

Nr sprawy: ADM.272.1.5.2025

## **SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Zamawiający:**

**Powiatowa Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Ciechanowie**

**Ul. Sienkiewicza 27 , 06-400 Ciechanów, telefon: 23 672 33 13, 23 672 41 63,**

**Adres strony internetowej: <https://www.gov.pl/web/psse-ciechanow>**

**NIP 5661412038; REGON 130288606**



### **"Dostawa materiałów do badań laboratoryjnych ".**

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320).

Zatwierdził:

## ROZDZIAŁ 1. Nazwa i adres Zamawiającego

1. Powiatowa Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Ciechanowie, ul Sienkiewicza 27 , 06-400 Ciechanów, telefon: 23 672 33 13, 23 672 41 63, fax: 23 672 41 44, NIP 566-14-12-038, <https://www.gov.pl/web/psse-ciechanow>
2. Wszelkie dokumenty, zmiany i wyjaśnienia treści SWZ związane z niniejszym postępowaniem są dostępne na <https://ezamowienia.gov.pl>, identyfikator postępowania: **ocds-148610-8ce85ecd-ef1f-4bf1-ab54-3bbad19bb861**
3. Godziny urzędowania biura Zamawiającego: pon-pt, 7:30-15:05

## ROZDZIAŁ 2. Tryb udzielenia zamówienia

1. Postępowanie jest prowadzone w trybie podstawowym, zgodnie z przepisami art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320) zwanej dalej ustawą Pzp.
2. Właściwą procedurą przeprowadzenia niniejszego postępowania są przepisy dla zamówień o szacunkowej wartości poniżej progów unijnych, określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.
3. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Warunków Zamówienia, zwaną dalej SWZ, zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp.
4. Zmiany i wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia zwanej dalej „SWZ” oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
5. Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ na zasadach określonych w art. 284 ustawy Pzp.

## ROZDZIAŁ 3. Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa materiałów do badań laboratoryjnych z podziałem na 20 części, zwane dalej "Pakietami", których ilości i opisy znajdują się w załącznikach nr 1B-20B do SWZ tj:

PAKIET	NR	OPIS
Pakiet	1	Certyfikowane Materiały Odniesienia- certyfikaty ze znakiem akredytacji PCA
Pakiet	2	Certyfikowane Materiały Odniesienia
Pakiet	3	Certyfikowane Materiały Odniesienia- bufory i wzorce konduktometryczne
Pakiet	4	Testy, odczynniki chemiczne, wkłady
Pakiet	5	Zestaw odczynników do oznaczeń, wzorce do zestawów HACH
Pakiet	6	Odczynniki chemiczne o wysokiej klasie czystości
Pakiet	7	Odczynniki chemiczne
Pakiet	8	Szybkie testy, sącuki
Pakiet	9	Odczynniki mikrobiologia
Pakiet	10	Testy i wskaźniki do kontroli sterylizacji

Pakiet	11	Lateksy E. Coli, EPEC
Pakiet	12	Lateksy Salmonella
Pakiet	13	Lateksy Shigella
Pakiet	14	Surowice Yersinia i Shigella
Pakiet	15	Surowice Salmonella
Pakiet	16	Szczepki wzorcowe (preparaty jakościowe)
Pakiet	17	Podłoża bakteriologiczne I
Pakiet	18	Podłoża bakteriologiczne II
Pakiet	19	Podłoża bakteriologiczne III
Pakiet	20	Wymazówki z podłożem transportowym Amies bez węgla

2. **Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Wykonawca może złożyć ofertę na całość lub wybraną przez siebie część zamówienia.**
3. Przedmiot zamówienia obejmuje również transport zamawianych odczynników na koszt Wykonawcy, oraz odbiór opakowań kaucjonowanych i niekaucjonowanych po zużytych odczynnikach na koszt Wykonawcy lub pokrycie usług kurierskich, związanych ze zwrotem opakowań do siedziby Wykonawcy.
4. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie się odbywała w miarę bieżącego zapotrzebowania.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zrezygnowania z 10% dostaw realizacji zamówienia.
6. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych (oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wszelkie wymagania Zamawiającego o wszystkich parametrach nie gorszych niż te określone w SWZ, tzn. takich, które gwarantują zachowanie tych samych norm, parametrów i standardów), jeżeli z opisu przedmiotu zamówienia wynika, że przedmiot zamówienia określony został poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów oraz w zakresie wskazanym w art. 101 ust. 4 ustawy Pzp.
7. Jeżeli wskazano nazwy lub numery katalogowe towarów pochodzących od konkretnych producentów to określają one minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe, jakim muszą odpowiadać towary oferowane przez Wykonawcę, aby zostały spełnione wymagania stawiane przez Zamawiającego. Towary pochodzące od konkretnych producentów stanowią wyłącznie wzorzec jakościowy przedmiotu zamówienia. Pod pojęciem minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe Zamawiający rozumie wymagania dotyczące towaru zawarte w ogólnie dostępnych źródłach, katalogach, stronach internetowych producentów. Operowanie przykładowymi nazwami producenta lub numerami katalogowymi ma jedynie na celu doprecyzowanie poziomu oczekiwań Zamawiającego w stosunku do określonego rozwiązania. Posługiwanie się nazwami producentów/produktów lub numerami katalogowymi ma wyłącznie charakter przykładowy. Rozwiązanie równoważne jest także dopuszczalne w sytuacji,

gdyby wyraz „równoważny” lub „równoważne” nie znalazło się w opisie przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza możliwość przedstawienia w ofercie towaru równoważnego (innego niż towar podany przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia przy użyciu nr katalogowego lub producenta) pod warunkiem, że oferowany towar będzie identyczny pod względem składu chemicznego i cech fizycznych jak towar wskazany przez Zamawiającego w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1B-20B do SWZ).

