

**Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą  
w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce**

---

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  
(SIWZ)**

**w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym  
w trybie przetargu nieograniczonego dla dostaw o wartości zamówienia  
przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 144.000 EURO.**

**Przedmiot zamówienia:**

**Dostawa testów ELISA do badań serologicznych dla  
Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie.**

Zatwierdził:

---

*(pieczęć i podpis)*

---

**Siedlce 2019 r.**

## ROZDZIAŁ I – POSTANOWIENIA OGÓLNE.

1. **Nazwa oraz adres Zamawiającego:**  
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach  
ul. Kazimierzowska 29  
08-110 Siedlce  
NIP: 821-20-68-188  
telefon: + 48 (25) 63 264 59  
adres strony internetowej: **www.wiw.mazowsze.pl**
2. **Oznaczenie postępowania.**  
Postępowanie, którego dotyczy niniejsza SIWZ oznaczone jest znakiem: **WIW-AD.272.40.2019**. Wykonawcy zobowiązani są do powoływania się na wyżej podane oznaczenie we wszelkich kontaktach z Zamawiającym.
3. **Tryb udzielenia zamówienia, procedura.**
  - 3.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej powyżej 144.000 EURO, na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986, z późniejszymi zmianami).
  - 3.2. Procedura z art. 24aa ust. 1 ustawy, tzw. „procedura odwrócona” - Zamawiający informuje, że stosownie do możliwości jakie daje art. 24aa ust. 1 ustawy najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
  - 3.3. Ilekroć w niniejszej SIWZ zastosowane jest pojęcie „**ustawa**”, „**ustawa Pzp**” lub „**Pzp**”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 3.1.
  - 3.4. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 91a - 91c ustawy Pzp.
4. **Opis przedmiotu zamówienia.**
  - 4.1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie.**
  - 4.2. Szczegółowe określenie zakresu przedmiotu zamówienia zawarte jest w Rozdziale XVI SIWZ: „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”.
  - 4.3. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
  - 4.4. Klasyfikacja wg Wspólnego Słownika zamówień: 33.69.65.00-0 – Odczynniki laboratoryjne.
  - 4.5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych w rozumieniu art. 2 pkt 7 ustawy Pzp.
  - 4.6. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych w rozumieniu art. 2 pkt 6 ustawy Pzp. Najmniejszą częścią jest Pakiet, jak niżej:
    - 4.6.1. **Pakiet 1:** Dostawa szybkich testów do diagnostyki BSE oraz TSE owiec i kóz oraz CWD jeleniowatych wraz z akcesoriami

- oraz wynajmem i serwisowaniem sprzętu umożliwiającego ich wykonanie,
- 4.6.2. **Pakiet 2:** Dostawa testów ELISA do badań w kierunku choroby Aujeszkyego,
  - 4.6.3. **Pakiet 3:** Dostawa testów ELISA do badań w kierunku BVD/MD/BD, BVD/MD i PRRS,
  - 4.6.4. **Pakiet 4:** Dostawa testów ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.
- 4.7. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.
  - 4.8. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walucie obcej.
  - 4.9. Zamawiający nie przewiduje zmian cen wynikających ze zmiany kursów walut.
  - 4.10. W części zamówienia – **Pakiet nr 1, Pakiet nr 2 oraz Pakiet nr 4** Zamawiający przewiduje prawo opcji. Przedmiot zamówienia w ilości określonej w Rozdziale XVI pkt A tabela pt. „Zakres podstawowy” stanowi zakres podstawowy. W przypadku konieczności przeprowadzenia dodatkowych badań, Zamawiający może zakupić dodatkowo przedmiot zamówienia w ilości określonej w Rozdziale XVI pkt B (tabela pt. „Zakres objęty prawem opcji”).
  - 4.11. Wykorzystanie prawa opcji nie jest obowiązkowe dla Zamawiającego. W przypadku nie skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu.
  - 4.12. Ceny jednostkowe w zakresie prawa opcji nie mogą być inne od cen jednostkowych określonych w ofercie złożonej przez Wykonawcę, w ramach przedmiotowego postępowania.
  - 4.13. Prawo opcji będzie realizowane poprzez pisemne zamówienia (minimum 14 dni przed terminem dostawy przedmiotu zamówienia wskazanym w harmonogramie dostaw z zakresu objętego prawem opcji – **Załącznik nr 7 do SIWZ**), kierowane przez Zamawiającego do Wykonawcy. Zamówienia będą określały m.in. ilość, termin, adres dostarczenia oraz numer umowy na podstawie której realizowane jest prawo opcji.

## 5. **Termin wykonania i miejsce realizacji zamówienia.**

Termin i miejsce realizacji zamówienia: Zgodnie z harmonogramem dostaw stanowiącym **Załącznik nr 7 do SIWZ**.

## **ROZDZIAŁ II - WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA.**

1. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 PZP, art. 24 ust. 5 pkt 1 – 2 i 4 – 7 PZP. Na podstawie:
  - 1.1. art. 24 ust. 5 pkt 1 PZP Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawcę, w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził

- likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2019 r., poz. 243, z późn. zm.) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2019 r. poz. 498, z późn. zm.);
- 1.2. art. 24 ust. 5 pkt 2 PZP Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawcę, który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
  - 1.3. art. 24 ust. 5 pkt 4 PZP Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawcę który, z przyczyn leżących po jego stronie, nie wykonał albo nienależycie wykonał w istotnym stopniu wcześniejszą umowę w sprawie zamówienia publicznego lub umowę koncesji, zawartą z zamawiającym, o którym mowa w art. 3 ust. 1 pkt 1-4 PZP, co doprowadziło do rozwiązania umowy lub zasądzenia odszkodowania;
  - 1.4. art. 24 ust. 5 pkt 5 PZP Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych;
  - 1.5. art. 24 ust. 5 pkt 6 PZP Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawcę jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za wykroczenie, o którym mowa w art. 24 ust. 5 pkt 5 PZP;
  - 1.6. art. 24 ust. 5 pkt 7 PZP Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawcę, wobec którego wydano ostateczną decyzję administracyjną o naruszeniu obowiązków wynikających z przepisów prawa pracy, prawa ochrony środowiska lub przepisów o zabezpieczeniu społecznym, jeżeli wymierzono tą decyzją karę pieniężną nie niższą niż 3000 złotych.
2. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 PZP dotyczące:
- 2.1.1. w zakresie kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.

- 2.1.2. w zakresie sytuacji ekonomicznej lub finansowej – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
    - 2.1.3. w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
3. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia”/ „nie spełnia”, w oparciu o informacje zawarte w JEDZ, następnie potwierdzonych w dokumentach lub oświadczeniach złożonych przez Wykonawców.
4. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, każdy z warunków udziału w postępowaniu określonych w pkt 2 winien spełniać co najmniej jeden z tych wykonawców albo wszyscy ci Wykonawcy wspólnie. Żaden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia nie może podlegać wykluczeniu z postępowania.
5. Na podstawie art. 22d ust. 2 PZP Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

### **ROZDZIAŁ III - WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA ORAZ W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.**

1. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania, o których mowa w Rozdziale II pkt 1 oraz w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w Rozdziale II pkt 2 Wykonawca będzie obowiązany przedstawić Zamawiającemu następujące oświadczenia i dokumenty (w terminach wskazanych w niniejszej SIWZ):
  - 1.1. oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie spełnienia warunków udziału w postępowaniu określonych w niniejszej SIWZ i braku podstaw do wykluczenia, złożone na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (dalej: „JEDZ”), którego wzór określa Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiające standardowy jednolity europejski dokument zamówienia (Dz. Urz. UE seria L 2016 r. Nr 3, s. 16). Treść JEDZ określona została w **Załączniku nr 1 do SIWZ**, jednakże z uwagi na konieczność podania w treści JEDZ znaczącej ilości informacji Zamawiający zaleca skorzystanie z edytowalnej wersji tego dokumentu zamieszczonej na stronie <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>. JEDZ należy złożyć w trybie określonym w SIWZ.
  - 1.2. odpis z właściwego rejestru lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 PZP;

- 1.3. zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 1.4. zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo inny dokument potwierdzający, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 1.5. informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy oraz, odnośnie skazania za wykroczenie na karę aresztu, w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 5 i 6 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- 1.6. oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumenty potwierdzające dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności (w odniesieniu do przesłanki wykluczenia opisanej w art. 24 ust. 1 pkt 15 PZP) - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ;
- 1.7. oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne (w odniesieniu do przesłanki wykluczenia opisanej w art. 24 ust. 1 pkt 22 PZP) - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ;
- 1.8. oświadczenie wykonawcy o braku wydania prawomocnego wyroku sądu skazującego za wykroczenie na karę ograniczenia wolności lub grzywny w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 5 i 6 PZP - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ;
- 1.9. oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego ostatecznej decyzji administracyjnej o naruszeniu obowiązków wynikających z przepisów prawa pracy, prawa ochrony środowiska lub przepisów o zabezpieczeniu społecznym w zakresie określonym przez

zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 7 PZP - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ;

- 1.10. oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1445, z późn. zm.) - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ.
2. Dokumenty wskazane w pkt od 1.2 do 1.10 Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert. Dokumenty powinny być aktualne na dzień złożenia wyznaczony przez Zamawiającego.
3. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 PZP, Wykonawca będzie zobowiązany złożyć oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 2 do SIWZ**). Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące: (1) kwoty jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, (2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie oraz (3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej ww. informacji przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej. Wzór oświadczenia zawarty jest w **Załączniku nr 2 do SIWZ**. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dokumenty bądź informacje, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oświadczenie składa każdy z takich wykonawców.
4. Wykonawca może polegać na zdolnościach technicznych lub innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. Dokument, z którego będzie wynikać zobowiązanie podmiotu trzeciego powinien wyrażać w sposób jednoznaczny wolę udostępnienia Wykonawcy ubiegającemu się o zamówienie, odpowiedniego zasobu, czyli wskazywać jakiego zasobu dotyczy, określać jego rodzaj, zakres, czas udostępnienia oraz inne okoliczności wynikające ze specyfiki danego zasobu. Z treści przedstawionego dokumentu musi jednoznacznie wynikać:
  - 4.1. zakres dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu;
  - 4.2. sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
  - 4.3. zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
  - 4.4. czy podmiot, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu zrealizuje dostawę, których wskazane zdolności dotyczą.

5. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b PZP, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 PZP, Wykonawca będzie zobowiązany do:
  - 5.1. złożenia oświadczenia podmiotu trzeciego o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (w zakresie warunku, w stosunku do którego udostępni swój potencjał) i braku podstaw do wykluczenia złożonego na formularzu JEDZ. JEDZ należy złożyć w trybie określonym w SIWZ.
  - 5.2. przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w Rozdziale III pkt od 1.2 do 1.10. Dokumenty wymienione w Rozdziale III pkt od 1.2 do 1.10. Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert.
6. W przypadku oferty wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum):
  - 6.1. w formularzu oferty należy wskazać firmy (nazwy) wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
  - 6.2. oferta musi być podpisana w taki sposób, by wiązała prawnie wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Osoba podpisująca ofertę musi posiadać umocowanie prawne do reprezentacji. Umocowanie musi wynikać z treści pełnomocnictwa załączonego do oferty – treść pełnomocnictwa powinna dokładnie określać zakres umocowania;
  - 6.3. JEDZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia;
  - 6.4. dokumenty, o których mowa w Rozdziale III pkt od 1.2 do 1.10. obowiązany będzie złożyć każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
  - 6.5. wszyscy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia będą ponosić odpowiedzialność solidarną za wykonanie umowy;
  - 6.6. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wyznaczą spośród siebie Wykonawcę kierującego (lidera), upoważnionego do zaciągania zobowiązań, otrzymywania poleceń oraz instrukcji dla i w imieniu każdego, jak też dla wszystkich partnerów;
  - 6.7. Zamawiający może w ramach odpowiedzialności solidarnej żądać wykonania umowy w całości przez lidera lub od wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia łącznie lub każdego z osobna.
7. Zgodnie z art. 10a ust. 5 ustawy Pzp jednolity europejski dokument zamówienia sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
  - 7.1. Wykonawca do wypełnienia JEDZ może korzystać z narzędzi ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu



- elektronicznego, w szczególności w jednym z następujących formatów: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt.
- 7.2. Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, Wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. u z 2019 r. poz. 162, z późn. zm.).
8. Zamawiający informuje, iż na podstawie § 2 ust. 7 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. poz. 1126, z późn. zm.), jeżeli treść informacji przekazanych przez wykonawcę w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia odpowiada zakresowi informacji, których zamawiający wymaga poprzez żądanie dokumentów zamawiający może odstąpić od żądania tych dokumentów od wykonawcy.
9. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu i spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

#### **ROZDZIAŁ IV - WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP.**

##### **Pakiet 1:**

1. Wykonawca na potwierdzenie spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego o których mowa w Rozdziale XVI składa wraz z ofertą:
  - 1.1 Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią **Załącznika nr 6 do SIWZ**.
  - 1.2 Aktualnego dokumentu dopuszczającego oferowane testy na terenie Unii Europejskiej do badania gąbczastej encefalopatii bydła, małych przeżuwaczy, atypowej formy trzęsawki owiec oraz przewlekłej, wyniszczającej choroby jeleniowatych (CWD).
  - 1.3 Aktualną pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego - Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach o oferowanych przez Wykonawcę testach oraz dokument potwierdzający wpis do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii.
  - 1.4 Szczegółową metodykę oferowanego testu w oryginale i w języku polskim.

