**Załącznik 2a do SWZ**

**WARUNKI I WYMAGANIA DOTYCZĄCE OFERENTÓW**

***Zadanie 1 (grupy: A-D): określanie lekowrażliwości***

Ogólne warunki konieczne:

- aktualne certyfikaty: ISO i ISO na wyroby medyczne

- jakość oferowanych produktów w zadaniu 1 zgodna z normami EUCAST, CLSI

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- świadectwo wiarygodności oferenta /wpis w KRS; NIP/

- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach

 internetowych, należy podać adres/

*Wymagania konieczne dla krążków:*

- producent krążków musi posiadać certyfikaty ISO13485 i ISO 9001, deklarację zgodności, certyfikaty analiz i karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i dołączyć do składanej oferty

- **pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds.Lekowrażliwości Drobnoustrojów**/KORLD/

- **stężenie antybiotyku na krążku powinno zawierać się w zakresie 90 – 125% ustalonego stężenia,   tak jak   określa to norma DIN; do oferty przetargowej należy dołączyć dokument producenta   krążków z antybiotykami, dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku   zawartego na krążkach wg   normy DIN**

- wszystkie krążki pochodzą od jednego oferenta

- każda fiolka oklejona etykietką zawierającą: nazwę antybiotyku, stężenie, datę ważności,

 nr serii

- wszystkie krążki muszą mieć identyczne warunki przechowywania w zakresie - 20ºC do + 8ºC

- każdy krążek musi zawierać międzynarodowe nie zmieniające się oznaczenie i stężenie antybiotyku   zgodnie z zaleceniami EUCAST oraz CLSI

- czytelny, wyraźny, centralnie umieszczony symbol i stężenie krążka po obu jego stronach

- każda fiolka zapakowana w oddzielne hermetyczne opakowanie typu blister z pochłaniaczem

 wilgoci /za blister zamawiający uważa opakowanie wykonane z trwałego, przezroczystego wytłaczanego   plastiku, od spodu zabezpieczonego wzmocnioną folią aluminiową lub plastikiem;

- do każdej dostawy dostarczony musi być certyfikat/świadectwo kontroli jakości zawierający:

 nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, nr serii, datę ważności oraz kontrolę stężenia

 antybiotyku w krążku - może być podana strona internetowa, na której dostępne są w/w składowe

- jednakowe oznaczenie krążków przez czas trwania umowy

- sprężyna w fiolce nie powinna tracić sprężystości przed zużyciem fiolki

- termin ważności krążków 2 lata od daty dostawy

*Wymagania konieczne dla podłoży na płytkach:*

- wszystkie podłoża pochodzą od jednego oferenta

- wyraźny opis płytki z podłożem na spodniej stronie płytki z podłożem

- termin ważności podłoży na płytkach: bez krwi 6 tygodni, z krwią 4 tygodnie od daty dostawy

- podłoża spełniają wymagania EUCAST, CLSI

*Wymagania konieczne dla szczepów wzorcowych:*

- termin ważności szczepów wzorcowych: minimum 1 rok

- **dla szczepów wzorcowych** **dopuszczalny maksymalnie 4 pasaż hodowli wzorcowej**

- wszystkie szczepy wzorcowe pochodzą z certyfikowanych kolekcji ATCC,NCTC

- wszystkie szczepy pochodzą od jednego oferenta

*Wymagania konieczne dla oznaczania lekowrażliwości wartością MIC:*

- paski gradientowe na nośniku plastikowym, dopuszcza się również paski na innym nośniku, ale **należy dołączyć na piśmie** **pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów (KORLD)**

- dołączenie certyfikatów jakości lub podanie stron internetowych, na których certyfikaty się znajdują

- terminy ważności testów do określania lekowrażliwości 12 miesięcy od daty realizacji zamówienia

 *Wymagania konieczne dla testów kasetkowych do wykrywania karbapenemaz, ESBL:*

- termin ważności minimu pół roku

* instrukcja wykonania oznaczeń w języku polskim
* czułość i specyficzność testów w zakresie 95 – 100%

Inne wymogi:

- aktualne certyfikaty jakości ISO i ISO na wyroby medyczne

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- oferent zapewni transport w warunkach niepowodujących rozkład substancji czynnej

Wymagania dotyczące sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 10 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia

- dołączenie certyfikatu jakości lub adresu internetowego

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

- oferent musi zapewnić transport w warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnej

 oraz w warunkach nie powodujących zniszczenia zamawianych produktów

* ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***Zadanie 2: biochemiczna identyfikacja bakterii i drożdżaków o maksymalnie 4 godzinnej inkubacji***