8. W przypadku wątpliwości co do deklarowanej jakości zaproponowanego produktu. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zażądania od Wykonawcy dostarczenia świadectwa jakości na każdym etapie postępowania.
9. W przypadku wątpliwości związanych z udowodnieniem równoważności złożonej oferty (w tym ewentualnych ekspertyz) spoczywa na Wykonawcy.
10. Zamawiający zastrzega sobie możliwość sprawdzenia oferowanych materiałów równoważnych.
11. Wykonawca ma obowiązek dostarczenia próbek na żądanie w terminie i określonych ilościach przez Zamawiającego (ilość niezbędna do sprawdzenia). Zamawiający ma możliwość zrezygnowania z oferty równoważnej, jeśli występujące w produkcie zanieczyszczenia będą miały znaczący wpływ na jakość wyników oznaczeń próbki ślepej.
12. W przypadku zaoferowania produktu równoważnego, Wykonawca ponosi wszelką odpowiedzialność za wyniki szkody związane m.in. z naruszeniem powtarzalności wyników badań, uszkodzeniem urządzeń itp.
13. W przypadku, gdy w trakcie wykonywania badań okaże się, że dostarczony produkt równoważny nie spełnia wymaganych warunków równoważności, Zamawiający ma prawo żądać dostarczenia w to miejsce produktu spełniającego wymagania Zamawiającego, określonego w formularzu asortymentowo – cenowym.
14. Przedmiot zamówienia opisany jest następującymi kodami Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):  
**24956000-0** Peptony i substancje białkowe  
**33696500-0** Odczynniki laboratoryjne
15. **Wymagania ogólne:**

**Pakiet 1      Certyfikowane Materiały Odniesienia – certyfikaty ze  
znakiem akredytacji PCA**

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

**Wymagania:**

- Dla każdego materiału odniesienia certyfikat wydany przez **GUM** lub ze **znakiem akredytacji PCA**.
- Załączone do każdego materiału odniesienia świadectwo musi określać dokładną wartość stężenia i niepewność wyznaczenia tego stężenia oraz deklarować łańcuch spójności pomiarowej.
- Termin przydatności nie krótszy niż **10 miesięcy** od dnia dostawy. W przypadku wzorców o terminie ważności deklarowanym przez producenta krótszym niż 10 miesięcy, okres przydatności wzorca nie może być krótszy niż 3/4 terminu ustalonego przez producenta.

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

### **Pakiet 2 Certyfikowane Materiały Odniesienia**

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

#### **Wymagania:**

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

### **Pakiet 3 Certyfikowane Materiały Odniesienia - bufor i wzorce konduktometryczne**

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

#### **Wymagania:**

- Certyfikat wydany przez **GUM** lub ze **znakiem akredytacji PCA**.
- Załączony do każdego materiału certyfikat musi określać dokładną wartość wskaźnika i niepewność wyznaczenia tej wartości oraz deklarować łańcuch spójności pomiarowej.
- Dla roztworów buforowych musi być podana zależność pH od temperatury w zakresie co najmniej **od 10 do 35 °C**.

- Dla wzorców redoks musi być podana wartość potencjału dla elektrody **Ag/AgCl; 3,5 mol/l KCl**
- Termin przydatności nie krótszy niż 10 miesięcy od dnia dostawy. W przypadku wzorców o terminie ważności deklarowanym przez producenta krótszym niż 10 miesięcy, okres przydatności wzorca nie może być krótszy niż 3/4 terminu ustalonego przez producenta.
- **Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego materiału w OPZ.**
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni kalendarzowych** od daty złożenia zamówienia

#### **Pakiet 4      Testy, odczynniki chemiczne, wkłady**

##### **Wymagania:**

- Spełniający wymagania określone przy każdej pozycji zamówienia (włącznie ze wskazanym numerem katalogowym).
- Termin przydatności nie krótszy niż 1 rok od dnia dostawy. W przypadku gdy ustalony przez producenta termin przydatności jest krótszy niż 1 rok, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Dla każdego przedmiotu zamówienia dołączony certyfikat jakości.
- Dla wzorców certyfikat ze znakiem akredytacji jednostki akredytującej, która jest sygnatariuszem porozumienia **EA MLA i lub ILAC MRA**.
- Wkłady do podajnika **Millipore** kratkowe, sterylne, wielkość porów 0,45 µm, średnica 47 mm. 600 szt. na taśmie dostosowanej do podajnika firmy Millipore.
- Kwas azotowy 65%, **Suprapur** do analizy śladowej **CAS 7697-37-2**.
- Kwas solny 30%, **Suprapur** do analizy śladowej **CAS 7647-01-0**.
- N-pentan **Suprasolv** do analiz chromatograficznych wyłącznie do **ECD**.
- Do każdej pozycji dołączony certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub nieodpłatny dostęp do certyfikatów na stronie producenta/dostawcy.
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni kalendarzowych** od daty złożenia zamówienia

#### **Pakiet 5      Zestawy odczynników do oznaczeń, wzorce – do zestawów HACH**

##### **Wymagania:**

- Spełniający wymagania określone przy każdej pozycji zamówienia (włącznie ze wskazanym numerem katalogowym lub producentem).
- Produkty muszą być kompatybilne z fotometrem **HACH Pocket Color II (LR)** ze względu na walidowane/weryfikowane metody pomiarowe na których pracuje laboratorium.
- Opakowania poduszkowe reagenta do oznaczania chloru metodą DPD z objętości 10 ml do fotometru firmy **HACH (Pocket Color II)**, chlor ogólny nr katalogowy 210562, chlor wolny nr katalogowy 210552.
- Zestaw drugorzędowy wzorców żelowych do fotometru Pocket color II.
- Zestaw standardów kalibracyjnych do mętnościomierza TU5200. Standardy o mętności 10, 20 i 600 NTU.

- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników/wzorców o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdej pozycji dołączony certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii.
- W przypadku wzorców świadectwo określające wartość prawdziwą i niepewność wyznaczenia tej wartości.
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni kalendarzowych** od daty złożenia zamówienia

## **Pakiet 6            Odczynniki chemiczne o wysokiej klasie czystości**

### **Wymagania**

- Odczynniki jak najwyższej czystości czda lub wyższej.
- Wyprodukowane przez renomowanego producenta o marce znanej i cenionej przez laboratoria badawcze
- Preferowane odczynniki firm **POCH, AVANTOR** lub równoważne. Absolutnie **wykluczona firma Eurochem i firma CHEMPUR!**
- Odczynniki firmy Eurochem i Chempur dają inne wartości próbek ślepych oraz krzywe kalibracyjne o innych parametrach niż odczynniki na których aktualnie pracuje laboratorium ze względu na walidowane/weryfikowane metody pomiarowe.
- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdego odczynnika dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii określające czystość odczynnika.
- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy dla każdego odczynnika dostarczona karta charakterystyki. Ewentualnie karty charakterystyki mogą być dołączone w formie elektronicznej.
- **Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego odczynnika w OPZ.**
- Czas realizacji nie dłuższy niż **30 dni kalendarzowych** od złożenia zamówienia

## **Pakiet 7            Odczynniki chemiczne**

### **Wymagania:**

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



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

#### **Pakiet 8            Szybkie testy, sączi**

##### **Wymagania:**

- Termin przydatności nie krótszy niż 2 lata od dnia dostawy. W przypadku odczynników o terminie ważności ustalonym przez producenta krótszym niż 2 lata, okres przydatności nie może być krótszy niż 3/4 tego terminu.
- Do każdego odczynnika dołączone świadectwo jakości produktu dla danej serii określające czystość odczynnika (jeśli jest wymagane).
- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy dla każdego odczynnika dostarczona karta charakterystyki (jeśli jest wymagana). Ewentualnie karty charakterystyki mogą być dołączone do oferty w formie elektronicznej
- Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego materiału/odczynnika
- **Czas realizacji nie dłuższy niż 30 dni kalendarzowych od daty złożenia zamówienia**

#### **Pakiet 9            Odczynniki mikrobiologia**

##### **Wymagania:**

- 1. Termin dostawy maksymalnie 14 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia.**
- Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić minimum 2 lata od daty dostawy; w przypadku krótszego terminu - nie może być on krótszy niż 2/3 terminu ustalonego przez producenta lub co najmniej 3/4 daty przydatności (w przypadku produktów nie mających wskazanej daty produkcji), z wyłączeniem produktów, dla których nie określa się terminów ważności (**wyjątek: EDTA, kwas fenyloboronowy** – zgodnie z SWZ)
- 3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości dla serii wszystkich odczynników wymienionych w pakiecie.**
- 4. Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego odczynnika w OPZ.**
- Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
- Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty)
- Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne; substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie



zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

#### **Pakiet 10 Testy i wskaźniki do kontroli sterylizacji**

##### **Wymagania:**

1. Testy chemiczne muszą być nietoksyczne (bez ołowiu i metali ciężkich) oraz dawać jednoznaczną, czytelną zmianę barwnika na teście.
2. **Termin dostawy maksymalnie 30 dni kalendarzowych roboczych od złożenia zamówienia.**
3. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy, w przypadku krótszego terminu - nie może on być krótszy niż 2/3 terminu ustalonego przez producenta lub co najmniej 3/4 daty przydatności (w przypadku produktów nie mających wskazanej daty produkcji), z wyłączeniem produktów, dla których nie określa się terminów ważności.
4. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć **przykładowe oryginały certyfikatów kontroli jakości** dla serii wszystkich testów wymienionych w pakiecie.
5. **Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu w OPZ.**
6. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
7. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty).
8. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

#### **Pakiet 11 Lateksy E. Coli, EPEC**

##### **Wymagania:**

1. Termin ważności dostarczonych produktów minimum 12 miesięcy od daty dostawy.
2. **Termin dostawy maksymalnie 14 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia.**
3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć:
  - a. aktualny **certyfikat ISO 9001** producenta testów lub deklarację zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro
  - b. **przykładowy oryginał certyfikatu** kontroli jakości/deklaracji zgodności dla serii jednego testu spośród wymienionych w pakiecie.

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

#### **Pakiet 12    Lateksy Salmonella**

##### **Wymagania:**

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

widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

### **Pakiet 13    Lateksy Shigella**

#### **Wymagania:**

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

### **Pakiet 14    Surowice Yersinia i Shigella**

#### **Wymagania:**

1. Termin ważności dostarczonych produktów minimum 12 miesięcy od daty dostawy.
2. **Termin dostawy maksymalnie 14 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia.**
3. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć:
  - a. aktualny **certyfikat ISO 9001** producenta surowic lub deklarację zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro
  - b. **przykładowe oryginały certyfikatów** kontroli jakości/deklaracji zgodności dla serii wszystkich surowic wymienionych w pakiecie.

