

ZAMAWIAJĄCY
POWIATOWA STACJA SANITARNO – EPIDEMIOLOGICZNA
W CIECHANOWIE

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z póź. zm.) na:

"Dostawa materiałów do badań laboratoryjnych "

Nr sprawy: ADM.272.1.5.2023

Ciechanów, dnia 02.03.2023 r

I. Nazwa i adres Zamawiającego

1. Powiatowa Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Ciechanowie, ul Sienkiewicza 27 , 06-400 Ciechanów, telefon: 23 672 33 13, 23 672 41 63, fax: 23 672 41 44, NIP 566-14-12-038, <https://www.gov.pl/web/psse-ciechanow>
2. Wszelkie dokumenty, zmiany i wyjaśnienia treści SWZ związane z niniejszym postępowaniem są dostępne na <https://ezamowienia.gov.pl>, identyfikator postępowania: **ocds-148610-d9fafc29-bd93-11ed-8261-62cbbe4d0ca4** oraz na <https://www.gov.pl/web/psse-ciechanow/zamowienia-publiczne>, postępowanie w trybie podstawowym, bez negocjacji – nr ADM.272.1.5.2023
3. Godziny urzędowania biura Zamawiającego: pon-pt, 7:30-15:00

II. Tryb udzielenia zamówienia

1. Postępowanie jest prowadzone w trybie podstawowym, zgodnie z przepisami art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710, z późniejszymi zmianami.) zwanej dalej ustawą Pzp.
2. Właściwą procedurą przeprowadzenia niniejszego postępowania są przepisy dla zamówień o szacunkowej wartości poniżej progów unijnych, określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.
3. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Warunków Zamówienia, zwaną dalej SWZ, zastosowanie mają przepisy Prawa Zamówień Publicznych (tekst jedn.Dz.U.2022 poz. 1710 ze zm.- dalej: Pzp).

III. Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa materiałów do badań laboratoryjnych z podziałem na 25 części, zwane dalej "Pakietami", których ilości i opisy znajdują się w załącznikach nr 2-26 do SWZ tj:

| | | |
|--------|-------|---|
| Pakiet | I | Certyfikowane Materiały Odniesienia- certyfikaty ze znakiem akredytacji PCA |
| Pakiet | II | Certyfikowane Materiały Odniesienia |
| Pakiet | III | Certyfikowane Materiały Odniesienia- bufory i wzorce konduktometryczne |
| Pakiet | IV | Testy, odczynniki, filtry, wkłady do zestawu Millipore-Merck |
| Pakiet | V | Zestaw odczynników do oznaczeń, wzorce do zestawu HACH |
| Pakiet | VI | Odczynniki chemiczne o wysokiej klasie czystości- preferowane firmy POCH |
| Pakiet | VII | Odczynniki chemiczne o wysokiej klasie czystości |
| Pakiet | VIII | Odczynniki chemiczne |
| Pakiet | IX | Szybkie testy, sączki |
| Pakiet | X | Szczepy ilościowe, wzorcowe |
| Pakiet | XI | Roztwory o określonym stężeniu, odważki analityczne (fix) |
| Pakiet | XII | Odczynniki dla mikrobiologii |
| Pakiet | XIII | Testy i wskaźniki do kontroli sterylizacji |
| Pakiet | XIV | Lateksy Salmonella |
| Pakiet | XV | Lateksy Shigella |
| Pakiet | XVI | Surowica Yersinia |
| Pakiet | XVII | Surowice do agutylacji |
| Pakiet | XVIII | Surowice Salmonella |
| Pakiet | XIX | Podłoża bakteriologiczne I |
| Pakiet | XX | Podłoża bakteriologiczne II |

| | | |
|--------|-------|--|
| Pakiet | XXI | Podłoża bakteriologiczne III |
| Pakiet | XXII | Podłoża bakteriologiczne IV |
| Pakiet | XXIII | Wymazówki z podłożem transportowym Amies bez węgla |
| Pakiet | XXIV | Sprzęt jednorazowy |
| Pakiet | XXV | Szkło laboratoryjne |

