**ZAŁACZNIK NR 1**

**FORMULARZ OFERTY**

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym przez Wojewódzką Stację Sanitarno – Epidemiologiczna w Bydgoszczy, pn.: **„Dostawa odczynników diagnostycznych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Bydgoszczy”** znak sprawy **EZP.272.14.2022**

* 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 odczynników diagnostycznych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno - Epidemiologicznej
w Bydgoszczy”, znak sprawy: EZP.272.14.2022., **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.
2.
 |

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

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

7. 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: ………………………………………………

…………………………. *(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** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Mikropłytka MUG/EC (96 dołków) | Do zminiaturyzowanej metody NPL do oznaczania E. coli w wodach powierzchniowych i ściekach. Mikropłytki pojedynczo pakowane wraz z folią samoprzylepną. W dostawie produkty jednej serii mieszczące się w ¾ okresu przydatności wraz z certyfikatem. | szt. | 60 | LM-W |
|  | [Szczep wzorcowy *Legionella anisa* ATCC® 35292](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep liofilizowany, opak. min. 2 wymazówki, maksymalnie 4 pasaż od kultury referencyjnej, data ważności min. 18 miesięcy | szt. | 1 | LM-D |
|  | [Szczep wzorcowy *Enterococcus casseliflavus* ATCC 700327](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep liofilizowany, opak. min. 2 wymazówki, maksymalnie 4 pasaż od kultury referencyjnej, data ważności min. 18 miesięcy | szt. | 1 | LM-D |
|  | [Szczep wzorcowy *Enterobacter hormaechei* derived from ATCC® 700323](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep liofilizowany, opak. min. 2 wymazówki, maksymalnie 4 pasaż od kultury referencyjnej, data ważności min. 18 miesięcy | szt. | 1 | LM-D |
|  | [Szczep wzorcowy *Clostridium perfringens* WDCM 00007 ATCC 13124](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep liofilizowany, opak. min. 2 wymazówki, maksymalnie 4 pasaż od kultury referencyjnej, data ważności min. 18 miesięcy | szt. | 1 | LM-D |
|  | [Szczep wzorcowy GI](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep wzorcowy Norowirusa wraz z certyfikatem jakości, postać liofilizowanych dysków | szt. | 1 | LM-W |
|  | [Szczep wzorcowy GII](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep wzorcowy Norowirusa wraz z certyfikatem jakości, postać liofilizowanych dysków | szt. | 1 | LM-W |
|  | System do krioprzechowywania kultur bakteryjnych | Fiolki z koralikami zanurzonymi w płynie konserwującym, umożliwiające wielokrotny odzysk drobnoustrojów bez konieczności rozmrażania. Probówki zawierające min. po 20 koralików. Opak. min. 80 probówek  | kpl. | 1 | LM-D-B |
|  | Ceftazidime 30μg | opak. min. 50 krążków | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Ertapenem 10 µg | opak. min. 50 krążków | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Imipenem 10 µg | opak. min. 50 krążków | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Meropenem 10μg | opak. min. 50 krążków | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Temocylina 30 ug | opak. min. 50 krążków | op. | 1 | LM-D-B |

**Część 2:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Zestaw do wytwarzania atmosfery beztlenowej | Opak. min. 20 zestawów: saszetka do wytwarzania atmosfery beztlenowej + kontrola + szczelnie zamykana torebka do inkubacji | op. | 2 | LM-W |
|  | Saszetki do wzrostu Campylobacter | Opak. min. 20 zestawów: saszetka do wytwarzania atmosfery mikroaerofilnej + kontrola + szczelnie zamykana torebka do inkubacji | op. | 3 | LM-D-B |
|  | Zestaw do wytwarzania atmosfery beztlenowej | Opak. min. 20 zestawów: saszetka do wytwarzania atmosfery beztlenowej + kontrola + szczelnie zamykana torebka do inkubacji | op. | 2 | LM-D-B |

