

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - po modyfikacji
Dostawa testów diagnostycznych, odczynników laboratoryjnych i pożywek

I. WYMAGANIA OGÓLNE

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa testów diagnostycznych do badań laboratoryjnych i odczynników do diagnostyki serologicznej dla Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii w Olsztynie zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym **załącznik nr 3**.
2. Zamawiający przewiduje **prawo opcji**. Przedmiot zamówienia określa zakres podstawowy oraz zakres opcjonalny związany z zakupem dodatkowej ilości materiałów laboratoryjnych, której wykorzystanie zależne jest od możliwości finansowych Zamawiającego.
3. Prawem opcji jest możliwość zamówienia w ramach niniejszej umowy zwiększonego zakresu usługi określonej w formularzu cenowym stanowiącym **załącznik nr 3** do SIWZ niż wskazane w kolumnie „Ilości podstawowe”. Ilość dodatkowych dostaw w ramach prawa opcji została określona w formularzu ofertowym w kolumnie „Ilość opcji”.
4. Zamawiający uprawniony jest do skorzystania z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy.
5. Zamawiający poinformuje Wykonawcę o realizacji przedmiot zamówienia objętego prawem opcji najpóźniej do 30.09.2020 r.
6. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji zawartej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji w całości lub w części, Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu.
7. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne towarom opisywanym w zadaniach nr 1-31. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego towary spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Przywołanie nazwy i numeru katalogowego jest doprecyzowaniem opisu przedmiotu zamówienia.
8. Użyte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia nazwy własne producentów, numery katalogowe lub normy zostały zamieszczone informacyjnie ze względów technologicznych, z uwagi na konieczność zachowania norm, parametrów i standardów, jakimi charakteryzują się posiadane przez Zamawiającego urządzenia bądź realizowane badania. W takim przypadku Zamawiający zgodnie z art. 29 ust 3 ustawy dopuszcza składanie ofert równoważnych.
9. Równoważny przedmiot zamówienia musi posiadać takie same parametry techniczne i nie gorsze parametry jakościowe jak towar wskazanych producentów. Wykonawca oferujący towary równoważne zobowiązany jest do dołączenia do oferty wiarygodnych dokumentów potwierdzających jednoznacznie spełnienie cech równoważności np. specyfikacja techniczna, karta katalogowa, certyfikat itp. Z załączonych dokumentów musi jednoznacznie wynikać, że oferowany towar spełnia postawione wymagania.
10. Przy ocenie parametrów równoważnych Zamawiający będzie brał pod uwagę jedynie cechy zawarte w np. w kartach katalogowych, specyfikacjach technicznych lub certyfikatach dla towarów wyszczególnionych w formularzach cenowych.
11. Oferowane produkty muszą posiadać wszelkie niezbędne pozwolenia, deklaracje i karty charakterystyk dopuszczające je do obrotu na terytorium Unii Europejskiej.
12. Towar musi posiadać nienaruszone cechy pierwotnego opakowania i odpowiadać wszystkim cechom określonym w opisie przedmiotu zamówienia.
13. Każde opakowanie oferowanego asortymentu musi być oznaczone datą produkcji lub/i okresem przydatności do użytku oraz numerem serii.
14. Do każdego produktu przy dostawie wykonawca jest zobowiązany dostarczyć certyfikat analityczny określający parametry użytkowe i termin ważności. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, aby certyfikaty dostępne były na stronie internetowej wykonawcy, do której Zamawiający będzie miał bezpłatny, całodobowy dostęp. Adres strony internetowej zostanie podany przez wykonawcę w przesłanej ofercie.

15. Z uwagi na specyfikę prowadzonych badań badawczych powodującą niejednokrotnie konieczność zmiany w trakcie ich realizacji - Zamawiający zastrzega: sobie prawo dokonania zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, a także ograniczenia przedmiotu zamówienia za względu na: potrzeby, których nie jest w stanie ściśle przewidzieć na etapie prowadzonego postępowania.
16. Podane ilości przedmiotu zamówienia są wielkościami orientacyjnymi, oszacowanymi na podstawie zużycia w roku poprzednim oraz przewidywanego zapotrzebowania i mają jedynie charakter informacyjny.

II. WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE DLA POSZCZEGÓLNYCH ZADAŃ

Zadanie nr 15 - Preparaty do diagnostyki brucelozy oraz pozostałe preparaty i koniugaty

