

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

Załącznik Nr 1
do zapytania ofertowego

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 1

L.p.	Produkt	Opis	J.m.	Ilość	Oddział
1.	CYE Legionella agar- suplement GVPC	Suplement wzrostowy (w postaci liofilizatu) kompatybilny dla CYE Legionella agaru - poz.2, służący do wykonania GVPC agaru. Ampułka (rozpuszczana w 10 ml wody destylowanej)- na 500 ml pożywki podstawowej CYE Legionella agaru. Zawartość ampułki: chlorowodorek wankomycyny 0,5mg; cykloheksymid 40,0 mg; glicyna 1,5g; siarczan polimyksyny B 40,000 IU. Data ważności- co najmniej 15 miesięcy od daty dostawy do laboratorium. Suplement jest integralną częścią podłoża podstawowego (CYE Legionella agar). Oba produkty muszą pochodzić od jednego producenta.	Op.=10 fiolek	2	LLG/LLM
2.	CYE Legionella agar- podstawa	Pożywka do izolacji Legionella kompatybilna do użytku z suplementem GVPC- poz. 1 i BCYE z cysteiną- poz. 3. Skład w g/litr: węgiel aktywowany 2,0; ekstrakt drożdżowy 10,0; α-ketoglutaran, sól jednopotasowa 0,5; bufor ACES 10,0; agar 14,0. Postać pożywki- czarny proszek, bez zbryleń, pH 6,8 ±0,2. Wymagane zapisy w certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133)- wyniki kontroli jakości (z inoculum 10-100 cfu) po dodaniu BCYE suplementu dla szczepów: Legionella pneumophila ATCC 33152 i Legionella pneumophila ATCC 33156 (z opisem morfologii kolonii i procentowym/ liczbowym podaniem żywności); wyniki kontroli jakości po dodaniu BCYE i GVPC suplementów dla szczepów: Legionella pneumophila ATCC 33152, Legionella pneumophila ATCC 33156 i Legionella anisa ATCC 35292 (z opisem morfologii kolonii i procentowym/ liczbowym podaniem żywności oraz wynikiem selektywności- co najmniej 2 log (10) dla szczepów niedocelowych). Kryterium żywności/odzysku dla podłoża z dodatkiem BCYE suplementu powyżej 70%, dla podłoża z dodatkiem BCYE i GVPC suplementów powyżej 50%. Data ważności- co najmniej 3 lata od daty dostawy do laboratorium. Suplementy są integralną częścią podłoża podstawowego, podstawa pożywki (CYE Legionella agar) oraz suplementy (BCYE i GVPC) muszą pochodzić od jednego producenta. Wydajność opakowania 500g- co najmniej 27 porcji po 500 ml pożywki.	Op.=500 g	1	LLG/LLM
3.	CYE Legionella agar- suplement BCYE z cysteiną	Suplement wzrostowy (w postaci liofilizatu) kompatybilny dla CYE Legionella agaru - poz.2, służący do wykonania GVPC agaru. Ampułka (rozpuszczana w 10 ml wody destylowanej)- na 500 ml pożywki podstawowej CYE Legionella agaru. Zawartość ampułki: chlorowodorek wankomycyny 0,5mg; cykloheksymid 40,0 mg; glicyna 1,5g; siarczan polimyksyny B 40,000 IU. Data ważności- co najmniej 15 miesięcy od daty dostawy do laboratorium. Suplement jest integralną częścią podłoża podstawowego (CYE Legionella agar). Oba produkty muszą pochodzić od jednego producenta.	Op.=10 fiolek	3	LLG/LLM

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

4.	Nutrient agar	Podłoże hodowlane dla przesiewania kultur bakteryjnych w celu ich namnożenia i sprawdzania czystości hodowli, naważka 28,0 g/litr, pH 7,4±0,2. Skład w g/litr: wyciąg mięsny 1,0; wyciąg drożdżowy 2,0; pepton 5,0; chlorek sodu 5,0; agar 15,0. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133), konieczne podanie procentowego/liczbowego wyniku żywności/odzysku dla szczepów: Staphylococcus aureus ATCC 25923 i Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853 wraz z opisem morfologii kolonii. Wymagana żywność/odzysk ≥ 70%. Data ważności- co najmniej 4 lata od daty dostawy do laboratorium.	Op.=500 g	1	LLG/LL M
----	---------------	---	--------------	---	-------------

1.Wymagane dokumenty (dołączone do oferty oraz każdej dostawy) - dla każdej pozycji w pakiecie:

a. Certyfikat/karta jakości produktu (przykładowego nr serii) zawierający: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; datę ważności produktu; opis właściwości fizycznych pożywki np. kolor, konsystencja, klarowność, kontrola jałowości; zakres wymaganego pH; nazwy szczepów wzorcowych użytych do kontroli; wyniki kontroli żywności/selektywności/specyficzności wykonanej zgodnie z normą PN-EN-ISO 11133; przedstawienie liczbowo/procentowo wartości odzysku/współczynnika żywności.

b. Karta metodyki produktu zawierająca: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; przeznaczenie produktu; sposób wykorzystania/przygotowania produktu; informacje o możliwości i sposobie dodania suplementu/ów wraz z ich składem; skład produktu; wygląd podłoża przed i po przygotowaniu (jeśli dotyczy); zakres wymaganego pH; wzrost drobnoustrojów na pożywce oraz inne cechy biochemiczne możliwe do identyfikacji na podłożu; warunki przechowywania.

c. Karta charakterystyki w języku polskim lub informacja, że nie jest ona wymagana.

Preferowany sposób przesłania w/w dokumentów - udostępnienie adresu strony internetowej (bezpośredni link), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty, które Zamawiający może samodzielnie pobrać.