**Część 3:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | [PBS - Zbuforowany roztwór soli fizjologicznej](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=65&id4=2184)  | Zbuforowany roztwór soli fizjologicznej, 1 opakowanie min. 100ml | szt. | 16 | LM-D-W; LM-W |
|  | Wskaźnik do mikrobiologicznej oceny skuteczności sterylizacji suchym gorącym powietrzem | test biologiczny, krążek bibułowy zawierający 108-109 zarodników *Bacilus subtilis*, zdolnych do przejścia w formy wegetatwne, warunki wyjałowieni atestu to co najmniej 70 minut w suchym powietrzu w temp. nie mniej niż 160°C, w dostawie produkty mieszczące się w ¾ okresu przydatności, opakowanie 40 krążków | op. | 1 | LM-W |
|  | [Hodowla tkankowa GMK](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=11&id3=88&id4=2182) | Hodowla GMK (hodowla tkankowa nabłonka nerki małpy zielonej) i odczynniki do hodowli tkankowej GMK (płyn Parkera) | szt. | 4 | LM-D-W |

**Część 4:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | [Enterovirus ELISA IgA](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=132&id4=2201) | Metoda immunoenzymatyczna , op. min. 96 testów, data ważności min. 12 miesięcy | op. | 1 | LM-D-PS |
|  | [Enterovirus ELISA IgG](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=132&id4=2202) | Metoda immunoenzymatyczna , op. min. 96 testów, data ważności min. 12 miesięcy | op. | 1 | LM-D-PS |
|  | [Enterovirus ELISA IgM](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=132&id4=2203) | Metoda immunoenzymatyczna , op. min. 96 testów, data ważności min. 12 miesięcy | op. | 1 | LM-D-PS |

**Część 5:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Test biochemiczny do identyfikacji pałeczek | Test do identyfikacji pałeczek w ciągu 18-24 godzin, opak. min. 25 pasków z mikroprobówkami zawierającymi odczynniki. Dostępna baza drobnoustrojów umożliwiająca interpretację wyników testu. | op. | 2 | LM-D-B |
|  | Test biochemiczny do identyfikacji bakterii z rodzaju *Listeria* | Test do identyfikacji gatunków *Listeria* w ciągu 24 godzin, opak. min. 10 pasków z mikroprobówkami zawierającymi odczynniki + media + odczynnik.Dostępna baza drobnoustrojów umożliwiająca interpretację wyników testu. | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Test biochemiczny do identyfikacji gatunków *Neisseria* i *Haemophilus* | Test do identyfikacji gatunków *Neisseria*, *Haemophilus i* *B. catarrhalis* w ciągu 18-24 godzin, opak. min. 10 pasków z mikroprobówkami zawierającymi odczynniki + media + odczynniki.Dostępna baza drobnoustrojów umożliwiająca interpretację wyników testu. | op. | 1 | LM-D-B |
|  | FB | Fast Blue, odczynnik kompatybilny z różnymi testami API, opak. maks. 2 ampułki | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Zestaw do wytwarzania atmosfery mikroaerofilnej | Generator warunków mikroaerofilnych, gotowy do użycia, saszetka umożliwiająca stworzenie warunków mikroaerofilnych dla 2 płytek z podłożem hodowlanym, opakowanie min. 10 szt. | op. | 5 | LM-W |
|  | James | Odczynnik kompatybilny z różnymi testami biochemicznymi do identyfikacji drobnoustrojów, opak. maks. 2 ampułki | op. | 1 | LM-D-B |
|  | NaCl 0,85% Medium | Medium do przygotowania zawiesiny do testów biochemicznych, opak. min. 100 ampułek po 5ml | op. | 1 | LM-D-B |
|  | NIN | Odczynnik kompatybilny z różnymi testami biochemicznymi do identyfikacji drobnoustrojów, opak. maks. 2 ampułki | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Quality Control | Odczynniki do kontroli aparatu VIDAS, op. min. 60 testów, data ważności min.10 m-cy | op. | 4 | LM-D-PS |
|  | Standard McFarland - standardowe zawiesiny | Zestaw 6 standardów McFarlanda (0.5, 1,2,3,4 i 5), opak. 6 ampułek wzorcowych, minimalna data ważności 4 miesiące | kplt. | 3 | LM-W |
|  | Suspension medium (3 ml) | Medium do przygotowania zawiesiny do testów biochemicznych, opak. min. 100 ampułek po 3ml | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Test na enterotoksynę | Testy enzymoimmunofluorescencyjne, op. min. 30 testów. do aparatu VIDAS | op. | 3 | LM-W |
|  | Vitek 2 compact Kit Densichek Plus Standards | Standardy gęstości w skali McFarlanda do kontroli i kalibracji densytometru do aparatu VITEK2 Compact o gęstościach zawiesiny 0, 0,5, 2, 3. Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact i jego dodatkowym wyposażeniem. | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Vitek 2 compact Roztwór soli | Roztwór NaCl 0,45% do przygotowania zawiesiny do analizy za pomocą aparatu VITEK2 Compact. Kompatybilny z aparatem VITEK2 Compact. | op. | 4 | LM-D-B |
|  | Karty do identyfikacji *Corynebacterium* – ID CBC | Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact, opak. min. 20 kart | op. | 4 | LM-D-B |
|  | Karty do identyfikacji bakterii beztlenowych oraz *Corynebacterium* – ID ANC | Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact, opak. min. 20 kart | op. | 2 | LM-D-B |
|  | Karty do identyfikacji laseczek – ID BCL | Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact, opak. min. 20 kart | op. | 4 | LM-D-B |
|  | Karty do identyfikacji bakterii Gram-ujemnych – ID GN | Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact, opak. min. 20 kart | op. | 24 | LM-D-B |
|  | Karty do identyfikacji bakterii Gram-dodatnich – ID GP | Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact, opak. min. 20 kart | op. | 7 | LM-D-B |
|  | Karty do identyfikacji *Neisseria* i *Haemophilus* – ID NH | Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact, opak. min. 20 kart | op. | 2 | LM-D-B |
|  | Karty do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych – ID YST | Kompatybilne z analizatorem VITEK2 Compact, opak. min. 20 kart | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | ZYM A | Odczynnik kompatybilny z różnymi testami biochemicznymi do identyfikacji drobnoustrojów, opak. maks. 2 ampułki | op. | 1 | LM-D-B |
|  | ZYM B | Odczynnik kompatybilny z różnymi testami biochemicznymi do identyfikacji drobnoustrojów, opak. maks. 2 ampułki | op. | 1 | LM-D-B |

