**ZAŁACZNIK NR 1**

**FORMULARZ OFERTY**

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym przez Wojewódzką Stację Sanitarno – Epidemiologiczna w Bydgoszczy, pn.: **„Dostawa** **podłoży mikrobiologicznych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Bydgoszczy”** znak sprawy **EZP.272.37.2022**

* 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 podłoży mikrobiologicznychdla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno - Epidemiologicznej w Bydgoszczy”, znak sprawy: EZP.272.37.2022., **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 od dnia zgłoszenia zamówienia. |

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. | Podłoże do wykrywania dekarboksylazy - podstawowe (Falkowa) | Op.=100 g. Podłoże do wykrywania zdolności dekarboksylacji aminokwasów przez bakterie. Podłoże kontrolne do pożywki zawierającej L-lizynę. Trwałość suchego podłoża- 4 lata, po upłynnieniu- 3 miesiące. Wygląd podłoża po sterylizacji: fioletowe i klarowne. Wymagana zawartość purpury bromokrezolowej: 0,015g/litr. Certyfikat zawierający potwierdzenie/brak wzrostu dla szczepów wzorcowych: Escherichia coli, Salmonella Enteridis, Shigella sonnei, Cronobacter sakazakii. pH 6,8±0,2 | Op.=100g | 1 | LMD-P |
| 2. | Podłoże do badania rozkładu węglowodanów z ksylozą | Op.= 40 probówek x 5ml. Bulion do badania rozkładu węglowodanów z ksylozą i z purpurą bromokrezolową jako wskaźnikiem. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 11290. Kolor wyjściowy-fioletowy zmieniający się na żółty, pH 6,8±0,2, termin ważności - co najmniej 6 miesięcy od daty dostawy do laboratorium. Na certyfikacie kontroli jakości wymagane podanie wzrostu dla szczepów wzorcowych: Listeria monocytogenes ATCC 15315, Yersinia enterocolitica ATCC 9610, Salmonella Enteritidis ATCC 13076, Escherichia coli ATCC 25922. | Op.=40 szt. | 2 | LMD-P |
| 3. | Podłoże do badania rozkładu węglowodanów z ramnozą | Op.=40 probówek x 5 ml. Bulion do badania rozkładu węglowodanów z ramnozą i z purpurą bromokrezolową jako wskaźnikiem. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 11290. Kolor wyjściowy-fioletowy zmieniający się na żółty, pH 6,8±0,2, termin ważności - co najmniej 6 miesięcy od daty dostawy do laboratorium. Na certyfikacie kontroli jakości wymagane podanie wzrostu dla szczepów wzorcowych: Listeria monocytogenes ATCC 15315, Yersinia enterocolitica ATCC 9610,Salmonella Enteritidis ATCC 13076, Escherichia coli ATCC 25922. | Op.=40 szt. | 2 | LMD-P |
|  |  |  |  |  |  |
| **Część 2** |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | XLD agar | Selektywne podłoże do izolacji i różnicowania Salmonella i Shigella. Pożywka po przygotowaniu - klarowna i czerwona. Zawartość (w g/litr): ksylozy 3,75, laktozy 7,5, sacharozy 7,5, dezoksycholanu sodu 1,0. Podłoże sypkie, w postaci granulatu, pH 7,4±0,2. Trwałość suchej pożywki - 5 lat, rozlanej na płytki (po przygotowaniu z suchego produktu) - 8 tygodni. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów Salmonella Typhimurium (WDCM 00031) i Salmonella Enteritidis (WDCM 00030) użytych do kontroli oraz ilościowy wzrost kolonii na podłożu badanym i referencyjnym, dla w/w szczepów wzorcowych, z inoculum zawierającego 10-100 CFU. Wymagane podanie nazwy podłoża referencyjnego. Wymagana żyzność/odzysk ≥ 50%. | Op. = 500g | 2 | LMD-P |
| 2. | Mc Conkey agar | Selektywne podłoże do izolacji Salmonella, Shigella i bakterii z grupy coli. Zawartość (g/litr): soli żółciowych 1,5, laktozy 10,0, czerwieni neutralnej 0,03, fioletu krystalicznego 0,001. Podłoże sypkie, w postaci granulatu, pH 7,1±0,2. Trwałość suchej pożywki - 5 lat, rozlanej na płytki (po przygotowaniu z suchego produktu)- minimum 2 tygodnie. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepu Escherichia coli (WDCM 00012) oraz ilości kolonii wyrosłych z inoculum zawierającego 10-100 CFU, dla w/w szczepu wzorcowego na podłożu referencyjnym i badanym. Wymagane podanie nazwy podłoża referencyjnego. Wymagana żyzność/odzysk ≥ 50%. | Op. = 500g | 2 | LMD-P |