Warunki konieczne:

- studzienki reakcyjne muszą być wyraźnie opisane

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- zamawiający wymaga darmowego, aktualnego oprogramowania do odczytu testów z adaptacją m/i na Windows 98

- jeżeli studzienki reakcyjne nie są podpisane na panelu biochemicznym, zamawiający wymaga udostępnienia darmowego czytnika do odczytu paneli

- ulotki informacyjno- metodyczne w języku polskim, a przy konieczności odczytu zmiany zabarwienia dołączenie tablic/wzorców zmiany zabarwienia dla reakcji dodatnich, ujemnych, +/-

- wymagane jest by zestawy do identyfikacji rodziny Enterobacterales identyfikowały również Stenotrophomonas.maltophilia i Acinetobacter

- identyfikacje rodziny Enterobacterales zawierają w zestawie oznaczanie indolu

- zestawy do identyfikacji pałeczek Gram ujemnych **innych niż** rodzina Enterobacterales muszą identyfikować m/i rodzaje: Aeromonas, Alcaligenes, Pseudomonas, Ochrobactrum, Comomonas, Myroides, Shpingomonas, Chryseobacterium, Burkholderia oraz również Acinetobacter i Stenotrophomonas

- identyfikację pałeczek Gram ujemnych można wykonać np.: z podłoża Columbia z 5% krwią baranią, podłoży wybiórczych np.: Mac Concey; agar zwykły

- identyfikację rodz.: Stapylococcus i Micrococcus można wykonać z podłoża Columbia agar z 5% krwią baranią, Mannitol Salt Agar, agar zwykły

- identyfikację m/i rodzajów: Streptococcus, Enterococcus, Listeria można wykonać z podłoża z 5% krwią baranią, podłoża czekoladowego

- identyfikację rodzajów Neisseria, Haemophilus, Moraxella można wykonać z podłoży Columbia agar z 5% krwią baranią, podłoża dla pałeczek hemofilnych dot. Haemophilusa, podłoża czekoladowego podstawowego

- zestawy do identyfikacji bakterii beztlenowych muszą umożliwiać m/i identyfikację rodzajów: Actinomyce, Bacteroides, Clostridium, Fusobacterium, Porphyromonas, Prevotella, Mobiluncus,

- zestawy do identyfikacji bakterii beztlenowych **nie wymagają** inkubacji w atmosferze bezwzględnie beztlenowej

- zestawy do identyfikacji drożdżaków i grzybów drożdżopodobnych pozwalają zidentyfikować grzyby m/i z rodzajów: Candida, Cryptococcus, Geotrichum, Trichosporon, Sprobolomyces, Saccharomyces

- identyfikację grzybów można wykonać z podłoża Sabouraud

- po zaszczepieniu płytek nie ma konieczności umieszczania ich w plastikowych woreczkach lub   pojemnikach

- dołączenie certyfikatów jakości lub podanie stron internetowych, na których certyfikaty się znajdują

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne

- terminy ważności testów identyfikacyjnych: minimum 6 miesięcy

Wymagania dotyczące warunków sprzedaży:

- przy określaniu ceny oferent winien uwzględnić wszystkie jej składowe /podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne/

- termin realizacji zamówień do 10 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia

- możliwość wymiany produktów uszkodzonych, niezgodnych z zamówieniem bez dodatkowych kosztów   ze strony zamawiającego

- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

- oferent musi zapewnić transport w warunkach nie powodujących zniszczenia i rozkładu substancji czynnych w zamawianych zestawach

***Zadanie 3: akcesoria do wzrostu bakterii nie rosnących w atmosferze tlenowej***

Warunki konieczne:

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego oferenta;

- w ofercie należy podać nr katalogowe

- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim

- termin ważności: minimum pół roku dla generatorów atmosfery beztlenowej i 1 rok dla generatorów

  o obniżonej zawartości CO2; test do kontroli atm.beztlenowej – minimum pół roku

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne

- oferent zapewni transport w warunkach i temperaturze nie powodujących rozkład substancji

 czynnej oraz rozjałowienie i zniszczenie zamawianego asortymentu

- w przypadku dostaw o krótszym terminie ważności, podłoży uszkodzonych lub niezgodnych

 z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Wymagania dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach

 internetowych, należy podać adres/

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***Zadanie 4: podłoża na płytkach***

Warunki konieczne:

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego oferenta;

