dni roboczych.
 |

3. Oświadczam, że zapoznałem się ze specyfikacją warunków zamówienia (SWZ) oraz ogólnymi warunkami umowy i akceptuję wszystkie warunki w niej zawarte.

4. Oświadczam, że dane zawarte w załączonych do oferty oświadczeniach są aktualne na dzień składania ofert.

5. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art.13 lub art.14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.2)

Osoba wyznaczona do kontaktu…………………………………………...

Osoba podpisująca umowę: ………………………………………………

**Do kierowania i koordynowania spraw związanych z realizacją umowy (zamówienia, reklamacje) Wykonawca wyznacza następującą osobę:**

1. ......................................................................

w godzinach: ………......…………. od poniedziałku do piątku

tel.: ..................................., email:……………...................……

…………………………. *(miejscowość),* dnia ………….……. r.

 (podpis osoby/ osób uprawnionej/ychdo występowania w imieniu Wykonawcy)

**--------------------**

* + - 1. *Zgodnie z zaleceniem Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz. Urz. UE L 124 z 20.5.2003, str. 36):*

***Mikroprzedsiębiorstwo****: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR;*

***Małe przedsiębiorstwo****: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.*

***Średnie przedsiębiorstwa****: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.*

* + - 1. *W przypadku, gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego do-tyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosowniedoart.13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO Wykonawca nie składa oświadczenia (usunięcie treści oświadczenia następuje np. przez jego wykreślenie).*