- 1.5 Oświadczenie wykonawcy o rodzaju i ilości sztuk wynajmowanego sprzętu niezbędnego do wykonania **37260 oznaczeń** (zakres podstawowy), zakres objęty **prawem opcji – 13800 oznaczeń**.
- 1.6 Oświadczenie wykonawcy o rodzaju i ilości sztuk oferowanych akcesoriów niezbędnych do wykonania **37260 oznaczeń** (zakres podstawowy), zakres objęty **prawem opcji – 13800 oznaczeń**.
- 1.7 Oświadczenie wykonawcy, iż sprzęt do wykonania testów będzie przekazany na wynajem oraz serwisowany w ramach ceny umowy na czas jej trwania, tj. do momentu wykorzystania przez Zamawiającego testów.
- 1.8 Oświadczenie Wykonawcy, iż testy nadają się do przeprowadzenia oznaczeń na min. 700 próbkach (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4-4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania, aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.
- 1.9 Oświadczenie Wykonawcy, iż sprzęt nadaje się do przeprowadzenia oznaczeń na min. 700 próbkach (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4-4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.

Uwaga: Dokumenty wymienione w pkt. 1.1 oraz 1.5 – 1.9 należy dołączyć do oferty w postaci oryginału. Dokumenty wymienione w pkt. 1.2 – 1.4 należy dołączyć do oferty w postaci oryginału lub poświadczonej przez Wykonawcę kopii za zgodność z oryginałem. Dokumenty muszą być w języku polskim lub przetłumaczone na język polski.

#### **Pakiet 2:**

1. Wykonawca na potwierdzenie spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego, o których mowa w Rozdziale XVI składa wraz z ofertą:
  - 1.1 Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią **Załącznika nr 6 do SIWZ**.
  - 1.2 Wyniki walidacji pierwotnej przeprowadzonej przez producenta.
  - 1.3 Instrukcja wykonania testu w języku oryginalnym i polskim.

Uwaga: Dokument wymieniony w pkt. 1.1 należy dołączyć do oferty w postaci oryginału. Dokumenty wymienione w pkt. 1.2 – 1.3 należy dołączyć do oferty w postaci oryginału lub poświadczonej przez Wykonawcę kopii za zgodność z oryginałem. Dokumenty muszą być w języku polskim lub przetłumaczone na język polski

#### **Pakiet 3:**

1. Wykonawca na potwierdzenie spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego, o których mowa w Rozdziale XVI składa wraz z ofertą:
  - 1.1 Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią **Załącznika nr 6 do SIWZ**.

Uwaga: Dokument wymieniony w pkt. 1.1 należy dołączyć do oferty w postaci oryginału.

#### **Pakiet 4:**

1. Wykonawca na potwierdzenie spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego, o których mowa w Rozdziale XVI składa wraz z ofertą:
  - 1.1 Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią **Załącznika nr 6 do SIWZ**.

Uwaga: Dokument wymieniony w pkt. 1.1 należy dołączyć do oferty w postaci oryginału.

#### **ROZDZIAŁ V - INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.**

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest pod rygorem nieważności w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej.
2. W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się za pośrednictwem miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu, <https://epuap.gov.pl/wps/portal> lub poczty elektronicznej.
3. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do formularza do komunikacji.
4. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
5. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
6. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
7. Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla danego postępowania o udzielenie zamówienia dostępne są na Liście wszystkich postępowań na miniPortalu oraz stanowi **Załącznik nr 8** do niniejszej SIWZ.
8. W przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji). We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia (TED lub ID postępowania).
9. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Formularza do komunikacji jako załączniki.

Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 10 adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

10. Osobą wyznaczoną przez Zamawiającego do kontaktu z Wykonawcami jest: w sprawach formalnych: **Łukasz Majewski, telefon: + 48 (25) 63 264 59 wew. 36, e-mail: [zamowienia@wiw.mazowsze.pl](mailto:zamowienia@wiw.mazowsze.pl).**

## **ROZDZIAŁ VI - WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.**

1. Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu żąda wniesienia wadium w wysokości:  
**Pakiet 1: 15.000,00 zł (słownie: piętnaście tysięcy złotych),  
Pakiet 2: 2.000,00 zł (słownie: dwa tysiące złotych),  
Pakiet 3: 800,00 zł (słownie: osiemset złotych).  
Pakiet 4: 1.500,00 zł (słownie: jeden tysiąc pięćset złotych).**
2. Wadium powinno być wniesione przed otwarciem oferty oraz oznaczone w następujący sposób: **WIW-AD.272.40.2019.**
3. Datą wniesienia wadium jest data i godzina uznania rachunku Zamawiającego.
4. Wadium może być wniesione w następujących formach, według wyboru Wykonawcy:
  - 3.1. pieniądzu, wpłaconym na konto: **NBP o/Okręgowy Warszawa; Nr konta: 76 1010 1010 0003 7413 9120 0000;**
  - 3.2. poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
  - 3.3. gwarancjach bankowych;
  - 3.4. gwarancjach ubezpieczeniowych;
  - 3.5. poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r., poz. 310).
5. Wadium wnoszone w innej formie jak pieniądze powinno być wystawione na Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce i złożone wraz z ofertą przy użyciu miniPortalu w formie elektronicznej poprzez wczytanie na Platformie w zakładce „Załączniki” oryginału dokumentu wadialnego, tj. opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób upoważnionych do jego wystawienia z zastrzeżeniem, że w przypadku wnoszenia wadium w formie dla której na podstawie przepisów szczególnych wymagane jest zachowanie pod rygorem nieważności formy pisemnej, dokument wniesienia wadium Wykonawca składa w Wojewódzkim Inspektoracie Weterynarii z siedzibą w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110

- Siedlce, tak aby znalazło się w posiadaniu zamawiającego przed terminem składania ofert zgodnie z art. 45 ust. 3 ustawy P.z.p.
6. Gwarancje ubezpieczeniowe lub gwarancje bankowe oraz poręczenia złożone jako zabezpieczenie wadium muszą posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą, (pod rygorem wykluczenia Wykonawcy z postępowania) oraz umożliwić Zamawiającemu otrzymanie określonej kwoty wadium bez jakichkolwiek warunków wstępnych, nieodwołalnie i na jego pierwsze wezwanie.
  7. Brak wniesienia wadium na warunkach jak wyżej spowoduje odrzucenie oferty (art. 89 ust. 1 pkt. 7b ustawy).
  8. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami w sytuacjach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy.

## **ROZDZIAŁ VII - TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.**

1. Termin związania ofertą wynosi 60 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania z ofertą na czas niezbędny do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
4. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania z ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

## **ROZDZIAŁ VIII - OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT**

1. Każdy Wykonawca zobowiązany jest zapoznać się dokładnie z informacjami zawartymi w SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.
2. Wykonawca na etapie przygotowywania oferty powinien zweryfikować dostępność wyspecyfikowanych przez Zamawiającego produktów oraz możliwość ich dostarczenia w określonym przez Zamawiającego terminie.
3. Wykonawca może złożyć w postępowaniu jedną ofertę w ramach jednego pakietu.
4. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Klucz publiczny niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla wykonawców na miniPortalu. W formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
5. Oferta powinna być sporządzona pisemnie, w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych: .doc, .docx i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu. Ofertę należy złożyć w oryginale.

6. Zaleca się, aby oferta została sporządzona na formularzu załączonym do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia- Formularz Ofertowy - **Załącznik nr 4 do SIWZ**.
7. Zaleca się, aby oferta była napisana na komputerze, maszynie do pisania lub w sposób czytelny - ręcznie długopisem bądź niezmywalnym atramentem.
8. Załącznikami do oferty, stanowiącymi jej integralną część, są dokumenty wymienione w SIWZ. Oferta i każdy z załączników powinny zostać podpisane przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do jego reprezentowania i składania w jego imieniu oświadczenia woli.
9. W przypadku, gdy Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik, do oferty musi być załączone pełnomocnictwo w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub w elektronicznej kopii dokumentu potwierdzonej notarialnie, z określeniem jego zakresu.
10. Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
11. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Wyjaśnienia treści SIWZ udzielane będą przez Zamawiającego z zachowaniem zasad określonych w art. 38 ustawy Pzp.
12. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Wnioski, które Zamawiający otrzyma po tym terminie, mogą pozostać bez odpowiedzi.
13. Treść wszystkich pytań o wyjaśnienie treści SIWZ i udzielonych odpowiedzi, Zamawiający przekaze przy użyciu miniPortalu wszystkim, którym SIWZ została przekazana, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści je na stronie internetowej.
14. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
15. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
16. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
17. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2018 r., poz. 419, z późn. zm.), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”, a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).

18. Zgodnie z art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności. Oznacza to, że za tajemnicę przedsiębiorstwa może być uznana określona informacja (wiadomość), która spełnia łącznie trzy warunki:
- 1) ma charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny przedsiębiorstwa lub jest inną informacją posiadającą wartość gospodarczą,
  - 2) nie została ujawniona do wiadomości publicznej,
  - 3) podjęto w stosunku do niej niezbędne działania w celu zachowania poufności.
- Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.
19. Wszelkie koszty związane ze sporządzeniem oferty oraz jej złożeniem ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania, z zastrzeżeniem art. 93 ust. 4 ustawy Pzp.
20. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed terminem składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. O dokonanej zmianie treści specyfikacji Zamawiający poinformuje przy użyciu miniPortalu oraz informację tą zamieści na stronie internetowej Zamawiającego.
21. Wszelkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy złożyć wraz z ich tłumaczeniem na język polski.
22. Wszelkie koszty związane ze sporządzeniem oferty oraz jej złożeniem ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania, z zastrzeżeniem art. 93 ust. 4 ustawy Pzp.
23. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
24. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta. Pliki oznaczone „ZMIANA OFERTY” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

## **ROZDZIAŁ IX - MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

1. Składanie ofert
  - 1.1. Oferty należy składać w formie elektronicznej za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu.
  - 1.2. Termin składania ofert upływa dnia **7 sierpnia 2019 r.** o godz. **9:30.**

## 2. Otwarcie ofert

- 2.1. Oferty zostaną otwarte w dniu **7 sierpnia 2019 r. o godz. 10:00** w Wojewódzkim Inspektoracie Weterynarii z siedzibą w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce, w Budynku A pokój nr 18.
- 2.2. Otwarcie ofert następuje poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.
- 2.3. Otwarcie ofert jest jawne. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert podane zostaną nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

## **ROZDZIAŁ X – OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY.**

1. Cena oferty będzie obejmować całkowity koszt wykonania zamówienia oraz wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, o którym mowa w Rozdziale XVI SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia” oraz w **Załączniku nr 5 do SIWZ** „Wzór umowy”, oraz wszelkie inne ewentualne obciążenia, w szczególności podatek VAT oraz ewentualne cło.
2. Wykonawca określi cenę w złotych polskich.
3. Ceny muszą być podane **z dokładnością do setnych części złotego.**
4. Ceny netto dostawy (bez VAT) należy przemnożyć przez ilość oferowanych jednostek miary i wyliczyć wartość dostawy netto (bez VAT). Do wartości dostawy netto (bez VAT) Wykonawca doliczy podatek VAT w obowiązującej wysokości, i w ten sposób wyliczy wartość dostawy brutto (z VAT).
5. Jeżeli Wykonawca nie będzie zobowiązany zgodnie z przepisami prawa polskiego do naliczenia VAT od wartości dokonywanej dostawy, a obowiązek zapłaty tego podatku (i ewentualnie cła) będzie obciążał Zamawiającego, wówczas do podanych przez takiego Wykonawcę wartości dostawy netto (bez VAT) dla poszczególnych Pozycji Zamawiający doliczy - dla potrzeb porównania i oceny ofert - kwotę VAT (i ewentualnie cła) w obowiązującej Zamawiającego wysokości, następnie zsumuje uzyskane wartości, i tak uzyskaną cenę oferty porówna z cenami brutto pozostałych ofert.
6. W przypadku, gdy w wyniku wyboru najkorzystniejszej oferty obowiązek zapłaty podatku VAT (i ewentualnie cła) będzie ciążył na Zamawiającym, wynagrodzeniem Wykonawcy będzie kwota bez podatku VAT (i ewentualnie cła).
7. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) określone przez Wykonawcę będą stanowiły podstawę do rozliczeń w całym okresie trwania umowy.
8. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) nie będą podlegały waloryzacji.