2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Wykonawca może złożyć ofertę na całość lub wybraną przez siebie część zamówienia.
3. Przedmiot zamówienia obejmuje również transport zamawianych odczynników na koszt Wykonawcy, oraz odbiór opakowań kaucjonowanych i niekaucjonowanych po zużytych odczynnikach na koszt Wykonawcy lub pokrycie usług kurierskich, związanych ze zwrotem opakowań do siedziby Wykonawcy.
4. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie się odbywała w miarę bieżącego zapotrzebowania.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zrezygnowania z 10% dostaw realizacji zamówienia.
6. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne i wszelkie odpowiedniki rynkowe, jednak nie gorsze niż wskazane w SWZ.
7. Wykonawca, który oferuje rozwiązania równoważne opisanym przez zamawiającego jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymogi określone przez zamawiającego. Na potwierdzenie powyższego, Wykonawca przedłoży do oferty następujące dokumenty: przykładowe świadectwo jakości lub specyfikację techniczną produktu proponowanego przez Wykonawcę z podstawowymi cechami charakterystycznymi (wraz z numerem katalogowym).
8. W przypadku wątpliwości co do deklarowanej jakości zaproponowanego produktu. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zażądania od Wykonawcy dostarczenia świadectwa jakości na każdym etapie postępowania.
9. W przypadku wątpliwości związanych z udowodnieniem równoważności złożonej oferty (w tym ewentualnych ekspertyz) spoczywa na Wykonawcy.
10. Zamawiający zastrzega sobie możliwość sprawdzenia oferowanych materiałów równoważnych.
11. Wykonawca ma obowiązek dostarczenia próbek na żądanie w terminie i określonych ilościach przez Zamawiającego (ilość niezbędna do sprawdzenia). Zamawiający ma możliwość zrezygnowania z oferty równoważnej, jeśli występujące w produkcji zanieczyszczenia będą miały znaczący wpływ na jakość wyników oznaczeń próbek ślepej.
12. W przypadku zaoferowania produktu równoważnego, Wykonawca ponosi wszelką odpowiedzialność za wynikłe szkody związane m.in. z naruszeniem powtarzalności wyników badań, uszkodzeniem urządzeń itp.
13. Wymagania ogólne:

Pakiet I Certyfikowane Materiały Odniesienia – certyfikaty ze znakiem akredytacji PCA

W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez zamawiającego do oferty należy dla każdego producenta załączyć przykładowe świadectwo.

Wymagania:

- Dla każdego materiału odniesienia certyfikat wydany przez **GUM** lub ze **znakiem akredytacji PCA**.
- Dla wzorca mętności **500 NTU** **nie jest wymagany** znak akredytacji PCA
- Załączone do każdego materiału odniesienia świadectwo musi określać dokładną wartość stężenia i niepewność wyznaczenia tego stężenia oraz deklarować łańcuch spójności pomiarowej.

- Termin przydatności nie krótszy niż 10 miesięcy od dnia dostawy. W przypadku wzorców o terminie ważności deklarowanym przez producenta krótszym niż 10 miesięcy, okres przydatności wzorca nie może być krótszy niż 3/4 terminu ustalonego przez producenta.
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego materiału
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet II Certyfikowane Materiały Odniesienia

W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez zamawiającego do oferty należy dla każdego producenta załączyć przykładowe świadectwo.

Wymagania:

- Materiał odniesienia wyprodukowany przez producenta akredytowanego w odniesieniu do wymagań normy ISO 17034 w ramach posiadanego zakresu akredytacji a jednostka akredytująca jest sygnatariuszem porozumienia EA MLA i lub ILAC MRA.
- Gdy brak na rynku dostępnych CRM producentów wskazanych powyżej mogą być CRM wyprodukowane przez producenta materiałów odniesienia spełniającego wymagania normy ISO 17034
- Certyfikat ze znakiem akredytacji jednostki akredytującej
- Na świadectwach innych niż wydane przez GUM lub akredytowanych producentów materiału odniesienia musi być zawarta deklaracja o spełnieniu wymagań normy ISO 17034
- Załączony do każdego materiału odniesienia certyfikat musi określać dokładną wartość stężenia i niepewność wyznaczenia tego stężenia oraz deklarować łańcuch spójności pomiarowej.
- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku wzorców o terminie ważności deklarowanym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności wzorca nie może być krótszy niż 3/4 terminu ustalonego przez producenta.
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego materiału
- Wzorzec twardości musi być z innej firmy niż CPAchem
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet III Certyfikowane Materiały Odniesienia - bufory i wzorce konduktometryczne

W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez zamawiającego do oferty należy dla każdego producenta załączyć przykładowy certyfikat.

Wymagania:

- Certyfikat wydany przez GUM lub ze znakiem akredytacji PCA.
- Załączony do każdego materiału certyfikat musi określać dokładną wartość wskaźnika i niepewność wyznaczenia tej wartości oraz deklarować łańcuch spójności pomiarowej.
- Dla roztworów buforowych musi być podana zależność pH od temperatury w zakresie co najmniej od 10 do 35 °C.
- Termin przydatności nie krótszy niż 10 miesięcy od dnia dostawy. W przypadku wzorców o terminie ważności deklarowanym przez producenta krótszym niż 10 miesięcy, okres przydatności wzorca nie może być krótszy niż 3/4 terminu ustalonego przez producenta.
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego materiału
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet IV Testy, odczynniki, filtry, wkłady do zestawu Millipore - Merck

Wymagania:

- Spełniający wymagania określone przy każdej pozycji zamówienia (włącznie ze wskazanym numerem katalogowym).
- Termin przydatności nie krótszy niż 1 rok od dnia dostawy. W przypadku gdy ustalony przez producenta termin przydatności jest krótszy niż 1 rok, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Dla każdego przedmiotu zamówienia dołączony certyfikat jakości.
- Wkłady do podajnika Millipore kratkowane, sterylne, wielkość porów 0,45 µm, średnica 47 mm. 600 szt. na taśmie dostosowanej do podajnika firmy Millipore.
- Kwas azotowy 65%, Suprapur do analizy śladowej
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet V Zestawy odczynników do oznaczeń, wzorce – do zestawów HACH