**ZAŁACZNIK NR 2**

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Część 1** |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Medium hodowlane Eagle | Płynne medium hodowlane Eagle z solami Earle'a i wodorowęglanem sodu. Nie zawierające L-Glutaminy. Sterylnie filtrowane i nadające się do hodowli komórkowej MTT w granicach ph 7-7,6. Stężenie glukozy 0,9-1,1g/l. Opakowanie o pojemności min.500 ml. | szt. | 2 | LLM |
| 2. | Roztwór L-Glutaminy | Roztwór l-glutaminy o stężeniu molowym =200 mmol. Flitrowany sterylnie i nadający się do stosowania w hodowlach komórkowych w Ph 7-7,6. | szt. | 1 | LLM |
| 3. | Roztwór EDTA z trypsyną | 0,25%, filtrowany sterylnie, odpowiedni do hodowli komórkowej, 2,5 g trypsyny wieprzowej i 0,2 g EDTA, 4Na na litr zbilansowanego roztworu soli Hanksa z czerwienią fenolową. | szt. | 1 | LLM |
| 4. | Bydlęce serum płodowe | Bydlęce serum płodowe, pochodzenie USA lub inne, sterylnie filtrowane, odpowiednie do hodowli komórkowych. Wymagany certyfikat jakości, testowane na obecność wirusów. | szt. | 1 | LLM |
| 5. | MEM | Podłoże hodowlane (odżywcze) stężone 100x. Nie zawierające L-glutaminy i aminokwasów endogennych. Sterylnie filtrowane i nadające się do hodowli komórkowych.  | szt. | 2 | LLM |
| 6. | Linia komókowa HeLa | Adherentna ludzka linia komórkowa z raka szyjki macicy. Transportowana na suchym lodzie. Wymagany certyfikat. | op. | 1 | LLM |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 2 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Primery do oznaczania WZW A | Primery o długości: 18nt i 19nt, zamówienie drogą elektroniczną z podaniem sekwencji, skala syntezy 40 nmol., certyfikat jakości, odsalane przez precypitację etanolem, stopień czystości wystarczający do standardowych zastosowań (reakcja PCR i sekwencjonowanie), OD260=5, czas dostawy do 10 dni roboczych, przygotowanie primerów poprzez rozcieńczanie wodą PCR lub dedykowanym buforem, będącym w zestawie, wymagany certyfikat. | op. | 2 | LLM |
| 2. | Primery do oznaczania Norovirusów GI i GII | Primery o długości: 18nt, 23nt, 26nt, 21nt; zamówienie drogą elektroniczną, skala syntezy 40 nmol., certyfikat jakości, odsalane przez precypitację etanolem, stopień czystości wystarczający do standardowych zastosowań (reakcja PCR i sekwencjonowanie), OD260=5, przygotowanie primerów poprzez rozcieńczanie wodą PCR lub dedykowanym buforem, będącym w zestawie, czas dostawy do 10 dni roboczych, wymagany certyfikat. | op. | 2 | LLM |
| 3. | Primery do oznaczania wirusa MENGO | Primery o długości: 18nt i 26nt, zamówienie drogą elektroniczną, skala syntezy 40 nmol., certyfikat jakości, odsalane przez precypitację etanolem, stopień czystości wystarczający do standardowych zastosowań (reakcja PCR i sekwencjonowanie), OD260=5, przygotowanie primerów poprzez rozcieńczanie wodą PCR lub dedykowanym buforem, będącym w zestawie, czas dostawy do 10 dni roboczych, wymagany certyfikat. | op. | 2 | LLM |
| 4. | Sonda do oznaczeń metodą real-time PCR: Sonda HAV | Sonda typu ZNA (Zip Nucleic Acid) lub minor groove binder (MGB) charakteryzująca się zwiększonym powinowactwem do matrycy (zwiększona siła oraz specyficzność hybrydyzacji); sonda o długości: 20nt, podwójnie znakowana barwnikiem reporterowym FAM i wygaszaczem BHQ-1, skala syntezy >/=20, oczyszczane HPLC i sprawdzane Maldi-ToF, przygotowanie sond poprzez rozcieńczanie wodą PCR lub dedykowanym buforem, będącym w zestawie, czas dostawy do 14 dni roboczych, zamówienie drogą elektroniczną, wymagany certfikat. | op. | 1 | LLM |
| 5. | Sondy do oznaczania Norowirusów metodą real-time PCR | Dwie sondy o długości: 20nt każda, podwójnie znakowane barwnikiem reporterowym FAM i wygaszaczem TAMRA; skala syntezy >/=20, oczyszczane HPLC i sprawdzane Maldi-ToF, przygotowanie sond poprzez rozcieńczanie wodą PCR lub dedykowanym buforem, będącym w zestawie, certyfikat jakości, czas dostawy do 14 dni roboczych. | op. | 1 | LLM |
| 6. | Sonda do oznaczania wirusa Mengo metodą real-time PCR | Sonda typu ZNA (Zip Nucleic Acid) lub minor groove binder (MGB) charakteryzująca się zwiększonym powinowactwem do matrycy (zwiększona siła oraz specyficzność hybrydyzacji); sonda o długości: 20pz, podwójnie znakowana barwnikiem reporterowym FAM i wygaszaczem BHQ-1, skala syntezy >/=20, oczyszczane HPLC i sprawdzane Maldi-ToF, przygotowanie sond poprzez rozcieńczanie wodą PCR lub dedykowanym buforem, będącym w zestawie, czas dostawy do 14 dni roboczych, wymagany certyfikat. | op. | 1 | LLM |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 3 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Zestaw do RT-qPCR  | Opakowanie 100 reakcji. Zestaw typu one-step, 5x stężony, zestaw dedykowany