**ROZDZIAŁ XI - OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.**

1. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę niepodlegającą odrzuceniu, która uzyska największą liczbę punktów obliczona w oparciu o podane kryteria oceny ofert.
2. Zamawiający dokona oceny ofert według następujących kryteriów i ich wag:
  - **CENA o wadze 60% (C),**
  - **TERMIN płatności faktury 40% (TP),**
3. W kryterium „**CENA**” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{Cena (C)} = \frac{\text{CN}}{\text{COB}} \quad \times 60$$

**gdzie:**

**C** - liczba punktów przyznanych wykonawcy za cenę.

**CN** – najniższa cena spośród zaoferowanych ofert.

**COB** - cena ocenianej oferty.

Zamawiający wyjaśnia, iż punkty w tym kryterium oceny ofert będzie przyznawał na podstawie oświadczenia Wykonawcy zawartego w treści oferty (**Załącznik nr 4 do SIWZ**).

4. W kryterium „**TERMIN PŁATNOŚCI**” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{TERMIN PŁATNOŚCI (TP)} = [(TPOO-21):(NTP-21)] \quad \times 40$$

**gdzie:**

**TP** - liczba punktów przyznanych wykonawcy za zaoferowany termin płatności.

**TPOO** - termin płatności (w dniach) oferty ocenianej.

**NTP** - najdłuższy termin płatności (w dniach) spośród ocenianych ofert.

Uwaga: zaoferowany termin płatności nie może być krótszy niż 21 dni oraz dłuższy niż 30 dni od dnia wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę.

Zamawiający wyjaśnia, iż punkty w tym kryterium oceny ofert będzie przyznawał na podstawie oświadczenia Wykonawcy zawartego w treści oferty (**Załącznik nr 4 do SIWZ pkt 10**).

5. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane powyżej kryteria oceny ofert.

## **ROZDZIAŁ XII - INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.**

1. Wykonawca, którego ofertę wybrano jako najkorzystniejszą jest obowiązany do zawarcia umowy w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa powyżej, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta.
2. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 93 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy PZP.
3. W przypadku poinformowania Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności do której był zobowiązany oraz w przypadku wniesienia odwołania - po wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wyznaczy nowy termin podpisania umowy. Niedopełnienie przez Wykonawcę tego terminu, tak jak to opisano w pkt 2 zostanie poczytane przez Zamawiającego jako uchylanie się Wykonawcy od podpisania umowy.
4. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania, przed podpisaniem umowy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

## **ROZDZIAŁ XIII - WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.**

Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## **ROZDZIAŁ XIV - ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO. WZÓR UMOWY. ZMIANY UMOWY.**

1. Postanowienia umowy określa wzór umowy stanowiący Załącznik nr 5 do SIWZ.
2. Wykonawca, który przedstawił najkorzystniejszą ofertę pod względem kryteriów oceny ofert zamówienia, będzie zobowiązany do podpisania w siedzibie Zamawiającego umowy zgodnej ze wzorem umowy załączonym do SIWZ.
3. Do przedstawionego wzoru umowy zostaną wprowadzone zobowiązania Wykonawcy w trakcie procedury, wynikające z przedstawionej przez niego oferty.
4. Wzór umowy, po upływie terminu do składania ofert, nie podlega negocjacom złożenie oferty jest równoznaczne z pełną akceptacją umowy przez Wykonawcę.
5. Dopuszcza się możliwość zmiany umowy w zakresie:

- a) zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem okoliczności uniemożliwiających wykonanie dostaw niezależnych od Wykonawcy,
- b) zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

## **ROZDZIAŁ XV - POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.**

Wykonawcom, a także innym osobom, których interes prawny w uzyskaniu zamówienia doznał lub może doznać uszczerbku, w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy, przysługują środki ochrony prawnej, o których mowa w Dziale VI ustawy Pzp.

## **ROZDZIAŁ XVI SIWZ – SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie**, w tym:

**Część 1 - Pakiet nr 1:** Dostawa szybkich testów do diagnostyki BSE oraz TSE owiec i kóz oraz CWD jeleniowatych wraz z akcesoriami oraz wynajmem i serwisowanie sprzętu umożliwiającego ich wykonanie.

### **A – zakres podstawowy.**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa szybkich testów do diagnostyki BSE oraz TSE owiec i kóz do przeprowadzenia **37260 oznaczeń** wraz z akcesoriami oraz wynajmem i serwisowanie sprzętu umożliwiającego ich wykonanie do Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Oddział Terenowy w Siedlcach.
2. Klasyfikacja wg Wspólnego Słownika Zamówień – 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne; 19520000-7 Produkty z tworzyw sztucznych.
3. **Wymagania dotyczące testów do diagnostyki TSE:**
  - 3.1. Testy muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Unii Europejskiej.
  - 3.2. Testy muszą posiadać aktualną, pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego - Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach oraz być umieszczone w wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii.
  - 3.3. Testy muszą należeć do grupy testów immunologicznych umożliwiających badanie bydła, jeleniowatych, małych przeżuwaczy oraz atypowej formy trzęsawki owiec.
  - 3.4. Testy muszą umożliwiać badanie prób autolizowanych.
  - 3.5. Każda seria testów musi posiadać certyfikat kontroli jakości wystawiony przez producenta testów.
  - 3.6. Każda seria testów musi posiadać dokument wystawiony przez Wspólnotowe Laboratorium Referencyjne (WLR) dla Zwierząt TSE dopuszczający je do użytku.

- 3.7. Interpretacja wyników badania uzyskanych w testach musi być jednoznaczna, to jest wynik dodatni” (wstępnie reaktywny) lub „wynik ujemny”.
- 3.8. Okres przydatności do użycia nie otwartych testów musi być nie krótszy niż **6 miesięcy od dnia dostawy**.
- 3.9. Testy muszą umożliwiać wykonanie badania min. 700 próbek (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4-4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.
- 3.10. Jeśli test lub procedura przygotowania próbki są zatwierdzone do użytku w formie zautomatyzowanej dla bydła oraz w formie manualnej dla małych przeżuwaczy, wówczas procedura taka jest dopuszczalna.
- 3.11. Zamawiający wymaga, aby oferowany przez Wykonawcę test, który zawiera element trawienia proteinazą K był wykonywany za pomocą automatu do testów umożliwiającego robotyzację dystrybucji odczynników, inkubacji i mieszania prób.
- 3.12. Instrukcja wykonania testów musi być w języku polskim.
- 3.13. Zamawiający wymaga, aby procedura wykonywania testów oferowanych przez wykonawcę nie wymagała przebudowy lub zmian w układzie pomieszczeń w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach przy ul. Kazimierzowskiej 29,08-110 Siedlce.

#### 4. **Wymagania dotyczące sprzętu:**

- 4.1. W ramach ceny umowy przez cały okres jej trwania Wykonawca zobowiązuje się do wynajmu, serwisowania i zainstalowania sprzętu do wykonywania przedmiotowych badań, tj. w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce, zgodnie z metodyką wykonywania testów.
- 4.2. Czynsz najmu sprzętu umożliwiającego wykonanie szybkich testów do diagnostyki wraz z oprogramowaniem komputerowym, w tym jego instalacją i aktualizacją, będzie się zawierał w ogólnej cenie za wykonanie przedmiotu Umowy.
- 4.3. Przekazanie wynajętego sprzętu nastąpi na podstawie protokołu odbioru sporządzonego przez Wykonawcę w dniu dostawy i montażu.
- 4.4. Cały wynajęty sprzęt musi być dostosowany do działania w warunkach polskich, oznakowany znakiem CE.
- 4.5. W ramach umowy Wykonawca zapewni nieodpłatny serwis techniczny wynajętego sprzętu oraz wszystkich pozostałych sprzętów niezbędnych do wykonywania badań, zapewni wymianę wszelkich uszkodzonych części sprzętu na nowe, wraz z kosztami robocizny za zamontowanie części, ustawienie i kalibrowanie sprzętu, tam gdzie będzie to konieczne. Jeśli niemożliwa jest naprawa sprzętu w przeciągu 24 godzin, sprzęt zostanie zastąpiony podobnym, posiadającym przynajmniej takie same parametry i o tym samym standardzie. Wszystkie naprawy i roboty konserwacyjne muszą być realizowane na miejscu (w laboratorium), w trakcie wykonywania powyższych czynności personel Wykonawcy musi przestrzegać wymogów bezpieczeństwa przedstawionych przez personel laboratorium.

- 4.6. Dostarczony sprzęt musi umożliwiać wykonanie badania min. 700 próbek (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4 - 4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.
- 4.7. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca w ramach ceny umowy przez cały okres jej trwania dostarczył oprogramowanie obsługujące wynajęte urządzenia w zakresie odczytu, interpretacji, walidacji, wydawania wyników oraz umożliwiające wysyłanie wyników drogą elektroniczną.
- 4.8. Dostarczony sprzęt musi posiadać odpowiednie dokumenty legalizacji/wzorcowania oraz szczegółowe instrukcje obsługi w oryginale oraz w języku polskim. Wszystkie instrukcje obsługi sprzętu muszą być sformułowane w sposób jednoznacznie określający, jakiego sprzętu dotyczą oraz jakie funkcje spełnia opisany w nich sprzęt.

## 5. **Wymagania dotyczące akcesoriów:**

- 5.1. Wraz z testami Wykonawca dostarczy w ilości niezbędnej do wykonania badań wszystkie wymagane odczynniki, materiały jednorazowego użytku oraz akcesoria wymagane do przeprowadzania każdego z etapów testu, zwłaszcza przygotowania, homogenizacji i oczyszczania próbki, z pominięciem wody, bibuły, rękawiczek jednorazowych, okularów ochronnych, pojemników na odpady, fartuchów, czepków, ochraniaczy na obuwie, maseczek jednorazowych. Wszystkie wymagane akcesoria muszą być jednorazowego użytku w celu uniknięcia możliwości wystąpienia zanieczyszczenia krzyżowego. Do każdego stosowanego w badaniach odczynnika wymagane są osobne pipety.
- 5.2. Końcówki do pipet muszą posiadać „deklarację zgodności” wystawioną przez producenta pipet lub jego autoryzowanego przedstawiciela, właściwego dla wynajętych przez wykonawcę pipet lub posiadać oświadczenie producenta końcówek potwierdzające zgodność końcówek z wynajętymi pipetami.

## 6. **Wymagania ogólne:**

- 6.1. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 4 dni od dnia dostawy pierwszej partii testów, przeszkoli pracowników Zamawiającego, wykonujących badania w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Oddział Terenowy w Siedlcach przy ul. Kazimierzowskiej 29, 08-110 Siedlce, oraz uruchomi sprzęt umożliwiając wdrożenie procedury badawczej. Szkolenie musi obejmować następujące zagadnienia: ogólne zasady działania, procedury obsługi oraz konserwacji urządzeń, konfiguracji, programowania urządzeń, rozpoznania wadliwego działania, drobnych napraw oraz przeprowadzania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. W szkoleniu muszą uczestniczyć wszystkie osoby zatrudnione w pracowniach. Na koniec szkolenia uczestnicy uzyskują certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.

## **B – zakres objęty prawem opcji**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa szybkich testów do diagnostyki BSE oraz TSE owiec i kóz do przeprowadzenia **13800 oznaczeń** wraz z akcesoriami oraz wynajmem i serwisowanie sprzętu umożliwiającego ich wykonanie do Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Oddział Terenowy w Siedlcach.
2. Klasyfikacja wg Wspólnego Słownika Zamówień – 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne; 19520000-7 Produkty z tworzyw sztucznych.
3. **Wymagania dotyczące testów do diagnostyki TSE:**
  - 3.1. Testy muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Unii Europejskiej.
  - 3.2. Testy muszą posiadać aktualną, pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego - Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach oraz być umieszczone w wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii.
  - 3.3. Testy muszą należeć do grupy testów immunologicznych umożliwiających badanie bydła, jeleniowatych, małych przeżuwaczy oraz atypowej formy trzęsawki owiec.
  - 3.4. Testy muszą umożliwiać badanie prób autolizowanych.
  - 3.5. Każda seria testów musi posiadać certyfikat kontroli jakości wystawiony przez producenta testów.
  - 3.6. Każda seria testów musi posiadać dokument wystawiony przez Wspólnotowe Laboratorium Referencyjne (WLR) dla Zwierząt TSE dopuszczający je do użytku.
  - 3.7. Interpretacja wyników badania uzyskanych w testach musi być jednoznaczna, to jest wynik dodatni” (wstępnie reaktywny) lub „wynik ujemny”.
  - 3.8. Okres przydatności do użycia nie otwartych testów musi być nie krótszy niż **6 miesięcy od dnia dostawy**.
  - 3.9. Testy muszą umożliwiać wykonanie badania min. 700 próbek (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4-4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.
  - 3.10. Jeśli test lub procedura przygotowania próbki są zatwierdzone do użytku w formie zautomatyzowanej dla bydła oraz w formie manualnej dla małych przeżuwaczy, wówczas procedura taka jest dopuszczalna.
  - 3.11. Zamawiający wymaga, aby oferowany przez Wykonawcę test, który zawiera element trawienia proteinazą K był wykonywany za pomocą automatu do testów umożliwiającego robotyzację dystrybucji odczynników, inkubacji i mieszania próbek.
  - 3.12. Instrukcja wykonania testów musi być w języku polskim.
  - 3.13. Zamawiający wymaga, aby procedura wykonywania testów oferowanych przez wykonawcę nie wymagała przebudowy lub zmian w układzie pomieszczeń w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach przy ul. Kazimierzowskiej 29,08-110 Siedlce.