| 3. | SC (Selenite Cysteine broth) bulion | Selektywne podłoże do wzrostu Salmonella. Skład w g/litr: pepton 5,0, L-cystyna 0,01, laktoza 4,0, disoduwodorofosforan 12 wodny 10,0, selenin sodu 4,0.Podłoże sypkie, w postaci granulatu, pH 7,0±0,2. Wymagana całkowita rozpuszczalność podłoża w wodzie destylowanej o temperaturze pokojowej. Trwałość suchej pożywki - 4 lata. Gotowa pożywka- klarowana, jasnożółta. Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum szczepów wzorcowych: Salmonella Typhimurium (WDCM 00031), Salmonella Enteritidis (WDCM 00030) użytych do kontroli oraz ilości kolonii w/w szczepów wyrosłych na podłożu do przesiewu. | Op. = 500g | 2 | LMD-P |
| 4. | Palcam agar- suplement | Dodatek selektywny do przygotowania Palcam agaru. Skład ampułki (przeznaczonej na 500 ml pożywki): siarczan polimyksyny B 5,0 mg, ceftazydym 10,0mg, akryflawina 2,5mg. Produkt w postaci liofilizatu rozpuszczany w 1 ml jałowej wody destylowanej. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów: Listeria monocytogenes (WDCM 00109), Listeria monocytogenes (WDCM 00021), Listeria innocua (WDCM 00017). Wymagane podanie nazwy podłoża referencyjnego. Wymagana żyzność/odzysk Palcam agaru wraz z suplementem ≥ 50%. | Op. = 10 ampułek | 1 | LMD-P |
| 5. | Palcam agar- podstawa | Wybiórcze podłoże do izolacji i wykrywania Listeria monocytogenes. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 11290. Naważka 35,9g/500ml wody. Wymagany suplement - 1 ampułka na 500 ml podłoża podstawowego, pH 7,2 ±0,2. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów: Listeria monocytogenes (WDCM 00109), Listeria monocytogenes (WDCM 00021), Listeria innocua (WDCM 00017). Wymagane podanie nazwy podłoża referencyjnego. Wymagana żyzność/odzysk Palcam agaru wraz z suplementem ≥ 50%. | Op.= 500 g | 1 | LMD-P |
| 6. | Woda peptonowa z tryptofanem | Podłoże do wykrywania produkcji indolu, konieczny odczynnik Ehrlicha/Kovacsa do obserwowania reakcji barwnej, naważka 15g/litr, pH 7,3±0,2, granulat, co najmniej 3 lata ważności. | Op. = 500g | 1 | LMD-P |
| 7. | Agar z ekstraktem drożdżowym | Pożywka do określania ogólnej liczby drobnoustrojów w wodzie, naważka 24g/litr, pH 7,2±0,2, granulat. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 6222. Na certyfikacie jakości, konieczne: liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów: Escherichia coli WDCM: 00012, 00013, Bacillus subtilis WDCM 0003, Pseudomonas aeruginosa WDCM 00025. Wymagane podanie nazwy podłoża referencyjnego, odzysk/żyzność powyżej 70%. Co najmniej 3 lata ważności. | Op. = 500g | 1 | LMD-P |
| 8. | Slanetz-Bartley agar | Agar wybiórczy do określania liczby enterokoków w wodzie metodą filtrów membranowych. Naważka 41,5g/litr. Skład wg aktualnej normy PN EN ISO 7899. Gotowe podłoże - klarowne w kolorze żółto-brązowym, pH 7,2±0,2, granulat. Na certyfikacie jakości, konieczne: liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów: Enterococcus faecalis WDCM: 00009, 00087, 00176 oraz Enterococcus faecium WDCM 00177; podanie warunków inkubacji, nazwy podłoża referencyjnego, wielkości porów filtra. Wymagana żyzność/odzysk ≥ 50%. | Op. = 500g | 1 | LMD-P |
| 9. | Legionella agar - opakowanie Combi | Zawartość opakowania: Agar CYE podstawa (nr 1): 6 x 12,5 gBCYE - dodatek α-wzrostowy (nr 2): 6 fiolek po 50 ml GVPC wybiórczy dodatek (nr 3): 6 fiolek po 10 mlWykonanie pożywek: 12,5 g podstawy agaru CYE (zawartość jednej fiolki nr 1) zawiesić w 440 ml wody demineralizowanej. Sterylizować 15 min. w 121° C. Rozpuścić jałowo zawartość jednej fiolki dodatku wzrostowego BCYE (fiolka nr 2) w 50 ml jałowej wody demineralizowanej. Dodać, jałowo, zawartość jednej fiolki wybiórczego dodatku GVPC (fiolka nr 3) do 10 ml jałowej demineralizowanej wody.W celu przygotowania wybiórczego agaru GVPC dla Legionella dodać zawartość obu fiolek do podstawy agaru CYE po jego schłodzeniu do 45-50° C. Dobrze wymieszać i rozlać do płytek Petriego. pH pożywki gotowej do użycia wynosi 6,9 ± 0,2 w 25°C.Skład: 1. Agar Legionella CYE - podstawaWęgiel aktywowany 3,0 g/lEkstrakt drożdżowy 9,0 g/lAgar-agar 13,0 g/l2. Dodatek wzrostowy Legionella BCYE(skład jednej fiolki; na 500 ml pożywki)Bufor ACES 5,0 gDifosforan żelazowy 0,125 gChlorowodorek cysteiny 0,2 gketoglutaran 0,5 g3. Wybiórczy dodatek Legionella GVPC(skład jednej fiolki; na 500 ml pożywki)Glicyna 1,5 gChlorowodorek vankomycyny 0,5 gSiarczan polimyksyny B 39.600 I.E.Cykloheksimid 40 mg | Op. = zestaw | 1 | LMD-P |