do amplifikacji RNA metodą One-step Reverse Transcription Quantative PCR, do sond typu TaqMan, taki jak RNA UltraSense One-Step Quantitative RT-PCR System nr katalogowy: 11732-927 lub równoważny w zakresie poziomu wydajności amplifikacji - konieczne przedstawienie dokumentacji potwierdzającej równoważność w zakresie poziomu wydajności amplifikacji w przypadku innego produktu. Bufor zawierający w składzie polimerazę Hot Start Platinum Taq oraz odwrotną transkryptazę (amplifikacja RNA metodą typu one-step), bufor z dodatkiem jonów magnezu oraz po 1mM każdego z dNTPów, -bez barwników, dopuszcza się aby barwniki znajdowały sie osobno, dodatkowo w zestawie 50mM MgSO4, zestaw na 100 reakcji. W miksie enzymatycznym obecność inhibitora rybonukleazy. Ważność minimum 6 miesięcy od daty dostarczenia.  | op. | 9 | LLM |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 4 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Zestaw kolumienkowy do izolacji wirusowego DNA/RNA | Zestaw służący do izolacji całkowitego materiału genetycznego wirusów z szerokiej gamy próbek, takich jak osocze, surowica, płyny ustrojowe pozbawione komórek, pożywka znad hodowli komórkowych, wymazy, dodatkowo wyposażony w nośnik Carrier RNA w postaci liofilizowanej wspomagający izolację z próbek o mniejszej zawartości materiału. Wyizolowany materiał genetyczny musi być wysokiej czystości, aby mógł być użyty do RT-PCR. Opakowanie 100 szt., wydajność izolacji min. 90%.  | op.  | 2 | LLM |
| 2. | Zestaw do izolacji całkowitego RNA z tkanek roślinnych świeżych i mrożonych | Zestaw do izolacji całkowitego RNA z tkanek roślinnych świeżych i mrożonych oraz hodowli komórek. Wyizolowany RNA musi być o wysokim stopniu czystości, mogący służyć do reakcji real time RT-PCR, mikromacierzy, selekcja Poli A, o typowej czystości A260/A280 = 1,9-2,1, o typowej wydajności 50µg RNA, objętość eluatu 50µl, materiał wyjściowy (m.in.): tkanki roślinne świeże i mrożone, kultury komórkowe roślinne. Opakowanie 100 szt. | op.  | 1 | LLM |
| 3. | Zestaw kolumienkowy do oczyszczania wirusowego RNA  | Zestaw do doczyszczania i zagęszczania całkowitego RNA wirusów, pozwala na duży odzysk próbki, wyizolowany RNA musi mieć wysoki stopień czystości i może być użyty bezpośrednio do RT-PCR i real time RT-PCR, posiada możliwość trawienia DNazą na kolumnie, gwarantuje usunięcie inhibitorów reakcji PCR | op.  | 1 | LLM |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 5 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Zestaw kolumienkowy do izolacji wirusowego DNA/RNA  | Zestaw do oczyszczania RNA przeznaczony do szybkiej, dokładnej izolacji i oczyszczania całkowitego RNA z wielu różnych źródeł min.: tkanek zwierząt i ludzi, roślin, grzybów, hodowli tkankowych, bakterii drożdży oraz krwi. Wyizolowany RNA nie wymaga zastosowania wytrącania etanolem. Oczyszczone RNA nie powinno zawierać zanieczyszczeń m.in. takich jak: DNA, białka, lipidy, barwniki, detergenty, organiczne inhibitory enzymów, związki buforowe, sole, kationy dwuwartościowe. Opakowanie 100 sztuk. | op.  | 1 | LLM |
| 2. | Zestaw kolumienkowy do oczyszczania wirusowego RNA  | Zestaw mający zastosowanie w technikach wymagających wykorzystania próbek RNA wolnych od DNA. Maksymalna wydajność procesu to ok. 100 µg RNA. Oczyszczane są kwasy nukleinowe o długości od 25 nt (miRNA). Oczyszczony preparat RNA nadaje się do bezpośredniego użytku. Nie wymaga dalszej precypitacji etanolem.  | op.  | 1 | LLM |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 6 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Zestaw kolumienkowy do izolacji wirusowego DNA/RNA | Zestaw kolumienkowy do izolacji całkowitego DNA/RNA z próbek takich jak osocze, surowica, pożywki znad hodowli komórkowych, zawiesiny komórkowe, mocz, krew, ślina, tkanki roślinne, lub próbek zawierających wirusy przenoszone drogą pokarmową. Wyizolowany materiał musi być wysokiej jakości nadający się do późniejszego zastosowania w hodowlach komórkowych oraz technice RT-PCR. Zestaw do izolacji min. 50 sztuk. | op.  | 1 | LLM |
| 2. | Zestaw kolumienkowy do oczyszczania wirusowego RNA  | Zestawy służący do usuwania inhibitorów PCR, takich jak polifenole, kwasy humusowe/fulwowe, garbniki, melanina itp. z roztworów kwasów nukleinowych w celu uzyskania wysokiej jakości DNA lub RNA. Wydajność: 50 - 90%. Po użyciu zestawu oczyszczone próbki muszą być gotowe do RT-PCR lub sekwencjonowania. Taki jak Zymo OneStep PCR Inhibitor Removal lub równoważny w zakresie wydajności (w przypadku innego produktu konieczne dokumenty potwierdzające równoważność w zakresie wydajności). Opakowanie 50 sztuk.  | op.  | 2 | LLM |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 7 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Szczep wzorcowy Norowirus GI | Szczep wzorcowy norowirusa GI wraz z certyfikatem jakości, postać liofilizowanych dysków, data ważności minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia. | op.  | 1 | LLM |
