

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

Znak sprawy: **WIWa.272.3.2021**

Bydgoszcz, dnia 31 marca 2021 r.

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
zwana dalej (SWZ)

Czynniki diagnostyczne I

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019, poz. 2019 ze zm.),, zwanej dalej "ustawą Pzp". Wartość szacunkowa zamówienia jest równa lub wyższa od progów unijnych określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Zatwierdzono w dniu:
31.03.2021 r.

Kujawsko-Pomorski
Wojewódzki Lekarz Weterynarii
lek. wet. Jerzy Dymek

1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii
Powstańców Wielkopolskich 10
85-090 Bydgoszcz
Tel.: 52 3392100

Adres poczty elektronicznej: przetargi@weterynaria.bydgoszcz.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania oraz strony, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem: www.bip.wiw.bydgoszcz.pl.

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetarg nieograniczony**.

3. INFORMACJE OGÓLNE

3.1. Komunikacja w postępowaniu

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

Wizja lokalna

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

3.3. Informacja o uprzedniej ocenie ofert, o której mowa w art. 139 ustawy Pzp

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, dokona w pierwszej kolejności badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

3.4. Zaliczki na poczet wykonania zamówienia

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

3.5. Katalogi elektroniczne

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

3.6. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019, poz. 2019 ze zm.).

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

4.1. Przedmiotem zamówienia są: **Czynniki diagnostyczne I**

4.2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, gdzie część (zadanie) stanowi:

Zadanie nr:	Opis:
-------------	-------

1	Temat: Test ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń (ASFv) do wykonania 960 oznaczeń. Wspólny Słownik Zamówień: 33694000-1 - Czynniki diagnostyczne 1. Wymaganie ogólne dla zadania. 1) Zestaw diagnostyczny ELISA typu pośredniego do badań skryningowych do wykrywania przeciwciał dla wirusa ASFv w próbkach surowicy i/lub osocza świń i dzików, umożliwiający wykonywanie badań przy użyciu urządzeń automatycznych. 2) Zestaw zawierający wszystkie niezbędne gotowe do użycia w formie koncentratu do rozcieńczenia odczynniki do wykonania badania. 3) Test musi się charakteryzować wysoką czułością, specyficznością, nie mniejszą niż 99%. 4) Mikropłytki opłaszczane rekombinowanymi białkami obligatoryjnie: p32, p62, p72 oraz fakultatywnie wirusa ASFv. 5) Inkubacja płytek w temperaturze pokojowej. Całkowity czas inkubacji nie dłuższy niż 90 min (+/- 10%). 6) Oferowany test musi być zapakowany w nowe oryginalne opakowania producenta nie noszące śladów otwierania i rozpakowywania. 7) Test musi być umieszczony w aktualnym "Wykazie testów do diagnostyki in vitro" prowadzonym przez Głównego Lekarza Weterynarii. 8) Oferowany test musi posiadać wszelkie niezbędne pozwolenia, deklaracje i karty charakterystyk dopuszczające go do obrotu na terytorium Unii Europejskiej. 9) Każde opakowanie oferowanego testu musi być oznaczone numerem serii, okresem przydatności do użytku oraz etykietą w języku polskim zgodnie z przepisami rozporządzenia WE 1272/2008 z dn. 28.12.2008 r. 10) Wykonawca dostarczy testy diagnostyczne w opakowaniach zbiorczych zawierających nie mniej niż 5 płytek diagnostycznych. 11) Wykonawca po podpisaniu umowy przeprowadzi szkolenie teoretyczne i praktyczne dla personelu Zamawiającego w zakresie wykonywania testów. 12) Wykonawca wyda personelowi Zamawiającego imienne certyfikaty potwierdzające uczestnictwo w szkoleniu. 13) Wykonawca jest zobowiązany przez cały okres obowiązywania umowy do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników. 14) Wymagany program komputerowy producenta testu do wyliczania oraz wskazania kategorii wyników uzyskanych z czytnika płytek ELISA oraz sporządzania raportów. 15) Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia w pełni funkcjonalnego programu komputerowego producenta testu, w polskiej wersji językowej, oraz dokonania jego instalacji na sprzęcie Zamawiającego po podpisaniu Umowy. 16) Oprogramowanie musi zapewnić: a) automatyczną walidację testu w czasie odczytu, wyliczanie wyników badań oraz ich interpretację, b) sporządzanie zestawień wyników badań w formie raportów zawierających dane w postaci arytmetycznej oraz graficznej a także informację o numerze serii i dacie ważności zestawu użytego do badania. 17) Wykonawca zobowiązany jest przez cały okres obowiązywania Umowy do
---	---