#### **4. Wymagania dotyczące sprzętu:**

- 4.1. W ramach ceny umowy przez cały okres jej trwania Wykonawca zobowiązuje się do wynajmu, serwisowania i zainstalowania sprzętu do wykonywania przedmiotowych badań tj. w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce, zgodnie z metodyką wykonywania testów.
- 4.2. Czynsz najmu sprzętu umożliwiającego wykonanie szybkich testów do diagnostyki wraz z oprogramowaniem komputerowym, w tym jego instalacją i aktualizacją, będzie się zawierał w ogólnej cenie za wykonanie przedmiotu Umowy.
- 4.3. Przekazanie wynajętego sprzętu nastąpi na podstawie protokołu odbioru sporządzonego przez Wykonawcę w dniu dostawy i montażu.
- 4.4. Cały wynajęty sprzęt musi być dostosowany do działania w warunkach polskich, oznakowany znakiem CE.
- 4.5. W ramach umowy Wykonawca zapewni nieodpłatny serwis techniczny wynajętego sprzętu oraz wszystkich pozostałych sprzętów niezbędnych do wykonywania badań, zapewni wymianę wszelkich uszkodzonych części sprzętu na nowe, wraz z kosztami robocizny za zamontowanie części, ustawienie i kalibrowanie sprzętu, tam gdzie będzie to konieczne. Jeśli niemożliwa jest naprawa sprzętu w przeciągu 24 godzin, sprzęt zostanie zastąpiony podobnym, posiadającym przynajmniej takie same parametry i o tym samym standardzie. Wszystkie naprawy i roboty konserwacyjne muszą być realizowane na miejscu (w laboratorium), w trakcie wykonywania powyższych czynności personel Wykonawcy musi przestrzegać wymogów bezpieczeństwa przedstawionych przez personel laboratorium.
- 4.6. Dostarczony sprzęt musi umożliwiać wykonanie badania min. 700 próbek (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4 - 4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.
- 4.7. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca w ramach ceny umowy przez cały okres jej trwania dostarczył oprogramowanie obsługujące wynajęte urządzenia w zakresie odczytu, interpretacji, walidacji, wydawania wyników oraz umożliwiające wysyłanie wyników drogą elektroniczną.
- 4.8. Dostarczony sprzęt musi posiadać odpowiednie dokumenty legalizacji/wzorcowania oraz szczegółowe instrukcje obsługi w oryginale oraz w języku polskim. Wszystkie instrukcje obsługi sprzętu muszą być sformułowane w sposób jednoznacznie określający, jakiego sprzętu dotyczą oraz jakie funkcje spełnia opisany w nich sprzęt.

#### **5. Wymagania dotyczące akcesoriów:**

- 5.1. Wraz z testami Wykonawca dostarczy w ilości niezbędnej do wykonania badań wszystkie wymagane odczynniki, materiały jednorazowego użytku oraz akcesoria wymagane do przeprowadzania każdego z etapów testu, zwłaszcza przygotowania, homogenizacji i oczyszczania próbki, z pominięciem wody, bibuły, rękawiczek

jednorazowych, okularów ochronnych, pojemników na odpady, fartuchów, czepków, ochraniaczy na obuwie, maseczek jednorazowych. Wszystkie wymagane akcesoria muszą być jednorazowego użytku w celu uniknięcia możliwości wystąpienia zanieczyszczenia krzyżowego. Do każdego stosowanego w badaniach odczytnika wymagane są osobne pipety.

- 5.2. Końcówki do pipet muszą posiadać „deklarację zgodności” wystawioną przez producenta pipet lub jego autoryzowanego przedstawiciela, właściwego dla wynajętych przez wykonawcę pipet lub posiadać oświadczenie producenta końcówek potwierdzające zgodność końcówek z wynajętymi pipetami.

## 6. Wymagania ogólne:

- 6.1. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 4 dni od dnia dostawy pierwszej partii testów, przeszkoli pracowników Zamawiającego, wykonujących badania w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Oddział Terenowy w Siedlcach przy ul. Kazimierzowskiej 29, 08-110 Siedlce, oraz uruchomi sprzęt umożliwiając wdrożenie procedury badawczej. Szkolenie musi obejmować następujące zagadnienia: ogólne zasady działania, procedury obsługi oraz konserwacji urządzeń, konfiguracji, programowania urządzeń, rozpoznania wadliwego działania, drobnych napraw oraz przeprowadzania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. W szkoleniu muszą uczestniczyć wszystkie osoby zatrudnione w pracowniach. Na koniec szkolenia uczestnicy uzyskują certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.



**Część 2 - Pakiet 2:** Dostawa testów ELISA do badań w kierunku choroby Aujeszkiego:

**A – zakres podstawowy:**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary (kg, ml, szt.) lub inne	Wymagany minimalny termin gwarancji	Inne wymagania – dokumenty dołączone do dostawy.
1.	Immunoenzymatyczny test (ELISA) do wykrywania przeciwciał przeciwko glikoproteinie gE (gI) wirusa choroby Aujeszkiego w surowicy krwi świń i dzików.	<p>Test musi umożliwiać wykonanie badania w dwóch wariantach:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Procedura jednodniowa – test musi umożliwiać wykonanie badania w czasie nie dłuższym niż 120 min. Inkubacja płytki w temperaturze pokojowej.</li> <li>2. Procedura z inkubacją całonocną – czas około 12-18 h od czasu nałożenia surowicy do czasu dodania koniugatu w temperaturze 2-8°C.</li> <li>3. Surowice : pozytywna i negatywna wchodzące w skład zestawu oraz surowice badane muszą być dozowane do poszczególnych dołków mikropłytki w takiej samej objętości.</li> <li>4. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością.</li> <li>5. Każde opakowanie oferowanego testu musi</li> </ol>	14 zestawów	30 płytek 96 dołkowych	zestaw	Minimum 8 miesięcy od daty dostawy.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Certyfikat jakości zawierający m.in. nr serii, datę ważności, wyniki badania surowic kontrolnych dołączonych do zestawu.</li> <li>2. Instrukcja wykonania w języku polskim.</li> <li>3. Karta charakterystyki dla każdej serii testu w jęz. polskim.</li> </ol>

		<p>być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</p> <p>6. Zamawiający wymaga, aby min. 30 płytek opłaszczonych było dostarczone z pokrywką lub folią umożliwiającą przykrycie płytki podczas inkubacji.</p> <p>7. Test musi dysponować odczynnikami, których trwałość umożliwi wykonanie badań w systemie automatycznym.</p> <p>8. Zamawiający wymaga, aby test zawierał wszystkie niezbędne odczynniki do wykonania badania. Ilość oferowanych odczynników musi uwzględniać zużycie w systemie automatycznym, tj. około 5% więcej w stosunku do wykonania metodami manualnymi.</p> <p>9. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca łącznie z testami dostarczył naklejane barkody na mikropłytki 96-dołkowe umożliwiające pobranie surowicy z próbki pierwotnej i rozdozowanie próbek do płytek nieopłaszczonych w systemie automatycznym EVO 100.</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>10. Wymagania oprogramowania w zakresie wykonania badań testem ELISA w systemie automatycznym EVO 200 dotyczą inkubacji krótkiej.</p> <p>11. W ramach ceny umowy w ciągu 14 dni od jej podpisania Wykonawca musi dostarczyć, lub/i dostosować zainstalowane oprogramowanie (Freedom evoware Standard V2.1 SP2, Freedom evoware Plus V2.1 SP2, Magellan software V6,5) współpracujące z systemami automatycznymi EVO 100 i EVO200, niezbędne do wykonywania badań zapewniające pełną automatyzację procesu badawczego zgodnie z instrukcją testu.</p> <p>12. Oprogramowanie musi umożliwiać:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- użycie poszczególnych elementów zestawu do samodzielnego niezależnego wykorzystania jako jedno z wymienionych urządzeń: pipetor, płuczka, inkubator, czytnik;</li> <li>przenoszenie danych do programu EXCEL i WORD;</li> <li>pobranie surowicy z próbki pierwotnej i rozdozowanie próbek do</li> </ul>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>           płytek nieopłaszczonych w systemie automatycznym EVO 100, (przez próbkę pierwotną Zamawiający rozumie próbkę krwi w probówce otwartej z wydzieloną surowicą),            - automatyczne pobieranie przez system materiałów pomocniczych w miarę potrzeby, bez ingerencji personelu nadzorującego, wstępne automatyczne rozcieńczenie surowic do testu ELISA, jeżeli wymagane jest to instrukcją producenta,            -po zainstalowaniu oprogramowania            Wykonawca przedstawi wyniki badań na testach immunoenzymatycznych dostarczonych przez Wykonawcę, które potwierdzą prawidłowość uzyskiwanych wyników zgodnych z kryteriami zawartymi w instrukcji.         </p> <p>           13. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni od daty dostawy przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów i obsługi oprogramowania. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń         </p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p> <p>14. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym „Wykazie testów do diagnostyki In vitro” prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii.</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

#### B – zakres objęty prawem opcji:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary (kg, ml, szt.) lub inne	Wymagany minimalny termin gwarancji	Inne wymagania – dokumenty dołączone do dostawy.
1.	Immunoenzymatyczny test (ELISA) do wykrywania przeciwciał przeciwko glikoproteinie gE (gI) wirusa choroby Aujeszkiego w surowicy krwi świń i dzików.	<p>Test musi umożliwić wykonanie badania w dwóch wariantach:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Procedura jednodniowa – test musi umożliwić wykonanie badania w czasie nie dłuższym niż 120 min. Inkubacja płytki w temperaturze pokojowej.</li> <li>2. Procedura z inkubacją całonocną – czas około 12-18 h od czasu nałożenia surowicy do czasu dodania koniugatu w temperaturze 2-8°C.</li> <li>3. Surowice : pozytywna i</li> </ol>	7 zestawów	30 płytek 96 dołkowych	zestaw	Minimum 8 miesięcy od daty dostawy.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Certyfikat jakości zawierający m.in. nr serii, datę ważności, wyniki badania surowic kontrolnych dołączonych do zestawu.</li> <li>2. Instrukcja wykonania w języku polskim.</li> <li>3. Karta charakterystyki dla każdej serii testu w jęz. polskim.</li> </ol>

		<p>negatywna wchodzące w skład zestawu oraz surowice badane muszą być dozowane do poszczególnych dołków mikro płytki w takiej samej objętości.</p> <p>4. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością.</p> <p>5. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</p> <p>6. Zamawiający wymaga, aby min. 30 płytek opłaszczonych było dostarczone z pokrywką lub folią umożliwiającą przykrycie płytki podczas inkubacji.</p> <p>7. Test musi dysponować odczynnikami, których trwałość umożliwi wykonanie badań w systemie automatycznym.</p> <p>8. Zamawiający wymaga, aby test zawierał wszystkie niezbędne odczynniki do wykonania badania. Ilość oferowanych odczynników musi uwzględniać zużycie w systemie automatycznym, tj. około 5% więcej w stosunku do wykonania metodami manualnymi.</p> <p>9. Zamawiający wymaga, aby</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>Wykonawca łącznie z testami dostarczył naklejane barkody na mikropłytki 96-dołkowe umożliwiające pobranie surowicy z próbki pierwotnej i rozdozowanie próbek do płytek nieopłaszczonych w systemie automatycznym EVO 100.</p> <p>10. Wymagania oprogramowania w zakresie wykonania badań testem ELISA w systemie automatycznym EVO 200 dotyczą inkubacji krótkiej.</p> <p>11. W ramach ceny umowy w ciągu 14 dni od jej podpisania Wykonawca musi dostarczyć, lub/i dostosować zainstalowane oprogramowanie (Freedom evoware Standard V2.1 SP2, Freedom evoware Plus V2.1 SP2, Magellan software V6,5) współpracujące z systemami automatycznymi EVO 100 i EVO200, niezbędne do wykonywania badań zapewniające pełną automatyzację procesu badawczego zgodnie z instrukcją testu.</p> <p>12. Oprogramowanie musi umożliwiać:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- użycie poszczególnych</li> </ul>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>elementów zestawu do samodzielnego niezależnego wykorzystania jako jedno z wymienionych urządzeń: pipetor, płuczka, inkubator, czytnik; przenoszenie danych do programu EXCEL i WORD; pobranie surowicy z próbki pierwotnej i rozdozowanie próbek do płytek nieopłaszczonych w systemie automatycznym EVO 100, (przez próbkę pierwotną Zamawiający rozumie próbkę krwi w probówce otwartej z wydzieloną surowicą), - automatyczne pobieranie przez system materiałów pomocniczych w miarę potrzeby, bez ingerencji personelu nadzorującego, wstępne automatyczne rozcieńczenie surowic do testu ELISA, jeżeli wymagane jest to instrukcją producenta, -po zainstalowaniu oprogramowania Wykonawca przedstawi wyniki badań na testach immunoenzymatycznych dostarczonych przez Wykonawcę, które potwierdzą prawidłowość uzyskiwanych wyników zgodnych z kryteriami zawartymi w instrukcji.</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--