|  |  |  |  |  |  |
| **Część 3** |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Agar z 5% krwią baranią | Columbia agar z krwią do hodowli mikroorganizmów o wysokich wymaganiach odżywczych (także Listeria). Pożywka gotowa, na płytkach, skład (wg aktualnej normy PN-EN ISO 11290): enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych 15,0 g/litr, enzymatyczny hydrolizat wątroby 2,5 g/litr, ekstrakt drożdżowy 5,0 g/litr, agar 15,0 g/litr, chlorek sodu 5,0 g/litr. pH 7,2±0,2, co najmniej 2 miesięczna data ważności (licząc od dnia otrzymania dostawy). Na certyfikacie, wymagane, potwierdzenie żyzności dla szczepów wzorcowych: Listeria monocytogenes 4a WDCM 00021, Listeria monocytogenes 1/2a WDCM 00109, Listeria innocua WDCM 00017. | Op.=10 płytek | 3 | LMD-P |
| 2. | Agar półpłynny | Podłoże do barwnego badania ruchliwości pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae, podłoże w probówkach, pH 7,3±0,2. Na certyfikacie wymagane podanie wzrostu, ruchu oraz koloru podłoża dla szczepów: E. coli ATCC 25922, Salmonella Typhimurium 14028, Klebsiella pneumoniae ATCC 10031. Termin ważności- 10 miesięcy od momentu otrzymania dostawy do laboratorium. | Op.= 50 probówek x 3 ml | 1 | LMD-P |
| 3. | Mc Conkey agar | Podłoże, gotowe na płytkach, do selektywnej izolacji i różnicowania Gram (─) pałeczek. Kryterium różnicującym bakterie jest fermentacja laktozy. Pałeczki laktozo dodatnie rosną w postaci kolonii różowych lub czerwonych, pałeczki laktozo-ujemne tworzą kolonie bezbarwne, pH 7,1±0,2 , data ważności- co najmniej 3 miesiące od daty dostawy do Laboratorium. | Szt. | 5000 | LMD-P |
| 4. | TSEYA agar | Podłoże do izolacja bakterii z rodzaju Listeria spp. pożywka do upłynniania w butelce, pH 7,3 ±02. Skład wg akualnej normy PN-EN ISO 11290. Na certyfikacie wymagane podanie warunków inkubacji oraz wynik badania żyzności dla Listeria monocytogenes ATCC 00021. Minimalna data ważności - 10 miesięcy od dnia dostawy do laboratorium. | Op.= butelka 100 ml | 5 | LMD-P |
| **Część 4** |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Aloa agar-Pożywka agarowa wg. Ottaviani i Agosti- (płytki o średnicy 90 mm) | Wybiórcze podłoże do wykrywania i oceny ilościowej Listeria monocytogenes i innych gatunków Listeria spp. Wymagany wzrost Listeria w postaci niebiesko-zielonych kolonii. L. monocytogenes -wzrost z matową strefą zmętnienia, pozwalającą odróżnić ją od pozostałych gatunków Listeria.Skład (w g/litr): Enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych (wołowy lub wieprzowy) 18 g Enzymatyczny hydrolizat kazeiny (wołowy) 6 g Ekstrakt drożdżowy 10 g Pirogronian sodu 2 g Glukoza 2 g Glicerofosforan magnezu 1 g Siarczan magnezu 0,5 g Chlorek sodu 5 g Chlorek litu 10 g Bezwodny wodorofosforan disodowy 2,5 g X‑glukozyd 0,05 g Agar 13,5 g Kwas nalidyksowy 0,02 g Ceftazydym 0,02 g Polimyksyna B 76 700 U Amfoterycyna B 0,01 g Fosfatydyloinozytol 2 g. Podłoże gotowe, na płytkach o średnicy 90 mm, pH 7,2±0,2. Data ważności- co najmniej 5 tygodni od daty dostawy do laboratorium. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów Listeria monocytogenes (WDCM 00021 i 00109) z inoculum zawierającego 80-120 CFU. Wymagana żyzność/odzysk ≥ 50%. | Op. = 20 płytek | 2 | LMD-P |
