

Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Bydgoszczy
Powstańców Wielkopolskich 10
85-090 Bydgoszcz

Numer referencyjny: **WIWa.272.10.2025**

Bydgoszcz, 2025-06-05

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

zwana dalej (SWZ)

Testy diagnostyczne II

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), zwanej dalej "ustawą Pzp". Wartość szacunkowa zamówienia jest niższa od progów unijnych określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Zatwierdzono w dniu:

BS/BS

1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Bydgoszczy
Powstańców Wielkopolskich 10

85-090 Bydgoszcz

Tel.: 52 3392100

Adres poczty elektronicznej: przetargi@weterynaria.bydgoszcz.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania oraz strony, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty

zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem: <https://e-propublico.pl/Zamawiajacy/AktualneOgloszenia?zamawiaacyId=334eb28e-7944-4a91-a66f-27a057fbfe9c> , www.bip.wiw.bydgoszcz.pl

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **Podstawowym bez negocjacji**, o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy Pzp.

3. INFORMACJE OGÓLNE

3.1. Komunikacja w postępowaniu

W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem platformy on-line działającej pod adresem <https://e-propublico.pl> (dalej jako: "Platforma").

3.2. Wizja lokalna

Zamawiający nie przewiduje obowiązku odbycia przez Wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez Wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia.

3.3. Zaliczki na poczet wykonania zamówienia

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

3.4. Katalogi elektroniczne

Zamawiający ☐ wymaga / ☒ nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

3.5. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019r. roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320).

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

4.1. Przedmiotem zamówienia obejmuje zakup wraz z dostawą **Testów diagnostycznych II** dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej niezbędnych do wykonywania badań laboratoryjnych.

4.2. Przedmiot zamówienia podzielony jest na następujące części:

Część:	Opis:
1	<p>Temat: Zestaw diagnostyczny do wykrywania DNA wirusa afrykańskiego pomoru świń (ASF) u świń i dzików do wykonania 1.100 oznaczeń</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p> <p>1. Parametry.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Zestaw diagnostyczny przeznaczony do wykrywania w czasie rzeczywistym (real-time PCR) DNA wirusa afrykańskiego pomoru świń (ASFV) wyizolowanego z próbek j krwi, surowicy i tkanek (w tym: migdałków, śledziony, węzłów chłonnych, nerek, wątroby, płuc, szpiku kostnego) pochodzących od świń i dzików. 2) Zestaw musi umożliwiać pulowanie do 5 próbek. 3) Zestaw musi umożliwiać wykonanie badania w jednym dołku płytki PCR lub w jednej próbówce paska typu strip. Docelowy gen wykrywany w kanale FAM, sekwencja genomowego DNA charakterystyczna dla świń i dzików wykrywania w kanale VIC/HEX. 4) Zamawiający wymaga zestawu o następujących parametrach: <ol style="list-style-type: none"> a) zestaw zawiera uniwersalną mieszaninę reakcyjną posiadającą enzymy, startery i sondę do wykrywania DNA ASFV amplifikowanego w reakcji real-time PCR, b) mieszanina reakcyjna gotowa do użycia, bez konieczności dodawania i łączenia poszczególnych komponentów, jednocześnie zawierająca startery i sondę umożliwiające kontrolę procesu izolacji, amplifikacji oraz potwierdzenie obecności próbki badanej w mieszaninie reakcyjnej, poprzez wykrywanie w próbce badanej konserwatywnej sekwencji genomowego DNA charakterystycznej dla świń i dzików - kontrola endogenne. Bez konieczności dodawania do każdej próbki ww. kontroli. Kontrola endogenna nie może być dodawana na którymkolwiek etapie izolacji - Zamawiający posiada zautomatyzowany, zamknięty proces izolacji - MagNA Pure 96, 5) Zestaw musi zawierać kontrolę dodatnią reakcji.

	<ol style="list-style-type: none">6) Końcowa objętość mieszaniny reakcyjnej nie większa niż 25 µl.7) Zestaw musi być zoptymalizowany i zwalidowany do wykonania reakcji amplifikacji na aparacie LightCycler 480 II.8) Zestaw dla którego możliwe jest zaprogramowanie szybkiego protokołu amplifikacji - praca w trybie FAST, co przyspiesza czas zakończenia badania.9) Zestaw musi umożliwiać wykonanie badania w czasie nie dłuższym niż 75 minut (cała reakcja real-time PCR).10) Jeśli Wykonawca zaoferuje zestaw dla którego Zamawiający nie posiada walidacji, koszty walidacji i akredytacji metody pokrywa Wykonawca.11) Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu części towaru w przypadku uszkodzenia opakowań bezpośrednich w trakcie transportu.12) Każde opakowanie oferowanego zestawu diagnostycznego musi być oznaczone numerem serii, terminem ważności do użytku oraz etykietą w języku polskim zgodną z Rozporządzeniem WE 1272/2008 z dnia 28.12.2008r.13) Oferowany test musi być zapakowany w nowe oryginalne opakowania producenta nie noszące śladów otwierania i rozpakowywania.14) Oferowany wyrób musi być umieszczony w aktualnym "Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej" prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii zarówno dla świń jak i dzików.15) Oferowany wyrób musi posiadać wszelkie niezbędne pozwolenia, deklaracje i karty charakterystyk dopuszczające go do obrotu na terytorium Unii Europejskiej.16) Wykonawca jest zobowiązany przez cały okres obowiązywania umowy do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników.17) Transport oferowanego zestawu diagnostycznego do laboratorium musi odbywać się z zachowaniem warunków przewidzianych przez producenta.
--	---

	<p>18) Wymagany minimalny okres ważności nieotwartych testów nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy – Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2 niniejszej SWZ.</p> <p>19) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy na podstawie złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Dokumenty z walidacji pierwotnej testu w języku polskim. 2) Instrukcja wykonania w języku polskim. 3) Przykładowy certyfikat jakości zawierający co najmniej numer serii, datę ważności. 4) Wszelkie niezbędne pozwolenia i deklaracje dopuszczające test do obrotu na terytorium Unii Europejskiej. <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Certyfikat jakości zawierający nr serii, termin ważności 2) Aktualne karty charakterystyki w języku polskim. <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p> <p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych. 2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych
2	<p>Temat: Zestaw diagnostyczny do wykrywania RNA wirusa grypy ptaków A do wykonania 3.100 oznaczeń.</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p> <p>1. Parametry.</p>

	<ol style="list-style-type: none">1) Oferowany zestaw musi umożliwiać wykrywanie w czasie rzeczywistym (realtime RT- PCR) RNA wirusa grypy ptaków typu A wyizolowanego z próbek narządów (wątroba, mózg, śledziona, płuca, tchawica, nerki, serce, trzustka, jelita) i wymazów pochodzących od ptaków o specyficzności 100%.2) Gotowa do użycia mieszanina reakcyjna musi zawierać odwrotną transkryptazę - polimerazę Taq, startery, sondy, oligonukleotydy do amplifikacji i wykrywania genomu FLUA oraz endogennej kontroli.3) Zestaw musi być kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego aparatem LightCycler 480 II oraz QuantStudio 5, a analiza musi odbywać się w kanałach fluorescencji FAM(dla RNA wirusa) i VIC (dla endogennej kontroli).4) Zestaw musi umożliwiać badania próbek pulowanych - co najmniej 5 próbek.5) Zestaw zawiera: mieszaninę reakcyjną gotową do użycia, bez konieczności dodawania i łączenia poszczególnych komponentów oraz dodatnią kontrolę amplifikacji.6) Zestaw musi umożliwiać wykonanie badania w jednym dołku płytki PCR, docelowy gen wykrywany w kanale FAM.7) Izolacja badanego materiału genetycznego oraz postępowanie z kontrolami musi uwzględniać możliwości techniczne posiadanych przez zamawiającego automatycznych urządzeń do izolacji: MagNa Pure 96 oraz IDEAL 32.8) Zestaw musi umożliwiać wykonanie badania w czasie nie dłuższym niż 70 minut (cała reakcja real-time RT-PCR).9) Zestaw powinien zawierać kontrolę dodatnią izolacji w postaci liofilizowanej zawierającej inaktywowany wirus grypy A rozcieńczony w supernatancie wymazów z tchawicy oraz jamy nosowo-gardłowej pochodzących od ptaków negatywnych wobec wirusa.10) Zestaw dla którego możliwe jest zaprogramowanie szybkiego protokołu amplifikacji - praca w trybie FAST, co przyspiesza czas zakończenia badania.11) Jeśli Wykonawca zaoferuje zestaw dla którego Zamawiający nie posiada walidacji, koszty walidacji i akredytacji metody pokrywa Wykonawca.
--	--