		<p>13. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni od daty dostawy przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów i obsługi oprogramowania. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p> <p>14. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym „Wykazie testów do diagnostyki In vitro” prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii.</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

**Część 3 - Pakiet 3:** Dostawa testów ELISA do badań w kierunku BVD/MD/BD, BVD/MD i PRRS:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary (kg, ml, szt.) lub inne	Wymagany minimalny termin gwarancji	Inne wymagania – dokumenty dołączone do dostawy.
1.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania	1. Test musi umożliwiać wykrywanie przeciwciał przeciwko wirusowi BVD – MD w próbkach surowicy/	2 zestawy	5 płytek 96 dołkowych	zestaw	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	1. Certyfikat jakości zawierający m.in. nr serii, data ważności, wyniki badania

	<p>specyficznych przeciwciał przeciwko białku P – 80 wirusa wirusowej biegunki bydła, choroby błon śluzowych oraz choroby granicznej owiec (BVD/MD/BD).</p>	<p>mleka bydła oraz próbkach surowicy krwi owiec.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. Test powinien umożliwiać badanie próbek surowicy bydła pojedynczych i pulowanych</li> <li>3. Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikropłytek 96 dołkowych.</li> <li>4. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością i powtarzalnością oraz umożliwiać badanie jednodniowe oraz inkubację całonocną od czasu nałożenia surowicy do czasu dodania koniugatu w temperaturze 2-8°C.</li> <li>5. Płytki muszą mieć możliwość dzielenia tj. wyjęcia określonej liczby baretek.</li> <li>6. Test musi zawierać odczynniki niezbędne do przeprowadzenia badań w tym surowice kontrolne: dodatnią i ujemną.</li> <li>7. Substrat i stoper muszą być w postaci gotowej do użycia.</li> <li>8. Test musi umożliwiać inkubację w temperaturze pokojowej .</li> </ol>					<p>surowic kontrolnych dołączonych do zestawu.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. Instrukcję wykonania w języku polskim.</li> <li>3. Wyniki walidacji pierwotnej przeprowadzonej przez producenta.</li> <li>4. Karta charakterystyki dla każdej serii testu w jęz. polskim.</li> </ol>
--	---	--	--	--	--	--	---

	<p>9. Test musi umożliwić wykonanie badania przy inkubacji dziennej w czasie nie dłuższym niż dwie godziny (licząc sumę średnich czasów inkubacji wskazanych w instrukcji producenta testu).</p> <p>10. Kategoria wyników badania: dodatni, ujemny, wątpliwy.</p> <p>11. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</p> <p>12. Test musi być umieszczony w „Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzony przez Głównego Lekarza Weterynarii”.</p> <p>13. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni od daty dostawy przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający</p>					
--	--	--	--	--	--	--

		umiejętności nabyte podczas szkolenia.					
2.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania antygeny wirusa biegunki bydła i choroby błon śluzowych (BVD/MD).	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Test musi umożliwiać wykrywanie antygeny wirusa BVD – MD w próbkach surowicy krwi bydła.</li> <li>2. Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikropłytek 96 dołkowych.</li> <li>3. Test musi umożliwiać badanie jednodniowe oraz inkubację całonocną w temperaturze 2-8°C. od czasu nałożenia surowicy do czasu dodania koniugatu.</li> <li>4. Test musi charakteryzować się wysoką czułością, specyficznością i powtarzalnością.</li> <li>5. Płytki muszą mieć możliwość dzielenia tj. wyjęcia określonej liczby baretek.</li> <li>6. Test musi zawierać odczynniki niezbędne do przeprowadzenia badań, w tym surowice kontrolne: dodatnią i ujemną.</li> <li>7. Substrat, koniugat i stoper muszą być w postaci gotowej do użycia.</li> <li>8. Kategoria wyników badania:</li> </ol>	2 zestawy	2 płytki 96 dołkowe	zestaw	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Certyfikat jakości zawierający m.in. nr serii, data ważności, wyniki badania surowic kontrolnych dołączonych do zestawu.</li> <li>2. Instrukcje wykonania w języku polskim.</li> <li>3. Wyniki walidacji pierwotnej przeprowadzonej przez producenta.</li> <li>4. Karta charakterystyki dla każdej serii testu w jęz. polskim.</li> </ol>

		<p> dodatni, ujemny.</p> <p>9. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</p> <p>10. Test musi być umieszczony w „Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzony przez Głównego Lekarza Weterynarii”.</p> <p>11. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni od daty dostawy przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>					
3.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi zespołu rozrodzco	<p>1. Test musi umożliwiać wykrywanie przeciwciał przeciwko wirusowi zespołu rozrodzco – oddechowego świń (PRRS).</p> <p>2. Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w</p>	1 zestaw	5 płytek 96 dołkowych	zestaw	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	1. Certyfikat jakości zawierający m.in. nr serii, data ważności, wyniki badania surowic kontrolnych dołączonych do

	<p>oddechowego świń (PRRS).</p>	<p>formie mikroplątek 96 dołkowych.</p> <p>3. Test musi charakteryzować się wysoką czułością, specyficzną i powtarzalnością. Płytki muszą mieć możliwość dzielenia tj. wyjęcia określonej liczby baretek.</p> <p>4. Test musi zawierać odczynniki niezbędne do przeprowadzenia badań w tym surowice kontrolne: dodatnią i ujemną.</p> <p>5. Koniugat, substrat i stoper muszą być w postaci gotowej do użycia.</p> <p>6. Test musi umożliwiać inkubację w temperaturze pokojowej.</p> <p>7. Test musi umożliwiać wykonanie badania przy inkubacji dziennej w czasie nie dłuższym niż 1 godz. 30 minut (licząc sumę średnich czasów inkubacji wskazanych w instrukcji producenta testu).</p> <p>8. Kategoria wyników badania: dodatni, ujemny.</p> <p>9. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności</p>					<p>zestawu.</p> <p>2. Instrukcje wykonania w języku polskim.</p> <p>3. Wyniki walidacji pierwotnej przeprowadzonej przez producenta.</p> <p>4. Karta charakterystyki dla każdej serii testu w jęz. polskim.</p>
--	---------------------------------	---	--	--	--	--	---

		<p>do użytku.</p> <p>10. Test musi być umieszczony w „Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzony przez Głównego Lekarza Weterynarii”.</p> <p>11. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni od daty dostawy przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

**Część 4 - Pakiet 4:** Dostawa testów ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.

**A – zakres podstawowy:**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary (kg, ml, szt.) lub inne	Wymagany minimalny termin gwarancji	Inne wymagania – dokumenty dołączone do dostawy.
1.	Test ELISA do wykrywania	1. Test umożliwiający wykrywanie przeciwciał dla	7 zestawów	5 płytek	zestawów	Minimum 10 miesięcy od dnia	1. Certyfikat jakości zawierający m.in. nr

	<p>przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.</p>	<p>wirusa afrykańskiego pomoru świń w surowicy i/lub osoczu świń i dzików.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością, nie mniejszą niż 99%.</li> <li>3. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</li> <li>4. Zamawiający wymaga, aby test zawierał wszystkie niezbędne odczynniki do wykonania badania.</li> <li>5. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym „Wykazie testów do diagnostyki In vitro” prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii.</li> <li>6. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający</li> </ol>				<p>dostawy.</p>	<p>serii, datę ważności, wyniki badania surowic kontrolnych dołączonych do zestawu.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. Instrukcję wykonania w języku polskim.</li> <li>3. Wyniki walidacji pierwotnej przeprowadzone przez producenta.</li> <li>4. Karta charakterystyki dla każdej serii testu w jęz. polskim.</li> </ol>
--	--	---	--	--	--	-----------------	---



		umiejętności nabyte podczas szkolenia.					
--	--	--	--	--	--	--	--

## B – zakres objęty prawem opcji:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary (kg, ml, szt.) lub inne	Wymagany minimalny termin gwarancji	Inne wymagania – dokumenty dołączone do dostawy.
1.	Test ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Test umożliwiający wykrywanie przeciwciał dla wirusa afrykańskiego pomoru świń w surowicy i/lub osoczu świń i dzików.</li> <li>2. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością nie mniejszą niż 99%.</li> <li>3. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</li> <li>4. Zamawiający wymaga, aby test zawierał wszystkie niezbędne odczynniki do wykonania badania.</li> <li>5. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym „Wykazie testów do diagnostyki In vitro” prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii.</li> </ol>	7 zestawów	5 płytek	zestawów	Minimum 10 miesięcy od dnia dostawy.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Certyfikat jakości zawierający m.in. nr serii, datę ważności, wyniki badania surowic kontrolnych dołączonych do zestawu.</li> <li>2. Instrukcję wykonania w języku polskim.</li> <li>3. Wyniki walidacji pierwotnej przeprowadzone przez producenta.</li> <li>4. Karta charakterystyki dla każdej serii testu w jęz. polskim.</li> </ol>

		<p>6. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--

## ROZDZIAŁ XVII SIWZ – INFORMACJE DODATKOWE.

### **Informacja o sposobie przetwarzania danych osobowych w Wojewódzkim Inspektoracie Weterynarii z siedzibą w Siedlcach w związku z realizacją zamówień publicznych.**

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 jest Mazowiecki Wojewódzki Lekarz Weterynarii.
2. Kontakt z inspektorem ochrony danych osobowych jest możliwy w formie elektronicznej na skrzynkę [iod@wiw.mazowsze.pl](mailto:iod@wiw.mazowsze.pl).
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego: **„Dostawa testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie”** - nr sprawy: **WIW-AD.272.40.2019**  
/dane identyfikujące postępowanie, np. nazwa, numer/  
prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
4. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późniejszymi zmianami), dalej „ustawa Pzp” oraz Wojewoda Podlaski w związku z korzystaniem przez *Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z systemu elektronicznego zarządzania dokumentacją (EZD PUW)*;
5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 5 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 5 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
6. Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
7. W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. Posiada Pani/Pan:
  - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych

- Pani/Pana dotyczących;
- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
  - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
  - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
9. Nie przysługuje Pani/Panu: - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych; - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO; - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019

## **OŚWIADCZENIE WYKONAWCY DOTYCZĄCE GRUPY KAPITAŁOWEJ**

My niżej podpisani, działając w imieniu i na rzecz:

.....  
.....

*(pełna nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy)*

*W przypadku składania oferty przez Wykonawców występujących wspólnie oświadczenie  
składa każdy z wykonawców.*

ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Pakiet nr .....**,

oświadczam, że **należę\*** / **reprezentowany przeze mnie podmiot należy do grupy kapitałowej\***, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2019 r., poz. 369) do której należą także następujące podmioty\*:

1.....;

2.....;

3.....;

oświadczam, że: **nie należę\*** / **reprezentowany przeze mnie podmiot nie należy do grupy kapitałowej\***, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986, z późniejszymi zmianami)\*.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_ \_\_ 2019 rok

\_\_\_\_\_  
*(podpis osób wskazanych w dokumencie  
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym  
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

\* niepotrzebne skreślić

Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019

**OŚWIADCZENIE  
W SPRAWIE BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA  
OKREŚLONYCH W ART. 24 UST. 1 PKT 15 i 22 PZP ORAZ  
W ART. 24 UST. 5 PKT 5 – 7 PZP**

My niżej podpisani, działając w imieniu i na rzecz:

.....  
.....