**Część 6:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Lateks E.coli O157 - odczynnik lateksowy | Test lateksowy do wykrywania bakterii *E. coli* O157*.* Opak. min. 5ml.  | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks E.coli O157 - antygen kontrolny | Antygen kontrolny do kontroli testu lateksowego do wykrywania bakterii *E. coli* O157*.* Opak. min. 1ml. | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks E.coli O157 - lateks kontrolny | Odczynnik kontrolny do testu lateksowego do wykrywania bakterii *E. coli* O157*.* Opak. min. 5ml. | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC - antygen kontrolny A | Wieloważny antygen kontrolny do testu lateksowego do wykrywania EPEC z grupy A. Opak. min. 1ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC - antygen kontrolny B | Wieloważny antygen kontrolny do testu lateksowego do wykrywania EPEC z grupy B. Opak. min. 1ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC - antygen kontrolny C | Wieloważny antygen kontrolny do testu lateksowego do wykrywania EPEC z grupy C. Opak. min. 1ml | op. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC - lateks kontrolny | Odczynnik kontrolny do testu lateksowego do wykrywania bakterii EPEC*.* Opak. min. 5ml. | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC – odczynnik jednoważny O86 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik wieloważny A | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 5ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC dczynnik jednoważny O111 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O114 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O119 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O124 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O125 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczyn. jednoważ. O126 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O127 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O128 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O142 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O25 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O26 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O44 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik jednoważny O55 | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 2ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik wieloważny B | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 5ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks EPEC odczynnik wieloważny C | Odczynnik lateksowy do typowania serologicznego bakterii EPEC. Opak. min. 5ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella - antygen kontrolny | Antygen kontrolny do kontroli testu lateksowego do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 4ml | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella B | Odczynnik grupowy do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml | szt. | 3 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella B-E i G | Odczynnik lateksowy do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml | szt. | 40 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella C1 | Odczynnik grupowy do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml | szt. | 3 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella C2 | Odczynnik grupowy do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml | szt. | 3 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella D | Odczynnik grupowy do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml | szt. | 3 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella E | Odczynnik grupowy do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml | szt. | 3 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella G | Odczynnik grupowy do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml | szt. | 3 | LM-D-B |
|  | Lateks Salmonella kontrolny | Odczynnik kontrolny do testu lateksowego do wykrywania bakterii *Salmonella.* Opak. min. 8ml. | szt. | 3 | LM-D-B |
|  | Lateks Staphylococcus aureus | Zestaw: odczynnik diagnostyczny + lateks kontrolny do wykrywania *S. aureus*. Opak. po min. 3ml. | kplt. | 1 | LM-D-B |
|  | Lateks VTEC | Zestaw: odczynniki diagnostyczne do wykrywania serotypów O157, O145, O26, O103, O104, O111, O121, O45 + lateks kontrolny  | szt. | 1 | LM-W |