	<p>12) Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii, terminem ważności oraz etykietą w języku polskim zgodną z Rozporządzeniem WE 1272/2008 z dnia 28.12.2008 r.</p> <p>13) Oferowany test musi być zapakowany w nowe oryginalne opakowania producenta nie noszące śladów otwierania i rozpakowywania.</p> <p>14) Oferowany zestaw musi być umieszczony w aktualnym "Wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej" prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii.</p> <p>15) Wykonawca jest zobowiązany przez cały okres obowiązywania umowy do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników.</p> <p>16) Transport oferowanego zestawu diagnostycznego do laboratorium musi odbywać się z zachowaniem warunków przewidzianych przez producenta.</p> <p>17) Wymagany minimalny okres ważności nieotwartych testów nie może być krótszy niż 10 miesięcy od daty dostawy - Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2. niniejszej SWZ.</p> <p>18) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy poprzez złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <p>1) Wszelkie niezbędne pozwolenia i deklaracje dopuszczające test do obrotu na terytorium Unii Europejskiej.</p> <p>2) Dokument z walidacji pierwotnej testu w języku polskim.</p> <p>3) Instrukcja wykonania w języku polskim.</p> <p>4) Przykładowy certyfikat jakości zawierający co najmniej nr serii, termin ważności.</p> <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <p>1) Wszelkie niezbędne pozwolenia i deklaracje dopuszczające test do obrotu na terytorium Unii Europejskiej.</p> <p>2) Certyfikat jakości zawierający co najmniej: nr serii, termin ważności</p> <p>3) Aktualna karta charakterystyki w języku polskim.</p> <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p>
--	---

	<p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych 2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.
3	<p>Temat: Zestaw do izolacji kwasów nukleinowych</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p> <p>1. Parametry.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Przedmiotem zamówienia jest zestaw odczynników do izolacji kwasów nukleinowych o pełnej kompatybilności z aparatem MagNa Pure 96 w zamkniętym. 2) Oferowany zestaw musi umożliwiać przeprowadzenie izolacji w automatycznej stacji robotycznej MagNa Pure 96 instrument firmy ROCHE zawierający odczynniki do izolacji DNA i kwasów nukleinowych wirusów z różnego rodzaju materiału. 3) Zestaw musi zawierać 3 gotowe do użycia zestawy odczynników, konfekcjonowanych w formie kaset oraz 6 butelek z kulkami magnetycznymi. 4) Zestaw musi być przeznaczony do izolacji DNA w pełnej krwi, surowicy, narządach wewnętrznych, szpiku kostnym, wymazów. 5) Izolacja metodą kulek magnetycznych powinna pozwolić na uzyskanie DNA o czystości i stężeniu wystarczającym do bezpośredniego przeprowadzenia reakcji real-time PCR, bez konieczności przeprowadzania jakichkolwiek dodatkowych czynności. 6) Każde opakowanie oferowanego zestawu diagnostycznego musi być oznaczone numerem serii, terminem ważności oraz etykietą w języku polskim. 7) Oferowany zestaw musi być zapakowany w nowe oryginalne opakowania producenta nie noszące śladów otwierania i rozpakowywania.

	<p>8) Transport oferowanych testów do laboratorium musi odbywać się z zachowaniem warunków przewidzianych przez producenta dla przechowywania produktu.</p> <p>9) Wymagany minimalny okres ważności nieotwartych testów nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy – Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2 niniejszej SWZ.</p> <p>10) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy na podstawie złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Dokumenty z walidacji pierwotnej testu w języku polskim. 2) Instrukcja wykonania w języku testu w języku oryginalnym i w języku polskim. 3) Przykładowy certyfikat jakości zawierający co najmniej numer serii, datę ważności. 4) Wszelkie niezbędne pozwolenia i deklaracje dopuszczające test do obrotu na terytorium Unii Europejskiej. <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Certyfikat jakości zawierający nr serii, termin ważności 2) Aktualne karty charakterystyki w języku polskim. 3) Wszelkie niezbędne pozwolenia i deklaracje dopuszczające test do obrotu na terytorium Unii Europejskiej <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p> <p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych. 2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych
4	Temat: Testy Elisa do diagnostyki wirusa choroby Aujeszkiego

Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne**I. Wymagania ogólne dla zadania.****1. Parametry.**

- 1) Testy ELISA do diagnostyki wirusa choroby Aujeszkiego (wykrywania glikoproteiny E wirusa choroby Aujeszkiego w surowicy krwi świń) do wykonania 21 600 oznaczeń, wraz z serwisem i nadzorem metrologicznym sprzętu umożliwiającym ich wykonanie. Producent Idexx lub równoważny pod względem parametrów wymienionych w punktach 8, 9, 10.
- 2) Test musi być wpisany do Wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii.
- 3) Test musi być wpisany do "Rejestru wyrobów stosowanych w Medycynie Weterynaryjnej i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania".
- 4) Test musi posiadać pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach (charakteryzować się wysoką czułością, specyficznością i powtarzalnością).
- 5) Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formacie mikropłytek 96-dołkowych, musi być oparty na wykrywaniu przeciwciał w surowicy krwi metodą immunoenzymatyczną (Elisa), nadawać się do wykonania przy użyciu urządzeń automatycznych.
- 6) Wykonawca dostarczy testy diagnostyczne w opakowaniach zbiorczych zawierających nie mniej niż 25 płytek diagnostycznych.
- 7) Każde opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku.
- 8) Inkubacja dzienna musi odbywać się w temperaturze pokojowej.
- 9) Test musi zawierać gotowe do użycia wymienione odczynniki: koniugat i substrat.
- 10) Test musi umożliwiać wykonanie badania w dwóch wariantach:
 - a) inkubacja jednodniowa - łączny czas inkubacji w procedurze dziennej nie może przekraczać 170 min. (przy elastycznych czasach inkubacji - będzie brany pod uwagę łączny minimalny czas w minutach),