Informowanie o zmianach w kartach charakterystyki dostarczanych produktów.

2. Pozostałe wymagania:

Cały pakiet ma pochodzić od jednego producenta.

Skład pożywek/suplementów zgodny z aktualną Polską Normą lub składem opisanym w specyfikacji.

Dostarczanie (w ramach jednego zamówienia) produktu tej samej serii (jeśli ilość jednostkowa jest większa niż jeden) nawet bez wyraźnego zaznaczenia tej opcji przez Zamawiającego.

Wymagane informacje na każdym opakowaniu: numer katalogowy, numer serii, data ważności, warunki przechowywania, a na opakowaniu podłoża sypkiego: pełna nazwa pożywki, nr katalogowy, nr serii, skład, sposób wykonania, warunki przechowywania.

Suplement/y jest integralną częścią pożywki podstawowej.

Jeśli, w trakcie trwania umowy, Wykonawca zmieni producenta lub wycofa produkt jest zobowiązany zapewnić darmową dostawę takiej ilości nowego produktu, aby umożliwić kontrolę porównawczą i walidację. Dotyczy to także sytuacji gdy wycofany produkt posiada zamiennik.

Zamawiający zastrzega możliwość rezygnacji z produktu, od nowego producenta/zamiennika, jeśli po jego kontroli/walidacji nie będzie spełniał wymagań Zamawiającego.

Zamawiający zgadza się na zaferowanie zamiennika produktu (nieдоступnego jedynie z przyczyn niezależnych od Wykonawcy) po wcześniejszej zgodzie Zamawiającego i na warunkach kontroli porównawczej opisanej powyżej.

Możliwość (bezpłatnej) konsultacji oraz doradztwa w pełnym zakresie użytkowania produktów.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

Pakiet nr 2

L .p.	Produkt	Opis	J.m.	Ilość (op.)	Oddział
1.	Baird-Parker agar-suplement (emulsja żółtka jaja z tellurem potasu)	Emulsja żółtka jaja z tellurem potasu, sterylna, przeznaczona w ilości 50 ml na 950 ml podłoża podstawowego, kompatybilna z podłożem podstawowym: Baird-Parker agar, nr kat. CM 1127 Argenta, bez możliwości rozdzielania żółtka i telluru. Sposób wykorzystania wg aktualnej normy PN-EN ISO 6888. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133) konieczne podanie: opisu kolonii na agarze Baird-Parkera oraz liczbowe/procentowe określenie żywności/odzysku dla szczepów: Staphylococcus aureus ATCC: 9144, 25923, 6538. Wymagane podanie nazwy podłoża referencyjnego (wymagany- TSA agar). Kryterium żywności/odzysku dla szczepów docelowych powyżej 70%. Data ważności suplementu- minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium. Podstawa pożywki i suplement muszą pochodzić od tego samego producenta.	Op.=butelka x 100 ml	6	LLG/LLM
2.	CCDA agar-suplement	Suplement jest integralną częścią podłoża podstawowego: CCDA agar, nr kat. CM 0739 Argenta. Każda ampułka suplementu przeznaczona na 500ml agaru, wymagana zawartość ampułki: cefoparazon 16mg, amfoterycyna B 5mg, termin ważności- co najmniej 1,5 roku od daty dostawy do laboratorium. Podstawa pożywki i suplement muszą pochodzić od tego samego producenta.	Op.=10 fiolek	1	LLG/LLD /LLM
3.	Krew końska zhemolizowana	Krew końska, jałowa zhemolizowana, kompatybilny dodatek wzbogacający do pożywek: Bolton bulion, nr kat. CM 0983 Argenta oraz Prestona bulion, nr kat. CM 0067 Argenta. Pojemność jednostkowa max 100 ml. Data ważności - co najmniej, 7 miesięcy od daty dostawy do laboratorium. Podstawa pożywki (Boltona/Prestona bulion), suplement do pożywki Boltona/Prestona bulionu i krew końska, muszą pochodzić od tego samego producenta.	Op.=butelka x 100 ml	1	LLG/LLD /LLM

1.Wymagane dokumenty (dołączone do oferty oraz każdej dostawy) - dla każdej pozycji w pakiecie:

a. Certyfikat/karta jakości produktu (przykładowego nr serii) zawierający: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; datę ważności produktu; opis właściwości fizycznych pożywki z dodatkiem suplementu np. kolor, konsystencja, klarowność, kontrola jałowości; zakres wymaganego pH; nazwy szczepów wzorcowych użytych do kontroli; wyniki kontroli żywności/selektywności/ wykonanej zgodnie z normą PN-EN-ISO 11133; przedstawienie liczbowo/procentowo wartości odzysku/współczynnika żywności.

b. Karta metodyki produktu zawierająca: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; przeznaczenie produktu; sposób wykorzystania/przygotowania produktu; informacje o możliwości i sposobie dodania suplementu/ów wraz z ich składem; skład produktu; zakres wymaganego pH; wzrost drobnoustrojów na pożywce oraz inne cechy biochemiczne możliwe do identyfikacji na podłożu; warunki przechowywania.

c. Karta charakterystyki w języku polskim lub informacja, że nie jest ona wymagana.

Preferowany sposób przesłania w/w dokumentów - udostępnienie adresu strony internetowej (bezpośredni link), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty, które Zamawiający może samodzielnie pobrać.

Informowanie o zmianach w kartach charakterystyki dostarczanych produktów.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

2. Pozostałe wymagania:

Cały pakiet ma pochodzić od jednego producenta.

Skład suplementów zgodny z aktualną Polską Normą lub składem opisanym w specyfikacji.