**Część 7:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Test immunoenzymatyczny do wykrywania antygenu *Giardia intestinalis* | Metoda immunoenzymatyczna, wersja rozszerzona, czułość analityczna 3,0 ng/g kału, op. min.96 testów, data ważności min.10 m-cy | op. | 1 | LM-D-PS |
|  | Test immunoenzymatyczny do wykrywania antygenu *Giardia intestinalis* i *Cryptosporidium* spp. | Metoda immunoenzymatyczna, czułość analityczna 140 cyst/ml kału, data ważności min.12 m-cy | op. | 2 | LM-D-PS |

**Część 8:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1.  | Ekstrakt wołowy | opakowanie min. 100g | op. | 1 | LM-W |

**Część 9:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | [Krążki diagnostyczne F](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=65&id4=2358) | Krążki diagnostyczne do różnicowania bakterii z rodzaju *Staphylococcus* od *Micrococcus*. Opak. min. 50szt. | op. | 1 | LM-D-B |

**Część 10:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Testy do real-time PCR w kierunkugrypy i RSV do systemuzamkniętego | Wykrywanie wirusa grypy typ A, B oraz wirusa RSV1 opakowanie mi. 10 oznaczeńodczynniki kompatybilne z analizatorem GeneXpert, z certyfikatem CE-IVD | op. | 4 | LM-D-W |

**Część 11:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Testy paskowe do wykrywania oksydazy cytochromowej | - natychmiastowe (max. do 1 min.) barwne różnicowanie szczepów oksydazododatnich odoksydazoujemnych- barwa niebieska dla szczepówoksydazo(+)- brak zmian barwnych dla szczepówoksydazo(-) | op. | 21 | LM-D-BLM-W |

**Część 12:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Kwaśna fosfataza | Zestaw: 6 fiolek odczynnika + 1 butelka buforu wystarczający do wykonania min. 90 testów (zgodny z normą ISO 14189) do wykrywania enzymu fosfatazy kwaśnej | op. | 1 | LM-W |
|  | Kwas boronowy do KPC | op. maks. 5 ml, certyfikat | op. | 4 | LM-D |
|  | EDTA 0,5 M pH 7,3-7,5 | op. maks. 5 ml, certyfikat | op | 4 | LM-D |

**Część 13:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. 1.
 | Ampułkowy test biologiczny do kontroli sterylizacji parowej | Wskaźnik biologiczny, dwudziestoczterogodzinny, zawierający *Geobacillus stearothermophilus* ATCC 7953 w ilości 106 spor zaszczepionych na papierowym krążku i umieszczonych wewnątrz termoplastycznej tubki w której znajduje się szklana kruszalna ampułka z pożywka kulturową, bufor kulturowy zmienia barwę pod wpływem pH, inaktywacja testu podczas sterylizacji parowej, inkubacja sprawdzająca w temp. 55-60°C, test nie zawiera ołowiu ani innych substancji niebezpiecznych, op.=100 amp., przechowywanie w temperaturze pokojowej, certyfikat z liczbą spor w każdym opakowaniu oraz wartością D-value | op. | 1 | LM-W |
|  | Test chemiczny do kontroli sterylizacji parowej | paski, op= 100 szt | op. | 1 | LM-D-B |

**Część 14:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Tris-HCl pH 7.0; 1M, 250ml | Bufor o stężeniu 1M, wolny od DNAz i RNAz, op. min. 250 ml | op. | 1 | LM-W |
|  | Tris-HCl pH 8.0; 0,1M, 250ml | Bufor o stężeniu 0,1M, wolny od DNAz i RNAz, op. min. 250 ml | op. | 1 | LM-W |

**Część 15:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Test immunoenzymatyczny do wykrywania antygenów norowirusów | Immunoenzymatyczna metoda wykrywania norowirusów w kale, op. min. 96 testów | op. | 2 | LM-D-PS |
|  | Test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów rotawirusów i adenowirusów | Test immunochromatograficzny kasetkowy do jakościowego oznaczania antygenu rotawirusów i adenowirusów w kale, op. min. 25 testów | op. | 1 | LM-D-PS |