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

#### **Pakiet 15    Surowice Salmonella**

##### **Wymagania:**

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

widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).

#### **Pakiet 16    Szczepy wzorcowe (preparaty jakościowe)**

##### **Wymagania:**

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia powinien wynosić minimum 5 miesięcy, licząc od daty dostawy.
  2. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć:
    - a. **aktualny certyfikat akredytacji ISO 17034** producenta szczepu wzorcowego lub potwierdzenie spełniania wymagań **normy ISO 17034** jako kompetentnego producenta materiałów odniesienia
    - b. **przykładowy certyfikat** kontroli jakości proponowanych produktów
- Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie elektronicznej lub kopii elektronicznej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz zgodnie z zasadami składania oferty.
3. **Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu w OPZ.**
  4. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy. Certyfikat jakości powinien zawierać cechy charakterystyczne szczepu, w tym cechy biochemiczne i ew. źródło pochodzenia organizmu testowego
  5. Najpóźniej w dniu dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej).
  6. Przy każdej dostawie należy zapewnić prawidłowe oznakowanie opakowań substancji i preparatów, w tym również sklasyfikowanych jako niebezpieczne. Substancje i preparaty chemiczne powinny być oznakowane w sposób widoczny, umożliwiający ich identyfikację i rodzaj stwarzanych przez nie zagrożeń (wskazanych przez wymagane znaki ostrzegawcze - piktogramy).
  7. Termin dostawy maksymalnie **30 dni kalendarzowych** od złożenia zamówienia.

#### **Pakiet 17    Podłoża bakteriologiczne I**

##### **Wymagania:**

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia, **licząc od daty dostawy**, powinien wynosić:
  - dla pożywek suchych: minimum 30 miesięcy (wyjątek: podłoże Wilson-Blair – zgodnie z SWZ)
  - dla dodatków/suplementów: minimum 10 miesięcy
  - dla pożywek na płytkach: minimum 6 tygodni (wyjątek: pożywka GVPC, pożywka BCYE z cysteina oraz BCYE bez cysteiny – zgodnie z SWZ)

- dla testów diagnostycznych, barwników, itp.: minimum 12 miesięcy (wyjątek- zestaw do barwienia Grama - zgodnie z SWZ),
- dla krążków z antybiotykami: minimum 20 miesięcy od dnia dostawy (wyjątek: optochina, cefotaksym, ceftarolina, ceftazydym, ertapenem, imipenem, meropenem, temocylina - zgodnie z SWZ)
- dla e-testów: minimum 10 miesięcy.

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

3. Wykonawcy zobowiązani są do przedstawienia **składu chemicznego wszystkich oferowanych pożywek i suplementów**. Informacje te powinny stanowić oddzielny załącznik do oferty.
4. Przy podłożach, do których dla których przedmiot zamówienia obejmuje również suplement/dodatek, Wykonawcy powinni składać oferty na oba komponenty od jednego producenta. **Suplement/dodatek jako integralna część pożywki bazowej musi pochodzić od tego samego producenta co podłoże.** Wydajność suplementu (**liofilizat**) to 1 fiołka przeznaczona maksymalnie na 500 ml podłoża.
5. Podłoża danego typu w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
6. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć:
- a. dla podłoży:
    - aktualny **certyfiakat ISO 9001 oraz ISO 13485** producentów podłoży
    - przykładowe oryginały certyfiatów kontroli jakości dla pożywek suchych oraz dodatków selektywnych: podłoże Slanetza i Bartleya, podłoże Mossela MYP, podłoże VRBG z glukozą, zawierające właściwości mikrobiologiczne pożywki wraz z opisem morfologii kolonii wyrosłych na pożywce,
    - przykładowe oryginały certyfiatów kontroli jakości dla pożywek gotowych: GVPC, BCYE z cysteiną, BCYE bez cysteiny zawierające ilościowe oznaczenie żywności i selektywności wraz z opisem morfologii kolonii wyrosłych na pożywce
  - b. dla krążków z antybiotykami:
    - aktualny **certyfiakat ISO 9001 producenta krążków antybiotykowych**
    - **przykładowy oryginał certyfiakatu** kontroli jakości dla serii jednego krążka antybiotykowego spośród wymienionych w pakiecie
    - **pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów**
    - **zaświadczenie o wysyceniu krążków antybiotykiem pomiędzy 90 – 125 % wartości deklarowanej.**

Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie elektronicznej lub kopii elektronicznej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz zgodnie z zasadami składania oferty.

7. **Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu w OPZ. Wszystkie krążki antybiotykowe powinny pochodzić od jednego producenta.**
8. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfiakat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfiatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
9. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o



substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej lub kopii elektronicznej podpisanej przez wykonawcę lub upoważnioną osobę zgodnie z zasadami składania oferty).