	<p>b) inkubacja całonocna - czas inkubacji mikroplatek z nałożonymi surowicami do dodania koniugatu musi wynosić maksymalnie 20 h.</p> <p>11) Program komputerowy musi zapewniać:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ automatyczne sterowanie pracą czytnika poprzez komputer,➤ automatyczną walidację testu w czasie odczytu oraz wyliczanie wyników badań i ich interpretację,➤ wykonywanie zestawień wyników badań w formie graficznej i arytmetycznej,➤ automatyczne umieszczanie na wyniku informacji o numerze serii i dacie ważności zestawu,➤ odnajdywanie danych poprzez wyszukiwarkę programu,➤ kompatybilność z programem Vet-Link (Marcel Sp. z o.o.). <p>12) Wykonawca zapewni bezpłatnie na trwałym nośniku w pełni funkcjonalną aplikację kompatybilną z oprogramowaniem X-AP sterującym robotem Xantus, która umożliwi przeprowadzenie badania oferowanymi testami z użyciem sprzętu Zamawiającego, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX. Instalacji zaakceptowanej aplikacji dokonuje dostawca sprzętu po podpisaniu umowy przez Zamawiającego z Dostawcą testów.</p> <p>13) Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia działania aplikacji. Przed przystąpieniem do instalacji (sprawdzenia), Wykonawca zobowiązany będzie do podpisania zobowiązania o poniesieniu kosztów naprawy lub ponownej kalibracji sprzętu w wypadku, gdy wskutek instalacji aplikacji dostarczonej przez Wykonawcę, nastąpi usterka lub dekalibracja sprzętu Zamawiającego.</p> <p>14) Wykonawca w ramach ceny umowy, przez cały czas użytkowania testów, zobowiązuje się do dokonywania wszelkich napraw, czynności serwisowych i metrologicznych wyposażenia Zamawiającego przeznaczonego do przeprowadzania reakcji ELISA w tym:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ Czytnik mikroplatekowy ELISA Elx 800 - firma Bio-Tek - 1 szt.➤ Czytnik mikroplatekowy ELISA Elx 808 - firma Bio-Tek - 1 szt.➤ Automatyczny dozownik reagentów uFill - firma Bio-Tek - 3 szt.➤ Automatyczna płuczka mikroplatek Elx405RS - Firma Bio-Tek - 2 szt.➤ Mikroplatekowa wytrząsarka z inkubatorem DTS-4 - 6 szt.
--	--

	<p>➤ Wykorzystywanego podczas badania oferowanym testem, w terminach zatwierdzonych przez Kierownika Pracowni Diagnostyki Chorób Zakaźnych i Inwazyjnych, a wynikających z funkcjonowania systemu zarządzania.</p> <p>15) 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.</p> <p>16) Dla całego sprzętu Wykonawca musi zagwarantować zdolność serwisową (albo bezpośrednio albo poprzez wyznaczenie przedstawiciela wykonawcy) w Polsce i zagwarantować dostępność części zamiennych oraz części eksploatacyjnych przez okres użytkowania testów.</p> <p>17) Zamawiający wymaga aby Wykonawca w ramach ceny umowy przez cały okres użytkowania testów dostarczył oprogramowanie obsługujące czytnik ELISA w zakresie odczytu, interpretacji walidacji i wydawania wyników kompatybilne z oprogramowaniem Vet-Link Centrum (Marcel Sp. z o. o.).</p> <p>18) Z dniem podpisania umowy wybrany Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia w pełni funkcjonalnego, w polskiej wersji językowej, oprogramowania komputerowego producenta testów (o którym mowa w p. 2 ppkt. 4 "Specyfikacji") oraz dokonania jego instalacji na sprzęcie Zamawiającego nie później niż w dniu dostarczenia pierwszej partii zakupionych testów, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX.</p> <p>Wykaz sprzętu Zamawiającego:</p> <ul style="list-style-type: none">a) Platforma dozująca Xantus 1706 - firma Sias - 1 szt.b) Platforma dozująca Xantus 1707 - firma Sias - 1 szt.c) Czytnik mikropłytkowy ELISA Elx 800 - firma Bio-Tek - 1 szt.d) Czytnik mikropłytkowy ELISA Elx 808 - firma Bio-Tek - 1 szt.e) Automatyczny dozownik reagentów uFill - firma Bio-Tek - 3 szt.f) Automatyczna płuczka mikropłytek Elx405RS - Firma Bio-Tek - 2 szt.g) Mikropłytkowa wytrząsarka z inkubatorem DTS-4 - 6 szt. <p>19) Wykonawca zobowiązany jest, po podpisaniu umowy, do bezpłatnego przeszkolenia pracowników pracowni w zakresie wykonywania testów i obsługi programu komputerowego wraz z wydaniem zaświadczeń o</p>
--	---

	<p>pomyślnym ukończeniu szkolenia, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX.</p> <p>20) Wykonawca zobowiązany jest, po podpisaniu umowy, do darmowej aktualizacji oprogramowania, okresowej kontroli poprawności jego działania oraz jego współpracy z czytelnikiem testów ELISA.</p> <p>21) Wykonawca, po podpisaniu umowy, jest zobowiązany do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników.</p> <p>22) Termin ważności minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do Zamawiającego – Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2 niniejszej SWZ.</p> <p>23) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy na podstawie złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <p>1) Dokumenty z walidacji pierwotnej testu w języku polskim – w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX</p> <p>2) Instrukcja wykonania w języku polskim, a w przypadku zaoferowania testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX do oferty należy dołączyć instrukcję wykonania w języku oryginalnym i w języku polskim</p> <p>3) Przykładowy certyfikat określający jakość i parametry użytkowe wraz z tłumaczeniem na język polski.</p> <p>4) Do oferty należy dołączyć do wglądu/oceny na trwałym nośniku, w pełnej wersji, w języku polskim, program komputerowy producenta testów wraz z jego dokumentacją w języku polskim, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX.</p> <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <p>1) Certyfikaty dla każdej serii określające jakość i parametry użytkowe.</p> <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p> <p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p>
--	---

	<p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <p>1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p> <p>2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych</p>
5	<p>Temat: Testy Elisa I</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p> <p>1. Parametry.</p> <p>1) Przedmiotem zamówienia są testy ELISA, producent IDEXX - lub równoważne pod względem parametrów:</p> <p>a) 96-dołkowe płytki testów muszą być dzielone minimum na 6 baretek,</p> <p>b) test do diagnostyki CSF musi umożliwiać wykonanie badania przy inkubacji dziennej oraz w opcji nocnej,</p> <p>c) procedura wykonania testu ELISA do diagnostyki gorączki Q - wykrywanie przeciwciał przeciwko Coxiella burnetii musi być ściśle zgodna z treścią Instrukcji Głównego Lekarza Weterynarii Nr GIWpr 02010-16/2015 z dnia 28 października 2015 r.</p> <p>d) testy muszą zawierać substrat i roztwór zatrzymujący reakcję oraz surowice kontrolne zestawu (dodatnia, ujemna) w postaci gotowej do użycia, koniugat w postaci gotowej do użycia lub w formie koncentratu do rozcieńczeń,</p> <p>e) odczyt wyników musi być możliwy przy użyciu czytnika ELX-800 (producent Bio-Tek) przy długości fali 450 nm.</p> <p>2) Testy muszą być wpisane do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro zamieszczonego na stronie Głównego Lekarza Weterynarii.</p> <p>3) Każda seria testu do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi klasycznego pomoru świń (CSFV) musi być sprawdzona i dopuszczona do użytku przez Laboratorium Referencyjne dla CSF PIW-PIB w Puławach.</p> <p>4) Każde opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku.</p> <p>5) Z dniem podpisania umowy wybrany Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia w pełni funkcjonalnego, oprogramowania</p>