**Część 16:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Zestaw do izolacji i oczyszczania kwasów nukleinowych typu high pure | Kompletny zestaw do izolacji kolumienkowej i oczyszczania kwasów nukleinowych z szerokiej gamy matryc w tym próbek pełnej krwi, komórek hodowlanych i tkanek, bakterii i drożdży, zawierający proteinazę K, umożliwiający izolację dużych fragmentów DNA (30 to 50 kb) | op. | 5 | LM-W |

**Część 17:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Testy do real-time PCR w kierunkuRSV i grypy typu B i Awykrywające podtypy AH1N1,AH3N2 | Zestaw odczynników do wykrywania i identyfikacji 4 wirusów: grypa typ A (podtypy AH1N1, AH3N2), typ B, wirus RSV, 1 opakowanie min. 100 oznaczeńOdczynniki kompatybilne ze stacją pipetującą Nimbus oraz termocyklerem BioRad | szt. | 1 | LM-D-W |

**Część 18:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | [Fiolet krystaliczny](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=65&id4=11959)  | Odczynnik do barwienia met. Grama. Opak. min. 250ml. | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | [Fuksyna](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=65&id4=11960)  | Odczynnik do barwienia met. Grama. Opak. min. 250ml. | szt. | 1 | LM-D-B |
|  | [Odbarwiacz](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=1&id3=1&id4=14063) | Odczynnik do barwienia met. Grama. Opak. min. 250ml. | szt. | 1 | LM-D-B |

**Część 19:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | [Szczep wzorcowy *Enterobacter cloacae* ATCC 700323](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep liofilizowany, opak. min. 2 wymazówki, maksymalnie 4 pasaż od kultury referencyjnej, data ważności min. 18 miesięcy | szt. | 1 | LM-D |
|  | [Szczep wzorcowy *Plesiomonas shigelloides* ATCC 14029](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=139&id4=8156) | Szczep liofilizowany, opak. min. 2 wymazówki, maksymalnie 4 pasaż od kultury referencyjnej, data ważności min. 18 miesięcy | szt. | 1 | LM-D |

**Część 20:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | [Alkohol etylowy 96% cz.d.a](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=65&id4=1429) | Alkohol etylowy 96% cz.d.a. Mr=46,07g/mol, op. min. 500ml, etykiety, karta charakterystyki, świadectwo kontroli jakości - w języku polskim. | op. | 1 | LM-D-P |
|  | [Kwas solny 35-38% cz.d.a](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=63&id4=1632) | Kwas solny 35-38% cz.d.a op. min. 1l, certyfikat jakości, karta charakterystyki oraz etykiety w języku polskim. Ważność minimum 2 lata od daty dostarczenia. | op. | 1 | LM-D-P |
|  | [Roztwór buforowy pH 10](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=61&id4=8168),00 | Roztwór buforowy pH 10,00±0,05, op. min. 100ml.  | szt. | 1 | LM-D-P |
|  | [Roztwór buforowy pH 4,00](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=61&id4=1341) | Roztwór buforowy pH 4,00±0,05, op. min. 100ml. | szt. | 1 | LM-D-P |
|  | [Roztwór buforowy pH 7,00 ±0,05.](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=61&id4=8173) | Roztwór buforowy pH 7,00 ±0,05, op. min. 100ml. | szt. | 1 | LM-D-P |
|  | [Wodorotlenek sodu cz.d.a.](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=65&id4=1484) | Wodorotlenek sodu cz.d.a. Karta charakterystyki, świadectwo kontroli jakości oraz etykieta w języku polskim, op. min. 0,5kg | op. | 1 | LM-D-P |
|  | [Wzorzec pH 10,01 węglanowy](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=64&id4=2170) | Wzorzec pH 10,01 węglanowy. Wymagane świadectwo jakości z określoną niepewnością, op. min. 100ml. | op. | 2 | LM-D-P |
|  | [Wzorzec pH 4,01 ftalanowy](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=64&id4=2171) | Wzorzec pH 4,01 ftalanowy. Wymagane świadectwo jakości z określoną niepewnością, op. min. 100ml. | op. | 1 | LM-D-P |
|  | [Wzorzec pH 7,00 fosforanowy](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=64&id4=2172) | Wzorzec pH 7,00 fosforanowy. Wymagane świadectwo jakości z określoną niepewnością, op. min. 100ml. | op. | 1 | LM-D-P |
|  | [Siarczan cynku 7 wodny cz.d.a](http://10.140.0.94/~ez/?show=zrk&id=1&id2=14&id3=65&id4=2566)  | Siarczan cynku 7 wodny cz.d.a op. min. 500g, Mr=287,54g/mol, wymagana całkowita rozpuszczalność w wodzie. | op. | 2 | LM-D-P |