Wymagania:

- Spełniający wymagania określone przy każdej pozycji zamówienia (włącznie ze wskazanym numerem katalogowym lub producentem).
- Opakowania poduszkowe reagenta do oznaczania chloru metodą DPD z objętości 10 ml do kolorymetru firmy HACH (Pocket Color II)
- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników/wzorców o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdej pozycji dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii określające czystość odczynnika.
- W przypadku wzorców świadectwo określające wartość prawdziwą i niepewność wyznaczenia tej wartości
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet VI Odczynniki chemiczne o wysokiej klasie czystości – preferowane firmy POCH, AVANTOR

Wymagania

- Odczynniki jak najwyższej czystości czda lub wyższej.
- Wyprodukowane przez renomowanego producenta o marce znanej i cenionej przez laboratoria badawcze
- Preferowane odczynniki firm POCH, AVANTOR lub równoważne. Absolutnie **wykluczona firma Eurochem i firma CHEMPUR**. Odczynniki firmy Eurochem i Chempur dają inne wartości próbek ślepych oraz krzywe kalibracyjne o innych parametrach niż odczynniki na których aktualnie pracuje laboratorium.
- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdego odczynnika dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii określające czystość odczynnika.
- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy dla każdego odczynnika dostarczona karta charakterystyki. Ewentualnie karty charakterystyki mogą być dołączone w formie elektronicznej.

- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego odczynnika
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od złożenia zamówienia

Pakiet VII Odczynniki chemiczne o wysokiej klasie czystości

Wymagania:

- Odczynniki o klasie czystości czda lub wyższej.
- Wyprodukowane przez renomowanego producenta o marce znanej i cenionej przez laboratoria badawcze
- Preferowane firmy POCH/ Avantor, Merck, Sigma-Aldrich, Honeywell Acros lub równoważne. **Z wykluczeniem firmy Eurochem i firmy CHEMPUR.** Odczynniki firmy Eurochem i Chempur dają inne wartości próbek ślepych oraz krzywe kalibracyjne o innych parametrach niż odczynniki na których aktualnie pracuje laboratorium.
- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdego odczynnika dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii określające czystość odczynnika.
- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy dla każdego odczynnika dostarczona karta charakterystyki. Ewentualnie karty charakterystyki mogą być dołączone do oferty w formie elektronicznej
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego odczynnika
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet VIII Odczynniki chemiczne

Wymagania:

- Odczynniki o klasie czystości czda lub „czysty” (co najmniej 99,0 % czystości).
- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdego odczynnika dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii określające czystość odczynnika.
- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy dla każdego odczynnika dostarczona karta charakterystyki. Ewentualnie karty charakterystyki mogą być dołączone do oferty w formie elektronicznej
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego odczynnika
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od złożenia zamówienia

Pakiet IX Szybkie testy, sączi

Wymagania:

- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdego odczynnika dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii określające czystość odczynnika (jeśli jest wymagane).

- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy dla każdego odczynnika dostarczona karta charakterystyki (jeśli jest wymagana). Ewentualnie karty charakterystyki mogą być dołączone do oferty w formie elektronicznej
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego materiału/odczynnika
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet X Szczepy ilościowe

Wymagania:

- Certyfikat jakości określający ilość jednostek tworzących kolonię
- Szczep wyhodowany przez producenta akredytowanego w odniesieniu do wymagań normy ISO 17034 w ramach posiadanego zakresu akredytacji a jednostka akredytująca jest sygnatariuszem porozumienia EA MLA i lub ILAC MRA.
- Termin przydatności nie krótszy niż 1 rok od dnia dostawy. W przypadku szczepów o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 1 rok, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego szczepu
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od daty złożenia zamówienia

Pakiet XI Roztwory o określonym stężeniu, odważki analityczne (fix)

Wymagania:

- Termin przydatności nie krótszy niż 1 rok od dnia dostawy. W przypadku odczynników o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 1 rok, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdego odczynnika dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii
- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy dla każdego odczynnika dostarczona karta charakterystyki (jeśli jest wymagana). Ewentualnie karty charakterystyki mogą być dołączone do oferty w formie elektronicznej
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego roztworu
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni** od złożenia zamówienia

Pakiet XII Odczynniki dla mikrobiologii

Wymagania:

1. Jakość nie gorsza niż firmy Avantor/Sigma/Sigma-Aldrich/Eurochem lub równoważny.
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić minimum 2 lata od daty dostawy; w przypadku krótszego terminu - nie może być on krótszy niż 2/3 terminu ustalonego przez producenta lub co najmniej 3/4 daty przydatności (w przypadku produktów nie mających wskazanej daty produkcji), z wyłączeniem produktów, dla których nie określa się terminów ważności (wyjątek: EDTA, kwas fenyloboronowy – zgodnie z SWZ)
4. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla serii wszystkich odczynników wymienionych w pakiecie.
5. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego odczynnika.

6. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
7. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD)
8. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne; substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiając ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XIII Testy i wskaźniki do kontroli sterylizacji

Wymagania:

1. Testy chemiczne muszą być nietoksyczne (bez ołowiu i metali ciężkich) oraz dawać jednoznaczną, czytelną zmianę barwnika na teście.
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy, w przypadku krótszego terminu - nie może on być krótszy niż 2/3 terminu ustalonego przez producenta lub co najmniej 3/4 daty przydatności (w przypadku produktów nie mających wskazanej daty produkcji), z wyłączeniem produktów, dla których nie określa się terminów ważności.
4. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla serii wszystkich testów wymienionych w pakiecie.
5. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.
6. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
7. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD)
8. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiając ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XIV Lateksy Salmonella

Wymagania:

1. Termin ważności dostarczonych produktów minimum 12 miesięcy od daty dostawy.
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - a. aktualny certyfikat ISO 9001 producenta testów lub deklarację zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro
 - b. przykładowy oryginał certyfikatu kontroli jakości dla serii jednego testu spośród wymienionych w pakiecie.
4. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.

5. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości/deklarację zgodności produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów/deklaracji na stronie internetowej producenta/dostawcy

6. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).

7. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XV Lateksy Shigella

Wymagania:

1. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.

3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:

a. aktualny certyfikat ISO 9001 producenta testów lub deklarację zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro

b. przykładowy oryginał certyfikatu kontroli jakości dla serii jednego testu spośród wymienionych w pakiecie.

4. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.

5. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości/deklarację zgodności produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów/deklaracji na stronie internetowej producenta/dostawcy.

6. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).

7. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XVI Surowica Yersinia

Wymagania:

1. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.

3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:

a. aktualny certyfikat ISO 9001 producenta surowic lub deklarację zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro

b. przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla serii wszystkich surowic wymienionych w pakiecie.

4. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.

5. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
6. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).
7. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XVII Surowice do aglutynacji

Wymagania:

1. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić min. 12 miesięcy od daty dostawy.
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - a. aktualny certyfikat ISO 9001 producenta surowic lub deklarację zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro
 - b. przykładowy oryginał certyfikatu kontroli jakości dla serii jednej surowicy spośród wymienionych w pakiecie.
4. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.
5. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
6. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).
7. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XVIII Surowice Salmonella

Wymagania:

1. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy.
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - a. aktualny certyfikat ISO 9001 producenta surowic lub deklarację zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro
 - b. przykładowy oryginał certyfikatu kontroli jakości dla serii jednej surowicy spośród wymienionych w pakiecie.
4. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.
5. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.

6. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).
7. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiając ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XIX Podłoża bakteriologiczne I

Wymagania:

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia, licząc od daty dostawy, powinien wynosić:
 - dla pożywek suchych: minimum 30 miesięcy (wyjątek: podłoże Wilson-Blair – zgodnie z SWZ)
 - dla dodatków/suplementów: minimum 10 miesięcy
 - dla pożywek na płytkach: minimum 6 tygodni (wyjątek: pożywka GVPC, pożywka BCYE z cysteina oraz BCYE bez cysteiny – zgodnie z SWZ)
 - dla testów diagnostycznych, barwników, itp.: minimum 12 miesięcy (atmosfera mikroaerofilna, atmosfera CO₂), minimum 10 miesięcy (tet PYR, Staphylococcus), minimum 6 miesięcy (Streptococcus)
 - dla krążków z antybiotykami: minimum 20 miesięcy od dnia dostawy (wyjątek: optochina, cefotaksym, ceftarolina, ceftazydym, ertapenem, imipenem, meropenem, temocylina - zgodnie z SWZ)
 - dla e-testów: minimum 10 miesięcy.
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. Wykonawcy zobowiązani są do przedstawienia **składu chemicznego wszystkich oferowanych pożywek i suplementów**. Informacje te powinny stanowić oddzielny załącznik do oferty (forma papierowa lub nośnik CD).
4. Przy podłożach, do których dla których przedmiot zamówienia obejmuje również suplement/dodatek, Wykonawcy powinni składać oferty na oba komponenty od jednego producenta. Suplement/dodatek jako integralna część pożywki bazowej musi pochodzić od tego samego producenta co podłoże. Wydajność suplementu (**liofilizat**) to 1 fiołka przeznaczona maksymalnie na 500 ml podłoża.
5. Podłoża danego typu w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
6. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - a. dla podłoży:
 - aktualny certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 producentów podłoży
 - przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla pożywek suchych oraz dodatków selektywnych: podłoże agarowe Pseudomonas CN, dodatek do agaru Oxford, zawierające właściwości mikrobiologiczne pożywki/dodatku wraz z opisem morfologii kolonii wyrosłych na pożywce,
 - przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla pożywek gotowych: GVPC, BCYE z cysteina, BCYE bez cysteiny zawierające ilościowe oznaczenie żywności i selektywności wraz z opisem morfologii kolonii wyrosłych na pożywce
 - b. dla krążków z antybiotykami:
 - aktualny certyfikat ISO 9001 producenta krążków antybiotykowych
 - przykładowy oryginał certyfikatu kontroli jakości dla serii jednego krążka antybiotykowego spośród wymienionych w pakiecie
 - pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów
 - zaświadczenie o wysyceniu krążków antybiotykami pomiędzy 90 – 125 % wartości deklarowanej.Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczoną na zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz.
7. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu. Wszystkie krążki antybiotykowe powinny pochodzić od jednego producenta.

8. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
9. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).
10. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XX Podłoża bakteriologiczne II

Wymagania:

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia, licząc od daty dostawy, powinien wynosić:
 - dla pożywek na płytkach: minimum 6 tygodni (wyjątek: agar Columbia z 5% krwi baraniej, agar czekoladowy dla Neisseria, agar czekoladowy dla Haemophilus, podłoże agarowe Listeria wg Ottaviani i Agosti, agar Mueller-Hintona z 5% krwi końskiej + 20 mg/l beta-NAD, agar Mueller-Hintona E – zgodnie z SWZ)
 - dla pożywek w butelkach: minimum 3 miesiące
 - dla pożywek w probówkach: minimum 3 miesiące
 - dla testów identyfikacyjnych: minimum 4 miesiące
 - dla odczynników do testów API: minimum 4 miesiące (wyjątek: test na obecność oksydazy cytochromowej – zgodnie z SWZ)
 2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
 3. Wykonawcy zobowiązani są do przedstawienia **składu chemicznego wszystkich oferowanych pożywek**. Informacje te powinny stanowić oddzielny załącznik do oferty (forma papierowa lub nośnik CD).
 4. Podłoża danego typu w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
 5. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - aktualny certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 producentów podłoży,
 - przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla serii do wszystkich podłoży wymienionych w pakiecie
- Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej na zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz.
6. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.
 7. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy
 8. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD)
 9. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XXI Podłoża bakteriologiczne III

Wymagania:

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia, licząc od daty dostawy, powinien wynosić:
 - dla pożywek suchych: minimum 30 miesięcy
 - dla pożywek w butelkach: minimum 3 miesiące
 - dla testów diagnostycznych: minimum 4 miesiące
 - dla dodatków do podłoży: minimum 10 miesięcy
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. Wykonawcy zobowiązani są do przedstawienia **składu chemicznego wszystkich oferowanych pożywek**. Informacje te powinny stanowić oddzielny załącznik do oferty (forma papierowa lub nośnik CD).
4. Podłoża danego typu w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
5. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - aktualny certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 producentów podłoży,
 - przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla pożywek suchych: podłoże MKTTn, podłoże z kwaśnym seleninem sodu, zawierające wykaz szczepów wzorcowych użytych do testowania oraz wyniki kontroli mikrobiologicznej danego podłoża,Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej na zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz.
6. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.
7. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
8. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).
9. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XXII Podłoża bakteriologiczne IV

Wymagania:

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia, licząc od daty dostawy, powinien wynosić:
 - dla pożywek suchych: minimum 30 miesięcy (wyjątek: mleko w proszku odtłuszczone – zgodnie z SWZ).
2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
3. Wykonawcy zobowiązani są do przedstawienia **składu chemicznego wszystkich oferowanych pożywek**. Informacje te powinny stanowić oddzielny załącznik do oferty (forma papierowa lub nośnik CD).
4. Podłoża danego typu w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
5. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - aktualny certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 producentów podłoży,
 - przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla serii do wszystkich podłoży wymienionych w pakieciePowyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej na zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz.
6. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu.

7. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
8. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej/nośnik CD).
9. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

Pakiet XXIII Wymazówki z podłożem

Wymagania:

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia powinien wynosić minimum 12 miesięcy licząc od daty dostawy.
 2. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
 3. Wymazówki w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
 4. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, do oferty należy dołączyć:
 - aktualny certyfikat ISO 9001 producenta wymazówek w języku polskim lub w języku obcym łącznie z tłumaczeniem,
 - dokument potwierdzający klasę medyczną dla oferowanych wymazówek (deklaracja/certyfikat zgodności CE z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych)
 - przykładowy oryginał certyfikatu kontroli jakości dla serii
 - jeden przykładowy egzemplarz wymazówki w oryginalnym opakowaniu jednostkowym
- Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej na zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz.
5. Dla przedmiotu zamówienia muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji produktu.
 6. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.

Pakiet XXIV Sprzęt jednorazowy

Wymagania:

1. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.