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA				ILOŚĆ		
Lp.	Nazwa	j.m.	Równoważne z: Producent	Razem:	Podstawa	Opcja
1	Antygen Brucella abortus do OKAP zgodny z instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii GIWzVII.420/lab-4/2003, standaryzowana zawiesina inaktywowanych komórek Brucella abortus do OKAP	20 ml	Biowet	21	21	0
2	Antygen brucella abortus do OWD zgodny z instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii GIWzVII.420/lab-5/2003, standaryzowana zawiesina inaktywowanych komórek Brucella abortus do odczynu wiązania dopełniacza	10 ml	Biowet	1	1	0
3	Brucellognost zgodny z instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii GIWzVII.420/lab-3/2003, standaryzowana zawiesina inaktywowanych komórek Brucella abortus do aglutynacji probówkowej	100 ml	Biowet	1	1	0
4	Dopełniacz liofilizowany do OWD - rozpuszczalnik: woda destylowana, mieszanina surowic krwi świńek morskich o odpowiednim poziomie dopełniacza, bez zawartości środka konserwującego	2 ml	Biomed	5	3	2
5	Roboczy standard surowicy anty brucella abortus do OA	1ml	PIW Puławy	4	4	0
6	Roboczy standard surowicy anty brucella abortus do OWD	1ml	PIW Puławy	2	2	0
7	Surowica hemolityczna do OWD - liofilizat, bez środka konserwującego, rozcieńczalnik: woda destylowana, zawiera przeciwciała przeciwko erytrocytom baranim.	1ml	Biomed	2	2	0
8	Surowica referencyjna kontrolna dodatnia EBB(BLV+) P9 – zgodna z instrukcją GLW nr GIWzVII.420/lab-22/2003	2 ml	PIW Puławy	2	2	0
9	Surowica referencyjna kontrolna ujemna EBB(BLV-) N27 – zgodna z instrukcją GLW nr GIWzVII.420/lab-22/2003	2 ml	PIW Puławy	10	5	5

10	Tampon Weronal Concentrate Bufor do OWD - bufor barbitalowy (weronalowy) VBD roztwór macierzysty, zgodny z instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii GIWzVII.420/lab-5/2003	100 ml	Pourquier	6	4	2
----	--	--------	-----------	---	---	---

1. Przy każdorazowej dostawie produktów Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć certyfikat jakości zgodny z etykietą na produkcie, zawierający co najmniej numer serii, datę produkcji i/lub okres ważności lub udostępnić go w formie elektronicznej;
2. Termin ważności preparatów nie może być krótszy niż **12 miesięcy** liczony od daty dostawy;
3. Dla preparatu wymagany jest wpis do rejestru prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii zgodnie z art. 4 ust. 2 ustawy z dnia 9 kwietnia 2010 r. o uchyleniu ustawy o wyrobach stosowanych w medycynie weterynaryjnej oraz zmianie innych ustaw (Dz.U. Nr 78 poz.513) – oświadczenie ujęte w formularzu cenowym.

Zadanie nr 25 - Wzorce wg katalogu dr Ehrenstorfer

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA						ILOŚĆ		
Lp.	Nazwa	CAS	Wzór sumaryczny	j.m.	Równoważne z:	Razem :	Podstawa	Opcja
1	Chloramphenicol	56-75-7	$C_{14}H_{12}Cl_2N_2O_5$	250 mg	11120000	4	4	0
2	Dihydrostremycin sesquisulfate	5490-27-7	$(C_{21}H_{41}N_7O_{12})_2 \times H_2SO_4$	100 mg	12635300	1	0	1
3	Doxycycline hyclate	24390-14-5	$C_{22}H_{24}N_2O_8 \times HCl \times 0,5H_2O \times 0,5C_2H_6O$	100 mg	13084280	1	1	0
4	Sulfadiazine	68-35-9	$C_{10}H_{10}N_4O_2S$	100 mg	16990500	1	1	0
5	Sulfamethazine	57-68-1	$C_{12}H_{14}N_4O_2S$	250 mg	16996500	1	1	0
6	Trimethoprim	738-70-5	$C_{14}H_{18}N_4O_3$	250 mg	17875000	1	1	0
7	Oxytetracycline hydrochloride	2058-46-0	$C_{22}H_{24}N_2O_9 \times HCl$	250 mg	15820000	1	0	1
8	Tiamulin fumarate	55297-96-6	$C_{32}H_{51}NO_8S$	100 mg	17575800	1	0	1

1. Przy każdorazowej dostawie odczynnika chemicznego Wykonawca zobowiązuje się udostępnić w formie elektronicznej certyfikat jakości zgodny z etykietą na produkcie, zawierający co najmniej numer serii i datę produkcji i/lub okres ważności;
2. Przy każdorazowej dostawie wzorców oraz roztworów wzorcowych należy dołączyć świadectwa dla wzorca zawierające: nazwę produktu, numer katalogowy, numer serii, stopień czystości lub stężenie, datę ważności, warunki przechowywania, niepewność.
3. Przy pierwszej dostawie zamówionego odczynnika chemicznego Wykonawca udostępni kartę charakterystyki w formie elektronicznej sporządzoną wg Rozporządzenia WE 1907/2006 REACH (Dz. Urz. WE 2006.396.1 z późniejszymi zmianami), a w trakcie trwania umowy jej aktualizację, jeśli taka nastąpi.
4. Termin ważności produktów nie może być krótszy niż **12 miesięcy** liczony od daty dostawy.