**Część 21:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Kolumny do izolacji RNA  | Zestawy służący do izolacji całkowitego materiału genetycznego wirusów z szerokiej gamy próbek, takich jak osocze, surowica, płyny ustrojowe pozbawione komórek, pożywka znad hodowli komórkowych, wymazy, dodatkowo wyposażony w nośnik Carrier RNA wspomagający izolację z próbek o mniejszej zawartości materiału.Opakowanie min. 50 szt. | op. | 5 | LM-W |

**Część 22:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Preparat do unieszkodliwiania DNA | Służący do usuwania zanieczyszczeń DNA i RNA z powierzchni, nie zawierający agresywnych kwasów mineralnych ani substancji alkalicznych, rozpuszczalników organicznych i składników lotnych, butelka z rozpylaczem min. 500 ml | op. | 5 | LM-W |
|  | Preparat do unieszkodliwiania RNAzy | Służący do usuwania zanieczyszczeń RNAzami z powierzchni, nie zawierający agresywnych kwasów mineralnych ani substancji alkalicznych, rozpuszczalników organicznych i składników lotnych, butelka z rozpylaczem min. 500 ml | op. | 5 | LM-W |

**Część 23:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Paski do pomiaru pH o dokładności 0,3 | Zestaw pasków do pomiaru pH w zakresach: 1-12, 5,0-8,0 oraz 7,0-10,0 o dokładności +/-0,3 w rolce, z dwoma strefami wskaźnikowymi. | op. | 2 | LM-W |
|  | Tris, ultra pure | opakowanie min. 500g, certyfikat jakości z datą ważności minimum 2 lata | op. | 1 | LM-W |
|  | Kartridż gazowy, butan | Kartridż gazowy kompatybilny do palnika laboratoryjnego Gasprofi 1 SCS, WLD-TEC, butan, CV 360, 52 g; 1 szt. | szt. | 30 | LM-W |

**Część 24:**

| **L.p.** | **Produkt** | **Opis produktu** | **J.m.** | **Ilość** | **Obszar** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Bulion PBS | PBS bulion (butelki) – zbuforowany roztwór soli fizjologicznej (NaCl/Na2HPO4:145mM/10mM) pH 7,3±02, butelki 100 ml, op. min. 12 sztuk | op. | 1 | LM-W |

**§ Wymagania względem dokumentacji:**

1. Do każdej dostawy należy zawsze dołączyć certyfikat kontroli jakości lub świadectwo kontroli jakości. Certyfikat/świadectwo ma zawierać: nazwę produktu, numer katalogowy, numer serii, datę ważności, niepewność stężenia (dotyczy wzorców), pH produktu (jeśli dotyczy), skład (jeśli dotyczy), postać produktu, warunki przechowywania.
2. Do każdej dostawy należy dołączyć aktualną kartę charakterystyki. Jeśli karta charakterystyki nie jest wymagana dla danego produktu, należy to wyraźnie zaznaczyć.
3. Do każdej dostawy należy dołączyć dokumentację określającą warunki przechowywania oraz datę ważności produktu (jeśli nie jest to zawarte w certyfikacie lub na etykiecie).
4. Sposób użycia produktu (jeśli dotyczy) należy opisać w języku polskim.
5. Całość dokumentacji w języku polskim. Dopuszcza się certyfikaty kontroli jakości lub świadectwa kontroli jakości w języku angielskim.

**§ Dodatkowe wymagania względem jakości produktów:**

1. Wymagane jest ścisłe przestrzeganie dostarczania objętości opakowań podanych w ofercie. Każda ewentualna zmiana musi być skonsultowana z zamawiającym.
2. Wszystkie produkty powinny posiadać na etykiecie datę ważności z podaniem miesiąca
i roku.
3. Odczynniki powinny posiadać datę ważności minimum 9 miesięcy, z wyjątkiem Części 4 i 6, dla których data ważności powinna wynosić minimum 12 miesięcy, oraz pozycji, dla których wskazano inną minimalną datę ważności.
4. Do transportu odczynników w pojemnikach szklanych używać specjalnie do tego przygotowanych wytłoczek zabezpieczających.