	<p>komputerowego producenta testów, jeżeli jest to program inny niż X-Chek, IDEXX Laboratories, który Zamawiający posiada, oraz do dokonania jego instalacji na sprzęcie Zamawiającego (czytnik mikropłytkowy ELISA ELX 800 -firma Bio-Tek), nie później niż w dniu dostarczenia pierwszej partii zakupionych testów, a także zobowiązany jest do przeszkolenia personelu w zakresie obsługiowania ww. oprogramowania.</p> <p>6) Program komputerowy producenta testów musi zapewnić:</p> <ul style="list-style-type: none">a) pracę pod programem Windows XP lub późniejszym,b) automatyczne sterowanie pracą czytnika przez komputer,c) automatyczną walidację testu w czasie odczytu oraz wyliczenie wyników badań i ich interpretację,d) wykonywanie zestawień wyników badań w formie graficznej i arytmetycznej,e) automatyczne umieszczanie na wyniku informacji o numerze serii i dacie ważności zestawu,f) odnajdywanie danych poprzez wyszukiwarkę programu. <p>7) Wykonawca po podpisaniu umowy, zobowiązany jest do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników przez okres użytkowania testów.</p> <p>6) Wykonawca oferujący testy równoważne dla testów IDEXX zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu przed dostawą pierwszej partii testów minimum po 2 płytki każdego z oferowanych testów, wraz z odczytnikami w celu przeprowadzenia przez Zamawiającego ich weryfikacji i uzyskania pozytywnego wyniku postępowania sprawdzającego.</p> <p>7) Termin ważności minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do Zamawiającego – Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2 niniejszej SWZ.</p> <p>8) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy na podstawie złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <p><u>W przypadku zaoferowania testów równoważnych do testów IDEXX:</u></p> <ul style="list-style-type: none">1) Dokument z walidacji pierwotnej testu w języku polskim2) Instrukcja wykonania w języku oryginalnym i w języku polskim.
--	---

	<p>3) Przykładowy certyfikat określający jakość i parametry użytkowe wraz z tłumaczeniem na język polski.</p> <p>4) Program komputerowy producenta testów wraz z jego dokumentacją w języku polskim, jeżeli jest to program inny niż X-Chek, IDEXX Laboratories, który Zamawiający posiada.</p> <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <p>1) Certyfikaty dla każdej serii określające jakość i parametry użytkowe.</p> <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p> <p>2) Egzemplarz aktualnej instrukcji w języku polskim dostarczony z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia w formie elektronicznej.</p> <p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <p>1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p> <p>2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych</p>
6	<p>Temat: Zestawy diagnostyczne I</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p> <p>1. Parametry.</p> <p>1) Przedmiotem zamówienia są zestawy zoptymalizowane do przetwarzania wzbogaconych hodowli z produktów żywnościowych (w tym żywności przetworzonej):</p> <p>a) Foodproof StarPrep One Kit lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ zestaw na 100 reakcji, w skład zestawu wchodzi 3 butelki z 7 ml buforu lizującego, ➤ izolacja DNA przeprowadzana w temperaturze 95-100° C, a objętość próbki powinna wynosić 100 µl,

	<ul style="list-style-type: none">➤ zestaw musi posiadać walidację uznanej organizacji np. AOAC-RI, NordVal,➤ jakość uzyskanego DNA odpowiednia do pracy na aparacie LightCycler 480,➤ zestaw pozwalający wyizolować DNA w czasie krótszym niż 30 min.,➤ zestaw umożliwiający przeprowadzenie izolacji w wykorzystaniem wirówki, suchego bloku grzejącego, vortexu i pipet bez konieczności wykorzystania innego sprzętu i odczynników,➤ temperatura przechowywania zestawu 15-25° C; <p>b) Foodproof Salmonella Detection Kit 5' Nuclease lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ zestaw zoptymalizowany do aparatu LightCycler 480,➤ zestaw musi być kompatybilny do zestawu izolacyjnego,➤ format detekcji oparty na sondach hydrolizujących z użyciem następujących fluoroforów: fluoresceina (FAM) i VIC/HEX,➤ w zestawie kontrola pozytywna i negatywna,➤ zestaw pozwalający na przeprowadzenie 96 reakcji,➤ końcowa objętość mieszaniny reakcyjnej 20 µl,➤ zestaw składający się z trzech odczynników: Salmonella Master Mix, roztworu enzymu i kontroli wewnętrznej,➤ zestaw musi posiadać walidację uznanej organizacji np. AOAC-RI, NordVal,➤ temperatura przechowywania zestawu od - 15° do - 25° C; <p>c) Foodproof StarPrep Two Kit lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ zestaw na 96 reakcji,➤ w skład zestawu wchodzi tylko jeden odczynnik - bufor lizujący,➤ izolacja przeprowadzana w 800 µl próbki z możliwością zmniejszenia objętości próbki do 200 µl,➤ izolacja DNA przeprowadzana w temperaturze 95° C - 100° C,➤ zestaw musi posiadać walidację uznanej organizacji np. AOAC-RI, NordVal,
--	---

	<ul style="list-style-type: none">➤ jakość uzyskanego DNA odpowiednia do pracy na aparacie LightCycler 480,➤ zestaw pozwalający wyizolować DNA w czasie krótszym niż 30 min.,➤ zestaw umożliwiający przeprowadzenie izolacji z wykorzystaniem wirówki, suchego bloku grzejnego, vortexu i pipet bez konieczności wykorzystania innego sprzętu i odczynników,➤ temperatura przechowywania zestawu 15-25° C; <p>d)Foodproof Listeria monocytogenes Detection Kit 5' Nuclease lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ zestaw zoptymalizowany do aparatu LightCycler 480,➤ zestaw musi być kompatybilny do zestawu izolacyjnego,➤ format detekcji oparty na sondach hydrolizujących z użyciem następujących fluoroforów: fluoresceina (FAM) i VIC/HEX, w zestawie kontrola pozytywna i negatywna,➤ zestaw pozwalający na przeprowadzenie 96 reakcji,➤ końcowa objętość mieszaniny reakcyjnej 20 µl,➤ zestaw składający się z trzech odczynników: Listeria monocytogenes Master Mix, roztworu enzymu i kontroli wewnętrznej➤ zestaw musi posiadać walidację uznanej organizacji np. AOAC-RI, NordVal,➤ temperatura przechowywania zestawu od - 15° do - 25° C. <p>2) Wykonawca oferujący zestaw równoważny do zestawu Foodproof StarPrep One Kit zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu jedno opakowanie zestawu w celu przeprowadzenia walidacji i uzyskania zadowalającego wyniku postępowania walidacyjnego.</p> <p>3) Termin ważności minimum 6 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do Zamawiającego – Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2 niniejszej SWZ.</p> <p>4) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy na podstawie złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p>
--	--

	<p>1) Dla każdej pozycji przykładowy certyfikat jakości z podanym terminem przydatności i z numerem serii.</p> <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <p>1) Do każdej dostawy certyfikaty jakości.</p> <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p> <p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <p>1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p> <p>2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych</p>
7	<p>Temat: Zestawy diagnostyczne II</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p> <p>1. Parametry.</p> <p>1) Przedmiotem zamówienia jest:</p> <p>a) Zestaw PCR zestaw do wykrywania obecności DNA specyficznego dla bakterii <i>Borrelia burgdorferi</i>, <i>Anaplasma</i>, <i>Ehrlichia</i>, a także wybranych pierwotniaków rodzaju <i>Babesia</i> (<i>B.canis</i>, <i>B.gibson</i>, <i>B.divergens</i>) techniką Real Time PCR i/lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ zestaw zgodny z ISO 13485 Wyroby medyczne, ➤ zestaw kompatybilny z aparatem Light Cycler 480 II, ➤ zestaw oparty na analizie jakościowej, ➤ pozwalający na przeprowadzenie 100 reakcji, ➤ gotowy mix reakcyjny powinien być poporcjowany, ➤ końcowa objętość do przeprowadzenia reakcji 20 µl,