Dostarczanie (w ramach jednego zamówienia) produktu tej samej serii (jeśli ilość jednostkowa jest większa niż jeden) nawet bez wyraźnego zaznaczenia tej opcji przez Zamawiającego.

Wymagane informacje na każdym opakowaniu: numer katalogowy, numer serii, data ważności, warunki przechowywania.

Suplement/y jest integralną częścią pożywki podstawowej, stąd musi być kompatybilny ze ściśle określonym nr katalogowym pożywki.

Jeśli, w trakcie trwania umowy, Wykonawca zmieni producenta lub wycofa produkt jest zobowiązany zapewnić darmową dostawę takiej ilości nowego produktu, aby umożliwić kontrolę porównawczą i walidację. Dotyczy to także sytuacji gdy wycofany produkt posiada zamiennik.

Zamawiający zastrzega możliwość rezygnacji z produktu, od nowego producenta/zamiennika, jeśli po jego kontroli/walidacji nie będzie spełniał wymagań Zamawiającego.

Zamawiający zgadza się na zaoferowanie zamiennika produktu (nieдоступnego jedynie z przyczyn niezależnych od Wykonawcy) po wcześniejszej zgodzie Zamawiającego i na warunkach kontroli porównawczej opisanej powyżej.

Możliwość (bezpłatnej) konsultacji oraz doradztwa w pełnym zakresie użytkowania produktów.

Pakiet nr 3

L.p.	Produkt	Opis	J.m.	Ilość (op.)	Oddział
1.	Osocze królicze do wykrywania koagulazy	Osocze do identyfikacji patogennych gronkowców koagulazododatnich w teście probówkowym i szkiełkowym. Wyjściowa forma to liofilizat, do uwodnienia (jałowa woda destylowana) w szklanym opakowaniu. Wydajność jednej buteleczki: 4 próbki uwodnionego osocza, każda po 0,5 ml, wydajność jednego opakowania: 40 próbek. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133), konieczne podanie wyników kontroli mikrobiologicznej dla szczepów koagulazododatnich i koagulazoujemnych. Data ważności - co najmniej 15 miesięcy od daty dostawy do laboratorium, co najmniej 14 dni dla osocza uwodnionego.	Op.=10 fiolek	4	LLG/LLM

1.Wymagane dokumenty (dołączone do oferty oraz każdej dostawy):

a. Certyfikat/karta jakości produktu (przykładowego nr serii) zawierający: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; datę ważności produktu; opis właściwości fizycznych pożywki np. kolor, konsystencja, klarowność, kontrola jałowości; nazwy szczepów wzorcowych użytych do kontroli oraz wyniki kontroli.

b. Karta metodyki produktu zawierająca: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; przeznaczenie produktu; sposób wykorzystania/przygotowania produktu; skład produktu; wygląd podłoża przed i po przygotowaniu oraz inne cechy biochemiczne możliwe do identyfikacji na podłożu; warunki przechowywania.

c. Karta charakterystyki w języku polskim lub informacja, że nie jest ona wymagana.

Preferowany sposób przesłania w/w dokumentów - udostępnienie adresu strony internetowej (bezpośredni link), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty, które Zamawiający może samodzielnie pobrać.

Informowanie o zmianach w kartach charakterystyki dostarczanych produktów.

2. Pozostałe wymagania:

Dostarczanie (w ramach jednego zamówienia) produktu tej samej serii (jeśli ilość jednostkowa jest większa niż jeden) nawet bez wyraźnego zaznaczenia tej opcji przez Zamawiającego.

Wymagane informacje na każdym opakowaniu: numer katalogowy, numer serii, data ważności, warunki przechowywania.

Jeśli, w trakcie trwania umowy, Wykonawca zmieni producenta lub wycofa produkt jest zobowiązany zapewnić darmową dostawę takiej ilości nowego produktu, aby umożliwić kontrolę porównawczą i walidację. Dotyczy to także sytuacji gdy wycofany produkt posiada zamiennik.

Zamawiający zastrzega możliwość rezygnacji z produktu, od nowego producenta/zamiennika, jeśli po jego kontroli/walidacji nie będzie spełniał wymagań Zamawiającego.

Zamawiający zgadza się na zaoferowanie zamiennika produktu (nieдоступnego jedynie z przyczyn niezależnych od Wykonawcy) po wcześniejszej zgodzie Zamawiającego i na warunkach kontroli porównawczej opisanej powyżej.

Możliwość (bezpłatnej) konsultacji oraz doradztwa w pełnym zakresie użytkowania produktów.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

Pakiet nr 4

L.p.	Produkt	Opis	J.m.	Ilość	Oddział
1.	ALOA agar (wg. Ottaviani i Agosti)-suplement	Zestaw suplementów komplementarny do pożywki Chromogenic Listeria agar PS 165 BioMaxima. Jedna fiołka A (wzbogacająca, upłynniona) i jedna fiołka B (selektywna, rozpuszczana w 2,5 ml wody i 2,5 ml etanolu) na 500 ml podłoża Chromogenic Listeria agar. Skład fiołki A: L-α fofatydiloinozytol 1g; fiołki B: kwas nalidyksowy 10mg, ceftazydym 10mg, amfoterycyna B 5 mg, polimyksyna B 3850IU. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133) konieczne podanie: opisu morfologii kolonii szczepów: Listeria monocytogenes WDCM 00021, Listeria innocua WDCM 00017 oraz potwierdzenie specyficzności. Data ważności - co najmniej 15 miesięcy od daty dostawy do laboratorium. Wymagany certyfikat spełnienia wymagań ISO 9001/17025.	zestaw = 5 fiołek A + 5 fiołek B	2	LLG/LLM

1.Wymagane dokumenty (dołączone do oferty oraz każdej dostawy):

a. Certyfikat/karta jakości produktu (przykładowego nr serii) zawierający: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; datę ważności produktu; opis właściwości fizycznych pożywki po dodaniu suplementu np. kolor, konsystencja, klarowność, kontrola jałowości; zakres wymaganego pH; nazwy szczepów wzorcowych użytych do kontroli; wyniki kontroli wykonanej zgodnie z normą PN-EN-ISO 11133.

b. Karta metodyki produktu zawierająca: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; przeznaczenie produktu; sposób wykorzystania/przygotowania produktu; skład produktu; zakres wymaganego pH; wzrost drobnoustrojów na pożywce oraz inne cechy biochemiczne możliwe do identyfikacji na podłożu z dodatkiem suplementu; warunki przechowywania.

c. Karta charakterystyki w języku polskim lub informacja, że nie jest ona wymagana.