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

## **Pakiet 18**

## **Podłoża bakteriologiczne II**

### **Wymagania:**

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia, **licząc od daty dostawy**, powinien wynosić:
    - dla pożywek na płytkach: minimum 4 tygodnie
    - dla pożywek w butelkach: minimum 3 miesiące (wyjątek: Podłoże Baird-Parker z fibrynogenem RPF – zgodnie z SWZ)
    - dla pożywek w probówkach: minimum 2 miesiące
    - dla testów identyfikacyjnych: minimum 4 miesiące (wyjątek: Test CARBA – zgodnie z SWZ)
    - dla odczynników do testów API: minimum 4 miesiące (wyjątek: test na obecność oksydazy cytochromowej – zgodnie z SWZ)
  2. **Termin dostawy maksymalnie 14 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia.**
  3. Wykonawcy zobowiązani są do przedstawienia **składu chemicznego wszystkich oferowanych pożywek**. Informacje te powinny stanowić oddzielny załącznik do oferty.
  4. Podłoża danego typu w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
  5. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć:
    - aktualny **certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 producentów podłoży**,
    - **przykładowe oryginały certyfikatów** kontroli jakości dla serii do wszystkich podłoży wymienionych w pakiecie
- Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie elektronicznej lub kopii elektronicznej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz zgodnie z zasadami składania oferty.
6. **Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu w OPZ.**
  7. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
  8. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp na stronie internetowej producenta/dostawcy oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr

1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie elektronicznej lub kopii elektronicznej podpisanej przez wykonawcę lub upoważnioną osobę zgodnie z zasadami składania oferty).

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

### **Pakiet 19                      Podłoża bakteriologiczne III**

#### **Wymagania:**

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia, **licząc od daty dostawy**, powinien wynosić:
  - dla pożywek suchych: minimum 30 miesięcy
  - dla pożywek w butelkach: minimum 3 miesiące
  - dla pożywek w probówkach: minimum 4 miesiące
  - dla testów diagnostycznych: minimum 4 miesiące
  - dla dodatków do podłoży: minimum 30 miesięcy (wyjątek: emulsja jajeczna – zgodnie z SWZ)
2. **Termin dostawy maksymalnie 14 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia.**
3. Wykonawcy zobowiązani są do przedstawienia **składu chemicznego wszystkich oferowanych pożywek**. Informacje te powinny stanowić oddzielny załącznik do oferty.
4. Podłoża danego typu w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
5. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć:
  - aktualny **certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485** producentów podłoży,
  - **przykładowe oryginały certyfikatów** kontroli jakości dla pożywek suchych: agar chromogeny Coliform CCA, podłoże agarowe z dichloranem i 17 % glicerolem DG18, podłoże z kwaśnym seleninem sodu (suche i gotowe), zawierające wykaz szczepów wzorcowych użytych do testowania oraz wyniki kontroli mikrobiologicznej danego podłoża,Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie elektronicznej lub kopii elektronicznej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz zgodnie z zasadami składania oferty.
6. **Dla każdej pozycji muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji danego produktu w OPZ.**
7. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.
8. Najpóźniej w dniu pierwszej dostawy należy bezpłatnie udostępnić kartę charakterystyki dostarczanych substancji lub mieszanin, dla których jest ona wymagana oraz dokonywać jej aktualizacji i dystrybucji zgodnie z ustawą o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (t.j. Dz.U. 2022, poz. 1816) i rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady WE nr 1272/2008 z 16.12.2008 r. (ewentualnie karty charakterystyki dołączyć do oferty w formie

elektronicznej lub kopii elektronicznej podpisanej przez wykonawcę lub upoważnioną osobę zgodnie z zasadami składania oferty).

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

#### **Pakiet 20 Wymazówki z podłożem transportowym Amies bez węgla**

##### **Wymagania:**

1. Termin ważności przedmiotu zamówienia powinien wynosić minimum 12 miesięcy licząc od daty dostawy.
2. **Termin dostawy maksymalnie 14 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia.**
3. Wymazówki w każdej dostawie muszą pochodzić z tej samej serii.
4. W celu zapewnienia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SWZ, do oferty należy dołączyć:
  - aktualny **certyfikat ISO 9001** producenta wymazówek w języku polskim lub w języku obcym łącznie z tłumaczeniem,
  - **dokument potwierdzający klasę medyczną dla oferowanych wymazówek (deklaracja/certyfikat zgodności CE z Dyrektywą o WYROBACH MEDYCZNYCH)**
  - przykładowy oryginał certyfikatu kontroli jakości dla serii

##### **- JEDEN PRZYKŁADOWY EGZEMPLARZ WYMAZÓWKI W ORYGINALNYM OPAKOWANIU JEDNOSTKOWYM DOSTARCZONY DO TERMINU OTWARCIA OFERT !**

Powyżej wymienione dokumenty należy złożyć w formie elektronicznej lub kopii elektronicznej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz zgodnie z zasadami składania oferty.

5. **Dla przedmiotu zamówienia muszą być spełnione dodatkowe wymagania określone w specyfikacji produktu w OPZ.**
6. Przy każdej dostawie należy dostarczyć certyfikat kontroli jakości produktu dla danej serii lub zapewnić nieodpłatny całodobowy dostęp do certyfikatów na stronie internetowej producenta/dostawcy.

#### **ROZDZIAŁ IV. Termin wykonania zamówienia**

1. Zamówienie realizowane będzie na podstawie pisemnych zamówień częściowych składanych przez Zamawiającego określających rodzaje i ilości produktów oraz terminy dostaw w okresie od dnia podpisania umowy do dnia **29.12.2025 r.**
2. Zamawiający dopuszcza fakturowanie częściowe za zrealizowane części zamówienia.