	<ul style="list-style-type: none">➤ zestaw musi zawierać system kontroli wewnętrznej IC służący do monitorowania prawidłowego przebiegu procesu ekstrakcji kwasów nukleinowych oraz reakcji real Time PCR,➤ optymalna ilość DNA dodawana do reakcji max 400ng,➤ zestaw stabilny nie krócej niż przez 9 miesięcy od daty produkcji,➤ możliwość przechowywania w temperaturze od -20° C,➤ materiał do badań: kleszcze, krew pełną, moczu, surowice, płyn mózgowo-rdzeniowy,➤ detekcja DNA powinna odbywać się w kanale FAM, Cy5, Texas Red a detekcja kontroli wewnętrznej w kanale HEX,➤ bezpłatne wsparcie aplikacyjne na miejscu u zamawiającego w zakresie wykonywanej metody; <p>b) Zestaw do wykrywania sekwencji RNA specyficznych dla TBEV techniką Real Time PCR i/lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ zestaw zgodny z ISO 13485 Wyroby medyczne,➤ zestaw kompatybilny z aparatem LightCycler 480 II,➤ zestaw oparty na analizie jakościowe,➤ pozwalający na przeprowadzenie 100 reakcji,➤ gotowy mix reakcyjny powinien być poporcjowany,➤ końcowa objętość do przeprowadzenia reakcji 20 µl,➤ optymalna ilość RNA dodawana do reakcji max 0,5 µg,➤ zestaw musi zawierać system kontroli wewnętrznej IC służący do monitorowania prawidłowego przebiegu procesu ekstrakcji RNA,➤ zestaw stabilny nie krócej niż przez 9 miesięcy od daty produkcji,➤ możliwość przechowywania w temperaturze od -20 C,➤ materiał do badań: kleszcze, krew pełną, moczu, surowice, płyn mózgowo-rdzeniowy,➤ wykrywanie sekwencji specyficznych dla TBEV powinna odbywać się w kanale FAM, a detekcja kontroli wewnętrznej w kanale HEX,➤ bezpłatne wsparcie aplikacyjne na miejscu u zamawiającego w zakresie wykonywanej metody;
--	---

	<p>c) Zestaw PCR zestaw do wykrywania obecności DNA specyficznego dla bakterii z grupy <i>Borrelia burgdorferi</i> sensu lato techniką Real Time PCR i/lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none">➤ zestaw zgodny z ISO 13485 Wyroby medyczne,➤ zestaw kompatybilny z aparatem Light Cyclor 480 II,➤ zestaw oparty na analizie jakościowej,➤ pozwalający na przeprowadzenie 100 reakcji,➤ gotowy mix reakcyjny powinien być poporcjowany,➤ końcowa objętość do przeprowadzenia reakcji 20 µl,➤ zestaw musi zawierać system kontroli wewnętrznej IC służący do monitorowania prawidłowego przebiegu procesu ekstrakcji kwasów nukleinowych oraz reakcji real Time PCR,➤ optymalna ilość DNA dodawana do reakcji max 400ng,➤ zestaw stabilny nie krócej niż przez 9 miesięcy od daty produkcji,➤ możliwość przechowywania w temperaturze od -20° C ,➤ materiał do badań: kleszcze, krew pełna, mocz, surowice, płyn mózgowo-rdzeniowy,➤ detekcja DNA powinna odbywać się w kanale FAM, a detekcja kontroli wewnętrznej w kanale HEX,➤ bezpłatne wsparcie aplikacyjne na miejscu u zamawiającego w zakresie wykonywanej metody. <p>2) Wymagany minimalny okres ważności nieotwartych testów nie może być krótszy niż 10 miesięcy od daty dostawy - Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2. niniejszej SWZ.</p> <p>3) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy poprzez złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <p>1) Dla każdej pozycji przykładowy certyfikat jakości z podanym terminem przydatności i z numerem serii.</p> <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <p>1) Certyfikat dla każdej serii określające jakość i parametry użytkowe.</p>
--	---

	<p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p> <p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych. 2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych
8	<p>Temat: Zestawy diagnostyczne do izolacji i wykrywania materiału genetycznego wirusa SVC</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p> <p>1. Parametry.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Przedmiotem zamówienia są zestawy zoptymalizowane do izolacji i wykrywania materiału genetycznego wirusa SVC: <ol style="list-style-type: none"> a) Zestaw do manualnej izolacji kwasów nukleinowych Indispin Pathogen Kit lub równoważny pod względem następujących parametrów: <ul style="list-style-type: none"> ➤ fabrycznie zapakowany zestaw przeznaczony do jednoczesnej izolacji wirusowego RNA i DNA oraz bakteryjnego DNA, ➤ w skład zestawu wchodzi: kolumny ekstrakcyjne 50 szt., bufor VXL 6 ml, bufor ACB 12 ml, Proteinaza K 1,25 ml (gotowa do użytku), carrier RNA 310 µg, bufor AW1 19 ml, bufor AW2 17 ml, bufor AVE 20 ml, ➤ zwalidowany i zoptymalizowany przez producenta dla próbek materiału biologicznego pochodzenia zwierzęcego (tkanki po homogenizacji, wymazy, płyny ustrojowe, krew pełna, surowica, osocze, odchody) w ilości pozwalającej na ekstrakcję manualną 50 próbek, ➤ możliwość dodania kontroli egzogennej IC-DNA lub IC-RNA do buforów lizujących,

	<ul style="list-style-type: none"> ➤ możliwość przechowywania proteinazy K w temp. pokojowej, etap inkubacji próbki z proteinazą K w temperaturze pokojowej, ➤ do zestawu dołączone carrier RNA (poly A RNA), ➤ zwalidowane przez producenta protokoły preizolacji dla trudnych próbek np. tkanek z wysoką zawartością lipidów i/lub nukleaz, odchodów zwierząt; ➤ zestaw w całości przechowywany w temperaturze pokojowej, ➤ jakość uzyskanego wyizolowanego materiału genetycznego odpowiednia do pracy na aparacie LightCycler 480 II, ➤ zestaw zweryfikowany do izolacji materiału genetycznego wirusa SVC z tkanek pochodzących od ryb, ➤ zestaw umożliwiający przeprowadzenie izolacji w wykorzystaniem wirówki, vortexu i pipet bez konieczności wykorzystania innego sprzętu i odczynników. <p>b) Zestaw IndiMix (JOE) lub równoważny pod względem następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ gotowa mieszanina MasterMix umożliwiająca amplifikację Real-Time PCR docelowego DNA i RNA, która zawiera zarówno odwrotną transkryptazę, jak i polimerazę DNA, ➤ umożliwia amplifikację typu single- lub multiplex (dla targetów RNA i DNA), ➤ w skład gotowej mieszaniny o objętości 1,5 ml wchodzi: bufony, enzymy oraz sondy i startery do wykrywania IC-RNA i IC-DNA ➤ sondy do wykrywania IC-RNA lub IC-DNA wyznakowane barwnikiem fluorescencyjnym JOE, ➤ możliwość dodania IC-RNA lub IC-DNA bezpośrednio do mieszaniny reakcyjnej (jako kontrola amplifikacji), ➤ zwalidowany przez producenta protokół umożliwiający użycie do 8 µl matrycy dla reakcji prowadzonej w objętości 25 µl, ➤ w mieszaninie obecny barwnik referencyjny ROX, ➤ zestaw o pojemności 1,5 ml, umożliwiający przeprowadzenie minimum 100 reakcji w objętości 25 µl, ➤ temperatura przechowywania -30 do -15° C,
--	--

	<ul style="list-style-type: none"> ➤ zestaw zweryfikowany do wykrywania materiału genetycznego wirusa SVC izolowanego z tkanek pochodzących od ryb ➤ zestaw zoptymalizowany do pracy w aparacie Light Cycler 480 II. <p>2) Wykonawca oferujący zestawy równoważne zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu jedno opakowanie zestawu w celu przeprowadzenia walidacji i uzyskania zadowalającego wyniku postępowania walidacyjnego.</p> <p>3) Termin ważności minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do Zamawiającego – Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2 niniejszej SWZ.</p> <p>4) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy na podstawie złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <p>1) Dla każdej pozycji przykładowy certyfikat jakości z podanym terminem przydatności i z numerem serii.</p> <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <p>1) Do każdej dostawy certyfikat kontroli jakości.</p> <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p> <p><u>I. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <p>1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p> <p>2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych</p>
9	<p>Temat: Testy Elisa do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi choroby niebieskiego języka.</p> <p>Wspólny Słownik Zamówień: 33141625-7 - Zestawy diagnostyczne</p> <p><u>I. Wymagania ogólne dla zadania.</u></p>