	nieodpłatnej aktualizacji dostarczonego oprogramowania. 18) Transport oferowanego testu do laboratorium musi odbywać się z zachowaniem warunków przewidzianych przez producenta dla przechowywania produktu. 19) Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu części towaru w przypadku uszkodzenia opakowań bezpośrednich w trakcie transportu. 20) Certyfikat jakości zawierający m. in. : nr serii, datę ważności, wyniki badania surowic kontrolnych dołączonych do zestawu. 21) Do oferty należy dołączyć dokument z walidacji pierwotnej testu w języku polskim. 22) Instrukcję wykonania w języku polskim dołączyć do dostawy. 23) Karta charakterystyki dla każdej serii testu w języku polskim zgodna z Rozporządzeniem WE 1907/2006 z dnia 18.12.2006 r. dołączyć do dostawy. 24) Wymagany minimalny okres przydatności do użycia nieotwartych testów nie może być krótszy niż 8 miesięcy od daty dostawy. 25) Termin realizacji zamówienia max. 14 dni kalendarzowych od złożenia zamówienia. 2. Wymaganie szczegółowe dla zadania określone są w załączonym do SWZ formularzu cenowym – załącznik nr 4 Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
2	Temat: Testy ELISA do diagnostyki choroby Aujeszkiego (wykrywania glikoproteiny E wirusa choroby Aujeszkiego w surowicy krwi świń) do wykonania 27.000 oznaczeń, wraz z serwisem i nadzorem metrologicznym sprzętu umożliwiającego ich wykonanie. Wspólny Słownik Zamówień: 33694000-1 - Czynniki diagnostyczne 1. Wymaganie ogólne dla zadania. 1) Test musi być wpisany do Wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii. 2) Test musi być wpisany do "Rejestru wyrobów stosowanych w Medycynie Weterynaryjnej i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania". 3) Test musi posiadać pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach (charakteryzować się wysoką czułością, specyficznością i powtarzalnością). 4) Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikropłytek 96-dołkowych, musi być oparty na wykrywaniu przeciwciał w surowicy krwi metodą immunoenzymatyczną (Elisa), nadawać się do wykonania przy użyciu urządzeń automatycznych. 5) Test musi posiadać instrukcję wykonania w języku polskim - do oferty należy dołączyć instrukcję wykonania w języku oryginalnym i w języku polskim, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX. 6) Każda seria testów musi posiadać certyfikat określający jakość i parametry użytkowe. Certyfikat musi być dostarczany przy realizacji każdego

	zamówienia. Do oferty przetargowej należy dołączyć przykładowe certyfikaty wystawione przez producenta wraz z tłumaczeniem na język polski. 7) Wykonawca dostarczy testy diagnostyczne w opakowaniach zbiorczych zawierających nie mniej niż 25 płytek diagnostycznych. 8) Każde opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku. 9) Test musi umożliwiać wykonanie badania w dwóch wariantach: a) inkubacja jednodniowa - łączny czas inkubacji w procedurze dziennej nie może przekraczać 110 min. (przy elastycznych czasach inkubacji - będzie brany pod uwagę łączny minimalny czas w minutach), b) inkubacja całonocna - czas inkubacji mikropłytek z nałożonymi surowicami do dodania koniugatu musi wynosić maksymalnie 20 h. 10) Inkubacja dzienna musi odbywać się w temperaturze pokojowej. 11) Test musi zawierać gotowe do użycia wymienione odczynniki: koniugat i substrat. 12) Do oferty należy dołączyć dokument z walidacji pierwotnej testu w języku polskim w przypadku testu równoważnego w stosunku do Test ELISA IDEXX. 13) Do oferty należy dołączyć do wglądu/oceny na trwałym nośniku, w pełnej wersji, w języku polskim, program komputerowy producenta testów wraz z jego dokumentacją w języku polskim, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX. 14) Program musi zapewniać: a) automatyczne sterowanie pracą czytnika poprzez komputer, b) automatyczną walidację testu w czasie odczytu oraz wyliczanie wyników badań i ich interpretację, c) wykonywanie zestawień wyników badań w formie graficznej i arytmetycznej, d) automatyczne umieszczanie na wyniku informacji o numerze serii i dacie ważności zestawu, e) odnajdywanie danych poprzez wyszukiwarkę programu, f) kompatybilność z programem Vet-Link (Marcel Sp. z o.o.). 15) Wykonawca zapewni bezpłatnie na trwałym nośniku w pełni funkcjonalną aplikację kompatybilną z oprogramowaniem X-AP sterującym robotem Xantus, która umożliwi przeprowadzenie badania oferowanymi testami z użyciem sprzętu Zamawiającego, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX. 16) Instalacji zaakceptowanej aplikacji dokonuje dostawca sprzętu po podpisaniu umowy przez Zamawiającego z Dostawcą testów. 17) Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia działania aplikacji. Przed przystąpieniem do instalacji (sprawdzenia), Wykonawca zobowiązany będzie do podpisania zobowiązania o poniesieniu kosztów naprawy lub ponownej kalibracji sprzętu w wypadku, gdy wskutek instalacji aplikacji dostarczonej przez Wykonawcę, nastąpi usterka lub dekalibracja sprzętu Zamawiającego. 18) Wykonawca w ramach ceny umowy, przez cały czas użytkowania testów, zobowiązuje się do dokonywania wszelkich napraw, czynności serwisowych i metrologicznych wyposażenia Zamawiającego przeznaczonego do przeprowadzania reakcji ELISA w tym: a) Czytnik mikropłytkowy ELISA Elx 800 - firma Bio-Tek - 1 szt.
--	---