| 2. | Szczep wzorcowy Norowirus GII | Szczep wzorcowy norowirusa GII wraz z certyfikatem jakości, postać liofilizowanych dysków, data ważności minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia. | op.  | 1 | LLM |
| 3. | Szczep wzorcowy WZWA (wirus zapalanie wątroby typu A) | Szczep wzorcowy norowirusa HAV (wirusa zapalenia wątroby typu A) wraz z certyfikatem jakości, postać liofilizowanych dysków, data ważności minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia. | op.  | 1 | LLM |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 8 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Kwas azotowy 65% , do analiz ultraśladowych | Op. 1 l Kwas azotowy o niskiej zawartości metali, <10 PPB każdy. Certyfikat jakości; karta charakterystyki, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności odczynnika - 24 m-ce (ważność odczynnika po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności odczynnika). | op | 2 | LLF - W |
| 2. | Kwas solny 30%, do analiz śladowych metali | Op. 1 lDo analiz śladowych, zawartość Fe, Ca, Hg, As, Sn, Zn, Pb, Pt, Sb, Sr, Mn ≤ 0,01 PPM. Certyfikat jakości; karta charakterystyki, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności odczynnika - 24 m-ce (ważność odczynnika po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności odczynnika). | op | 1 | LLF - W |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 9 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Potasu nadmanganian r-r mianowany 0,02 mol/l | Op. 1l,roztwór mianowany o stężeniu 0,02 mol/l. Certyfikat jakości; karta charakterystyki, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności odczynnika - 12 m-cy (ważność odczynnika po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności odczynnika). | op | 1 | LLF - W |
| 2. | Magnezowy modyfikator do analiz ultraśladowych, do ASA,. Azotan magnezu w kwasie azotowym,10g/l, (op.=50 ml).  | Op. 50 ml. Modyfikator magnezowy do analiz ultraśladowych metodą ASA. Azotan magnezu w kwasie azotowym, stężenie 10 g/l. Certyfikat jakości; karta charakterystyki, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności odczynnika - 24 m-ce (ważność odczynnika po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności odczynnika). | op | 1 | LLF - W |
|  |  |  |  |  |  |
| Część 10 |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Wzorzec konduktometryczny 100 uS/cm, (op=500ml) | Op. 500 ml. Wzorzec przewodności 100 µS/cm. Certyfikat jakości; karta charakterystyki, zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności wzorca - 12 m-cy (ważność wzorca po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności wzorca). | op | 1 | LLF - W |
| 2. | Wzorzec konduktometryczny 720 uS/cm, (op=500ml) | Op. 500 ml. Wzorzec przewodności 720 µS/cm. Certyfikat jakości; karta charakterystyki, zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności wzorca -12 m-cy (ważność wzorca po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności wzorca). | op | 1 | LLF - W |
| 3. | Wzorzec pH 10,00 ± 0,01 (25°C) | Op. 500 ml, wzorzec o wartości pH 10 ± 0,024 (w temp. 25°C). Certyfikat jakości; karta charakterystyki, zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności wzorca - 12 m-cy (ważność wzorca po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności wzorca). | op | 1 | LLF - W |
| 4. | Wzorzec pH 4,01 (25°C) | Op. 500 ml, wzorzec o wartości pH 4,01 (w temp. 25°C). Certyfikat jakości; karta charakterystyki, zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności wzorca - 12 m-cy (ważność wzorca po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności wzorca). | op | 1 | LLF - W |
| 5. | Wzorzec pH 7,00 ± 0,01 (25°C) | Op. 1 l, wzorzec o wartości pH 7,00 ± 0,01 (w temp. 25°C). Certyfikat jakości; karta charakterystyki, zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności wzorca - 12 m-cy (ważność wzorca po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności wzorca). | op | 1 | LLF - W |
| 6. | Wzorzec pH 9,00 ± 0,01 (25°C) | Op. 1 l, wzorzec o wartości pH 9,00 ± 0,01 (w temp. 25°C). Certyfikat jakości; karta charakterystyki, zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034, opakowanie może być mniejsze, jednak sumaryczna ilość odczynnika powinna być równa ilości wyjściowej. Minimalny termin ważności wzorca - 12 m-cy (ważność wzorca po dostarczeniu do laboratorium min. 75 % terminu ważności wzorca). | op | 1 | LLF - W |