- w ofercie należy podać nr katalogowe

- płytki muszą być wyraźnie opisane

- dla podłoży chromogennych należy dołączyć barwną ulotkę/zdjęcie z opisem umożliwiające właściwą interpretacją wyhodowanych mikrorganizmów

- podłoże chromogenne dla enterokoków opornych na wankomycynę musi umożliwiać, bezpośredni posiew z próbki kału lub wymazu oraz różnicować izolaty w maksymalnym czasie inkubacji 48h

- podłoże chromogenne dla MRSA – maksymalny czas inkubacji 48h, posiew bezpośrednio z pobranej   próbki

- podłoże chromogenne dla S.agalactiae: maksymalny czas inkubacji 48h, a inkubacja płytek w   atmosferze tlenowej lub 5% CO2

*- podłoże chromogenne do wykrywania mechanizmów oporności na karbapenemy u Enterobacteriaceae   musi być zgodne z wymogami EUCAST, zapewniać wiarygodny wychwyt szczepów karbapenemazo-  dodatnich  łacznie z karbapenemazą NDM1 w rodz.Enterobacteriaceae; musi umożliwiać posiew  bezpośredni   próbki od pacjenta; maksymalny czas inkubacji 24h w temperaturze 37ºC +/- 2ºC w  warunkach   tlenowych; termin ważności minimum 4 tygodnie*

- podłoże dla beztlenowych bakterii Gram dodatnich i ujemnych musi zapewniać wzrost m/i z rodzaju:  Bacteroides, Porphyromonas łącznie z P.gingivalis, Fusobacterium, Mobilluncus, Veillonella,

 Clostridium,    Actinomyces, Bifidobacterium, Propionibacterium

- terminy ważności podłoży dla bezwzględnie beztlenowych bakterii minimum 6 tygodnie od daty realizacji   zamówienia

- terminy ważności podłoży chromogennych minimum 6 tygodni od daty realizacji zamówienia

- podłoża pozostałe minimum 4 tygodnie od daty realizacji zamówienia

- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne

- oferent zapewni transport w warunkach i temperaturze nie powodującej rozkład substancji

 czynnej oraz rozjałowienie i zniszczenie zamawianego asortymentu

- w przypadku dostaw o krótszym terminie ważności, podłoży uszkodzonych lub niezgodnych

 z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Wymagania dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od daty otrzymania zamówienia

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach

 internetowych, należy podać adres/

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

* ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***Zadanie 5: szybkie testy do identyfikacji bakterii***

Warunki konieczne:

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego oferenta

- termin ważności szybkich testów lateksowych: minimum 6 miesięcy

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne

- świadectwo wiarygodności oferenta /wpis w KRS; NIP/

- zapewnienie transportu w temperaturze i warunkach nie powodujących zniszczenie oraz uszkodzenie asortymentu zadania

- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim

- instrukcje wykonania testów w j.polskim

- w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach

 internetowych, należy podać adres/

- terminowe dostawy : do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

 - możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

* ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***Zadania 6: krążki diagnostyczne***

Warunki ogólne:

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą, świadectwo   dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM;   certyfikat jakości ISO, ISO na wyroby medyczne, zgodność z dyrektywą CE/

- termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia

- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim

- dokumenty świadczące o wiarygodności oferenta /wpis w KRS; NIP/

- dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach

 internetowych, należy podać adres/

- wszystkie składowe w obrębie poszczególnych zadań pochodzą od jednego oferenta

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne

* ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualny

***Zadanie 7: diagnostyka kiły***

Wymagania dotyczącetestów:

* test TPHA: termin ważności minimum 10 miesięcy od daty realizacji zamówienia, czułość diagnostyczna minimum 99%, swoistość diagnostyczna 100%, test umożliwia wykonanie badania jakościowego i ilościowego
* dla testu immunochromatograficznego wymagana czułość i swoistość na poziomie 99%, termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia

Warunki ogólne:

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM; certyfikat jakości ISO, ISO na wyroby medyczne, zgodność z dyrektywą CE/

- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach

 internetowych, należy podać adres/

- dokumenty świadczące o wiarygodności oferenta /wpis w KRS; NIP/

- dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim

* wszystkie składowe zadania pochodzą od jednego oferenta

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

* ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***Zadanie 8: odczynniki stosowane w diagnostyce mikrobiologicznej***

Warunki ogólne:

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą; certyfikat    jakości ISO, zgodność z dyrektywą CE, inne/

- terminy ważności minimum 8 miesięcy od daty realizacji zamówienia

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim

- dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim

- wszystkie składowe zadania pochodzą od jednego oferenta

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***Zadanie 9: zestaw do barwienia metodą Grama***

Warunki ogólne:

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM; certyfikat jakości ISO, ISO na wyroby medyczne, zgodność z dyrektywą CE/

- termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia

- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim

- dokumenty świadczące o wiarygodności oferenta /wpis w KRS; NIP/

- dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach

 internetowych, należy podać adres/

- wszystkie składowe w obrębie poszczególnych zadań pochodzą od jednego oferenta

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne

* ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***Zadanie 10: kasetkowe testy immunochromatograficzne i immunoenzymatyczne***

***1. Testy kasetkowe immunochromatograficzne***

Warunki konieczne.