| 2. | Aloa agar-Pożywka agarowa wg. Ottaviani i Agosti- (płytki o średnicy 140 mm) | Wybiórcze podłoże do wykrywania i oceny ilościowej Listeria monocytogenes i innych gatunków Listeria spp. Wymagany wzrost Listeria w postaci niebiesko-zielonych kolonii. L. monocytogenes -wzrost z matową strefą zmętnienia, pozwalającą odróżnić ją od pozostałych gatunków Listeria.Skład (w g/litr): Enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych (wołowy lub wieprzowy) 18 gEnzymatyczny hydrolizat kazeiny (wołowy) 6 gEkstrakt drożdżowy 10 gPirogronian sodu 2 gGlukoza 2 gGlicerofosforan magnezu 1 gSiarczan magnezu 0,5 gChlorek sodu 5 gChlorek litu 10 gBezwodny wodorofosforan disodowy 2,5 gX‑glukozyd 0,05 gAgar 13,5 gKwas nalidyksowy 0,02 gCeftazydym 0,02 gPolimyksyna B 76 700 UAmfoterycyna B 0,01 gFosfatydyloinozytol 2 g. Podłoże gotowe, na płytkach o średnicy 140 mm, pH 7,2±0,2. Data ważności- co najmniej 5 tygodni od daty dostawy do laboratorium. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyzności/odzysku dla szczepów Listeria monocytogenes (WDCM 00021 i 00109) z inoculum zawierającego 80-120 CFU. Wymagana żyzność/odzysk ≥ 50%. | Op. = 10 płytek | 2 | LMD-P |
| 3. | BCYE agar z cysteiną | Podłoże stosowane do potwierdzania lub wykluczania obecności bakterii Legionella, w wodzie, poprzez przesianie charakterystycznych kolonii wyhodowanych uprzednio na podłożu Legionella GVPC. Skład w g/litr: Ekstrakt drożdżowy 10 g Węgiel aktywny 2 g Bufor ACES/KOH (stabilizacja pH) 12,8 g α‑ketoglutaran 1 g Agar 12 g Chlorowodorek L‑cysteiny 0,4 g Pirofosforan żelaza 0,25 g, pH 6,8 ±0,2. Data ważności- co najmniej 60 dni od daty dostawy do laboratorium. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepu Legionella pneumophila (WDCM 00107). Wymagana żyzność/odzysk ≥ 70%. | Op. = 20 płytek | 6 | LMD-P |
| 4. | GVPC agar | Selektywne podłoże do oceny ilościowej i wykrywania Legionella w próbkach wody. Skład w g/litr: Ekstrakt drożdżowy 10 g Węgiel aktywny 2 g Bufor ACES/KOH (stabilizacja pH) 12,8 g α ketoglutaran 1 g Agar 12 g Chlorowodorek L‑cysteiny 0,4 g Pirofosforan żelaza 0,25 g Glicyna bez jonu amonowego 3 g Siarczan polimyksyny B 80 000 UI Wankomycyna 0,001 g Cykloheksymid 0,08 g, pH 6,8 ±0,2. Data ważności- co najmniej 60 dni od daty dostawy do laboratorium. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów: Legionella pneumophila (WDCM 00107 i 00180) i Legionella anisa (WDCM 00106) oraz opis kolonii wyrosłych na pożywce. Wymagana żyzność/odzysk ≥ 50%. | Op. = 20 płytek | 5 | LMD-P |
| 5. | Fraser bulion- podłoże w probówkach | Bulion do wybiórczego namnażania Listeria w próbkach żywności. Skład w g/litr: Peptony zwierzęce (wołowe lub wieprzowe) 10.0 gEkstrakt mięsny (wołowy lub wieprzowy) 5.0 gEkstrakt drożdżowy 5.0 gNa Cl 20.0 gMieszanina buforów 13.35 gEskulina 1.0 gChlorek litu 3.0 gCytrynian amonowo-żelazowy 0.5 gAkryflawina 0.025 gKwas nalidyksowy 0.02 g, pH 7,2 ±0,2. Data ważności- co najmniej 4 miesiące od daty dostarczenia do laboratorium. Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum miksu szczepów wzorcowych (Listeria monocytogenes WDCM 00021, Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli żyzności oraz ilość kolonii wyrosłych na podłożu do przesiewu (wymagany- Aloa agar). Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum szczepów wzorcowych ( Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli selektywności oraz wzrost kolonii na podłożach do przesiewu (wymagany- Aloa agar i TSA agar). | Op. = 20 probówek | 5 | LMD-P |
| 6. | Fraser 1/2 bulion- podłoże w saszetkach x 225 ml | Selektywne podłoże do wstępnego namnażania Listeria w żywności. Skład w g/litr: Pepton mięsny (wołowy lub wieprzowy) 5 g Pepton kazeinowy (wołowy) 5 g Wyciąg mięsny (wołowy lub wieprzowy) 5 g Wyciąg drożdżowy 5 g NaCl 20 g Mieszanina buforów 13,35 g Eskulina 1 g Chlorek litu 3 g Cytrynian amonowo-żelazowy 0,5 g Akryflawina 0,0125 g Kwas nalidyksowy 0,01 g, pH 7,2 ±0,2. Data ważności- co najmniej 4 miesiące od daty dostarczenia do laboratorium. Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum miksu szczepów wzorcowych (Listeria monocytogenes WDCM 00021, Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli żyzności oraz ilość kolonii wyrosłych na podłożu do przesiewu (wymagany- Aloa agar). Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum szczepów wzorcowych ( Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli selektywności oraz wzrost kolonii na podłożach do przesiewu (wymagany- Aloa agar i TSA agar). | Op. = 10 x 225 ml | 9 | LMD-P |
