

**Załącznik nr 1 do SIWZ**

**Opis przedmiotu zamówienia**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników chemicznych i wzorców certyfikowanych do analiz laboratoryjnych dla Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii w Gdańsku w 18 częściach:
  - 1) Część 1 - **dostawa odczynników chemicznych do analiz laboratoryjnych** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3a;
  - 2) Część 2 - **dostawa odczynników chemicznych - specjalistycznych** -zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3b;
  - 3) Część 3 - **dostawa odczynników chemicznych HPLC** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3c.
  - 4) Część 4 - **dostawa odczynników chemicznych do badań laboratoryjnych** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3d.
  - 5) Część 5 - **dostawa odczynników chemicznych do badań GMO** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3e.
  - 6) Część 6 - **dostawa wzorców certyfikowanych do analiz laboratoryjnych** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3f.
  - 7) Część 7 - **dostawa odczynników chemicznych do diagnostyki wścieklizny i toksoplazmozy** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3g.
  - 8) Część 8 - **dostawa odczynników chemicznych do metodyki z wykorzystaniem aparatu Applied Biosystems 7500 FAST Real Time PCR** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3h.
  - 9) Część 9 - **dostawa oligonukleotydów do badań molekularnych** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3i.
  - 10) Część 10 - **dostawa odczynników chemicznych do hodowli komórkowych** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3j.
  - 11) Część 11 - **dostawa kolumn do oczyszczania próbek metodą SPE-** zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3k.
  - 12) Część 12 - **dostawa mieszanin standardów chemicznych-** zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3l.
  - 13) Część 13 - **dostawa mieszanin wzorców do kalibracji detektora-** zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3m.
  - 14) Część 14 - **dostawa zestawów do ekstrakcji (QuChERS)-** zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3n.
  - 15) Część 15 - **dostawa kolumn i kolumniek chromatograficznych-** zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3o.
  - 16) Część 16 - **dostawa kolumn chromatograficznych do analiz pestycydów-** zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3p.
  - 17) Część 17 - **dostawa kolumn do oznaczeń chromatograficznych leków przeciwbaczących-** zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3r.
  - 18) Część 18 - **dostawa Zestawy do analiz GMO** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3s.

2. Podstawowe wymagania dla przedmiotu zamówienia:

- 1) Oferowane odczynniki chemiczne i wzorce certyfikowane muszą posiadać przydatność do użycia **nie krótszą niż 75% okresu ważności produktu** określonego przez producenta i wskazanego na opakowaniu licząc od daty dostawy.
- 2) Do każdej dostawy Zamawiający wymaga dostarczenia świadectwa kontroli jakości z wyszczególnionym obowiązującym terminem ważności.
- 3) Zamawiający wymaga, aby na każde żądanie Zamawiającego, był dostarczony certyfikat analityczny produktu, jeśli jest to możliwe (w zależności od rodzaju przedmiotu zamówienia).
- 4) Oferowane produkty w częściach 1 do 10 muszą posiadać aktualną, pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego - Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach oraz być umieszczone w wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii.
- 5) Oferowane zestawy i odczynniki muszą posiadać wszelkie niezbędne pozwolenia, deklaracje i karty charakterystyk dopuszczające je do obrotu na terytorium Unii Europejskiej.
- 6) Oferowane odczynniki chemiczne, wzorce i materiały certyfikowane muszą być zapakowane w nowe oryginalne opakowania producenta nie noszące śladów otwierania i rozpakowywania.
- 7) Zamawiający wymaga, aby w dokumentach dostawy produktów wymienionych w częściach 1 do 10 oraz 12 i 13 był zaznaczony symbol i opis substancji oraz preparatów niebezpiecznych zgodnie z klasyfikacją substancji chemicznych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 11 lipca 2002 r.

3. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów równoważnych.

3.1 Użyte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia nazwy własne producentów, numery katalogowe lub normy zostały zamieszczone informacyjnie ze względów technologicznych, z uwagi na konieczność zachowania norm, parametrów i standardów, jakimi charakteryzują się posiadane przez Zamawiającego urządzenia bądź realizowane badania. W takim przypadku zamawiający zgodnie z art. 29 ust 3 Ustawy dopuszcza składanie ofert równoważnych.

3.2 W przypadku zaoferowania produktów równoważnych, Wykonawca zobowiązany jest wykazać, że oferowany przez niego produkt równoważny spełnia wymagania określone przez Zamawiającego, tj.:

- a) załączyć do oferty stosowny dokument tj. specyfikację jakościową, świadectwo kontroli jakości, lub inny równoważny dokument, z którego w sposób nie budzący wątpliwości winno wynikać, iż oferowany przedmiot zamówienia (każdy z osobna), jest o takich samych parametrach jakościowych **jak ujęto w specyfikacji jakościowej określonej w katalogu producenta danego produktu** wskazanego przez zamawiającego w SIWZ;
- b) dokumenty wymienione powyżej powinny być przedłożone w języku polskim lub tłumaczone na język polski i określać m.in. nazwę producenta, nr katalogowy, parametry produktu, itp., dokument należy oznaczyć wskazując, której części i której pozycji dotyczy;
- c) Zamawiający wymaga, aby załączyć do oferty oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu

przez oferowane produkty równoważne wszystkich wymagań Zamawiającego zawartych w niniejszej SIWZ - o treści zgodnej ze wzorem określonym w **Załączniku nr 7** do SIWZ;

3.3 Zamawiający zastrzega, że oferowane produkty równoważne nie mogą spowodować zwiększenia kosztów (zakupu dodatkowego sprzętu lub materiałów zużywalnych), ani też wykonywania dodatkowych czynności (procedur), jak np. powtórnej rewalidacji metod badawczych lub ich sprawdzenia.

4. Pozostałe wymagania i informacje

- 1) Transport wszystkich odczynników, wzorców i materiałów certyfikowanych do laboratorium musi odbywać się z zachowaniem warunków przewidzianych przez producenta dla przechowywania produktu.
- 2) Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody spowodowane użytkowaniem dostarczonych przez wykonawcę materiałów, w szczególności za uszkodzenie sprzętu, na których wykonywane są analizy laboratoryjne.