**§ Dodatkowe wymagania względem szczepów wzorcowych (Części 1, 19):**

1. Jeśli do ożywienia szczepu w postaci liofilizatu niezbędne są dodatkowe odczynniki (nieuwzględnione w składzie zestawu, a jednocześnie nie są powszechnie dostępne w dystrybucji), powinny one zostać dołączone do oferowanego pakietu produktów, jako gotowe zestawy: szczep + rozcieńczalnik lub oddzielnie pakowane odczynniki i szczepy. Termin przydatności odczynnika powinien być nie krótszy niż termin przydatności szczepu.
2. Opakowanie zawierające liofilizat powinno być oznakowane numerem serii preparatu, datą przydatności do użycia, odpowiednimi znakami ostrzegawczymi dotyczącymi materiału biologicznego oraz posiadać oznakowanie CE (Conformite Europeenne).
3. Data ważności szczepu powinna wynosić minimum 18 miesięcy od daty dostarczenia.
4. Producent szczepu powinien spełnić wymagania DA-06 dla producentów materiałów odniesienia, czyli posiadać akredytację w odniesieniu do wymagań normy PN-EN ISO 17034 (zakres certyfikacji powinien obejmować produkcję ilościowych preparatów szczepów, które dostarczane są wraz z kartą informacyjną produktu/certyfikatem, które określają, spośród innych charakterystyk, jednorodność i stabilność określonych właściwości oraz określone właściwości z certyfikowanymi wartościami, związaną z nimi niepewnością pomiaru oraz spójnością pomiarową.
5. Jednostka akredytująca powinna być sygnatariuszem porozumień EA MLA i/lub ILAC MRA.
6. Producent powinien posiadać aktualne certyfikaty akredytacji w zakresie normy ISO/IEC 17025, zakres certyfikacji powinien obejmować przedmiot oferty m.in. w zakresie produkcji, dystrybucji, testowania właściwości.

**§ Warunki realizacji dostaw:**

1. W przypadku opóźnionego terminu realizacji konieczne jest udzielenie informacji o przyczynach powstania opóźnienia oraz o terminie dostawy brakujących pozycji.
2. Transport odczynników i wzorców powinien odbywać się z zachowaniem odpowiednich temperatur wymaganych przez producenta.
3. W przypadku większej ilości tego samego produktu dostarczanej jednorazowo, poszczególne opakowania powinny mieć ten sam numer serii w danej dostawie.

**ZAŁACZNIK NR 3**

**Zamawiający:**

**Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Bydgoszczy**

**ul. Kujawska 4**

**85-031 Bydgoszcz**

**Wykonawca:**

………………………………………

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

reprezentowany przez:

……………………………….

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

*w przypadku oferty wspólnej proszę wskazać wszystkich wykonawców*

**Oświadczenie wykonawcy o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania**

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

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

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

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………………

*(podpis)*

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

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

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

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………………

 *(podpis)*

**3.** **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. 2021 r. poz. 1129 ze zm.) została zawarta umowa następującej treści:

**§ 1**

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników diagnostycznych zgodnie z ofertą Wykonawcy
z dnia …………… roku oraz Specyfikacją Warunków Zamówienia, które stanowią integralną cześć umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że parametry oraz jakość dostarczanych odczynników diagnostycznych są zgodne z ofertą złożoną w postepowaniu i warunkami, jakie Zamawiający zawarł
w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
3. Zgodnie z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia Wykonawca dostarczy certyfikaty z podaną datą ważności i inne wymagane dokumenty związane z przedmiotem zamówienia.
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 odczynniki
diagnostyczne w ilościach i terminach określonych osobnym zamówieniem.
2. Termin realizacji dostawy ……….. dni roboczych od daty złożenia zamówienia w formie e-maila.
3. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw.

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

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

**§ 3**

1. Łączna szacunkowa kwota brutto zamówienia wynosi za część nr ……………zł.

słownie: ……………..

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 31.12.2022 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.

**§ 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 wadliwego odczynnika na odczynnik wolny od wad – w wysokości 2,5 % ceny brutto tego odczynnika za każdy dzień zwłoki liczonej od dnia wyznaczonego na wymianę wadliwego odczynnika.

**§ 6**

1. Za opóźnienie w którejkolwiek z dostaw częściowych lub niekompletną dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % 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
w wysokości 10% 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 odczynniki 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 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

…………….…………*,* dnia ………….……. r.

 …………………………………….

*(podpis)*