*(pełna nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy)*

*W przypadku składania oferty przez Wykonawców występujących wspólnie oświadczenie składa każdy z wykonawców.*

ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Pakiet nr .....**

oświadczam, że:

- w stosunku do Wykonawcy, którego reprezentuję nie wydano prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
- w stosunku do Wykonawcy, którego reprezentuję nie orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;
- w stosunku do Wykonawcy, którego reprezentuję nie wydano prawomocnego wyroku sądu skazującego za wykroczenie na karę ograniczenia wolności lub grzywny w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 5 PZP, tj. za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych;
- w stosunku do osób wskazanych art. 24 ust. 5 pkt 6 PZP, nie wydano wyroku sądu skazującego za wykroczenie na karę ograniczenia wolności lub grzywny w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 6 PZP, tj. za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych;
- w stosunku do Wykonawcy, którego reprezentuję nie wydano ostatecznej decyzji administracyjnej o naruszeniu obowiązków wynikających z przepisów prawa pracy, prawa ochrony środowiska lub przepisów o zabezpieczeniu społecznym w zakresie określonym przez zamawiającego na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 7 PZP, tj. za

wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych;

- Wykonawca, którego reprezentuję nie zalega z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1445, z późn. zm.).

\_\_\_\_\_ dnia \_\_ \_\_ 2019 rok

\_\_\_\_\_  
*(podpis osób wskazanych w dokumencie  
uprawniającym do wystąpienia w obrocie prawnym  
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019

# OFERTA

Do:

**Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii z siedzibą  
w Siedlcach  
ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.**

*(nazwa i adres Zamawiającego)*

Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie,**

**- Pakiet nr .....**

my niżej podpisani:

.....

działając w imieniu i na rzecz:

.....

.....

.....

*(nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców); w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich podmiotów składających wspólną ofertę)*



1. **OŚWIADCZAMY**, że naszym pełnomocnikiem dla potrzeb niniejszego zamówienia jest:

.....

*(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy składający wspólną ofertę)*

2. **SKŁADAMY OFERTĘ** na wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę w wysokości:

L.p.	Przedmiot Zamówienia, Producent, Nr katalogowy, Termin gwarancji	Jednostka miary	Cena jednostkowa netto dostawy (bez VAT) w zł	Ilość oferowanych jednostek miary	Wartość dostawy netto (bez VAT)*** (4x5)w zł	Stawka VAT* %	Kwota VAT* (6x7) zł	Wartość dostawy brutto** (z VAT) 6+8 w zł
1	2	3	4	5	6	7	8	9
<b>CENA OFERTY (DOSTAWY) NETTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 6)</b>						-	-	-
<b>RAZEM KWOTA VAT (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 8)</b>								-
<b>CENA OFERTY (DOSTAWY) BRUTTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 9)</b>								

\* Wypełniają jedynie wykonawcy będący podatnikami podatku VAT wg obowiązującego w tym zakresie prawa polskiego.

\*\* Gdy Wykonawca nie jest zobowiązany do naliczenia VAT należy wpisać kwotę z pozycji 6 (wartość dostawy netto bez VAT).

\*\*\* Uwaga w przypadku składania oferty obejmującej swoim zakresem przedmiot zamówienia określony w **Pakiecie nr 1, 2 i 4**, należy wycenić wyłącznie przedmiot zamówienia w zakresie podstawowym (bez opcji).

3. **OŚWIADCZAMY**, że jesteśmy/nie jesteśmy\* podatnikiem VAT o numerze ..... zarejestrowanym w ..... (podać kraj) i przez cały czas trwania umowy będziemy się posługiwać podanym wyżej numerem. Podmiotem uprawnionym do wystawienia faktur przez cały czas trwania umowy jest .....

*(w przypadku wykonawców wspólnie składający ofertę).*

4. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.

5. **ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ** do wykonania zamówienia w terminie określonym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
6. **AKCEPTUJEMY** warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
7. **UWAŻAMY SIĘ** za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj. przez okres **60 dni** od upływu terminu składania ofert.
8. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się z wzorem umowy i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
9. **OŚWIADCZAMY**, że informacje stanowiące tzw. tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zostały umieszczone w odrębnej kopercie z adnotacją „Tajemnica przedsiębiorstwa” TAK / NIE\*
10. **OŚWIADCZAMY**, iż termin płatności faktury wynosi ..... **dni** od dnia wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę.
11. **OŚWIADCZAMY**, iż okres gwarancji nie może być krótszy niż ..... miesięcy od dnia dostawy.
12. **OŚWIADCZAMY**, iż zaliczamy się do małych i średnich przedsiębiorstw **TAK/NIE\***.
13. **ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY** sami/przy udziale podwykonawców\*, którzy będą wykonywać następujące prace wchodzące w zakres przedmiotu zamówienia:

a) .....  
*(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)*

b) .....  
*(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)*

15. **OSOBA UPOWAŻNIONA DO KONTAKTÓW Z ZAMAWIAJĄCYM** w sprawach dotyczących realizacji umowy i ewentualnych reklamacji jest .....  
 adres poczty elektronicznej .....  
 telefon .....  
 e-mail .....

16. **OFERTE** niniejszą składamy na ..... kolejno ponumerowanych stronach.

17. **PRZEDKŁADAMY** do oferty następujące oświadczenia i dokumenty:

a/ .....str. oferty .....

b/ ..... str. oferty .....

c/ ..... str. oferty .....

\_\_\_\_\_ dnia \_\_ \_\_ 2019 rok

\_\_\_\_\_  
*(podpis osób wskazanych w dokumencie  
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym  
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

\* - **niepotrzebne skreślić**

Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019

**U M O W A nr WIW.AD.273.....2019**

zawarta w dniu ..... roku pomiędzy:

**Skarbem Państwa - Wojewódzkim Inspektoratem Weterynarii z siedzibą w Siedlcach;****ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce;**

reprezentowanym przez:

.....  
.....zwanym dalej w treści umowy „**Zamawiającym**”

a firmą

.....  
.....

reprezentowanym przez:

.....  
.....zwanym dalej w treści umowy „**Wykonawcą**”, w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego powyżej równowartości 144.000 EURO, **Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019 – Pakiet nr .....**, zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986, z późn. zm.), została zawarta umowa o następującej treści.

## § 1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest **dostawa zestawów diagnostycznych do wykrywania DNA i zestawów do izolacji DNA wirusa afrykańskiego pomoru świń (ASF) u świń i dzików dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Pakiet nr ...** ....., zgodnie z zestawieniem asortymentowo - cenowym stanowiącym **Załącznik nr 1** niniejszej umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się w ramach realizacji przedmiotu tej umowy, do dostarczenia przedmiotu zamówienia, własnym transportem i na swój koszt.

Zapisy, które będą wprowadzone do umowy w ramach Części 1, 2 i 4 (dla pakietu nr 1, 2 i 4).

3. Zamawiający przewiduje prawo opcji. Przedmiot zamówienia w ilości określonej w **Załączniku nr 1** do niniejszej umowy stanowi zakres podstawowy. W przypadku konieczności przeprowadzenia dodatkowych badań, Zamawiający może zakupić dodatkowo przedmiot zamówienia w ilości określonej w zestawieniu asortymentowym stanowiącym Załącznik nr 4 do niniejszej umowy.
4. Wykorzystanie prawa opcji nie jest obowiązkowe dla Zamawiającego. W przypadku nie skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu.

5. Ceny jednostkowe w ramach prawa opcji nie mogą być inne od cen jednostkowych określonych w ofercie złożonej przez Wykonawcę.
6. Prawo opcji będzie realizowane poprzez pisemne zamówienia (minimum 14 dni przed terminem dostawy przedmiotu zamówienia wskazanym w harmonogramie dostaw z zakresu objętego prawem opcji – **Załącznik nr 5** do wzoru umowy), kierowane przez Zamawiającego do Wykonawcy. Zamówienia będą określały m.in. ilość, termin, adres dostarczenia oraz numer umowy na podstawie której realizowane jest prawo opcji.

## § 2

1. Przedmiot niniejszej umowy wskazany w § 1, dostarczany będzie przez Wykonawcę zgodnie z harmonogramem dostaw stanowiącym **Załącznik nr 2** do niniejszej umowy.
3. W dniu dostarczenia przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę VAT, która po potwierdzeniu dostarczenia przedmiotu umowy stanowić będzie podstawę rozliczeń między stronami.
4. Fakturę VAT za dostarczony przedmiot zamówienia Wykonawca prześle bezpośrednio do Zamawiającego, tj. Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.

## § 3

1. Potwierdzeniem dostarczenia przedmiotu zamówienia będzie Protokół Odbioru sporządzony przez Wykonawcę wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 3** niniejszej umowy.
2. Protokół Odbioru sporządzony będzie w 3 jednobrzmiących egzemplarzach (jeden egzemplarz dla Wykonawcy, i dwa egzemplarze dla Zamawiającego) oryginalnie podpisanych i ostemplowanych przez upoważnione osoby:
  - a) Ze strony Zamawiającego:
    - .....
    - .....lub inne upoważnione osoby.
  - b) Ze strony Wykonawcy:
    - .....lub inne upoważnione osoby.
3. Podpisanie Protokołu Odbioru nastąpi w dniu dostarczenia przedmiotu zamówienia.

## § 4

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony przedmiot zamówienia zgodnie z treścią **Załącznika nr 1** do niniejszej umowy.
2. Zamawiający ma obowiązek zawiadomienia Wykonawcy o zaistniałej wadzie przedmiotu umowy w ciągu 7 dni od dnia jej stwierdzenia.
3. Wykonawca zobowiązuje się do uwzględnienia reklamacji wad przedmiotu umowy w terminie 14 dni od dnia pisemnego zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego.

## § 5

W przypadku opóźnienia w wykonaniu umowy w zakresie terminu realizacji, Zamawiający może od Wykonawcy:

- a) żądać zapłacenia kary umownej w wysokości 0,5 % kwoty wynagrodzenia za niedostarczenie w terminie partii towaru, za każdy dzień opóźnienia, nie wyższej jednak niż 10 % wartości przedmiotu zamówienia. Zapłata kary umownej nastąpi w terminie 14 dni od wezwania skierowanego przez Zamawiającego do Wykonawcy listem poleconym. Wezwanie do zapłaty kary umownej zawierało będzie każdorazowo szczegółowe wyliczenie wysokości naliczonej kary umownej,
- b) wyznaczyć dodatkowy termin do wykonania umowy, przy zachowaniu prawa do naliczania kary umownej w wysokości określonej w punkcie a) za każdy dzień opóźnienia,
- c) rozwiązać umowę bez wypowiedzenia przy przekroczeniu terminu wyznaczonego w trybie pkt b), przy zachowaniu prawa do naliczania kary umownej w wysokości określonej w punkcie a).

#### § 6

1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie będzie leżeć w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, zamawiający będzie mógł odstąpić od umowy w terminie miesiąca od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
2. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego Wykonawca otrzyma wynagrodzenie stosowne do zakresu wykonanego zamówienia. Zakres wykonanego zamówienia zostanie określony przez Strony po dokonaniu wypowiedzenia umowy.
3. W przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę lub z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania otrzymania kary umownej w wysokości 10 % wartości niezrealizowanego przedmiotu zamówienia. Zapłata kary umownej nastąpi w terminie 14 dni od wezwania skierowanego przez Zamawiającego do Wykonawcy listem poleconym. Wezwanie do zapłaty kary umownej zawierało będzie szczegółowe wyliczenie wysokości naliczonej kary umownej.
4. Zamawiający, w razie wykazania szkody przewyższającej karę umowną, może dochodzić od Wykonawcy odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

#### § 7

1. Strony ustalają, całkowite wynagrodzenie za realizację przedmiotu zamówienia w wysokości ..... **zł brutto (słownie:** .....).
2. Wynagrodzenie określone w ust. 1 obejmuje także koszty, jakie zostaną poniesione przez Wykonawcę dla wykonania zadań objętych niniejszą umową.
3. Maksymalne wynagrodzenie brutto podane w ust. 1 może ulec zmianie tylko w sytuacji określonych w § 10 pkt. 2 umowy oraz w przypadku zastosowania prawa opcji przez Zamawiającego.

#### § 8

1. Rozliczenie dostaw nastąpi na podstawie faktur VAT dostarczonych do siedziby Zamawiającego.
2. Faktury uregulowane zostaną w terminie 30 dni od dnia ich otrzymania przez Zamawiającego.

3. W przypadku opóźnienia w płatnościach, o których mowa powyżej przez Zamawiającego na rzecz Wykonawcy, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia.

#### § 9

1. W przypadku powstania sporów związanych z realizacją postanowień niniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający zobowiązany jest wyczerpać drogę postępowania reklamacyjnego, kierując swoje roszczenie do Wykonawcy.
2. W razie niezadowolającego rozstrzygnięcia reklamacyjnego, Zamawiającemu przysługuje prawo wystąpienia do sądu powszechnego. Sądem miejscowo właściwym będzie odpowiedni Sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie znajdują postanowienia ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986, z późn. zm.) oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.