	b) Czytnik mikropłytkowy ELISA Elx 808 - firma Bio-Tek - 1 szt. c) Automatyczny dozownik reagentów uFill - firma Bio-Tek - 3 szt. d) Automatyczna płuczka mikropłytek Elx405RS - Firma Bio-Tek - 2 szt. e) Mikropłytkowa wytrząsarka z inkubatorem DTS-4 - 6 szt. Wykorzystywanego podczas badania oferowanym testem, w terminach zatwierdzonych przez Kierownika Pracowni Diagnostyki Chorób Zakaźnych i Inwazyjnych, a wynikających z funkcjonowania systemu zarządzania. 19) Wszystkie naprawy i roboty konserwacyjne muszą być realizowane na miejscu (w laboratorium). W trakcie wykonywania powyższych czynności personel Wykonawcy musi przestrzegać wymogów bezpieczeństwa przedstawionych przez personel laboratorium. 20) Dla całego sprzętu Wykonawca musi zagwarantować zdolność serwisową (albo bezpośrednio albo poprzez wyznaczenie przedstawiciela wykonawcy) w Polsce i zagwarantować dostępność części zamiennych oraz części eksploatacyjnych przez okres użytkowania testów. 21) Zamawiający wymaga aby Wykonawca w ramach ceny umowy przez cały okres użytkowania testów dostarczył oprogramowanie obsługujące czytnik ELISA w zakresie odczytu, interpretacji walidacji i wydawania wyników kompatybilne z oprogramowaniem Vet-Link Centrum (Marcel Sp. z o. o.). 22) Z dniem podpisania umowy wybrany Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia w pełni funkcjonalnego, w polskiej wersji językowej, oprogramowania komputerowego producenta testów (o którym mowa w p. 13 "Specyfikacji") oraz dokonania jego instalacji na sprzęcie Zamawiającego nie później niż w dniu dostarczenia pierwszej partii zakupionych testów, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX. Wykaz sprzętu Zamawiającego: a) Platforma dozująca Xantus 1706 - firma Sias - 1 szt. b) Platforma dozująca Xantus 1707 - firma Sias - 1 szt. c) Czytnik mikropłytkowy ELISA Elx 800 - firma Bio-Tek - 1 szt. d) Czytnik mikropłytkowy ELISA Elx 808 - firma Bio-Tek - 1 szt. e) Automatyczny dozownik reagentów uFill - firma Bio-Tek - 3 szt. f) Automatyczna płuczka mikropłytek Elx405RS - Firma Bio-Tek - 2 szt. g) Mikropłytkowa wytrząsarka z inkubatorem DTS-4 - 6 szt. 23) Wykonawca zobowiązany jest, po podpisaniu umowy, do bezpłatnego przeszkolenia pracowników pracowni w zakresie wykonywania testów i obsługi programu komputerowego wraz z wydaniem zaświadczeń o pomyślnym ukończeniu szkolenia, w przypadku testu równoważnego w stosunku do Testu ELISA IDEXX. 24) Wykonawca zobowiązany jest, po podpisaniu umowy, do darmowej aktualizacji oprogramowania, okresowej kontroli poprawności jego działania oraz jego współpracy z czytnikiem testów ELISA. 25) Wykonawca, po podpisaniu umowy, jest zobowiązany do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników. 26) Zestaw Elisa do diagnozowania choroby Aujeszkyego; producent Idexx lub równoważny pod względem parametrów wymienionych w punktach 9, 10 i 11. 27) Termin ważności min. 10 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do siedziby kupującego.
--	--