| 7. | Rappaport - Vassiliadis Soy bulion | Wzbogacony, selektywny, bulion do namnażania bakterii z rodzaju Salmonella sp. Podłoże gotowe do użycia w probówkach, skład zgodny z aktualną normą EN ISO 6579, pH 5,2±0,2. Na certyfikacie jakości wymagane podanie żyzności dla SalmonellaTyphimurium - WDCM 00031, Escherichia coli- WDCM 00013, Pseudomonas aeruginosa- WDCM 0002, wielkośći inoculum użytego do kontroli, warunków inkubacji oraz wzrostu na agarze selektywnym dla Salmonella. Minimalna data ważności - 4 miesiące od dnia dostawy do laboratorium. | Op. = 100 probówek | 3 | LMD-P |
| 8. | Mueller-Kaufmann bulion | Wzbogacony, wybiórczy bulion do wykrywania Salmonella w żywności, podłoże gotowe do użycia, w probówkach, skład zgodny z aktualną normą EN ISO 6579, pH 8,0±0,2. Na certyfikacie jakości wymagane podanie żyzności dla SalmonellaTyphimurium - WDCM 00031, Escherichia coli- WDCM 00013, Pseudomonas aeruginosa- WDCM 0002, wielkośći inoculum użytego do kontroli, warunków inkubacji oraz wzrostu na agarze selektywnym dla Salmonella. Minimalna data ważności - 4 miesiące od dnia dostarczenia do laboratorium. | Op. = 100 probówek x 10 ml | 3 | LMD-P |
| 9. | Fraser bulion- podłoże sypkie | Bulion do wybiórczego namnażania Listeria w próbkach żywności w postaci proszku. Skład w g/litr: Peptony zwierzęce (wołowe lub wieprzowe) 10.0 gEkstrakt mięsny (wołowy lub wieprzowy) 5.0 gEkstrakt drożdżowy 5.0 gNa Cl 20.0 gMieszanina buforów 13.35 gEskulina 1.0 gChlorek litu 3.0 gAkryflawina 0.025 gKwas nalidyksowy 0.02 g, pH 7,2 ±0,2. Naważka: 55g/litr wody. Konieczny dodatek suplementu. Data ważności- co najmniej 3 lata. Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum miksu szczepów wzorcowych (Listeria monocytogenes WDCM 00021, Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli żyzności oraz ilość kolonii wyrosłych na podłożu do przesiewu (wymagany- Aloa agar). Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum szczepów wzorcowych ( Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli selektywności oraz wzrost kolonii na podłożach do przesiewu (wymagany- Aloa agar i TSA agar). | Op. = 500g | 1 | LMD-P |
| 10. | Fraser 1/2 bulion- podłoże sypkie | Selektywne podłoże do wstępnego namnażania Listeria w żywności w postaci proszku. Skład w g/litr: Pepton mięsny (wołowy lub wieprzowy) 5 g Pepton kazeinowy (wołowy) 5 g Wyciąg mięsny (wołowy lub wieprzowy) 5 g Wyciąg drożdżowy 5 g NaCl 20 g Mieszanina buforów 13,35 g Eskulina 1 g Chlorek litu 3 g Akryflawina 0,0125 g Kwas nalidyksowy 0,01 g, pH 7,2 ±0,2. Naważka: 55g/litr. Konieczny dodatek suplementu. Data ważności- co najmniej 3 lata. Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum miksu szczepów wzorcowych (Listeria monocytogenes WDCM 00021, Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli żyzności oraz ilość kolonii wyrosłych na podłożu do przesiewu (wymagany- Aloa agar). Na certyfikacie jakości, konieczne, określenie wielkości inoculum szczepów wzorcowych ( Enterococcus faecalis 00087, Escherichia coli WDCM 00013) użytych do kontroli selektywności oraz wzrost kolonii na podłożach do przesiewu (wymagany- Aloa agar i TSA agar). | Op. = 500g | 1 | LMD-P |
| 11. | Fraser bulion i Fraser 1/2 bulion-suplement | Suplement niezbędny do przygotowania Bulionu Frasera i pół Frasera. Zawartość suplementu: cytrynian żelazowo-amonowy 0,5g, który może być dodany przed lub po sterylizacji. Sposób użycia: 2,25ml suplementu na 225 ml Bulionu pół Frasera; 0,1 ml suplementu na 10 ml Bulionu Frasera. Data ważności- co najmniej 1 rok od daty dostawy do laboratorium. | Op. = 20 probówek x 10 ml | 5 | LMD-P |