- wszystkie testy są testami kasetkowymi.

- Rota/Adeno-wirusy:

 1. czułość minimum 96%, swoistość minimum 99%

 2. możliwość przechowania kału w temp. + 4ºC do 48 h, do chwili wykonania badania

 3. oznaczenie na jednej płytce

- Norowirusy:

 1. czułość i swoistość minimum 99%

 2. możliwość przechowania kału w temp. + 4ºC do 48 h, do chwili wykonania badania

 3. możliwość oznaczenia genomu: I,II na jednej płytce

- Campylobacter: czułość minimum 99%, swoistość minimum 98%

- Helicobacter pyroli: czułość i swoistość minimum 99%

- test na grypę: czułość minimum dla szczepów wirusa: A - 84,4%, B – 84,4; swoistość minimum: szczep: A - 94,7%, B – 95,5%

- RSV: czułość minimum 86%, swoistość minimum 94%

- Chlamydia trachomatis: czułość i specyficzność w odniesieniu do próbek od kobiet: czułość minimum 88,5%, specyficzność minimum 93,7%

- Neisseria gonorrhoeae czułość minimum 92,7%, specyficzność minimum 96,7%

- Trichomonas vaginalis: czułość minimum 91%, specyficzność minimum 97% w porównaniu

 do tradycyjnych metod mikrobiologicznych

- Streptococcus pyogenes: czułość i swoistość minimum 97%

- Streptococcus agalactiae: czułość i swoistość: 97%

* Legionella pneumophila: czułość i swoistość minimum 99%
* Streptococcus pneumoniae:czułość i swoistość minimum 99%
* test antygenowy dla COVID: zestaw zawiera wszystkie składowe do wykonania oznaczenia łącznie z wymazówka do pobrania materiału
* test antygenowy dla COVID: czułość min. 91%, swoistość: min. 99%

- test ciążowy: czułość 10mlU/ml

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego oferenta

- termin ważności: minimum 1 rok od daty realizacji zamówienia

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne

- zapewnienie transportu w temperaturze i warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnych

- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim

- instrukcje wykonania testów w j.polskim

- w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/

 - możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

***2. Testy kasetkowe immunoenzymatyczne***

Warunki konieczne:

- test jednostudzienkowy do równoczesnego oznaczania antygenu: dehydrogenazy    glutaminowej i toksyny A i B w próbce kału

- czułość testu nie mniejsza niż dla: antygenu 0,8 ng/ml; toksyny A 0,7 ng/ml;

                                                              toksyny B 0,2 ng/ml

- termin ważności: minimum 6 miesięcy od daty realizacji zamówienia

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- produkty zgodne z dyrektywą CE

- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne

- świadectwo wiarygodności oferenta(nr KRS, NIP)

- zapewnienie transportu w temperaturze i warunkach nie powodujących rozkładu substancji    czynnych

- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim

- instrukcje wykonania testów w j.polskim

- w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub    niezgodnych z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony    reklamującego

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na   stronach internetowych, należy podać adres/

 - możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

**Zadanie 11: zestaw do upłynniania próbek z dolnych dróg oddechowych**

* zestaw do opracowania 1 próbki badanego materiału – pakowany indywidualnie
* czas upłynniania próbki maksymalnie 30 minut
	+ termin ważności zestawu minimum 9 miesiecy od daty realizacji zamówienia
	+ substancja płynna gotowa do użycia
	+ możliwość przechowywania zestawu w temperaturze pokojowej
	+ gwarancja przeżywalności drobnoustrojów w granicach 4-6 h w temperaturze pokojowej

Warunki ogólne:

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą; certyfikat jakości ISO, zgodność z dyrektywą CE, inne/

- w ofercie należy podać numery katalogowe

- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim

* dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim
* wszystkie składowe zadania pochodzą od jednego oferenta

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- terminowe dostawy: do 7 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

 dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili

 otrzymania zamówienia

- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT,

 opłaty celne, opłaty inne

- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb