

## Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników chemicznych do analiz laboratoryjnych do Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Gdańsku w 3 częściach:
  - 1) Część 1 - **dostawa odczynników chemicznych do diagnostyki wścieklizny i toksoplazmozy** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3a.
  - 2) Część 2 - **dostawa mieszanin standardów chemicznych**- zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3b.
  - 3) Część 3 - **dostawa zestawów do analiz GMO** - zgodnie z opisem w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik 3c.
2. Podstawowe wymagania dla przedmiotu zamówienia:
  - 1) Oferowane odczynniki chemiczne w częściach 1 i 2 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, a dla produktów wymienionych w częściach 1 i 2 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 i 2 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 i 2 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.