Do oferty należy dołączyć:

- Karty katalogowe lub wyciąg z katalogu producenta dla każdej oferowanej pozycji (dopuszcza się skan lub dokument tekstowy zawierający odnośniki do internetowych katalogów producenta).
 - Przykładowy certyfikat dla wzorców.

**Wymagania względem dokumentacji:**

1. Do każdej dostawy należy zawsze dołączyć certyfikat kontroli jakości lub świadectwo kontroli

jakości. Certyfikat/świadectwo ma zawierać: nazwę produktu, numer katalogowy, numer serii,

datę ważności, niepewność stężenia (dotyczy wzorców), pH produktu (jeśli dotyczy), skład (jeśli

dotyczy), postać produktu, warunki przechowywania oraz inne wymagane informacje (np. stężenia wzorców mikrobiologicznych).

1. Do każdej dostawy należy dołączyć aktualną kartę charakterystyki. Jeśli karta charakterystyki nie

jest wymagana dla danego produktu, należy to wyraźnie zaznaczyć.

1. Do każdej dostawy należy dołączyć dokumentację określającą warunki przechowywania oraz

datę ważności produktu (jeśli nie jest to zawarte w certyfikacie lub na etykiecie).

1. Sposób użycia produktu (jeśli dotyczy) należy opisać w języku polskim.
2. Całość dokumentacji w języku polskim. Dopuszcza się certyfikaty kontroli jakości lub świadectwa

kontroli jakości w języku angielskim.

**Dodatkowe wymagania względem jakości produktów:**

1. Odczynniki mają posiadać czystość, co najmniej, cz.d.a. (lub wskazaną).
2. W pozycjach z odpowiednią adnotacją w opisie produktu dopuszcza się zmianę sposobu konfekcjonowania produktu, jednak łączna ilość oferowanego produktu musi być zgodna ze specyfikacją wyjściową, biorąc pod uwagę wielkość opakowania i ilość opakowań w specyfikacji. W przypadkach podania wielkości opakowania bez adnotacji wymaga się dostarczenia produktu w opakowaniu o wskazanej pojemności. Ewentualne zmiany należy konsultować z Zamawiającym drogą poczty elektronicznej.
3. Produkty powinny posiadać na etykiecie datę ważności z podaniem miesiąca i roku (jeśli dotyczy).
4. Do transportu odczynników w pojemnikach szklanych używać specjalnie do tego przygotowanych wytłoczek zabezpieczających.
5. Wszystkie produkty w chwili dostarczenia powinny mieścić się w ¾ okresu przydatności (jeśli dotyczy).

**Dodatkowe wymagania względem wzorców:**

1. Okres ważności wzorca zgodny ze specyfikacją. Ewentualne odstępstwa każdorazowo konsultować
z Zamawiającym drogą poczty elektronicznej.

**Warunki realizacji dostaw:**

1. W celu uniknięcia pomyłek w dostawach dostawca ma obowiązek potwierdzić zgodność pozycji

przetargowej z opisem jednostkowym zamawianego towaru. Każda wątpliwość – wymaga kontaktu
z zamawiającym.

1. W przypadku opóźnionego terminu realizacji konieczne jest udzielenie informacji o przyczynach

powstania opóźnienia oraz o terminie dostawy brakujących pozycji.

1. Transport odczynników i wzorców powinien odbywać się z zachowaniem odpowiednich temperatur wymaganych przez producenta.xcl.

**ZAŁACZNIK NR 3**

**Zamawiający:**

**Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Bydgoszczy**

**ul. Kujawska 4**

**85-031 Bydgoszcz**

**Wykonawca:**

………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

……………………………….

*(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)*

*w przypadku oferty wspólnej proszę wskazać wszystkich wykonawców*

**Oświadczenie wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania**

składane na podstawie 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na:

**Dostawę odczynników chemicznych i diagnostycznych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Bydgoszczy**

**1.** Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1 -6 oraz art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp. w zakresie określonym w specyfikacji warunków zamówienia (SWZ).

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………………

*(podpis)*

**2.** Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. …………. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 5, lub art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze ***\**** *(jeżeli dotyczy* ) :

………………………………………………………………………………………………………….

 *(należy opisać okoliczności czynu wykonawcy stanowiącego podstawę wykluczenia, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 Pzp oraz podać dowody, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności)*

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………………

 *(podpis)*

**3.** Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 7  ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………………

 *(podpis)*

**4.** OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne
i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji w tym konsekwencji wykluczenia Wykonawcy.

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………….

*(podpis)*

**ZAŁACZNIK NR 4**

**Ogólne warunki umowy**

Umowa zawarta w dniu …………….. roku w Bydgoszczy pomiędzy:

Wojewódzką Stacją Sanitarno–Epidemiologiczną w Bydgoszczy, 85-031 Bydgoszcz,
ul. Kujawska 4,wpisaną do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonego przez Wojewodę Kujawsko-Pomorskiego pod numerem księgi rejestrowej 000000023993, NIP: 953-11-08-025, REGON: 000293841,

reprezentowaną przez:

Wojciech Koper – Dyrektor Wojewódzkiej Stacji Sanitarno – Epidemiologicznej w Bydgoszczy,

zwaną dalej Zamawiającym,

a

……………..

reprezentowaną przez:

……………

zwanego dalej Wykonawcą,

zwanymi także dalej wspólnie „Stronami” lub każda z osobna „Stroną”.