| 12. | Aloa agar-Pożywka agarowa wg. Ottaviani i Agosti- podłoże sypkie | Wybiórcze podłoże do wykrywania i oceny ilościowej Listeria monocytogenes i innych gatunków Listeria spp. w postaci proszku. Wymagany wzrost Listeria w postaci niebiesko-zielonych kolonii. L. monocytogenes -wzrost z matową strefą zmętnienia, pozwalającą odróżnić ją od pozostałych gatunków Listeria.Skład (w g/litr): Enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych (wołowy lub wieprzowy) 18 gEnzymatyczny hydrolizat kazeiny (wołowy) 6 gEkstrakt drożdżowy 10 gPirogronian sodu 2 gGlukoza 2 gGlicerofosforan magnezu 1 gSiarczan magnezu 0,5 gChlorek sodu 5 gChlorek litu 10 gBezwodny wodorofosforan disodowy 2,5 gX‑glukozyd 0,05 gAgar 13,5 gNaważka: 70,6g/litr, pH 7,2±0,2. Data ważności- co najmniej 3 lata. Konieczny dodatek suplementu. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów Listeria monocytogenes (WDCM 00021 i 00109) z inoculum zawierającego 80-120 CFU. Wymagana żyzność/odzysk ≥ 50%. | Op. = 500 g | 1 | LMD-P |
| 13. | Aloa agar-Pożywka agarowa wg. Ottaviani i Agosti- suplement | Skład: kwas nalidyksowy 0,02 g, ceftazydym 0,02 g, polimyksyna B 76 700U, amfoterycyna B 0,01g. Sposób użycia: rozpuścić zawartość jednej butelki suplementu w 5 ml mieszaniny zawierającej sterylną wodę oczyszczoną i etanol (1:1). Porcja przeznaczona na 500 ml podłoża sypkiego Aloa agar. Na certyfikacie jakości, konieczne, liczbowe/procentowe określenie żyznośći/odzysku dla szczepów Listeria monocytogenes (WDCM 00021 i 00109) oraz opis specyficznośći pożywki Aloa agaru wraz z suplementem dla szczepów: Listeria monocytogenes (WDCM 00021 i 00109) i Listeria innocua WDCM 00017. Wymagana żyzność/odzysk (pożywki podstawowej wraz z suplementem) ≥ 50%. Data ważności- co najmniej rok od dostawy do laboratorium. | Op.= buteleczka na 500 ml | 5 | LMD-P |
| **Część 5** |  |  |  |  |  |
| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| 1. | Baird-Parker agar | Selektywne podłoże do wykrywania obecności i określania liczby gronkowców koagulazo-dodatnich w próbkach żywności. Skład zgodny z aktualną normą PN-EN ISO 6888. Pożywka wymaga dodania emulsji żółtka jaja z tellurynem potasowym (bez możliwości rozdzielenia obu tych składników). Naważka 63,0g/litr. Gotowa pożywka - opalizująca, barwy żółto-brązowej, pH 7,2±0,2. Na certyfikacie wymagane: podanie liczbowe odzysku/żyzności dla szczepów S. aureus WDCM 00032 i 00034, wygladu kolonii na pożywce, wielkości inoculum, nazwy podłoża referencyjnego oraz warunków inkubacji. Termin ważności- minimum 2 lata od daty dostawy do laboratorium. | Op. = 500g | 1 | LMD-P |
| 2. | CSB bulion- suplement (wankomycyna) | Liofilizowany selektywny dodatek, zawierający 5 mg wankomycyny, do stosowania z bazą pożywki Cronobacter bulion, 1 ampułka (rozpuszczana w 2 ml jałowej wody destylowanej) przeznaczona na 500 ml pożywki podstawowej. Na certyfikacie wymagany opis wzrostu (kolor na pożywce TSA agar) miksu szczepów: C. sakazakii WDCM00214 z S.aureus WDCM 00032, C. sakazakii WDCM00214 z S.aureus WDCM 00034, C. muytjensii WDCM00213 z S.aureus WDCM 00032, C. muytjensii WDCM00213 z S.aureus WDCM 00034. | Op. = 10 ampułek | 1 | LMD-P |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| **Część 6** |  |  |  |  |  |
| L.p. | Produkt | Opis produktu | J.m. | Ilość | Obszar |
| 1. | Rapid Salmonella agar | Chromogenne podłoże do izolacji Salmonella, skład zgodny aktualną normą PN-EN ISO 6579. Wzrost kolonii Salmonella sp: karmazynowy - magenta, wzrost pozostałych enterobakterii w kolorze niebieskim lub bezbarwnym), podłoże umożliwia wykrywanie zarówno urzęsionych jak i pozbawionych zdolności ruchu szczepów Salmonella, oraz szczepów laktozododatnich, jak Salmonella Typhi i Salmonella Paratyphi, wykrywanie dwóch aktywności enzymatycznych (wykrywanie esterazy C8 oraz b-D-glukozydazy), podłoże w postaci sypkiej kompletne (brak konieczności dodawania suplementów), pH 7,2 ±0,2. Na certyfikacie opis kontroli: żyzności dla szczepów S. Enteritidis WDCM 00030 i S. Typhimurium WDCM 00031; selektywności dla szczepów E. faecalis WDCM 00009 i E. coli WDCM 00013. Termin ważności- co najmniej 8 miesięcy. | Op. = 500g | 1 | LMD-P |