Pakiet XXV Szkło laboratoryjne

Wymagania:

1. Termin dostawy maksymalnie **14 dni** roboczych od złożenia zamówienia.
14. Przedmiot zamówienia opisany jest następującymi kodami Wspólnego Słownika Zamówień (CPV)
 - 24956000-0 Peptony i substancje białkowe
 - 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne
 - 33140000-3 Materiały medyczne
 - 33793000-5 Laboratoryjne wyroby szklane

IV. Termin wykonania zamówienia

1. Zamówienie realizowane będzie na podstawie pisemnych zamówień częściowych składanych przez Zamawiającego określających rodzaje i ilości produktów oraz terminy dostaw w okresie od dnia podpisania umowy do dnia 20.12.2023 r.
Pożądaný termin realizacji zamówień częściowych to:
 - pakiety 1-11 do 30 dni od złożenia zamówienia,
 - pakiety 12-25 do 14 dni od złożenia zamówienia,

V. Warunki udziału w postępowaniu

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym,
 - b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,
 - c) sytuacji ekonomicznej i finansowej,
 - d) zdolności technicznej lub zawodowej.
2. Spełnianie warunków udziału w postępowaniu zostanie zweryfikowane na podstawie przedłożonego wraz z ofertą oświadczenia - Załącznik nr 28 do SWZ.

VI. Podstawy wykluczenia

1. Zamawiający wykluczy z postępowania:
 - 1) Wykonawcę, będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie,
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165 a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115§20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) pracy małoletnich cudzoziemców, o których mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej polskiej (Dz.U.poz. 769),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o których mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277 d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej polskiej, lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego,
 - i) 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 skazanego za przestępstwo, o którym mowa w pkt. 1,

- 2) Wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie opłat tych należności,
 - 3) Wykonawcę, wobec którego orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienie publiczne,
 - 4) Wykonawcę, jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że zawarł on z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2017r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie,
 - 5) Wykonawcę, jeżeli w przypadkach o których mowa w art. 85 ust. 1 doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2017r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawcę:
 - 1) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej ego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.
 3. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych w art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego z dnia 15 kwietnia 2022 r. (Dz. U. z 2022 r., poz. 835) – brak podstaw do wykluczenia w tym zakresie zostanie zweryfikowane na podstawie przedłożonego wraz z ofertą oświadczenia- wg wzoru na załączniku nr 33 do SWZ.
 4. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

VII. Informacje o podmiotowych środkach dowodowych

1. Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu - Załącznik nr 28 do SWZ oraz o braku podstaw do wykluczenia z postępowania- załącznik nr 27 do SWZ.
2. Zamawiający wzywa wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych.
3. Podmiotowe środki dowodowe wymagane od wykonawcy obejmują:
 - Oświadczenie wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U z 2019 r. poz. 369), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej - załącznik nr 29 do SWZ.

VIII. **Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami**

1. Komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w tym oferty oraz wszelkie oświadczenia, wnioski (w tym o wyjaśnienie treści SWZ), zawiadomienia i informacje przekazywane są przy użyciu platformy e-Zamówienia, dostępnej w <https://ezamowienia.gov.pl>, identyfikator postępowania: **ocds-148610-d9fafc29-bd93-11ed-8261-62cbbe4d0ca4**
2. W szczególnie uzasadnionych przypadkach uniemożliwiających komunikację wykonawcy i zamawiającego za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia, zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres e-mail: sekretariat.psse.ciechanow@sanepid.gov.pl oraz amd.psse.ciechanow@sanepid.gov.pl (**nie dotyczy składania ofert**).
3. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.

IX. **Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej**

1. Ofertę i oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, składa się, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (tj. przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego) lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
2. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępne na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> oraz informacja zamieszczona w zakładce „Centrum Pomocy”.
3. Przeglądania i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
4. Sposób sporządzania i przekazywania dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (dalej: Rozporządzenie w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych).
5. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 Rozporządzenia w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów z 12 kwietnia 2012r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (dalej: KRI), z uwzględnieniem rodzaju przekazanych danych i przekazuje się jako załączniki. W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.
6. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 Rozporządzenia w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:
 - 1) W formatach danych określonych w przepisach KRI (i przekazuje się jako załącznik), lub
 - 2) Jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści „Formularza do komunikacji”).

7. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „ Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.
8. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert, odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”). Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań, zawiadomień i zadawanie pytań. „Formularze do komunikacji” umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).
W przypadku załączników, które są zgodne z ustawą lub Rozporządzeniem w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).
9. Możliwość korzystania z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści dokumentów zamówienia wystarczające jest posiadanie tzw. Konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.
10. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania, w zakładce „Komunikacja”.
11. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularza do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załącznik do jednego formularza).
12. Minimalne wymagania techniczne sprzętu używanego w celu korzystania z Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia.
13. W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (32) 77 88 999 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.
14. Zasady określone w niniejszym rozdziale nie dotyczą dokumentów składanych przez wykonawców po wyborze oferty, w celu zawarcia umowy.

X. Sposób i termin złożenia oferty

- 1) Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia.
- 2) Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie : do dnia 20.03.2023r.do godz 10:00
- 3) O terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przetworzenia transakcji na Platformie.
Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę i godzinę wczytania na Platformie e-Zamówienia.
- 4) Sposób złożenia oferty:
 - a. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski” widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola przeciągnij i upuść służące do dodawania plików.

- b. System sprawdza czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, informując o tym wykonawcę.
- c. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.