Niniejsza umowa jest następstwem wyboru przez Zamawiającego oferty Wykonawcy w trybie podstawowym bez możliwości negocjacji, przeprowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2022 r. poz. 1710 ze zm.).

**§ 1**

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników chemicznych i diagnostycznych zgodnie z ofertą Wykonawcy z dnia ………….. roku oraz Specyfikacją Warunków Zamówienia, które stanowią integralną część umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy jest wolny od wad oraz, że parametry oraz jakość dostarczanych odczynników diagnostycznych są zgodne z ofertą złożoną w postępowaniu i warunkami, jakie Zamawiający zawarł w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
3. Zgodnie z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia, Wykonawca dostarczy certyfikaty z podaną datą ważności i inne wymagane dokumenty związane z przedmiotem zamówienia lub zapewni stały, bezpłatny dostęp Zamawiającemu (24h, 7 dni w tygodniu) do kart charakterystyki produktu oraz certyfikatów jakości lub świadectw kontroli jakości na swojej stronie internetowej do samodzielnego pobrania.
4. Zamawiający i Wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia zobowiązują się
do rzetelnej współpracy w dobrej wierze oraz z poszanowaniem praw i interesów drugiej Strony, mając na uwadze konieczność należytego i terminowego wykonania przedmiotu niniejszej umowy.
5. Okres zdatności do użycia przedmiotu umowy nie może być krótszy niż okres podany w opisie przedmiotu umowy, stanowiący załącznik nr 3 do niniejszej umowy.

**§ 2**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć bezpłatnie do siedziby Zamawiającego odczynniki diagnostyczne w ilościach i terminach określonych osobnym zamówieniem.
2. Termin realizacji dostawy … dni roboczych od daty złożenia zamówienia w formie e-maila.
3. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw a ewentualne przeszkody zaistniałe po Stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw.
4. Przedstawicielami Stron są następujące osoby:
5. po stronie Zamawiającego:
6. w sprawach zamówień i reklamacji: ………………
7. w sprawie realizacji umowy: ……………
8. po stronie Wykonawcy:
	* 1. w sprawach zamówień i reklamacji: ………………
		2. w sprawie realizacji umowy: ……………

**§ 3**

1. Łączna kwota zamówienia wynosi:

netto: ………… zł. (słownie: ………………),

VAT: 23%/8% …………… zł,

brutto: …………. zł (słownie: …………………).

1. Ceny jednostkowe zawarte w opisie przedmiotu umowy, stanowiącym załącznik nr 3 do niniejszej umowy są stałe przez cały czas trwania umowy.
2. W przypadku zmiany urzędowej stawki VAT lub podatku akcyzowego zmianie ulegnie kwota podatku VAT lub podatku akcyzowego i cena brutto, cena netto pozostaje niezmienna.
3. *Jeżeli umowa jest zawarta na okres dłuższy niż 6 miesięcy/****Klauzula waloryzacyjna:*** *W okresie trwania podpisanej, obowiązującej umowy podana cena jednostkowa artykułu może ulec zmianie kwartalnie
o wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany przez Prezesa GUS. Wzrost składników cenotwórczych dostaw nie większy niż 2% nie będzie stanowił podstawy do ubiegania się o wzrost wartości umowy.* *Wprowadzenie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy następuje na pisemny wniosek Wykonawcy skierowany do Zamawiającego w terminie 30 dni od daty zaistnienia przesłanki do zastosowania klauzuli waloryzacyjnej.*

**§ 4**

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od daty podpisania umowy do dnia 30.09.2023 r.
2. Termin płatności ustala się na 21 dni licząc od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury. Zapłata nastąpi w formie przelewu na konto Wykonawcy wskazane na fakturze.
3. Strony postanawiają, że rozliczenie Wykonawcy za przedmiot umowy odbędzie się na podstawie protokołu uznania umowy za wykonaną, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