	<p>1. Parametry.</p> <ol style="list-style-type: none">1) Przedmiotem zamówienia jest test ELISA, INGEZIM BTV DR - lub równoważny pod względem parametrów:<ol style="list-style-type: none">a) Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikropłytek 96-dołkowych oraz muszą być oparte na wykrywaniu przeciwciał w surowicy krwi metodą immunoenzymatyczną (ELISA).b) Wykonawca dostarczy test diagnostyczny w opakowaniu zbiorczym zawierającym nie mniej, niż 5 płytek diagnostycznych, z możliwością podzielenia poszczególnych płytek na pojedyncze paski / dołki.c) Inkubacja z surowicami i z koniugatem musi odbywać się w temperaturze $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$d) Inkubacja z substratem musi odbywać się w temperaturze pokojowej (18°C- 25°C).e) Odczyt płytki (pomiar absorbancji) przy długości fali 450 nm.f) Test musi zawierać gotowe do użycia wymienione odczynniki: koniugat i substrat.2) Test musi być wpisany do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro zamieszczonego na stronie Głównego Lekarza Weterynarii.3) Opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku.4) Z dniem podpisania umowy wybrany Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia instrukcji do interpretacji testu, według której zostanie opracowane oprogramowanie w programie vetLink w firmie MARCEL.5) W/w program komputerowy musi zapewnić:<ol style="list-style-type: none">a) pracę pod programem Windows XP lub późniejszym,b) automatyczne sterowanie pracą czytnika przez komputer,c) automatyczną walidację testu w czasie odczytu oraz wyliczenie wyników badań i ich interpretację,d) wykonywanie zestawień wyników badań w formie graficznej i arytmetycznej,e) automatyczne umieszczanie na wyniku informacji o numerze serii i dacie ważności zestawu,f) odnajdywanie danych poprzez wyszukiwarkę programu.
--	--

	<p>6) Wykonawca po podpisaniu umowy, zobowiązany jest do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników przez okres użytkowania testu.</p> <p>7) Wykonawca oferujący test równoważny dla testu INGEZIM BTV DR zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu przed dostawą testu minimum po 2 płytki testu wraz z odczynnikami w celu przeprowadzenia przez Zamawiającego ich weryfikacji i uzyskania pozytywnego wyniku postępowania sprawdzającego.</p> <p>8) Termin ważności minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do Zamawiającego – Termin ważności będzie podlegał ocenie zgodnie z punktem 21.2 niniejszej SWZ.</p> <p>9) Realizacja dostaw będzie następować częściowo w okresie obowiązywania umowy na podstawie złożenia pisemnego zamówienia.</p> <p>2. Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą.</p> <p>1) Dokument z walidacji pierwotnej testu w języku polskim</p> <p>2) Instrukcja wykonania w języku oryginalnym i w języku polskim.</p> <p>3) Przykładowy certyfikat określający jakość i parametry użytkowe wraz z tłumaczeniem na język polski.</p> <p>4) Program komputerowy producenta testów wraz z jego dokumentacją w języku polskim, jeżeli jest to program inny niż X-Chek, IDEXX Laboratories, który Zamawiający posiada.</p> <p>W przypadku zaoferowania testu równoważnego do testu INGEZIM BTV DR:</p> <p>1) Przykładowy certyfikat określający jakość i parametry użytkowe.</p> <p>2) Dokument z walidacji pierwotnej testu w języku polskim.</p> <p>3. Dokumenty dołączone do dostawy.</p> <p>1) Certyfikat określający jakość i parametry użytkowe.</p> <p>2) Egzemplarz aktualnej instrukcji w języku polskim.</p> <p>Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania dokumentów w formie elektronicznej lub, aby Wykonawca udostępnił adres strony internetowej (podać bezpośredni link do certyfikatów), na której będą dostępne całodobowo i bezpłatnie wymagane dokumenty.</p>
--	---

	<p><u>II. Wymagania szczegółowe dla zadania zostały określone w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.</u></p> <p><u>III. Pozostałe wymagania.</u></p> <p>1) Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p> <p>2) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych</p>
--	---

- 4.3. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne części zamówienia, z tym że części nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego dla danej części zostaną odrzucone.
- 4.4. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do ☒ wszystkich części zamówienia.
- 4.5. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostały znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, charakteryzujące określone produkty oznacza to, że Zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”.

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego na poziomie nie niższym niż wskazany w opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy w celu wykazania równoważności m.in. do:

- przedstawienia w formie oryginału lub poświadczonej za zgodność z nim kopii, informacji pochodzącej od producenta artykułu,
- przedstawienia informacji wygenerowanej elektronicznie z oficjalnego portalu lub strony producenta,
- przedstawienia kart katalogowych, kart charakterystyk produktów, przedstawienia certyfikatów analizy określających parametry proponowanego produktu. Certyfikat powinien zostać przedłożony w języku polskim lub tłumaczony na język polski i określać m.in. nazwę producenta, nr katalogowy, specyfikację produktu, okres przydatności do użycia, itp.

W sytuacjach, kiedy Zamawiający opisuje przedmiot zamówienia poprzez odniesienie się do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ustawy Pzp, dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym.

4.6. Miejsce realizacji dostaw:

- Zakład Higieny Weterynaryjnej Oddział Terenowy w Toruniu, ul. A. Antczaka 39-41, 87-100 Toruń – **dla części zamówienia: 4, 6, 9**
- Zakład Higieny Weterynaryjnej Oddział Terenowy Włocławek, ul. Planty 18, 87-500 Włocławek – **dla części zamówienia: 1, 2, 3**
- Zakład Higieny Weterynaryjnej w Bydgoszczy, ul. Powstańców Wielkopolskich 10, 85-090 Bydgoszcz – **dla części zamówienia: 5, 7, 8**

5. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 7 I 8 USTAWY PZP.

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.

6. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

- 6.1. Całość umowy musi zostać zrealizowana w terminie: **5 miesięcy od daty zawarcia umowy.**
- 6.2. Dostawa każdego zamówienia cząstkowego nastąpi w terminie **do 14 dni kalendarzowych** liczonych od dnia następującego po dniu złożenia zamówienia.

7. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

- 7.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SWZ.
- 7.2. Zamawiający, na podstawie art. 112 ustawy Pzp określa następujące warunki udziału w postępowaniu:
- Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.

8. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA

- 8.1. Zamawiający, na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp, wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę:
- 1) 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, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054 i 2142) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 463, 583 i 974),
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a 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) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym 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. z 2021 r. poz. 1745),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d 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;
- 2) 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 przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
- 3) 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 do 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 spłaty tych należności;

- 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł 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 2007 r. 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;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, 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 2007 r. 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.
- 8.2. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia określone w art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1497).
- 8.3. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 111 ustawy Pzp.
- 8.4. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
- 8.5. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wykluczy Wykonawcę.
- 8.6. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.
-

9. INFORMACJA O DOKUMENTACH I PODMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

9.1. Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest złożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1	Formularz oferty – załącznik nr 1 do SWZ
2	Formularz asortymentowo – cenowy – załącznik nr 2 do SWZ
3	Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału – załącznik nr 3 Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia
4	Pełnomocnictwo – jeżeli dotyczy

9.2. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

1) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:

Lp.	Wymagany dokument
1	Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej – załącznik nr 4 Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1689), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie 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.