#### § 10

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Dopuszcza się możliwość zmiany umowy w zakresie:
  - a) zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem okoliczności uniemożliwiających wykonanie dostaw niezależnych od Wykonawcy,
  - b) zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

#### § 11

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach: 1 egzemplarz dla Wykonawcy i 2 egzemplarze dla Zamawiającego.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

### ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – CENOWE

Lp.	Przedmiot Zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy)	Termin gwarancji	Termin przydatności nieotwartych testów	J.m.	Wielkość J.m.	Cena jedn. netto dostawy (bez VAT) w zł	Ilość J.m.	Wartość dostawy netto (bez VAT) w zł	Stawka VAT %	Kwota VAT w zł	Wartość dostawy brutto w zł
<b>RAZEM:</b>											

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA



## HARMONOGRAM DOSTAW

Miejsce realizacji dostaw: .....

<b>Lp.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b>	<b>Ilość zamawiana</b>	<b>Termin dostawy</b>

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

**PROTOKÓŁ ODBIORU**  
**PRZEPROWADZONEGO W:**

.....  
.....  
.....

Dzień odbioru: .....

**I. Biorący udział:**

**Ze strony Wykonawcy** - (nazwa i adres sprzedającego)

.....

p.....  
(nazwisko i imię)

p.....  
(nazwisko i imię)

**Ze strony Zamawiającego** - (nazwa i adres odbierającego)

.....

p.....  
(nazwisko i imię)

II. Przedmiot dostawy i odbioru w ramach Umowy nr .....  
z dnia .....

Lp.	Przedmiot Zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy)	Ilość	Wartość w zł netto (zgodnie z umową)	Wartość w zł brutto (zgodnie z umową)

III. Kompletność dostawy<sup>1</sup>:

1. TAK

2. NIE - uwagi / zastrzeżenia:

.....  
.....

IV. Kontrola ilościowa i jakościowa<sup>1</sup>:

1. Pozytywny

2. Negatywny - uwagi / zastrzeżenia:

.....  
.....

V. Gwarancja .....

VI. Termin przydatności nieotwartych testów .....

VII. Końcowy wynik przyjęcia<sup>1</sup>:

1. Pozytywny

2. Negatywny - uwagi / zastrzeżenia:

.....  
.....

**Podpisy:**

---

*Ze strony Zamawiającego  
imię, nazwisko, pieczęć*

---

*Ze strony Wykonawcy  
imię, nazwisko, pieczęć*

---

<sup>1</sup> Niepotrzebne skreślić

### ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWE (PRAWO OPCJI)

Lp.	Przedmiot Zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy)	Termin gwarancji	Termin przydatności nieotwartych testów	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary	Cena jedn. netto dostawy (bez VAT) w zł	Stawka VAT %
1.								

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

### HARMONOGRAM DOSTAW - (PRAWO OPCJI)

Miejsce realizacji dostaw: .....

<b>Lp.</b>	<b>Przedmiot zamówienia</b>	<b>Ilość zamawiana</b>	<b>Termin dostawy</b>

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019

## SPECYFIKACJA OFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie:**

### Część 1 – Pakiet nr 1:

Przedmiot zamówienia: **Dostawa szybkich testów do diagnostyki BSE oraz TSE owiec i kóz oraz CWD jeleniowatych wraz z akcesoriami oraz wynajmem i serwisowanie sprzętu umożliwiającego ich wykonanie:**

Lp.	Wymagane parametry Zamawiającego	Oferowane parametry przez Wykonawcę *
<b>Wymagania dotyczące testów do diagnostyki TSE</b>		-
1	Testy muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Unii Europejskiej.	
2	Testy muszą posiadać aktualną, pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego - Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach oraz być umieszczone w wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii.	
3	Testy muszą należeć do grupy testów immunologicznych umożliwiających badanie bydła, jeleniowatych, małych przeżuwaczy oraz atypowej formy trzęsawki owiec.	
4	Testy muszą umożliwiać badanie prób autolizowanych.	
5	Każda seria testów musi posiadać certyfikat kontroli jakości wystawiony przez producenta testów.	

6	Każda seria testów musi posiadać dokument wystawiony przez Wspólnotowe Laboratorium Referencyjne (WLR) dla Zwierząt TSE dopuszczający je do użytku.	
7	Interpretacja wyników badania uzyskanych w testach musi być jednoznaczna, to jest wynik dodatni” (wstępnie reaktywny) lub „wynik ujemny”.	
8	Okres przydatności do użycia nie otwartych testów musi być nie krótszy niż <b>6 miesięcy</b> od dnia dostawy.	
9	Testy muszą umożliwiać wykonanie badania min. 700 próbek (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4-4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.	
10	Jeśli test lub procedura przygotowania próbki są zatwierdzone do użytku w formie zautomatyzowanej dla bydła oraz w formie manualnej dla małych przeżuwaczy, wówczas procedura taka jest dopuszczalna.	
11	Zamawiający wymaga, aby oferowany przez Wykonawcę test, który zawiera element trawienia proteinazą K był wykonywany za pomocą automatu do testów umożliwiającego robotyzację dystrybucji odczynników, inkubacji i mieszania prób.	
12	Instrukcja wykonania testów musi być w języku polskim.	
13	Zamawiający wymaga, aby procedura wykonywania testów oferowanych przez wykonawcę nie wymagała przebudowy lub zmian w układzie pomieszczeń w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach przy ul. Kazimierzowskiej 29, 08-110 Siedlce.	

<b>Wymagania dotyczące sprzętu:</b>		
1	W ramach ceny umowy przez cały okres jej trwania Wykonawca zobowiązuje się do wynajmu, serwisowania i zainstalowania sprzętu do wykonywania przedmiotowych badań tj. w Dziale Badań TSE Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce, zgodnie z metodyką wykonywania testów.	
2	Czynsz najmu sprzętu umożliwiającego wykonanie szybkich testów do diagnostyki wraz z oprogramowaniem komputerowym, w tym jego instalacją i aktualizacją, będzie się zawierał w ogólnej cenie za wykonanie przedmiotu Umowy.	
3	Przekazanie wynajętego sprzętu nastąpi na podstawie protokołu odbioru sporządzonego przez Wykonawcę w dniu dostawy i montażu.	
4	Cały wynajęty sprzęt musi być dostosowany do działania w warunkach polskich, oznakowany znakiem CE.	
5	W ramach umowy Wykonawca zapewni nieodpłatny serwis techniczny wynajętego sprzętu oraz wszystkich pozostałych sprzętów niezbędnych do wykonywania badań, zapewni wymianę wszelkich uszkodzonych części sprzętu na nowe, wraz z kosztami robocizny za zamontowanie części, ustawienie i kalibrowanie sprzętu, tam gdzie będzie to konieczne. Jeśli niemożliwa jest naprawa sprzętu w przeciągu 24 godzin, sprzęt zostanie zastąpiony podobnym, posiadającym przynajmniej takie same parametry i o tym samym standardzie. Wszystkie naprawy i roboty konserwacyjne muszą być realizowane na miejscu (w laboratorium), w trakcie wykonywania powyższych czynności personel Wykonawcy musi przestrzegać wymogów bezpieczeństwa przedstawionych przez personel laboratorium.	
6	Dostarczony sprzęt musi umożliwiać wykonanie badania min. 700 próbek (nie wliczając próbek kontrolnych) przez 4 osoby w ciągu 4 - 4,5 godziny, z uwzględnieniem wszystkich etapów badania aż do uzyskania wyniku, z pominięciem etapu pobierania i homogenizacji próbek.	



7	Zamawiający wymaga, aby Wykonawca w ramach ceny umowy przez cały okres jej trwania dostarczył oprogramowanie obsługujące wynajęte urządzenia w zakresie odczytu, interpretacji, walidacji, wydawania wyników oraz umożliwiające wysyłanie wyników drogą elektroniczną.	
8	Dostarczony sprzęt musi posiadać odpowiednie dokumenty legalizacji/wzorcowania oraz szczegółowe instrukcje obsługi w oryginale oraz w języku polskim. Wszystkie instrukcje obsługi sprzętu muszą być sformułowane w sposób jednoznacznie określający, jakiego sprzętu dotyczą oraz jakie funkcje spełnia opisany w nich sprzęt.	
<b>Wymagania dotyczące akcesoriów:</b>		
1	Wraz z testami Wykonawca dostarczy w ilości niezbędnej do wykonania badań wszystkie wymagane odczynniki, materiały jednorazowego użytku oraz akcesoria wymagane do przeprowadzania każdego z etapów testu, zwłaszcza przygotowania, homogenizacji i oczyszczania próbki, z pominięciem wody, bibuły, rękawiczek jednorazowych, okularów ochronnych, pojemników na odpady, fartuchów, czepków, ochraniaczy na obuwie, maseczek jednorazowych. Wszystkie wymagane akcesoria muszą być jednorazowego użytku w celu uniknięcia możliwości wystąpienia zanieczyszczenia krzyżowego. Do każdego stosowanego w badaniach odczynnika wymagane są osobne pipety.	
2	Końcówki do pipet muszą posiadać „deklarację zgodności” wystawioną przez producenta pipet lub jego autoryzowanego przedstawiciela, właściwego dla wynajętych przez wykonawcę pipet lub posiadać oświadczenie producenta końcówek potwierdzające zgodność końcówek z wynajętymi pipetami.	
<b>Wymagania ogólne</b>		
1	W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 4 dni od dnia dostawy pierwszej partii testów, przeszkoli pracowników Zamawiającego, wykonujących badania w Dziale Badań TSE	

<p>Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Oddział Terenowy w Siedlcach przy ul. Kazimierzowskiej 29, 08-110 Siedlce oraz uruchomi sprzęt umożliwiając wdrożenie procedury badawczej. Szkolenie musi obejmować następujące zagadnienia: ogólne zasady działania, procedury obsługi oraz konserwacji urządzeń, konfiguracji, programowania urządzeń, rozpoznania wadliwego działania, drobnych napraw oraz przeprowadzania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. W szkoleniu muszą uczestniczyć wszystkie osoby zatrudnione w pracowniach. Na koniec szkolenia uczestnicy uzyskują certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>	
--	--

\*do wypełnienia przez Wykonawcę, zapisy „Tak”, „Zgodnie”, czy „Spełnia” „Jak obok” nie będą akceptowane, należy podać precyzyjnie rzeczywisty oferowany parametr. Wypełniają Wykonawcy składający ofertę na dany pakiet.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_ \_\_ 2019 rok

\_\_\_\_\_  
*(pieczęć i podpis)*

**Część 2 – Pakiet nr 2:**Przedmiot zamówienia: **Dostawa testów ELISA do badań w kierunku choroby Aujeszkiego:**

—		Parametry Zamawiającego		Oferowane przez Wykonawcę parametry*		
Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Wymagana wielkość opakowania	Przedmiot zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy*	Parametry techniczne*	Wielkość opakowania*
1.	Immunoenzymatyczny test (ELISA) do wykrywania przeciwciał przeciwko glikoproteinie gE (gI) wirusa choroby Aujeszkiego w surowicy krwi świń i dzików.	<p>Test musi umożliwiać wykonanie badania w dwóch wariantach:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Procedura jednodniowa – test musi umożliwiać wykonanie badania w czasie nie dłuższym niż 120 min. Inkubacja płytki w temperaturze pokojowej.</li><li>2. Procedura z inkubacją całonocną – czas około 12-18 h od czasu nałożenia surowicy do czasu dodania koniugatu w temperaturze 2-8°C.</li><li>3. Surowice : pozytywna i negatywna wchodzące w skład zestawu oraz surowice badane muszą być dozowane do poszczególnych dołków mikropłytki w takiej samej objętości.</li><li>4. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością.</li><li>5. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</li><li>6. Zamawiający wymaga, aby min. 30 płytek opłaszczonych było</li></ol>	30 płytek 96 dołkowych			

		<p>dostarczone z pokrywką lub folią umożliwiającą przykrycie płytki podczas inkubacji.</p> <p>7. Test musi dysponować odczynnikami, których trwałość umożliwi wykonanie badań w systemie automatycznym.</p> <p>8. Zamawiający wymaga, aby test zawierał wszystkie niezbędne odczynniki do wykonania badania. Ilość oferowanych odczynników musi uwzględniać zużycie w systemie automatycznym, tj. około 5% więcej w stosunku do wykonania metodami manualnymi.</p> <p>9. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca łącznie z testami dostarczył naklejane barkody na mikropłytki 96-dółkowe umożliwiające pobranie surowicy z próbki pierwotnej i rozdozowanie próbek do płytek nieopłaszczonych w systemie automatycznym EVO 100.</p> <p>10. Wymagania oprogramowania w zakresie wykonania badań testem ELISA w systemie automatycznym EVO 200 dotyczą inkubacji krótkiej.</p> <p>11. W ramach ceny umowy w ciągu 14 dni od jej podpisania Wykonawca musi dostarczyć, lub/i dostosować zainstalowane oprogramowanie (Freedom evoware Standard V2.1 SP2, Freedom evoware Plus V2.1 SP2, Magellan software V6,5)</p>				
--	--	---	--	--	--	--