XI. Termin otwarcia ofert

- 1) Otwarcie ofert nastąpi w dniu 20.03.2023r., o godzinie 11:00
- 2) Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu w którym upłynął termin składania ofert.
- 3) Najpóźniej przed otwarciem ofert Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 4) Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o:
 - a) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte,
 - b) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
- 5) W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
- 6) Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

XII. Termin związania ofertą

- 1) Termin związania ofertą wynosi 30 dni.
- 2) W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
- 3) Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
- 4) Bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. Dzień składania ofert jest dniem pierwszym

XIII. Opis sposobu przygotowania oferty

- 1) Wykonawca sporządza ofertę poprzez wypełnienie dokumentów dostępnych na platformie e-Zamówienia i składa ją w postaci elektronicznej, opatrując kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 2) Wykonawca poniesie wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- 3) Oferta wspólna:
 - a. Zamawiający dopuszcza możliwość składania oferty przez dwóch lub więcej Wykonawców
 - b. Wykonawcy występujący wspólnie są zobowiązani do ustanowienia Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego.
 - c. Treść pełnomocnictwa załączanego do oferty, w postaci elektronicznej, w formie: oryginału w postaci dokumentu elektronicznego lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza, tj. podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby posiadającej uprawnienia notariusza.

- d. Każdy z Wykonawców (każdy członek konsorcjum spółki cywilnej) składających ofertę wspólną musi wykazać brak podstaw do wykluczenia, w tym celu każdy z członków konsorcjum indywidualnie oświadczenie (zał. nr 27 i 33 do SWZ).
- e. Oświadczenia i dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego, każdy z uczestników oferty wspólnej składa indywidualnie.
- f. Wszelka korespondencja prowadzona będzie przez Zamawiającego wyłącznie z Pełnomocnikiem, którego adres należy wpisać w formularz oferty.
- g. Formularz oferty musi zostać podpisany przez Pełnomocnika lub wszystkich Wykonawców.
- h. Kopie dokumentów dotyczące Wykonawcy (członka konsorcjum) muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem przez tego Wykonawcę, którego one dotyczą lub przez Pełnomocnika.

4) Oferta powinna być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy albo przez uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy.

5) Oferta powinna zawierać następujące dokumenty:

- a. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 1
- b. Wypełnione formularze asortymentowo-cenowe- Załączniki nr 2-26
- c. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu – załącznik nr 27,33 do SWZ,
- d. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu – załącznik nr 28 do SWZ
- e. Oświadczenie wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub 14 RODO – Załącznik nr 30 (jeżeli dotyczy),
- f. Parafowany wzór umowy – Załącznik nr 32
- g. Przedmiotowe środki dowodowe zgodnie z wymaganiami dla poszczególnych pakietów, Wykonawca, który oferuje rozwiązania równoważne opisanym przez zamawiającego jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymogi określone przez zamawiającego. Na potwierdzenie powyższego wykonawca przedłoży do oferty następujące dokumenty: przykładowe świadectwo jakości lub specyfikację techniczną produktu proponowanego przez Wykonawcę z podstawowymi cechami charakterystycznymi (wraz z numerem katalogowym).

6) Tajemnica przedsiębiorstwa:

- a. W przypadku gdyby oferta, oświadczenia lub dokumenty zawierały informacje, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawca winien, w sposób nie budzący wątpliwości zastrzec, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Z nazw plików, przekazywanych wraz z ofertą w systemie, musi jednoznacznie wynikać, który z nich zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa.
- b. Zgodnie z art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t. jedn. Dz. U. z 2018 r., poz. 419 ze zm.) 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.
- c. By zastrzeżenie, o którym mowa wyżej było skuteczne, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić dowody na to, że:
 - zastrzeżone informacje mają charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny lub inny posiadający wartość gospodarczą,
 - zastrzeżone informacje nie zostały ujawnione do wiadomości publicznej,
 - podjęto w stosunku do nich niezbędne działania w celu zachowania poufności.

Dowody powinny zostać załączone do oferty jako oddzielny, nazwany w sposób jednoznaczny plik. Dowody muszą być złożone w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub elektronicznej kopii dokumentów poświadczonej za zgodność z oryginałem.

d. Nie mogą stanowić tajemnicy przedsiębiorstwa informacje podawane do wiadomości podczas otwarcia ofert, tj. informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia,

okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie jak również informacje dostępne do wiadomości publicznej.

7) Podmioty, które mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami RP składają dokumenty, o których mowa w § 4 rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23.12.2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415).

XIV. Opis sposobu obliczania oceny

1). Wykonawca jest zobowiązany do wypełnienia "**Formularza cenowego**" i określenia w nim cen na wszystkie elementy zamówienia. Cenę oferty stanowi suma wartości wszystkich pozycji "**Formularza cenowego**", zawierająca wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia.

2) Brak wypełnienia i określenia wartości chociażby w jednej pozycji formularza cenowego oraz wprowadzenie przez Wykonawcę jakichkolwiek zmian w ilościach określonych przez Zamawiającego w poszczególnych pozycjach formularza cena spowoduje odrzucenie oferty.

3) Cena oferty nie będzie zmieniana w toku realizacji przedmiotu zamówienia i nie będzie podlegała waloryzacji.

4) Cena oferty musi obejmować całkowity koszt wykonania zamówienia.

Cena oferty powinna być podana cyfrowo z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w PLN.

XV. Opis kryteriów, którym Zamawiający będzie kierował się przy wyborze oferty i sposób wyboru oferty

1. Przy wyborze oferty Zamawiający kierował się będzie następującymi kryteriami oceny ofert:

Cena – waga kryterium - 60 %.

Termin dostawy poszczególnych partii materiałów 40 %

1%= 1 punkt

2. Punkty będą przyznawane według następujących zasad:

Kryterium cena - 60 %

Cena najtańszej oferty brutto*

Liczba punktów (max 60)----- x 100 x 60%
Cena oferty badanej brutto

*spośród wszystkich złożonych ofert niepodlegających odrzuceniu

Kryterium termin dostawy poszczególnych partii materiałów - 40 %

W przypadku pakietów nr: 1-11

- termin dostawy poszczególnych partii wynoszący 30 dni = 0 pkt.

- termin dostawy poszczególnych partii wynoszący 21 dni lub mniej = 40 pkt.

W przypadku pakietów nr: 12-25

- termin dostawy poszczególnych partii wynoszący 14 dni = 0 pkt.

- termin dostawy poszczególnych partii wynoszący 8 dni lub mniej = 40 pkt.

3) Oferty oceniane będą punktowo. Maksymalna ilość punktów, jaką po uwzględnieniu wag może osiągnąć oferta wynosi 100 pkt.

4) W formularzu ofertowym należy wskazać proponowany przez Wykonawcę termin dostawy. W przypadku braku wskazania Zamawiający uzna, że termin dostawy wynosi odpowiednio 14 lub 30 dni (w zależności od pakietów) i przyzna 0 pkt.

XVI. Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego

- 1) Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SWZ i przedstawia najkorzystniejszy bilans kryteriów określonych w Rozdziale XV SWZ.
- 2) Zamawiający poinformuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:
 - a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
 - b) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone - podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
- 3) Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze oferty przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 4) Zamawiający może zawrzeć umowę przed upływem terminu wymienionego w pkt.3 jeżeli złożono tylko jedną ofertę.
- 5) Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany jest w przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – przedłożyć Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych podmiotów (w formie oryginału lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę)

XVII. Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do jej treści

- 1) Wykonawca akceptuje treść wzoru umowy na wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z oświadczeniem zawartym w treści formularza ofertowego.
- 2) Wzór umowy stanowi załącznik nr 32 do SWZ.
- 3) Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany postanowień zawartej Umowy wyłącznie w przypadkach:
 - a) zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT,
 - b) zmiany przedmiotu Umowy w szczególności w związku z zaprzestaniem produkcji lub dystrybucji pod warunkiem zaferowania odczynników o parametrach równorzędnych lub wyższych niż parametry przedmiotu oferty,
 - c) zmiany powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację umowy,
 - d) przeniesienia całości przedsiębiorstwa Wykonawcy lub części przedsiębiorstwa Wykonawcy obejmującej przedmiot niniejszej umowy na inny podmiot, który spełnia wymogi ustawowe związane z udzieleniem zamówienia.
- 4) Strona występująca o zmianę postanowień umowy zobowiązana jest do udokumentowania zaistnienia okoliczności zmiany. Wniosek o zmianę postanowień umowy musi być wyrażony na piśmie.
- 5) Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej (z zastrzeżeniem pkt.3a) i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.
- 6) Zmiany umowy nie mogą naruszać postanowień zawartych w art. 455 ustawy Pzp.
- 7) Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 454 i 455 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień gdy konieczność zmiany spowodowana jest okoliczności poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawierania umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, pandemia, w tym okoliczności spowodowane

brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowe transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za niewykonanie lub nieprawidłowe wykonanie Umowy, gdy ponosi winę umyślną za naruszenia. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszelkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

XVIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcom w toku postępowania o udzielenie zamówienia

Do niniejszego postępowania mają zastosowanie środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.

XIX. Informacje uzupełniające

- 1) Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.
- 2) Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
- 3) Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
- 4) Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
- 5) Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania oferty wariantowej.
- 6) Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- 7) Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- 8) Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.

W innych sprawach nieuregulowanych w niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

Załączniki:

1. Zał. Nr 1 do SWZ - Formularz oferty
2. Zał. Nr 2-26 - Formularze asortymentowo-cenowe
3. Zał. Nr 27 - Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania
4. Zał. Nr 28 - Oświadczenie dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu
5. Zał. Nr 29 - Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej
6. Zał. Nr 30 - Oświadczenie RODO
7. Zał. Nr 31 - Klauzula informacyjna RODO
8. Zał. Nr 32 - Projekt umowy
9. Zał. Nr 33 - Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania

RADCA PRAWNY

Adam Olszewski
OL-01-874

DYREKTOR
Powiatowej Stacji Sanitarnej-Epidemiologicznej
w Clechanowie

mgr Joanna Zaręba