**§ 5**

1. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub ilościowych w dostarczanym przedmiocie umowy Zamawiający zawiadamia o powyższym Wykonawcę na piśmie pocztą elektroniczną, w terminie nieprzekraczającym 4 dni roboczych, licząc od dnia otrzymania zamówionego towaru i stwierdzenia zaistniałych wad.
2. Wykonawca jest zobowiązany rozpatrzyć otrzymaną reklamację w terminie 4 dni roboczych od dnia jej otrzymania oraz w terminie 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji dostarczyć Zamawiającemu nowy przedmiot umowy wolny od wad (termin 7 dniowy może zostać przedłużony po uprzedniej zgodzie Zamawiającego).
3. W przypadku uwzględnienia reklamacji, Wykonawca dostarczy artykuły nowe, wolne od wad na własny koszt, a terminem odbioru całości dostawy upoważniającym Wykonawcę do wystawienia faktury jest dzień uzupełnienia niezgodności.
4. Wykonawca ma obowiązek przedstawienia Zamawiającemu szczegółowych informacji i wyjaśnień dotyczących realizacji umowy na każde jego żądanie, w szczególności w razie uzasadnionego przypuszczenia, że doszło do nienależytego wykonania umowy lub że takie nienależyte wykonanie umowy może nastąpić.
5. W wypadku, gdy Zamawiający poweźmie wątpliwość, co do należytego wykonywania przez Wykonawcę umowy, może wezwać Wykonawcę do udzielenia wyjaśnień lub do usunięcia uchybień, wyznaczając stosowny termin.

**§ 6**

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne, w okolicznościach i wysokościach ustalonych poniżej:
	1. w przypadku zwłoki, w którejkolwiek z dostaw częściowych lub niekompletną dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto niezrealizowanej części danej dostawy, za każdy dzień opóźnienia, ale nie więcej niż 10% wartości przedmiotu zamówienia,
	2. w przypadku odstąpienia od niniejszej umowy lub wypowiedzenia jej przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% ceny brutto niezrealizowanej części umowy.
	3. za zwłokę w wymianie wadliwego odczynnika na odczynnik wolny od wad – w wysokości 0,2 % ceny brutto brakującej części zamówienia, złożonego na zasadach określonych w § 2 ust. 1 i 2, za każdy dzień zwłoki liczonej od dnia wyznaczonego na wymianę wadliwego odczynnika
2. Wysokość kar umownych naliczanych Wykonawcy w toku realizacji umowy nie przekroczy 20% łącznej kwoty zamówienia brutto, określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy.
3. Jeżeli szkoda przewyższy wysokość kary umownej, Zamawiającemu przysługiwać będzie roszczenie
o zapłatę odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.
4. Kara umowna będzie płatna, na podstawie stosownej noty obciążeniowej wystawionej przez Zamawiającego, w terminie w niej wskazanym.
5. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
6. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za należyte i terminowe wykonanie Umowy.
7. Kary umowne zostaną naliczone Wykonawcy zgodnie z procedurą naliczania kar umownych stanowiącą załącznik numer 2 do niniejszej umowy.

**§ 7**

1. W razie zwłoki o ponad 5 dni roboczych w stosunku do deklarowanego w § 2 ust. 2 niniejszej umowy terminu dostawy, Zamawiający może zakupić niedostarczone na czas odczynniki u innego Wykonawcy
a występującą różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę, który nie dotrzymał terminu dostawy zgodnego
z niniejszą umową.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wypowiedzenia niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku 3-krotnego otrzymania towaru niezgodnego pod względem jakości albo ilości, jeżeli Wykonawca odmówi wymiany towaru na zgodny z udzielonym zamówieniem lub gdy dostawy towaru będą nieterminowe (trzykrotne, nieuzasadnione opóźnienia w dostawie, o co najmniej 5 dni roboczych).
3. Dwukrotna reklamacja tego samego produktu spowoduje wypowiedzenie niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku, gdy Wykonawca nie rozpoczął realizacji zamówienia bez uzasadnionych przyczyn złożonych na piśmie oraz nie kontynuuje dostaw, pomimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie.
5. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie w przypadku powtarzającego się niedbałego lub nienależytego wykonania przedmiotu niniejszej umowy. Zamawiający jest obowiązany każdorazowo zgłosić nieprawidłowości na piśmie w terminie 3 dni roboczych od chwili ich ujawnienia (dopuszczalna forma: e-mail, list).

**§ 8**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od niniejszej umowy:

- w przypadku wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie niniejszej umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia,

- gdy zaszły zmiany organizacyjne Strony skutkujące tym, że dalsze wykonywanie niniejszej umowy będzie nieuzasadnione gospodarczo.