		<p>współpracujące z systemami automatycznymi EVO 100 i EVO200, niezbędne do wykonywania badań zapewniające pełną automatyzację procesu badawczego zgodnie z instrukcją testu.</p> <p>12. Oprogramowanie musi umożliwiać:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- użycie poszczególnych elementów zestawu do samodzielnego niezależnego wykorzystania jako jedno z wymienionych urządzeń: pipetor, płuczka, inkubator, czytnik; przenoszenie danych do programu EXCEL i WORD; pobranie surowicy z próbki pierwotnej i rozdzobowanie próbek do płytek nieopłaszczonych w systemie automatycznym EVO 100, (przez próbkę pierwotną Zamawiający rozumie próbkę krwi w probówce otwartej z wydzieloną surowicą),</li> <li>- automatyczne pobieranie przez system materiałów pomocniczych w miarę potrzeby, bez ingerencji personelu nadzorującego, wstępne automatyczne rozcieńczenie surowic do testu ELISA, jeżeli wymagane jest to instrukcją producenta,</li> <li>-po zainstalowaniu oprogramowania Wykonawca przedstawi wyniki badań na</li> </ul>				
--	--	--	--	--	--	--

		<p>testach immunoenzymatycznych dostarczonych przez Wykonawcę, które potwierdzą prawidłowość uzyskiwanych wyników zgodnych z kryteriami zawartymi w instrukcji.</p> <p>13. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów i obsługi oprogramowania. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p> <p>14. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym „Wykazie testów do diagnostyki In vitro” prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii.</p>				
--	--	---	--	--	--	--

\*do wypełnienia przez Wykonawcę, zapisy „Tak”, „Zgodnie”, czy „Spełnia” „Jak obok” nie będą akceptowane, należy podać precyzyjnie rzeczywisty oferowany parametr. Wypełniają Wykonawcy składający ofertę na dany pakiet.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_ \_\_ 2019 rok

\_\_\_\_\_  
(pieczęć i podpis)

**Część 3 – Pakiet nr 3:**Przedmiot zamówienia: **Dostawa testów ELISA do badań w kierunku BVD/MD/BD, BVD/MD i PRRS:**

—		Parametry Zamawiającego		Oferowane przez Wykonawcę parametry*		
Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Wymagana wielkość opakowania	Przedmiot zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy*)	Parametry techniczne*	Wielkość opakowania*
1.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania specyficznych przeciwciał przeciwko białku P – 80 wirusa wirusowej biegunki bydła, choroby błon śluzowych oraz choroby granicznej owiec (BVD/MD/BD).	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Test musi umożliwiać wykrywanie przeciwciał przeciwko wirusowi BVD – MD w próbkach surowicy/ mleka bydła oraz próbkach surowicy krwi owiec.</li><li>2. Test powinien umożliwiać badanie próbek surowicy bydła pojedynczych i pulowanych</li><li>3. Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikropłytek 96 dołkowych.</li><li>4. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością i powtarzalnością oraz umożliwiać badanie jednodniowe oraz inkubację całonocną od czasu nałożenia surowicy do czasu dodania koniugatu w temperaturze 2-8°C.</li><li>5. Płytki muszą mieć możliwość dzielenia tj. wyjęcia określonej liczby baretek.</li><li>6. Test musi zawierać odczynniki niezbędne do przeprowadzenia badań w tym surowice kontrolne:</li></ol>	5 płytek 96 dołkowych			

		<p>dodatnią i ujemną.</p> <p>7. Substrat i stoper musza być w postaci gotowej do użycia.</p> <p>8. Test musi umożliwiać inkubację w temperaturze pokojowej .</p> <p>9. Test musi umożliwiać wykonanie badania przy inkubacji dziennej w czasie nie dłuższym niż dwie godziny (licząc sumę średnich czasów inkubacji wskazanych w instrukcji producenta testu).</p> <p>10. Kategoria wyników badania: dodatni, ujemny, wątpliwy.</p> <p>11. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</p> <p>12. Test musi być umieszczony w „Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzony przez Głównego Lekarza Weterynarii”.</p> <p>13. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>				
--	--	---	--	--	--	--



2.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania antygeny wirusa biegunki bydła i choroby błon śluzowych (BVD/MD).	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Test musi umożliwiać wykrywanie antygeny wirusa BVD – MD w próbkach surowicy krwi bydła.</li> <li>2. Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikropłytek 96 dołkowych.</li> <li>3. Test musi umożliwiać badanie jednodniowe oraz inkubację całonocną w temperaturze 2-8°C. od czasu nałożenia surowicy do czasu dodania koniugatu.</li> <li>4. Test musi charakteryzować się wysoką czułością, specyficznością i powtarzalnością.</li> <li>5. Płytki muszą mieć możliwość dzielenia tj. wyjęcia określonej liczby baretek.</li> <li>6. Test musi zawierać odczynniki niezbędne do przeprowadzenia badań, w tym surowice kontrolne: dodatnią i ujemną.</li> <li>7. Substrat, koniugat i stoper muszą być w postaci gotowej do użycia.</li> <li>8. Kategoria wyników badania: dodatni, ujemny.</li> <li>9. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</li> <li>10. Test musi być umieszczony w „Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzony przez Głównego Lekarza Weterynarii”.</li> <li>11. W ramach ceny umowy Wykonawca</li> </ol>	2 płytki 96 dołkowe			
----	---	---	---------------------	--	--	--

		<p>w terminie 14 dni przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>				
3.	<p>Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi zespołu rozrodczo oddechowego świń (PRRS).</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Test musi umożliwiać wykrywanie przeciwciał przeciwko wirusowi zespołu rozrodczo – oddechowego świń (PRRS).</li> <li>2. Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikroplatek 96 dołkowych.</li> <li>3. Test musi charakteryzować się wysoką czułością, specyficznością i powtarzalnością. Płytki muszą mieć możliwość dzielenia tj. wyjęcia określonej liczby baretek.</li> <li>4. Test musi zawierać odczynniki niezbędne do przeprowadzenia badań w tym surowice kontrolne: dodatnią i ujemną.</li> <li>5. Koniugat, substrat i stoper muszą być w postaci gotowej do użycia.</li> <li>6. Test musi umożliwiać inkubacje w temperaturze pokojowej.</li> <li>7. Test musi umożliwiać wykonanie badania przy inkubacji dziennej w czasie nie dłuższym niż 1 godz. 30</li> </ol>	5 płytek 96 dołkowych			

		<p>minut (licząc sumę średnich czasów inkubacji wskazanych w instrukcji producenta testu).</p> <p>8. Kategoria wyników badania: dodatni, ujemny.</p> <p>9. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</p> <p>10. Test musi być umieszczony w „Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro prowadzony przez Głównego Lekarza Weterynarii”.</p> <p>11. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni od daty dostawy przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>				
--	--	---	--	--	--	--

\*do wypełnienia przez Wykonawcę, zapisy „Tak”, „Zgodnie”, czy „Spełnia” „Jak obok” nie będą akceptowane, należy podać precyzyjnie rzeczywisty oferowany parametr. Wypełniają Wykonawcy składający ofertę na dany pakiet.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_ \_\_ 2019 rok

\_\_\_\_\_  
(pieczęć i podpis)

**Część 4 – Pakiet nr 4:**

Przedmiot zamówienia: **Dostawa testów ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń:**

—		Parametry Zamawiającego		Oferowane przez Wykonawcę parametry*		
Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Wymagana wielkość opakowania	Przedmiot zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy*	Parametry techniczne*	Wielkość opakowania*
1.	Test ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Test umożliwiający wykrywanie przeciwciał dla wirusa afrykańskiego pomoru świń w surowicy i/lub osoczu świń i dzików.</li><li>2. Test musi charakteryzować się wysoką czułością i specyficznością nie mniejszą niż 99%.</li><li>3. Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii oraz okresem przydatności do użytku.</li><li>4. Zamawiający wymaga, aby test zawierał wszystkie niezbędne odczynniki do wykonania badania.</li><li>5. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym „Wykazie testów do diagnostyki In vitro” prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii.</li><li>6. W ramach ceny umowy Wykonawca w terminie 14 dni przeprowadzi szkolenie</li></ol>	5 płytek			

		<p>pracowników Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. Szkolenie musi składać się zarówno z części teoretycznej jak i ćwiczeń praktycznych. Na koniec szkolenia wykonawca wyda personelowi Zamawiającego certyfikat potwierdzający umiejętności nabyte podczas szkolenia.</p>				
--	--	--	--	--	--	--

Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019

**HARMONOGRAM DOSTAW****Część 1 - Pakiet 1****A - Zakres podstawowy**

**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy		
			14 dni od dnia podpisania umowy	wrzesień 2019r.	Listopad 2019r.
1.	Testy do diagnostyki BSE, TSE owiec i kóz oraz CWD jeleniowatych.	37260 oznaczeń	9660 oznaczeń	13800 oznaczeń	13800 oznaczeń

**B - Zakres objęty prawem opcji**

**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy
			do dnia 10 grudnia 2019r.
1.	Testy do diagnostyki BSE, TSE owiec i kóz oraz CWD jeleniowatych.	13800 oznaczeń	13800 oznaczeń

## Część 2 - Pakiet 2

### A - Zakres podstawowy

**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Ostrołęce, ul. Składowa 8A, 07-410 Ostrołęka:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy	
			21 dni od podpisania umowy	Wrzesień 2019r.
1.	Immunoenzymatyczny test (ELISA) do wykrywania przeciwciał przeciwko glikoproteinie gE (gI) wirusa choroby Aujeszkiego w surowicy krwi świń i dzików.	14 zestawów (a'30 płytek x 96 dołkowych)	4 zestawy (a'30 płytek x 96 dołkowych)	10 zestawów (a'30 płytek x 96 dołkowych)

### B - Zakres objęty prawem opcji

**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy	
			Wrzesień 2019r.	Listopad 2019r.
1.	Immunoenzymatyczny test (ELISA) do wykrywania przeciwciał przeciwko glikoproteinie gE (gI) wirusa choroby Aujeszkiego w surowicy krwi świń i dzików.	7 zestawów (a'30 płytek x 96 dołkowych)	3 zestawy (a'30 płytek x 96 dołkowych)	4 zestawy (a'30 płytek x 96 dołkowych)

**Część 3 - Pakiet 3:**

**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy	
			Wrzesień 2019r.	Listopad 2019r.
1.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania specyficznych przeciwciał przeciwko białku P – 80 wirusa wirusowej biegunki bydła, choroby błon śluzowych oraz choroby granicznej owiec (BVD/MD/BD).	2 zestawy (a' 5 płytek 96 dołkowych)	1 zestaw (a' 5 x płytek 96 dołkowych)	1 zestaw (a' 5 x płytek 96 dołkowych)
2.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania antygenu wirusa biegunki bydła i choroby błon śluzowych (BVD/MD).	2 zestawy (a' 2 płytki 96 dołkowe)	1 zestaw (a' 5 x płytek 96 dołkowych)	1 zestaw (a' 5 x płytek 96 dołkowych)
3.	Test ELISA do wykonywania badań w kierunku wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi zespołu rozrodzco oddechowego świń (PRRS).	1 zestaw (a' 5 x płytek 96 dołkowych)	1 zestaw (a' 5 x płytek 96 dołkowych)	x



**Część 4 - Pakiet 4:****A - Zakres podstawowy**

**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Ostrołęce, ul. Składowa 8A, 07-410 Ostrołęka:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy
			Wrzesień 2019r.
1.	Test ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.	7 zestawów (a' 5 płytek)	7 zestawów (a' 5 płytek)

**B - Zakres objęty prawem opcji**

**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie - Oddział Terenowy w Ostrołęce, ul. Składowa 8A, 07-410 Ostrołęka:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy
			Listopad 2019r.
1.	Test ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.	7 zestawów (a' 5 płytek)	7 zestawów (a' 5 płytek)

Nr sprawy: WIW-AD.272.40.2019

Dane do złożenia oferty w formie elektronicznej poprzez platformę miniPortal dla postępowania „**Dostawa testów ELISA do badań serologicznych dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie**”, w tym:

**Pakiet 1:** Dostawa szybkich testów do diagnostyki BSE oraz TSE owiec i kóz oraz CWD jeleniowatych wraz z akcesoriami oraz wynajmem i serwisowanie sprzętu umożliwiającego ich wykonanie,

**Pakiet 2:** Dostawa testów ELISA do badań w kierunku choroby Aujeszkyego,

**Pakiet 3:** Dostawa testów ELISA do badań w kierunku BVD/MD/BD, BVD/MD i PRRS,

**Pakiet 4:** Dostawa testów ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń.

Sygnatura postępowania: **WIW-AD.272.40.2019**

Numer ogłoszenia TED: **2019/S 129-315873**

Identyfikator postępowania: **6cb7b626-4fca-44f5-9907-9755d237f4aa**

Klucz publiczny dla danego postępowania o udzielenie zamówienia dostępny jest na Liście wszystkich postępowań na miniPortalu.