#### **ROZDZIAŁ V. Warunki udziału w postępowaniu**

1. O udzielenie zamówienia ubiegać się mogą Wykonawcy, którzy spełniają

następujące warunki dotyczące:

**1) Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym**

Zamawiający **nie wyznacza** szczegółowego warunku udziału w tym zakresie;

**2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.**

Zamawiający **nie wyznacza** szczegółowego warunku udziału w tym zakresie;

**3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej**

Zamawiający **nie wyznacza** szczegółowego warunku udziału w tym zakresie;

**4) zdolności technicznej lub zawodowej,**

Zamawiający **nie wyznacza** szczegółowego warunku udziału w zakresie

## **ROZDZIAŁ VI. Podstawy wykluczenia**

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z niniejszego postępowania na podstawie:

- art. 108 ust. 1 ustawy Pzp (tzw. obligatoryjne przesłanki wykluczenia), oraz
- art. 109 ust 1 pkt. 4) ustawy Pzp, „Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę: w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury”,

oraz

- 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, zwana dalej „ustawą o agresji na Ukrainę” – (Dz.U. z 2024 poz. 507) to jest z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się:

a) wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego ( Dz.U z 15.04.2022 poz.835)

b) wykonawcę którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego ( Dz.U 2024, poz. 507)

c) wykonawcę którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie

- przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego ( Dz.U z 2024 poz. 507)
2. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt. 4) ustawy Pzp jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
    - 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
    - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
    - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
      - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
      - b) zreorganizował personel,
      - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
      - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
      - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
  3. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa powyżej, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.
  4. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
  5. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 ustawy Pzp oraz zgodnie z art. 7 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2024, poz. 507)
  6. Zamawiający odrzuca ofertę Wykonawcy podlegającego wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 2) lit. a) ustawy Pzp.

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

1. Komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w tym oferty oraz wszelkie oświadczenia, wnioski (w tym o wyjaśnienie treści SWZ), zawiadomienia i informacje przekazywane są przy użyciu platformy e-Zamówienia, dostępnej w <https://ezamowienia.gov.pl>, identyfikator postępowania: **ocds-148610-8ce85ecd-ef1f-4bf1-ab54-3bbad19bb861**
2. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.

## **ROZDZIAŁ VIII. Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej**

1. Ofertę i oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, składa się, pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (tj. przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego) lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
2. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępne na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> oraz informacja zamieszczona w zakładce „Centrum Pomocy”.
3. Przeglądania i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
4. Sposób sporządzania i przekazywania dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopia elektroniczna treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (dalej: Rozporządzenie w sprawę wymagań dla dokumentów elektronicznych).
5. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 Rozporządzenia w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów z 12 kwietnia 2012r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (dalej: KRI), z uwzględnieniem rodzaju przekazanych danych i przekazuje się jako załączniki. W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.
6. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 Rozporządzenia w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:
  - 1) W formatach danych określonych w przepisach KRI (i przekazuje się jako załącznik), lub
  - 2) Jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści „Formularza do komunikacji”).
7. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.



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

## **ROZDZIAŁ IX. Sposób i termin złożenia oferty**

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia.
2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie : do dnia **31.03.2025 r. do godz. 11:00**
3. O terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę i godzinę wczytania na Platformie e-Zamówienia.
4. Sposób złożenia oferty:
  - a) Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski” widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola przeciągnij i upuść służące do dodawania

plików.

b) System sprawdza czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, informując o tym wykonawcę.

c) Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.

## **ROZDZIAŁ X. Termin otwarcia ofert**

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **31.03.2025 r. o godz. 12:00**
2. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu w którym upłynął termin składania ofert.
3. Najpóźniej przed otwarciem ofert Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o:
  - a) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte,
  - b) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
5. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

## **ROZDZIAŁ XI. Termin związania ofertą**

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **29.04.2025 r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. Dzień składania ofert jest dniem pierwszym

## **ROZDZIAŁ XII. Opis sposobu przygotowania oferty**

1. Wykonawca sporządza ofertę poprzez wypełnienie dokumentów dostępnych na platformie e-Zamówienia i składa ją w postaci elektronicznej, opatrując kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
2. Wykonawca poniesie wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

3. Wykonawca winien opisać każdy załącznik nazwą umożliwiającą jego identyfikację
4. Oferta wspólna:
  - a. Zamawiający dopuszcza możliwość składania oferty przez dwóch lub więcej Wykonawców
  - b. Wykonawcy występujący wspólnie są zobowiązani do ustanowienia Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego.
  - c. Treść pełnomocnictwa załączanego do oferty, w postaci elektronicznej, w formie: oryginału w postaci dokumentu elektronicznego lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza, tj. podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby posiadającej uprawnienia notariusza.
  - d. Każdy z Wykonawców (każdy członek konsorcjum spółki cywilnej) składających ofertę wspólną musi wykazać brak podstaw do wykluczenia, w tym celu każdy z członków konsorcjum indywidualnie oświadczenie (zał. nr 2 do SWZ).
  - e. Oświadczenia i dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego, każdy z uczestników oferty wspólnej składa indywidualnie.
  - f. **Wszelka korespondencja prowadzona będzie przez Zamawiającego wyłącznie z Pełnomocnikiem, którego adres należy wpisać w formularz oferty.**
  - g. Formularz oferty musi zostać podpisany przez Pełnomocnika lub wszystkich Wykonawców.
  - h. Kopie dokumentów dotyczące Wykonawcy (członka konsorcjum) muszą być poświadczane za zgodność z oryginałem przez tego Wykonawcę, którego one dotyczą lub przez Pełnomocnika.
4. Oferta powinna być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy albo przez uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy.
5. Oferta powinna zawierać następujące dokumenty:
  - a. **Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 1**
  - b. **Wypełnione formularze asortymentowo-cenowe - Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ),- Załączniki nr (1B-20B) – których dotyczy oferta**
  - c. **Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu – załącznik nr 2 do SWZ,** Oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp nie jest podmiotowym środkiem dowodowym i stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu na dzień składania ofert tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
  - d. **Przedmiotowe środki dowodowe zgodnie z wymaganiami dla poszczególnych pakietów,**
  - e. **Dokumenty, z których wynika prawo do podpisania oferty; odpowiednie pełnomocnictwa (jeżeli dotyczy).**
6. Na podstawie art. 128 ust. 1 ustawy, jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub będą one niekompletne lub będą zawierać błędy,

zamawiający wezwie wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, z zastrzeżeniem art. 128 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy.