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.

**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 podłoży mikrobiologicznych 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**

W dniu …………… roku w Bydgoszczy pomiędzy:

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

NIP: 953-11-08-025 REGON: P-000293841

reprezentowaną przez:

Wojciech Koper – Dyrektor WSSE

zwaną dalej Zamawiającym,

*a*

………………………..

zwanego dalej Wykonawcą

w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie podstawowym na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych   
(Dz. U. 2022 r. poz. 1710 ze zm.) została zawarta umowa następującej treści:

**§ 1**

1. Przedmiotem umowy jest dostawa podłoży mikrobiologicznych zgodnie z ofertą Wykonawcy   
   z dnia …………… roku oraz Specyfikacją Warunków Zamówienia, które stanowią integralną część umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że parametry oraz jakość dostarczanych podłoży mikrobiologicznych   
   są zgodne z ofertą złożoną w postępowaniu i warunkami, jakie Zamawiający zawarł   
   w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

3. 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. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy jest wolny od wad.

5. Okres zdatności do użycia przedmiotu umowy nie może być krótszy niż ¾ określonego dla niego okresu przydatności licząc od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego.

**§ 2**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć bezpłatnie do siedziby Zamawiającego podłoża mikrobiologicznych w ilościach i terminie określonym osobnym zamówieniem.
2. Termin realizacji dostawy ……….. dni roboczych od daty złożenia zamówienia w formie e-maila.
3. Wykonawca zapewnia terminowość dostawy, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostawy.

4. Do kierowania i koordynowania spraw związanych z realizacją umowy strony wyznaczają następujące osoby:

* + 1. Zamawiający: …………….
    2. Wykonawca: …………….

**§ 3**

1. Łączna szacunkowa kwota zamówienia za część nr …… wynosi:

brutto: ………………..

słownie: ……………..

netto: ………………..