	28) Termin realizacji zamówienia max 14 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia. 2. Wymaganie szczegółowe dla zadania określone są w załączonym do SWZ formularzu cenowym – załącznik nr 4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
3	Temat: Koniugaty do diagnostyki wścieklizny. Wspólny Słownik Zamówień: 33694000-1 - Czynniki diagnostyczne 1. Wymagania ogólne dla zadania. 1) Przedmiotem zamówienia jest: - koniugat do wykrywania wirusa wścieklizny w hodowlach tkankowych Liquid Rabies Antinucleocapsid conjugat; - liofilizowany, antynukleokapsydowy koniugat wściekliznowy przeznaczony do histologicznej diagnozy wścieklizny w rozmazowych preparatach z mózgu na drodze immunofluorescencji "Lyophilised, Adsorbed Rabies Antinucleocapsid Conjugate" lub równoważny pod względem następujących wymagań: - koniugaty muszą być wpisane do Wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii, - preparaty muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski, i posiadać pozytywną opinię z badań atestacyjnych PIW-PIB Puławy potwierdzającą przydatność do diagnozowania wścieklizny zwierząt. 2) Do oferty należy dołączyć dokumenty walidacji pierwotnej koniugatów w języku polskim w przypadku koniugatów równoważnych do koniugatów Liquid Rabies Antinucleocapsid conjugate i lyophilised, Adsorbed Rabies Antinucleocapsid Conjugate. 3) Wykonawca oferujący koniugaty równoważne zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu przed dostawą pierwszej partii koniugatów po 1 opakowaniu oferowanych koniugatów w celu przeprowadzenia przez Zamawiającego jego walidacji i uzyskania pozytywnego wyniku postępowania walidacyjnego. 4) Każda seria koniugatów musi posiadać certyfikat określający jakość i parametry użytkowe. Certyfikat musi być dostarczany przy realizacji każdego zamówienia. Do oferty należy dołączyć przykładowe certyfikaty wystawione przez producenta. 5) Każde opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku. 6) Instrukcję w języku polskim dołączyć do dostawy. 7) Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do siedziby kupującego. 8) Termin realizacji zamówienia max 14 dni kalendarzowych od daty złożenia zamówienia. 2. Wymaganie szczegółowe dla zadania określone są w załączonym do SWZ formularzu cenowym – zadanie nr 4.

	Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
4	Temat: Testy ELISA I. Wspólny Słownik Zamówień: 33694000-1 - Czynniki diagnostyczne 1. Wymagania ogólne dla zadania. 1) Testy muszą być wpisane do wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro zamieszczonego na stronie Głównego Lekarza Weterynarii. 2) Przedmiotem zamówienia są testy ELISA, producent IDEXX - lub równoważne, przez co rozumie się: a) 96-dołkowe płytki testów muszą być dzielone minimum na 6 baretek, w przypadku testu do diagnostyki BVD-MD Ag (antygen) oraz BVD-MD Ab (przeciwciała) - płytki dzielone na 12 "stripsów", b) testy muszą zawierać substrat i roztwór zatrzymujący reakcję oraz surowice kontrolne zestawu (dodatnia, ujemna) w postaci gotowej do użycia, koniugat w postaci gotowej do użycia lub w formie koncentratu do rozcieńczeń, c) odczyt wyników musi być możliwy przy użyciu czytnika ELX-800 (producent Bio-Tek) przy długości fali 450 nm. 3) Do oferty należy dołączyć dokumenty z walidacji pierwotnej testów w języku polskim - w przypadku testów równoważnych do testów IDEXX. 4) Testy muszą posiadać instrukcję wykonania w języku polskim - do oferty należy dołączyć aktualną instrukcję wykonania testu w języku oryginalnym i w języku polskim. Dodatkowy egzemplarz instrukcji w języku polskim musi być dostarczony z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia. Jeżeli w instrukcji wykonania testu nastąpią zmiany – na opakowaniu zestawu oraz w treści instrukcji musi znaleźć się wyraźna informacja czego dotyczy zmiana. 5) Każda seria testów musi posiadać certyfikat określający jakość i parametry użytkowe. Certyfikaty muszą być dostarczane przy realizacji każdego zamówienia. Do oferty przetargowej należy dołączyć przykładowe certyfikaty wystawione przez producenta. 6) Każde opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku. 7) Do oferty należy dołączyć do wglądu/oceny na trwałym nośniku, w pełnej wersji w języku polskim lub języku angielskim, program komputerowy producenta testów wraz z jego instrukcją obsługi w języku polskim, jeżeli jest to program inny niż X-Chek, IDEXX Laboratories, który Zamawiający posiada. 8) Program musi zapewnić: a) pracę pod programem Windows XP lub późniejszym, b) automatyczne sterowanie pracą czytnika przez komputer, c) automatyczną walidację testu w czasie odczytu oraz wyliczenie wyników badań i ich interpretację, d) wykonywanie zestawień wyników badań w formie graficznej i arytmetycznej, e) automatyczne umieszczanie na wyniku informacji o numerze serii i dacie ważności zestawu, f) odnajdywanie danych poprzez wyszukiwarkę programu.