7. Na podstawie art. 107 ust. 2 ustawy, jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
8. Wykonawca, który oferuje rozwiązania równoważne opisanym przez zamawiającego jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymogi określone przez zamawiającego. Na potwierdzenie powyższego wykonawca przedłoży do oferty następujące dokumenty: przykładowe świadectwo jakości lub specyfikację techniczną produktu proponowanego przez Wykonawcę z podstawowymi cechami charakterystycznymi (wraz z numerem katalogowym).
9. Tajemnica przedsiębiorstwa:
  - a. W przypadku gdyby oferta, oświadczenia lub dokumenty zawierały informacje, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawca winien, w sposób nie budzący wątpliwości zastrzec, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Z nazw plików, przekazywanych wraz z ofertą w systemie, musi jednoznacznie wynikać, który z nich zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa.
  - b. Zgodnie z art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2022 poz. 1233.) przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.
  - c. By zastrzeżenie, o którym mowa wyżej było skuteczne, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić dowody na to, że:
    - zastrzeżone informacje mają charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny lub inny posiadający wartość gospodarczą,
    - zastrzeżone informacje nie zostały ujawnione do wiadomości publicznej,
    - podjęto w stosunku do nich niezbędne działania w celu zachowania poufności.

**Dowody powinny zostać załączone do oferty jako oddzielny, nazwany w sposób jednoznaczny plik. Dowody muszą być złożone w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub elektronicznej kopii dokumentów poświadczonych za zgodność z oryginałem.**
  - d. Nie mogą stanowić tajemnicy przedsiębiorstwa informacje podawane do wiadomości podczas otwarcia ofert, tj. informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie jak również informacje dostępne do wiadomości publicznej.
10. Podmioty, które mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami RP składają dokumenty, o których mowa w § 4 rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 03.08.2023 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy (Dz.U.2023.1824).

### **ROZDZIAŁ XIII. Oświadczenia i dokumenty, jakie zobowiązani są dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz wykazania braku podstaw wykluczenia (podmiotowe środki dowodowe)**

1. Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych aktualnych na dzień ich złożenia:

a) **Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**, na druku stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych w Rozdziale VI.

b) **odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp**, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w § 2 ust. 1 pkt 6 rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. poz. 2415) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że: - nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury –

Dokument powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem;

c) **Oświadczenia Wykonawcy w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp**, dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 1616) z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej - **załącznik nr 4 do SWZ**.

2. **Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych**, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile Wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w pkt 1 niniejszego Rozdziału, dane umożliwiające dostęp do tych środków. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności podmiotowych środków dowodowych pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez Zamawiającego podmiotowych środków dowodowych.

3. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki (poprzez podanie numeru referencyjnego postępowania lub nazwy postępowania) oraz potwierdzi ich

prawidłowość i aktualność.

#### **ROZDZIAŁ XIV. Opis sposobu obliczania ceny**

1. Wykonawca jest zobowiązany do wypełnienia "**Formularzy asortymentowo-cenowych - Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ)**" i określenia w nich cen netto i podania VAT na wszystkie elementy zamówienia. Cenę oferty stanowi suma wartości wszystkich pozycji "**Formularza asortymentowo-cenowego - Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ)**", zawierająca wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia oraz wypełnienie pozycji przykładowego numeru katalogowego i producenta ( w przypadku braku numeru katalogowego producenta należy wpisać adnotację **Brak nr kat. Producenta**).
2. Wykonawca przynosi cenę netto, cenę brutto i VAT zgodną z ceną na formularzu asortymentowo-cenowym dla danego pakietu z poz. RAZEM Tabeli, do załącznika nr 1 - Formularza oferty.
3. Brak wypełnienia i określenia wartości chociażby w jednej pozycji formularza asortymentowo-cenowego - Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ) oraz wprowadzenie przez Wykonawcę jakichkolwiek zmian w ilościach określonych przez Zamawiającego w poszczególnych pozycjach formularza cena spowoduje odrzucenie oferty.
4. Cena oferty musi obejmować całkowity koszt wykonania zamówienia.
5. Cena oferty powinna być podana cyfrowo z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w PLN.

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

1. Wybór oferty najkorzystniejszej zostanie dokonany według następującego kryterium oceny ofert Cena - waga kryterium 100%.

Sposób przyznania punktów w kryterium „Cena”:

$$C = \frac{\text{najniższa cena ofertowa}}{\text{cena ofertowa w ofercie ocenianej}} \times 100 \text{ pkt} \times \text{znaczenie kryterium } 100\%$$

Podstawą przyznania punktów w kryterium „cena” będzie cena ofertowa brutto podana przez wykonawcę w Formularzu ofertowym za dany pakiet. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszelkie koszty jakie wykonawca poniesie w związku z realizacją przedmiotu zamówienia.

Wykonawca może uzyskać w tym kryterium maksymalnie 100 punktów.

2. Zamawiający określił w SWZ oraz opisie przedmiotu zamówienia wymagania jakościowe odnoszące się do co najmniej głównych elementów, czyli głównych cech i parametrów przedmiotu zamówienia składających się na przedmiot zamówienia. W związku z powyższym kryterium ceny 100% jest w pełni uzasadnione.
3. Zamawiający dokona oceny ofert w każdej części (pakiecie) odrębnie.
4. Zamawiający wybierze ofertę, która uzyskała najwięcej punktów, spełniającą



wymagania określone w SWZ.

6. W przypadku różnic w cenie oferty wpisanych przez Wykonawcę w Formularzu ofertowym (załącznik nr 1) i Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 1B do 20B), Zamawiający uzna za prawidłową cenę podaną w wyliczonym Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 1B do 20B).

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

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

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

1. Wykonawca akceptuje treść projektu umowy na wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z oświadczeniem zawartym w treści formularza ofertowego.
2. Projekt umowy stanowi **załącznik nr 3 do SWZ**.
3. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany postanowień zawartej Umowy wyłącznie w przypadkach:
  - a) zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT,
  - b) zmiany przedmiotu Umowy w szczególności w związku z zaprzestaniem

- produkcji lub dystrybucji pod warunkiem zaoferowania odczynników o parametrach równorzędnych lub wyższych niż parametry przedmiotu oferty,
- c) zmiany powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację umowy,
  - d) przeniesienia całości przedsiębiorstwa Wykonawcy lub części przedsiębiorstwa Wykonawcy obejmującej przedmiot niniejszej umowy na inny podmiot, który spełnia wymogi ustawowe związane z udzieleniem zamówienia.
  - e) zgodnie z art. 439 Pzp.
4. Strona występująca o zmianę postanowień umowy zobowiązana jest do udokumentowania zaistnienia okoliczności zmiany. Wniosek o zmianę postanowień umowy musi być wyrażony na piśmie.
  5. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej (z zastrzeżeniem pkt.3a) i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.
  6. Zmiany umowy nie mogą naruszać postanowień zawartych w art. 455 ustawy Pzp.
  7. Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 454 i 455 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawierania umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, pandemia, w tym okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowe transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za niewykonanie lub nieprawidłowe wykonanie Umowy, gdy ponosi winę umyślną za naruszenia. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszelkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

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

Do niniejszego postępowania mają zastosowanie środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy Pzp.

## **ROZDZIAŁ XIX. Jawność postępowania. RODO**

### **KLAUZULA INFORMACYJNA DOTYCZĄCA PRZETARGÓW NA PODSTAWIE USTAWY PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 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 04.05.2016), dalej „RODO”, informuję, że:

1. Administratorem Państwa danych osobowych jest Powiatowa Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna reprezentowana przez Państwowego Powiatowego Inspektora Sanitarnego w Ciechanowie/ Dyrektora Powiatowej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej z siedzibą w Ciechanowie. Dane kontaktowe: Ciechanów, ul. Sienkiewicza 27, kod pocztowy 06-400, e-mail: [sekretariat.psse.ciechanow@sanepid.gov.pl](mailto:sekretariat.psse.ciechanow@sanepid.gov.pl), tel. 23 672 33 13; 23 672 41 63
2. Kontakt do inspektora danych osobowych: 06-400 Ciechanów, ul. Sienkiewicza 27, punkt konsultacyjny pokój nr 1, e-mail: [zk.psse.ciechanow@sanepid.gov.pl](mailto:zk.psse.ciechanow@sanepid.gov.pl), tel. 23 672 33 13; 23 672 41 63, wew. 30.
3. Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego;
4. Odbiorcami Państwa danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024 r., poz. 1320), dalej „ustawa Pzp”;
5. Obowiązek podania przez Państwa danych osobowych bezpośrednio Państwa dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
6. W odniesieniu do Państwa danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;

**7. Posiadają Państwo prawo do:**

- a. dostępu do danych osobowych Państwa dotyczących, na podstawie art. 15 RODO;
- b. sprostowania Państwa danych osobowych, na podstawie art. 16 RODO;
- c. na podstawie art. 18 RODO prawa żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
- d. wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uznają Państwo, że przetwarzanie Państwa danych osobowych narusza przepisy RODO.

**8. Nie przysługuje Państwu prawo:**

- a. do usunięcia danych osobowych w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO;
- b. do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

- c. na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Państwa danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

#### **9. Państwa dane osobowe będą przechowywane:**

- a. (protokół postępowania wraz z załącznikami), zgodnie z art. 78 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- b. dla celów dochodzenia przez PSSE w Ciechanowie roszczeń cywilnoprawnych, a także obrony przed takimi roszczeniami – przez odpowiednie okresy przedawnienia takich roszczeń;
- c. dla celów wykazania spełnienia obowiązków wynikających z przepisów prawa, w szczególności ustawy o rachunkowości i ustawy ordynacja podatkowa – przez okres wskazany we właściwych przepisach prawa.

### **ROZDZIAŁ XX. Informacje uzupełniające**

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

W innych sprawach nieuregulowanych w niniejszej SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy Pzp.

### **ROZDZIAŁ XXI. Załączniki do SWZ**

1. Załącznik nr 1 - Formularz oferty
2. Załączniki nr **(1B – 20B)** - Formularz asortymentowo-cenowy - Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ)
3. Załącznik nr 2 - Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania
4. Załącznik nr 3 - Projekt umowy
5. Załącznik nr 4 - Oświadczenie o grupie kapitałowej
6. Załącznik nr 5 - Oświadczenie o aktualności dokumentów