1. Ceny jednostkowe ustalone w wyniku postępowania zawarte w formularzu cenowym 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. Ilości podane przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia są szacunkowe   
   i mogą ulec zmianiew trakcie realizacji umowy, a Wykonawca nie będzie z tego tytułu rościł pretensji i wysuwał żądań finansowych.

**§ 4**

1. Umowę zawiera się na okres od dnia podpisania umowy do dnia …………(zgodnie z ofertą).
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.

**§ 5**

* 1. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub ilościowych w dostarczanym przedmiocie umowy Zamawiający zawiadamia o powyższym Wykonawcę na piśmie pocztą elektroniczną,   
     w terminie nie przekraczającym 4 dni robocze licząc od dnia otrzymania zamówionego towaru   
     i stwierdzenia zaistniałych wad.
  2. Reklamacje w imieniu Wykonawcy przyjmuje: …………………..
  3. Osobą uprawnioną do reprezentowania Zamawiającego w przedmiocie reklamacji jest ……………
  4. Wykonawca jest zobowiązany rozpatrzyć otrzymaną reklamację w terminie 4 dni robocze od dnia jej otrzymania i nawiązać kontakt z Zamawiającym celem ustalenia sposobu jej ostatecznego załatwienia.
  5. 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.
  6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za opóźnienie w wymianie wadliwych podłoży mikrobiologicznych na podłoża mikrobiologiczne wolne od wad – w wysokości 0,2 % ceny brutto tego podłoża za każdy dzień zwłoki liczonej od dnia wyznaczonego na wymianę wadliwego podłoża.

**§ 6**

1. Za opóźnienie lub niekompletną dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną   
   w wysokości 2% łącznej wartości brutto w/w dostawy za każdy dzień opóźnienia, ale nie więcej niż 10% wartości przedmiotu zamówienia.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu w przypadku odstąpienia od umowy z jego winy karę umowną w wysokości 5% brutto ceny niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

**§ 7**

1. W razie opóźnienia o ponad 5 dni roboczych w stosunku do deklarowanego w §2 ust.2 umowy terminu dostawy, Zamawiający może zakupić niedostarczone na czas podłoża mikrobiologiczne   
   u innego Wykonawcy a występującą różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę, który nie dotrzymał terminu dostawy zgodnie 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: mail, fax, list).

**§ 8**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia. Odstąpienie od umowy z tej przyczyny może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wypowiedzenia umowy z zachowaniem 1-miesięcznego okresu wypowiedzenia w przypadku zmian organizacyjnych związanych bezpośrednio   
   z przedmiotem zamówienia.

**§ 9**

Administratorem Danych jest Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny w Bydgoszczy,   
ul. Kujawska 4, 85-031 Bydgoszcz. Dane osobowe przetwarzane są w celu zawarcia i realizacji postanowień niniejszej Umowy. Podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest Umowa. Informuje się, iż prawnie usprawiedliwionym celem przetwarzania danych osobowych w związku   
z zawarciem Umowy są obecnie obowiązujące przepisy prawa. Dane osobowe mogą być przekazywane organom publicznym na mocy obowiązujących przepisów prawa. Dane osobowe mogą być ujawniane procesorom, czyli podmiotom przetwarzającym na zlecenie Administratora Danych za uprzednią zgodą Podmiotu, którego dane dotyczą jedynie w zakresie, jaki jest konieczny do realizacji niniejszej Umowy. Dane osobowe zawarte w Umowie przetwarzane będą   
w oparciu o obecnie obowiązujące przepisy prawa. Informuje się o prawie dostępu do swoich danych osobowych, prawie do ich sprostowania oraz ograniczenia przetwarzania. Informuje się   
o prawie wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych, a także do prawa przenoszenia danych. Informuje się o prawie wniesienia skargi do organu nadzorczego. Organem nadzorczym jest Urząd Ochrony Danych Osobowych z siedzibą przy ul. Stawki 2 w Warszawie. Podanie danych osobowych jest warunkiem zawarcia Umowy. Niepodanie danych osobowych będzie skutkowało brakiem zawarcia Umowy oraz realizacji jej postanowień.  Informuje się, iż   
w procesie realizacji Umowy nie występuje i nie są podejmowane decyzje w oparciu   
o zautomatyzowane profilowanie.

**§ 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 nie dojścia do porozumienia spory rozstrzygane będą przez właściwy sąd powszechny w Bydgoszczy.

**§ 12**

W sprawach nie uregulowanych 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**

Umowa sporządzona została w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po jednej dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA ZAMAWIAJĄCY

**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 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | | | | | | | |  |

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

…………………………………….

*(podpis)*