Preferowany sposób przesłania w/w dokumentów - udostępnienie adresu strony internetowej (bezpośredni link), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty, które Zamawiający może samodzielnie pobrać.

Informowanie o zmianach w kartach charakterystyki dostarczanych produktów.

2. Pozostałe wymagania:

Dostarczanie (w ramach jednego zamówienia) produktu tej samej serii (jeśli ilość jednostkowa jest większa niż jeden) nawet bez wyraźnego zaznaczenia tej opcji przez Zamawiającego.

Wymagane informacje na każdym opakowaniu: numer katalogowy, numer serii, data ważności, warunki przechowywania.

Suplement/y jest integralną częścią pożywki podstawowej, stąd musi być kompatybilny ze ściśle określonym nr katalogowym pożywki. Podstawa pożywki i suplement muszą pochodzić od jednego producenta.

Jeśli, w trakcie trwania umowy, Wykonawca zmieni producenta lub wycofa produkt jest zobowiązany zapewnić darmową dostawę takiej ilości nowego produktu, aby umożliwić kontrolę porównawczą i walidację. Dotyczy to także sytuacji gdy wycofany produkt posiada zamiennik.

Zamawiający zastrzega możliwość rezygnacji z produktu, od nowego producenta/zamiennika, jeśli po jego kontroli/walidacji nie będzie spełniał wymagań Zamawiającego.

Zamawiający zgadza się na zaoferowanie zamiennika produktu (nieдоступnego jedynie z przyczyn niezależnych od Wykonawcy) po wcześniejszej zgodzie Zamawiającego i na warunkach kontroli porównawczej opisanej powyżej.

Możliwość (bezpłatnej) konsultacji oraz doradztwa w pełnym zakresie użytkowania produktów.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

Pakiet nr 5

L.p.	Produkt	Opis	J.m.	Ilość (op.)	Oddział
1.	Cukrowy bulion (z 1% glukozą)	Uniwersalne podłoże do hodowli i namnażania mikroorganizmów, o podwyższonych wymaganiach pokarmowych. Podłoże gotowe do użytku, w butelce szklanej (nakrętka na gwint), pojemność nie większa niż 200 ml, pH 7,2±0,2. Skład w g/litr: ekstrakt wołowy 3,0; pepton 10,0; glukoza 10,0; chlorek sodu 5,0. Data ważności - co najmniej 10 miesięcy od daty dostawy do laboratorium.	Op.= butelka x 200 ml	3	LLG/LLM
2.	Agar odżywczy SEY wg normy PN-EN ISO 6579	Podłoże przeznaczone do hodowli szerokiego spektrum mikroorganizmów z produktów żywnościowych i wody. Podłoże gotowe, w butelkach szklanych z nakrętką na gwint, pojemność 200 ml, pH 7,0±0,2. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 6579. Na certyfikacie (kontrola zgodnie z ISO 11133), wymagane podanie wzrostu dla szczepu Salmonella Typhimurium WDCM 00031. Data ważności- co najmniej 10 miesięcy od daty dostawy do laboratorium.	Op.= butelka x 200 ml	2	LLG/LLM
3.	Agar z 5% krwią baranią	Agar z krwią baranią do hodowli mikroorganizmów o wysokich wymaganiach odżywczych (także Listeria). Pożywka gotowa, na płytkach, Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 11290, dodatek odwłóknionej krwi baraniej - 50 ml/litr, pH 7,2±0,2. Na certyfikacie (kontrola zgodnie z ISO 11133), wymagane, potwierdzenie żywności dla szczepów wzorcowych: Listeria monocytogenes 4a WDCM 00021, Listeria monocytogenes 1/2a WDCM 00109, Listeria innocua WDCM 00017. Data ważności-co najmniej 5 tygodni od daty dostawy do laboratorium.	Op.=10 płytek	7	LLG/LLM
4.	Bulion z acetamidem	Podłoże do potwierdzania obecności Pseudomonas aeruginosa w wodzie. Podłoże gotowe, w probówkach, pojemność 5 ml. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 16266. Zawartość acetamidu 2,00g/litr, pH 7,0±0,5. Gotowy bulion - klarowny i bezbarwny. Na certyfikacie (kontrola zgodnie z ISO 11133), wymagane, potwierdzenie reakcji po dodaniu odczynnika Nesslera dla szczepu Pseudomonas aeruginosa ATCC 10145. Data ważności- co najmniej 10 miesięcy od daty dostawy do laboratorium.	Op.= 50 próbówek x 5 ml	1	LLG/LLM
5.	Christensena bulion z mocznikiem	Podłoże przeznaczone do biochemicznego różnicowania pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae, metabolizujących mocznik. Podłoże gotowe, w butelkach szklanych z korkiem na gwint, pojemność 100 ml, pH 6,8±0,2. Rozkład mocznika powoduje zmianę koloru na różowy. Skład w g/litr: enzymatyczny hydrolizat żelatynowy 1,0; dekstroza 1,0; chlorek sodu 5,0; fosforan potasu 2,0; mocznik 20,0; czerwień fenolowa 0,012. Na certyfikacie (kontrola zgodnie z ISO 11133), podanie wzrostu i reakcji barwnej dla szczepów: Proteus mirabilis ATCC 12453, E. coli 25922. Data ważności- co najmniej 10 miesięcy od daty dostawy do laboratorium.	Op.=butelka 100ml	9	LLG/LLD

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

6.	Haemophilus Chocolate Agar	<p>Podłoże do wybiórczej izolacja Haemophilus influenzae. Pożywka gotowa, na płytkach, zawierająca suplement, pH 7,2±0,2. Skład podstawowy w g/litr: enzymatyczny hydrolizat kazeinowy 7,5; enzymatyczny hydrolizat tkanek zwierzęcych 7,5; skrobia kukurydziana 1,0; sodu chlorek 5,0; fosforan potasu 1,0; fosforan dipotasu 4,0; agar 10,0. Skład suplementu na/litr: hemoglobina 10,0g; wankomycyna 0,004g; amfoterycyna 0,004g; bacytracyna 16500IU; biovitex 10,0 ml.</p> <p>Na certyfikacie (kontrola zgodnie z ISO 11133), wymagane podanie wzrostu dla szczepów wzorcowych: Haemophilus influenzae ATCC 49766, E. coli ATCC 25922. Data ważności-co najmniej 2 miesiące od daty dostawy do laboratorium.</p>	Op.= 10 sztuk	4	LLG/LLD
7.	Krew barania	<p>Odwłókniona, jałowa krew barania, w butelkach szklanych z korkiem na gwint, pojemność 50 ml. Na certyfikacie (kontrola zgodnie z ISO 11133), potwierdzenie sterylności produktu. Data ważności - co najmniej 2 tygodnie od daty dostawy do laboratorium.</p>	Op.= butelka x 50 ml	26	LLG/LLD/LLM
8.	Mueller-Hinton agar	<p>Gotowe podłoże na płytkach, o \varnothing 90mm, do badania lekooporności. Podłoże jasno-żółte, grubość warstwy agaru/objętość 4-5 mm/25 ml, pH 7,3 ± 0,1. Skład w g/litr: kwaśny hydrolizat kazeiny 17,5; skrobia kukurydziana 1,5; ekstrakt wołowy 2,0; agar 17,0; stężenie jonów Mg ++ 20-35 mg/l; stężenie jonów Ca++ 45-75 mg/l. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133), konieczne, podanie morfologii i żywności dla szczepów wzorcowych: Escherichia coli ATCC 25922, Staphylococcus aureus ATCC 29213, Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853, Enterococcus faecalis ATCC 29212. Data ważności - co najmniej 2 miesiące od daty dostawy do laboratorium.</p>	Op.= 10 sztuk	5	LLG/LLD
9.	Page'a sole	<p>Bezbarwny, klarowny roztwór, w butelkach szklanych z gwintowaną nakrętką. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 11731. Pojemność jednostkowa: optymalnie 500 ml, max 1 litr. Skład podłoża w g/l:</p> <p>Chlorek sodu 0.12 g Siarczan magnezu 0.004 g Chlorek wapnia 0.004 g Wodorofosforan(V) disodu 0.142 g Wodorofosforan(V) potasu 0.136 g.</p> <p>Kontrola jakości przeprowadzona zgodnie z zaleceniami ISO 11133. Na certyfikacie- wymagany wynik kontroli jałowości. Data ważności- co najmniej 10 miesięcy od daty dostawy do laboratorium.</p>	Op.= butelka x 500ml	313	LLG/LLM

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

10.	Płytki odciskowe (TSA agar z lecytyną i Tween)	Podłoże typu count-tact do izolacji mikroorganizmów z powierzchni dezynfekowanych, pożywka gotowa, na płytkach o \varnothing 65mm, pH 7,3 \pm 0,1. Skład w g/litr: enzymatyczny hydrolizat mączki sojowej 5,0; chlorek sodu 5,0; lecytyna 0,7; Tween 80 5,0; agar 20,5. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133) konieczne określenie żywności i wyglądu kolonii dla szczepów: Staphylococcus aureus (ATCC 25923), E.coli (ATCC 25922), Salmonella Typhimurium (ATCC 14028), Enterococcus faecalis (ATCC 29212). Data ważności - co najmniej 2 miesiące od daty dostawy do laboratorium.	Op.= 10 sztuk	30	LLG/LLD/LLM
11.	R2 agar	Podłoże na ogólną liczbę mikroorganizmów, gotowe na płytkach, pH 7,2 \pm 0,2. Skład w g/litr: wyciąg drożdżowy 05; pepton proteose 0,5; glukoza 0,5; skrobia rozpuszczona 0,5; fosforan dipotasu 0,3; pirogronian sodu 0,3; siarczan magnezu 0,5; agar 15,0. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133), wymagane: podanie wzrostu dla szczepów: E. coli ATCC 25922, Staphylococcus aureus ATCC 25923, Enterococcus faecalis ATCC 29212 oraz użyte podłoże referencyjne (wymagane- TSA agar). Data ważności- co najmniej 2 miesiące od daty dostarczenia do laboratorium.	Op.=10 płytek	3	LLG/LLM
12.	TSEYA agar	Podłoże do izolacji bakterii z rodzaju Listeria spp. pożywka do upłynniania w butelce szklanej z nakrętką na gwint, pH 7,3 \pm 0,2. Skład wg aktualnej normy PN-EN ISO 11290. Na certyfikacie jakości (kontrola zgodnie z ISO 11133) wymagane podanie warunków inkubacji oraz wynik badania żywności dla Listeria monocytogenes ATCC 00021. Data ważności - co najmniej 10 miesięcy od dnia dostawy do laboratorium.	Op.= butelka x 100ml	7	LLG/LLM

1.Wymagane dokumenty (dołączone do oferty oraz każdej dostawy) - dla każdej pozycji w pakiecie:

a. Certyfikat/karta jakości produktu (przykładowo nr serii) zawierający: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; datę ważności produktu; opis właściwości fizycznych pożywki np. kolor, konsystencja, klarowność, kontrola jałowości; zakres wymaganego pH; nazwy szczepów wzorcowych użytych do kontroli oraz wyniki kontroli wykonanej zgodnie z normą PN-EN-ISO 11133.

b. Karta metodyki produktu zawierająca: nazwę producenta; pełną nazwę produktu; numer katalogowy, numer serii; przeznaczenie produktu; sposób wykorzystania/przygotowania produktu; skład produktu; wygląd podłoża; zakres wymaganego pH; wynik/i reakcji barwnej (jeśli dotyczy); wzrost drobnoustrojów na pożywce oraz inne cechy biochemiczne możliwe do identyfikacji na podłożu; warunki przechowywania.

c. Karta charakterystyki w języku polskim lub informacja, że nie jest ona wymagana.

Preferowany sposób przesłania w/w dokumentów - udostępnienie adresu strony internetowej (bezpośredni link), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty, które Zamawiający może samodzielnie pobrać.

Informowanie o zmianach w kartach charakterystyki dostarczanych produktów.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

2. Pozostałe wymagania:

Cały pakiet ma pochodzić od jednego producenta.

Skład pożywek zgodny z aktualną Polską Normą lub składem opisanym w specyfikacji.

Dostarczanie (w ramach jednego zamówienia) produktu tej samej serii (jeśli ilość jednostkowa jest większa niż jeden) nawet bez wyraźnego zaznaczenia tej opcji przez Zamawiającego.

Wymagane informacje na każdym opakowaniu: numer katalogowy, numer serii, data ważności, warunki przechowywania.

Pożywki gotowe na płytkach: nazwa pożywki, seria oraz data ważności umieszczone na części płytki integralnej z pożywką (na spodzie płytki lub z boku).

Podłoża w butelkach - wyłącznie szklanych z nakrętką na gwint.

Jeśli, w trakcie trwania umowy, Wykonawca zmieni producenta lub wycofa produkt jest zobowiązany zapewnić darmową dostawę takiej ilości nowego produktu, aby umożliwić kontrolę porównawczą i walidację. Dotyczy to także sytuacji gdy wycofany produkt posiada zamiennik.

Zamawiający zastrzega możliwość rezygnacji z produktu, od nowego producenta/zamiennika, jeśli po jego kontroli/walidacji nie będzie spełniał wymagań Zamawiającego.

Zamawiający zgadza się na zaferowanie zamiennika produktu (nieдоступnego jedynie z przyczyn niezależnych od Wykonawcy) po wcześniejszej zgodzie Zamawiającego i na warunkach kontroli porównawczej opisanej powyżej.

Możliwość (bezpłatnej) konsultacji oraz doradztwa w pełnym zakresie użytkowania produktów.

DODATKOWE INFORMACJE

1. **Kontakt Wykonawców z Zamawiającym** w zakresie wszelkich spraw związanych z prowadzonym postępowaniem odbywał się będzie za pośrednictwem platformy zakupowej - strony <https://platformazakupowa.pl/pn/pwisbydgoszcz>, w zakładce dedykowanej postępowaniu, poprzez funkcję „wyślij wiadomość”.

Osoby uprawnione do kontaktowania się z Wykonawcami i udzielania wyjaśnień dotyczących zapytania ofertowego:

- 1) Magdalena Kaczmarek tel. 52 /376-19-08, e-mail: zamowienia.wsse.bydgoszcz@sanepid.gov.pl
- 2) Agnieszka Kowalska tel. 52/376-18-09, e-mail: zamowienia.wsse.bydgoszcz@sanepid.gov.pl

Podane powyżej numery telefonów oraz adres e-mail mogą służyć do kontaktu z Zamawiającym wyłącznie w przypadku awarii Internetu lub platformy zakupowej.

2. Każdy z Wykonawców może złożyć ofertę na jeden pakiet, na kilka pakietów lub na wszystkie pakiety objęte postępowaniem. **Ofertę można złożyć wyłącznie** za pośrednictwem platformy zakupowej na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/pwisbydgoszcz> w zakładce dedykowanej postępowaniu.

3. Sposób realizacji dostaw:

- 1) Wykonawca zobowiązuje się dostarczać bezpłatnie do siedziby Zamawiającego przedmiot umowy w ilościach i terminach określonych osobnym zamówieniem.
- 2) Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw.
- 3) **Termin dostawy produktu** dla danego pakietu Wykonawca określi w formularzu oferty.

4. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

Cena oferty brutto (za pakiet) – 60 %

Termin dostawy produktu dla danego pakietu - 40%

Ocena punktowa oferty będzie dokonana według następującego wzoru:

Ocena oferty = Pc + Pd

gdzie:

Pc - ocena oferty w kryterium ceny

Pd - ocena oferty w kryterium termin dostawy produktu

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

Za najkorzystniejszą dla danego pakietu zostanie uznana ta oferta, która w wyniku oceny uzyska najwyższą liczbę punktów. Jeżeli wybór oferty najkorzystniejszej będzie niemożliwy z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans przyjętych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybierze ofertę z najniższą ceną.

Ocena oferty w kryterium Cena oferty brutto zostanie wyliczona za pomocą następującego wzoru:

$$P_c = \frac{\text{najniższa oferowana cena}}{\text{cena badanej oferty}} \times 60$$

Ocena oferty w kryterium Termin dostawy produktu dla danego pakietu

Termin dostawy produktu dla danego pakietu – liczba punktów jakie można uzyskać dla tego kryterium wynosi od 0 punktów do 40 punktów.

W kryterium termin dostawy produktu dla danego pakietu Zamawiający przyzna punkty odpowiednio wg poniższej skali:

- termin dostawy 2 - 3 dni – oferta Wykonawcy uzyska 40 punktów,
- termin dostawy 4 – 5 dni – oferta Wykonawcy uzyska 30 punktów,
- termin dostawy 6 - 8 dni – oferta Wykonawcy uzyska 20 punktów,
- termin dostawy 9 dni – oferta Wykonawcy uzyska 10 punktów,
- termin dostawy 10 dni lub więcej – oferta Wykonawcy uzyska 0 punktów.

5. Kod ze wspólnego słownika zamówień publicznych: 24950000-8 Specjalistyczne produkty chemiczne
6. Termin wykonania zamówienia: **od dnia podpisania umowy do 31.12.2023 r.**
7. Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia zapytania ofertowego w przypadku zaistnienia uzasadnionych przyczyn, jak również prawo unieważnienia zapytania ofertowego bez podania przyczyny.

Oświadczam, że zapoznałem/am się z wyżej wymienionymi warunkami, do których nie wnoszę zastrzeżeń oraz otrzymałem/am wszystkie informacje konieczne do prawidłowego wykonania całego przedmiotu zamówienia.

.....
(miejsce i data)

.....
(podpis)

Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi oświadczeniami i dokumentami, należy złożyć za pośrednictwem strony <https://platformazakupowa.pl/pn/pwisbydgoszcz>, w zakładce dedykowanej postępowaniu

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

**Załącznik nr 2
do zapytania ofertowego**

FORMULARZ CENOWY

Pakiet nr,....

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
L.p.	Produkt	Opis	J.m.	Ilość	Producent Oznaczenie katalogowe (jeśli dotyczy)	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 5 x kol.7)	Stawka VAT	Wartość brutto

Formularz cenowy dla każdego z pakietów należy sporządzić według wzoru jw.

Łączną wartość pakietu proszę wpisać do elektronicznego formularza oferty dostępnego na stronie postępowania <https://platformazakupowa.pl/pn/pwisbydgoszcz> i podpisany formularz proszę załączyć do oferty.

Sposób dostarczenia/udostępnienia certyfikatu/karty charakterystyki przez Wykonawcę:

- do pobrania ze strony internetowej Wykonawcy*
- dostarczony razem z pożywką*

* (Wykonawca zaznacza odpowiednią opcję dostarczenia certyfikatu)

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

**Załącznik nr 3
do zapytania ofertowego**

Ogólne warunki umowy
(nr sprawy EZP.2600.19.2023)

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”.

W rezultacie postępowania o zamówienie publiczne przeprowadzonego w trybie zapytania ofertowego nr 19/2023 na podstawie Zarządzenia Dyrektora WSSE nr 38/2021 w sprawie regulaminu udzielania zamówień publicznych, których wartość nie przekracza wyrażonej w złotych polskich równowartości 130.000 zł netto, została zawarta umowa następującej treści:

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa podłoży mikrobiologicznych zgodnie z formularzem cenowym, który stanowi załącznik nr do niniejszej umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy jest wolny od wad oraz, że parametry oraz jakość dostarczanych podłoży mikrobiologicznych są zgodne z ofertą złożoną w zapytaniu i warunkami, jakie Zamawiający zawarł w Opisie przedmiotu zamówienia.
3. Zgodnie z wymaganiami zawartymi w Opisie przedmiotu 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.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

5. Okres zdatności do użycia przedmiotu umowy nie może być krótszy niż okres podany w opisie przedmiotu zamówienia, stanowiący załącznik do niniejszej umowy.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć bezpłatnie do siedziby Zamawiającego podłoża mikrobiologiczne w ilościach i terminach określonych osobnym zamówieniem w warunkach określonych przez producenta.
2. Termin realizacji dostawy wynosi 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. Do kierowania i koordynowania spraw związanych z realizacją umowy, Strony wyznaczają następujące osoby:

- 1) Zamawiający: tel., e-mail:
- 2) Wykonawca:, tel., e-mail:

§ 3

1. Łączna kwota zamówienia wynosi:
netto: zł. (słownie:),
VAT: 23%/8% zł,
brutto: zł (słownie:).
2. Ceny jednostkowe zawarte w opisie przedmiotu umowy, stanowiącym załącznik do niniejszej umowy są stałe przez cały czas trwania umowy.
3. W przypadku zmiany urzędowej stawki VAT lub podatku akcyzowego zmianie ulegnie kwota podatku VAT lub podatku akcyzowego i cena brutto, cena netto pozostaje niezmienna.
4. *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 31.12.2023 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.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

§ 5

1. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub ilościowych w dostarczonym 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. Reklamacje w imieniu Wykonawcy przyjmuje:, tel., e-mail:
3. Osoby uprawnione do reprezentowania Zamawiającego w przedmiocie reklamacji:, tel., e-mail: [.....](#)
4. 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).
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 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.
7. 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. Strony przyjmują następujące zasady w zakresie naliczania kar umownych.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne, w okolicznościach i wysokościach ustalonych poniżej:
 - a. 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,
 - b. 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.
 - c. za zwłokę w wymianie wadliwego podłoża na podłoże wolne 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 podłoża.
3. Wysokość kar umownych naliczanych Wykonawcy w toku realizacji umowy nie przekroczy 20% łącznej kwoty zamówienia określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy.
4. Jeżeli szkoda przewyższy wysokość kary umownej, Zamawiającemu przysługiwać będzie roszczenie o zapłatę odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.
5. Kara umowna będzie płatna, na podstawie stosownej noty obciążeniowej wystawionej przez Zamawiającego, w terminie w niej wskazanym.
6. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
7. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za należyte i terminowe wykonanie Umowy.
8. Kary umowne zostaną naliczone Wykonawcy zgodnie z procedurą naliczania kar umownych stanowiącą załącznik numer 2 do niniejszej umowy.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

§ 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 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: e-mail, fax, 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.
2. 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.