- 9.3. 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 podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
- 9.4. Jeżeli znajdą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio podmiotowe środki dowodowe nie są już aktualne, Zamawiający może w każdym czasie wezwać Wykonawcę do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
- 9.5. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 9.6. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia Wykonawca składa, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem kwalifikowanym, zaufanym lub podpisem osobistym.
- 9.7. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

10. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

- 10.1. Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych:

Lp.	Wymagany dokument
1	Zadanie 1,2,3,4,5,6,7,8,9 - Zgodnie z punktem 2 wymagań ogólnych dla zadania „Przedmiotowe środki dowodowe wymagane wraz z ofertą”

- 10.2. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

- 10.3. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

11. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW ZAMIERZAJĄCYCH POWIERZYĆ WYKONANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA PODWYKONAWCOM

- 11.1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.
- 11.2. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, Podwykonawców zaangażowanych w realizację zamówienia, jeżeli są już znani.
- Wykonawca jest obowiązany zawiadomić Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie

realizacji zamówienia, a także przekazać wymagane informacje na temat nowych Podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

12. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 12.1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 12.2. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie:
- 1) postępowania o udzielenie zamówienie publicznego, którego dotyczy;
 - 2) wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia;
 - 3) ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.
- 12.3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument "Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału", o którym mowa w pkt. 9.1 SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

13. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

- 13.1. W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem <https://e-propublico.pl>.
- 13.2. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne.
- 13.3. Na Platformie postępowanie prowadzone jest pod nazwą: **"Testy diagnostyczne II"** – znak sprawy: **WIWa.272.10.2025**.
- 13.4. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://e-propublico.pl> oraz uznaje go za wiążący.

- 13.5. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie.
- 13.6. Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisu osobistego.
- 13.7. Ilekcioć w niniejszej SWZ jest mowa o:
- 1) podpisie zaufanym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa art. 3 pkt 14a ustawy z 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 57);
 - 2) podpisie osobistym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa w art. 2 ust. 1 pkt 9 ustawy z 6 sierpnia 2010 r. o dowodach osobistych (t.j. Dz.U. z 2022r. poz. 67).
- 13.8. Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
- 1) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie .pdf zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;
 - 2) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES;
 - 3) do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego zaleca się stosowanie algorytmu SHA-2 (lub wyższego).
- 13.9. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowo – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy:
- 1) stały dostęp do sieci Internet;
 - 2) posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail),
 - 3) komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux,
 - 4) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera),
 - 5) włączona obsługa JavaScript oraz Cookies.
- 13.10. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych:
- 1) pliki w formatach określonych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla

systemów teleinformatycznych, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie **.pdf, .doc, .docx, .xls, .xlsx**;

- 2) w celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń: **.zip** lub **.7Z**;
- 3) maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to **150 MB**, przy czym nie określa się limitu liczby plików.

13.11. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych:

- a) załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami, nie jest dostępny dla Zamawiającego i przechowywany jest na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej. Zamawiający otrzyma dostęp do pliku dopiero po upływie terminu otwarcia ofert;
- b) oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie "Data przesłania";
- c) o terminie przesłania decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji pliku na Platformie.

13.12. W postępowaniu, wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane są za pośrednictwem Platformy (karta "Wiadomości"). Za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przesłanych za pośrednictwem Platformy, przyjmuje się datę ich zamieszczenia na Platformie.

13.13. Ofertę, wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy, podpisaną kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

13.14. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

13.15. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:

w zakresie formalnym:

Beata Smoczyk - tel.: (52) 339-21-46, <http://e-propublico.pl>

w zakresie merytorycznym:

Katarzyna Gaworska-Raszczuk - <http://e-propublico.pl>

14. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

- 14.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ, przekazany za pośrednictwem Platformy (karta "Zapytania/Wyjaśnienia).
- 14.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.
- 14.3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie, o którym mowa w punkcie powyżej, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ.
- 14.4. Przedłużenie terminu składania ofert, nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
- 14.5. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.
- 14.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

15. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

W postępowaniu nie jest przewidziane składanie wadium.

16. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 16.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **2025-07-12**.
- 16.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 16.3. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, Zamawiający przed upływem tego terminu zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.

17. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

- 17.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 17.2. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w niniejszej SWZ.
- 17.3. Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami.

- 17.4. Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami musi być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej, za pośrednictwem Platformy oraz podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
- 17.5. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz.U. z 2022r. poz. 1233), zwanej dalej „ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” jeżeli Wykonawca:

- 1) wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane;
- 2) wykazał, załączając stosowne uzasadnienie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

Zaleca się, aby uzasadnienie o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania.

Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.

- 17.6. Opis sposobu przygotowania oferty składanej w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej:
- 1) Wykonawca, chcąc przystąpić do udziału w postępowaniu, loguje się na Platformie, w menu "Ogłoszenia" wyszukuje niniejsze postępowanie, otwiera je klikając w jego temat, a następnie korzysta z funkcji "**Zgłoś udział w postępowaniu**" na karcie Informacje ogólne";
 - 2) w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada konta na Platformie, należy skorzystać z funkcji "**Zarejestruj**". Po wypełnieniu Formularza rejestracyjnego Wykonawca otrzyma wiadomość e-mail na zdefiniowany adres poczty elektronicznej, z opcją aktywacji konta. Aktywacja konta jest konieczna do zakończenia procesu rejestracji i umożliwia zalogowanie się na Platformie;
 - 3) oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, powinna być podpisana ważnym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, przez osobę (osoby) uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumentach rejestrowych, a następnie przesłana Zamawiającemu za pośrednictwem Platformy, poprzez dodanie dokumentów na karcie "Oferta/Załączniki", za pomocą opcji "**Załącz plik**" i użycie przycisku "**Załącz**";
 - 4) jeżeli umocowanie dla osób podpisujących ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, Wykonawca do oferty powinien dołączyć dokument
-

pełnomocnictwa udzielonego przez osoby uprawnione i obejmujące swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym albo w elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego;

- 5) wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać przesłane za pośrednictwem Platformy, w osobnym pliku, na karcie "Oferta/Załączniki", w tabeli "Część oferty stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa", za pomocą opcji "**Załącz plik**" i użycie przycisku "**Załącz**";
 - 6) potwierdzeniem prawidłowo załączonego pliku jest automatyczne wygenerowanie przez Platformę komunikatu systemowego o treści "Plik został poprawnie przesłany na platformę";
 - 7) ostateczne złożenie oferty wraz z załącznikami Wykonawca musi potwierdzić klikając w przycisk "**Złóż ofertę**";
 - 8) złożenie oferty zostanie potwierdzone komunikatem systemowym z podaniem terminu jej złożenia oraz aktywowana zostanie dla Wykonawcy możliwość pobrania, w stosunku do każdego z przesłanych plików, automatycznie wystawionego przez Platformę dokumentu EPO (Elektroniczne Potwierdzenie Odbioru), będącego dowodem potwierdzającym fakt i czas dostarczenia Zamawiającemu pliku za pośrednictwem Platformy.
- 17.7. Do upływu terminu składania ofert, Wykonawca, za pośrednictwem Platformy, może wycofać złożoną ofertę, używając opcji "**Wycofaj ofertę**" (karta Oferta/Załączniki). Po wycofaniu oferty Wykonawca może usunąć załączone pliki, zaznaczając pozycje do usunięcia i klikając w przycisk "**Usuń zaznaczone**".
- 17.8. Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, przycisk "**Instrukcja Wykonawcy**".
- 17.9. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

18. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **2025-06-13** do godz. **08:00**.

19. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **2025-06-13** o godz. **08:30**, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.
- 19.2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 19.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
- 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej bądź miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

20. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 20.1. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do 1 grosza, tj. do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.2. Cenę oferty stanowić będzie wartość brutto wyrażona w złotych polskich wpisana na formularzu oferty za całość przedmiotu zamówienia. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną netto/brutto za całość zamówienia, za podstawę poprawienia omyłki rachunkowej, Zamawiający przyjmie cenę netto.
- 20.3. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu zamówienia.
- 20.4. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.5. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1570).
- 20.6. Jeżeli złożona zostanie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1570), dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.
- 20.7. Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest:
-

- 1) poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
- 2) wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
- 3) wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
- 4) wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

21. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

21.1. Przy dokonywaniu wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający stosować będzie niżej podane kryteria:

Część zamówienia	Nazwa kryterium - waga [%]
1 - Zestaw diagnostyczny do wykrywania DNA wirusa afrykańskiego pomoru świń (ASF) u świń i dzików do wykonania 1.100 oznaczeń 2 - Zestaw diagnostyczny do wykrywania RNA wirusa grypy ptaków A do wykonania 3.100 oznaczeń 3 - Zestaw do izolacji kwasów nukleinowych 4 - Testy Elisa do diagnostyki wirusa choroby Aujeszkyego 5 - Testy Elisa I 6 - Zestawy diagnostyczne I 7 - Zestawy diagnostyczne II 8 - Zestawy diagnostyczne do izolacji i wykrywania materiału genetycznego wirusa SVC 9 - Test Elisa do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi choroby niebieskiego języka	1 - Cena - 60 2 - Termin ważności - 40

21.2. Punkty przyznawane za podane kryteria będą liczone według następujących wzorów:

Część zamówienia	Wzór
------------------	------

<p>1 - Zestaw diagnostyczny do wykrywania DNA wirusa afrykańskiego pomoru świń (ASF) u świń i dzików do wykonania 1100 oznaczeń</p> <p>2 - Zestaw diagnostyczny do wykrywania RNA wirusa grypy ptaków A do wykonania 3100 oznaczeń</p> <p>3 - Zestaw do izolacji kwasów nukleinowych</p> <p>4 - Testy Elisa do diagnostyki wirusa choroby Aujeszkego</p> <p>5 - Testy Elisa I</p> <p>6 - Zestawy diagnostyczne I</p> <p>7 - Zestawy diagnostyczne II</p> <p>8 - Zestawy diagnostyczne do izolacji i wykrywania materiału genetycznego wirusa SVC</p> <p>9 - Test Elisa do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi choroby niebieskiego języka.</p>	<p><u>1 – Cena</u></p> <p>Ocena dokonana zostanie na podstawie informacji o cenie podanej przez Wykonawcę w Formularzu Ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ i przeliczona według wzoru:</p> $\text{Liczba punktów} = (C_{\min}/C_{\text{of}}) * 100 * 60$ <p>gdzie:</p> <p>C_{\min} - najniższa cena spośród wszystkich ofert</p> <p>C_{of} - cena podana w ofercie</p> <p>Maksymalna ilość punktów, jaką może otrzymać oferta Wykonawcy w kryterium „Cena” wynosi 60 pkt</p> <p><u>2 - Termin ważności</u></p> <p>Liczba punktów = Ozn war2</p> <p>Ocena zostanie dokonana na podstawie informacji o terminie ważności określonym przez Wykonawcę w formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Minimalny termin ważności podany w SWZ – 0 punktów • 5 punktów za każdy miesiąc powyżej minimalnego terminu. <p>Wykonawca w tym kryterium może otrzymać maksymalnie 40 punktów.</p> <p>Zamawiający wymaga podania terminu ważności liczbowo w pełnych miesiącach.</p> <p>W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę terminu ważności krótszego niż minimalny, wymagany podany w SWZ oferta zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.</p>
--	---

	<p>W przypadku zaoferowania różnych terminów ważności, Zamawiający do oceny przyjmie pozycję z zaoferowanym najkrótszym terminem ważności.</p> <p>W przypadku nie wskazania przez wykonawcę oferowanego terminu ważności Zamawiający do obliczenia punktów w kryterium „termin ważności” przyjmie minimalny termin ważności podany w SWZ.</p>
--	---

- 21.3. Po dokonaniu oceny punkty przyznane przez każdego z członków Komisji przetargowej zostaną zsumowane dla każdego z kryteriów oddzielnie. Suma punktów uzyskanych za wszystkie kryteria oceny stanowić będzie końcową ocenę danej oferty.
- 21.4. Zamawiający poprawi w ofercie:
- 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
- 21.5. Jeżeli zaoferowana cena, lub jej istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia lub budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w dokumentach zamówienia lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający zażąda od Wykonawcy wyjaśnień, w tym złożenia dowodów w zakresie wyliczenia ceny, lub jej istotnych części składowych. Wyjaśnienia mogą dotyczyć zagadnień wskazanych w art. 224 ust. 3 ustawy Pzp.
- 21.6. Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny spoczywa na Wykonawcy.
- 21.7. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.
- 21.8. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie udzielił wyjaśnień w wyznaczonym terminie, lub jeżeli złożone wyjaśnienia wraz z dowodami nie uzasadniają rażąco niskiej ceny tej oferty.

22. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 22.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niej kryteria oceny ofert.
- 22.2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, przekazując im informacje, o których mowa w art. 253 ust. 1 ustawy Pzp oraz udostępni je na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl/Zamawiajacy/AktualneOgloszenia?zamawiajacyId=334eb28e-7944-4a91-a66f-27a057fbfe9c>
- 22.3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert, spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

23. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- 23.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 308 ust. 2 i 3 ustawy Pzp.
- 23.2. Zamawiający poinformuje Wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.
- 23.3. Przed zawarciem umowy Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest do podania wszelkich informacji niezbędnych do wypełnienia treści umowy.
- 23.4. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ci, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązani będą przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożyć kopię umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
- 23.5. Jeżeli Wykonawca nie dopełni ww. formalności w wyznaczonym terminie, Zamawiający uzna, że zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i będzie upoważniony do zatrzymania wadium na podstawie art. 98 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp.

24. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

- 24.1. W danym postępowaniu wniesienie zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

25. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

25.1. Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej SWZ.

Zakazuje się istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.

26. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

27. AUKCJA ELEKTRONICZNA

27.1. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 308 ust. 1 ustawy Pzp.

28. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

28.1. Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 4 maja 2016 r.), dalej: RODO, tym samym dane osobowe podane przez Wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi.

28.2. Zamawiający informuje, że:

- 1) administratorem danych osobowych Wykonawcy jest **Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Bydgoszczy**, Powstańców Wielkopolskich 10 , 85-090 Bydgoszcz.
Tel.: 52 3392100, e-mail: przetargi@weterynaria.bydgoszcz.pl
- 2) w sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych, można kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych, którym jest Marek Powąła, za pośrednictwem telefonu 52/339-21-00 lub adresu e-mail: iod@weterynaria.bydgoszcz.pl;
- 3) dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Testy**

diagnostyczne II – znak sprawy: **WIWa.272.10.2025** oraz w celu archiwizacji dokumentacji dotyczącej tego postępowania;

- 4) odbiorcami przekazanych przez Wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym zostanie udostępniona dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy Pzp;
- 5) dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały okres obowiązywania umowy.

28.3. Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalno-prawnych wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Do obowiązków tych należą:

- 1) obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego;
- 2) obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane Wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego.

28.4. Zamawiający informuje, że;

- 1) udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych) w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie;
- 2) udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia;
- 3) w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez Zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem Wykonawcy do uzyskania od administratora

potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem Wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez Wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;

- 4) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (uprawnienie do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników;
- 5) w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania;
- 6) w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

Załączniki do SWZ:

Nr	Nazwa załącznika
1	Formularz oferty – załącznik nr 1
2	Formularze asortymentowo – cenowe - Załącznik nr 2
3	Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu – załącznik nr 3
4	Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej – załącznik nr 4
5	Wzór umowy – załącznik nr 5