Odstąpienie od umowy z tej przyczyny może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości
o powyższych okolicznościach.

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem
1-miesięcznego okresu wypowiedzenia w przypadku zmian organizacyjnych związanych bezpośrednio
z przedmiotem zamówienia.

**§ 9**

Strony oświadczają, że wypełniły obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), opublikowanego
w Dz. Urz. UE z 04.05.2016 L 119/1, zwanego RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskały w celu zawarcia niniejszej umowy.

**§ 10**

Wykonawca zobowiązuje się nie przenosić wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie bez pisemnej zgody Zamawiającego.

**§ 11**

Ewentualne spory wynikłe w trakcie realizacji niniejszej umowy Strony rozstrzygać będą polubownie.
W przypadku niedojścia do porozumienia spory rozstrzygane będą przez właściwy sąd powszechny
w Bydgoszczy.

**§ 12**

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego oraz przepisy ustawyPrawo zamówień publicznych*.*

**§ 13**

Wszelkie zmiany do umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej
w postaci aneksu do umowy.

**§ 14**

Załączniki do umowy stanowią jej integralną część.

**§ 15**

Umowa sporządzona została w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po jednej dla każdej ze Stron lub
w formie elektronicznej z użyciem kwalifikowanych podpisów elektronicznych.

**WYKONAWCA ZAMAWIAJĄCY**

Załączniki:

1. Protokół uznania umowy za wykonaną – wzór

2. Procedura naliczania kar umownych

3. Formularz cenowy

*Załącznik nr 1 do umowy*

**PROTOKÓŁ UZNANIA UMOWY ZA WYKONANĄ**

umowa nr ………………..……………………… z dnia ………………….…………….

1. Wykonawca: ………………………………………………………………………………………….…………………………………………………………………………………………………………………….
2. Zamawiający: Wojewódzka Stacja Sanitarno–Epidemiologiczna w Bydgoszczy, 85-031 Bydgoszcz,
ul. Kujawska 4, NIP: 953-11-08-025, REGON: 00029384.
3. Wykonawca zrealizował przedmiot Umowy:
4. Należycie, tj. zgodnie z postanowieniami Umowy\*,
5. nienależycie z uwagi na\*: …………………………………………………………….
6. Przedmiot Umowy w zakresie objętym odbiorem został wykonany w terminie / nie został wykonany
w terminie\*.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Wykonawca** |  | **Zamawiający** |
|  |  |  |

*\* - niewłaściwe skreślić*

*Załącznik nr 2 do umowy*

 **Procedura naliczania kar umownych**

Kary umowne określone w umowie zostaną naliczone Wykonawcy zgodnie z następującą procedurą:

1. Niezwłocznie po stwierdzeniu przez Zamawiającego przekroczenia obowiązków umownych, Zamawiający poinformuje pisemnie Wykonawcę o poczynionych ustaleniach.
2. Wykonawca w terminie do 7 dni roboczych od dnia otrzymania zawiadomienia określonego wyżej ma prawo złożyć pisemny wniosek do Zamawiającego o odstąpienie od naliczenia i egzekwowania kar umownych wraz z uzasadnieniem.

Zamawiający zastrzega, że po przekroczeniu ww. 7 dniowego terminu Wykonawca poprzez „milczącą zgodę” akceptuje zarzuty Zamawiającego i poddaje się nałożonej karze.

1. Zamawiający rozpozna wniosek i o podjętej decyzji powiadomi Wykonawcę pisemnie. Zamawiający zastrzega, że wniosek Wykonawcy o odstąpienie naliczania kar umownych może być rozpoznany pozytywnie wyłącznie gdy przyczyną naruszenia obowiązków umownych jest wina Zamawiającego i/lub oddziaływanie czynników o charakterze obiektywnym, na które Strony nie miały wpływu i których nie mogły przewidzieć przy zachowaniu należytej staranności.
2. Wzór stosowany do wyliczenia kary umownej:

wysokość kary = wynagrodzenie brutto x % kary x ilość dni

**ZAŁACZNIK NR 5**

**FORMULARZ CENOWY**

*(wypełnić należy wg wzoru na każdą część zamówienia)*

Część nr ............

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| L.p. | Nazwa artykułu | Ilość w opakowaniu | Jednostka | Razem op. | Producent | Oznaczenie katalogowe | Cena jednostkowa netto za op. | Wartość netto (kol. 5 x kol.8) | Stawka VAT | Wartość brutto |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Suma  | netto | brutto |

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………….

*(podpis)*