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

§ 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 ustawy Prawo 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.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

Załącznik nr
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:
 - a) należycie, tj. zgodnie z postanowieniami Umowy*,
 - b) nienależycie z uwagi na*:
4. Przedmiot Umowy w zakresie objętym odbiorem został wykonany w terminie / nie został wykonany w terminie*.

Wykonawca

Zamawiający

* - niewłaściwe skreślić

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

Załącznik nr
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.
3. 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.
4. Wzór stosowany do wyliczenia kary umownej:
$$\text{wysokość kary} = \text{wynagrodzenie brutto} \times \% \text{ kary} \times \text{ilość dni}$$

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

**Załącznik nr 4
do zapytania ofertowego**

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

1. Zobowiązuję się do wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami zawartymi w załącznikach do zapytania ofertowego tj. Zał. 1 Opis przedmiotu zamówienia, Zał. 2 Formularz cenowy oraz Zał. 3 - Ogólne warunki umowy oraz oświadczam, że:
 - 1) oferta złożona w postępowaniu w pełni spełnia wymagania określone w Opisie przedmiotu zamówienia;
 - 2) umowa zostanie zawarta na okres do 31.12.2023 r.;
 - 3) pozostaję związany złożoną ofertą przez 30 dni licząc od dnia, w którym upłynął termin składania ofert;
 - 4) akceptuję 21 dniowy termin płatności faktury, licząc od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego;
 - 5) akceptuję stałość ceny przez cały czas trwania umowy oraz warunki waloryzacji tej ceny;
 - 6) oświadczam, że złożone w postępowaniu dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert;
 - 7) akceptuję zawarte w zapytaniu ofertowym ogólne warunki umowy i zobowiązuję się, w przypadku wybrania mojej oferty, do zawarcia umowy na tych warunkach, w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.

2. 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.

.....
miejsce i data wystawienia

.....
podpis i pieczęćka

Nr sprawy: EZP.2600.19.2023

**Załącznik nr 5
do zapytania ofertowego**

KLAUZULA INFORMACYJNA DOTYCZĄCA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych przetwarzanych w Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Bydgoszczy jest Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny w Bydgoszczy - Dyrektor Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej, mający siedzibę przy ul. Kujawskiej 4, (85 -031) Bydgoszcz. Można się z nami kontaktować listownie: ul. Kujawska 4, 85-031 Bydgoszcz, przez adres skrzynki do e-doręczeń, lub e-mail: sekretariat.wsse.bydgoszcz@sanepid.gov.pl
2. W sprawach związanych z ochroną Państwa danych osobowych proszę kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych za pomocą adresu e-mail: iod.wsse.bydgoszcz@sanepid.gov.pl lub pisemnie na adres: WSSE w Bydgoszczy, ul. Kujawska 4, 85-031 Bydgoszcz.
3. Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu prowadzenia przedmiotowego zapytania ofertowego oraz zawarcia i realizacji umowy, a podstawą prawną ich przetwarzania jest obowiązek prawny stosowania sformalizowanych procedur udzielania zamówień publicznych spoczywający na Zamawiającym – w oparciu o przepisy ustawy Pzp oraz aktów wykonawczych do Pzp.
4. Odbiorcami Państwa danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania. Państwa dane osobowe będą udostępniane wyłącznie podmiotom uprawnionym do tego na podstawie przepisów prawa, m.in. ustawy Prawo zamówień publicznych, ustawy o kontroli w administracji rządowej.
5. Państwa dane osobowe przetwarzane będą przez okres wynikający z obowiązujących przepisów prawa w szczególności ustawy o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach oraz aktach wykonawczych do tej ustawy. W przypadku projektów dofinansowanych z budżetu Unii Europejskiej – okres przetwarzania wynikał będzie z zasad określonych w Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.
6. Państwa dane osobowe nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany oraz nie będą podlegały profilowaniu, stosowanie do art. 22 RODO.
7. Do Państwa danych osobowych mogą mieć dostęp, wyłącznie na podstawie zawartych umów powierzenia przetwarzania, podmioty zewnętrzne realizujące usługi na rzecz WSSE Bydgoszczy, w szczególności firmy informatyczne świadczące usługi utrzymania i rozwoju systemów informatycznych oraz Open Nexus Sp. z o.o. z siedzibą w Poznaniu, ul. Bolesława Krzywoustego 3.
8. W związku z przetwarzaniem Państwa danych osobowych jesteście Państwo uprawnieni do:
 - 1) dostępu do swoich danych osobowych – na podstawie art. 15 RODO,
 - 2) sprostowania lub uzupełnienia swoich danych osobowych – na podstawie art. 16 RODO,
 - 3) żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO,
 - 4) wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uznają Państwo, że przetwarzanie danych osobowych Państwa dotyczących narusza przepisy RODO.
9. Nie przysługuje Państwu:
 - 1) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - 2) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO.
10. Jednocześnie Zamawiający przypomina o ciąży na Państwie obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną Zamawiającemu w związku z prowadzonym postępowaniem i które Zamawiający pośrednio pozyska od wykonawcy biorącego udział w postępowaniu, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.