	9) Z dniem podpisania umowy wybrany Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego dostarczenia w pełni funkcjonalnego, oprogramowania komputerowego producenta testów, jeżeli jest to program inny niż X-Chek, IDEXX Laboratories, który Zamawiający posiada, oraz do dokonania jego instalacji na sprzęcie Zamawiającego (czytnik mikropłytkowy ELISA ELX 800 - firma Bio-Tek), nie później niż w dniu dostarczenia pierwszej partii zakupionych testów, a także zobowiązany jest również do przeszkolenia personelu w zakresie obsługi ww. oprogramowania. 10) Wykonawca po podpisaniu umowy, zobowiązany jest do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i techniki wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników przez okres użytkowania testów. 11) Wykonawca oferujący testy równoważne dla testów IDEXX zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu przed dostawą pierwszej partii testów minimum po 2 płytki każdego z oferowanych testów, wraz z odczytnikami w celu przeprowadzenia przez Zamawiającego ich weryfikacji i uzyskania pozytywnego wyniku postępowania weryfikacyjnego. 12) Termin ważności min. 10 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do siedziby kupującego. 13) Termin realizacji zamówienia max 14 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia. 2. Wymaganie szczegółowe zadania określone są w załączonym do SWZ formularzu cenowym – załącznik nr 4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
5	Temat: Testy ELISA II. Wspólny Słownik Zamówień: 33694000-1 - Czynniki diagnostyczne 1. Wymagania ogólne dla zadania. 1) Testy muszą należeć do grupy testów wykonywanych w formacie mikropłytek 96-dołkowych, musi być oparty na wykrywaniu przeciwciał w surowicy krwi metodą immunoenzymatyczną (ELISA). 2) Testy muszą być wpisane do Wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii. 3) Testy muszą posiadać certyfikat określający jakość i parametry użytkowe. 4) Certyfikat dołączyć do oferty i do dostawy. 5) Wykonawca dostarczy test diagnostyczny w opakowaniu zbiorczym zawierającym nie mniej, niż 5 płytek diagnostycznych. 6) Inkubacja musi odbywać się w temperaturze pokojowej (18⁰- 25⁰ C). 7) Odczyt płytki (pomiar absorbancji) przy długości fali 650 nm. 8) Test musi zawierać gotowe do użycia wymienione odczynniki: koniugat i substrat. 9) Do oferty muszą być dołączone dokumenty z walidacji pierwotnej testu w języku polskim. 10) Instrukcję przygotowania preparatu w języku polskim dołączyć do oferty i do dostawy.

	11) Opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku. 12) Termin ważności min. 8 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do siedziby kupującego. 13) Termin realizacji zamówienia max 14 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia. 2. Wymaganie szczegółowe zadania określone są w załączonym do SWZ formularzu cenowym – załącznik nr 4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
6	Temat: Preparaty do diagnostyki serologicznej I. Wspólny Słownik Zamówień: 33694000-1 - Czynniki diagnostyczne 1. Wymagania ogólne dla zadania. 1) Preparaty i testy wymienione w poz. nr 1, 2, 3 muszą być wpisane do Wykazu wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, który prowadzi Główny Lekarz Weterynarii. 2) Każda seria preparatów musi posiadać: certyfikat jakości lub certyfikat dopuszczenia do obrotu lub protokół badania lub opinię w sprawie jakości preparatu. Stosowny dokument dołączyć do oferty i do dostawy. 3) Instrukcję przygotowania preparatów, tam gdzie to konieczne, w języku polskim dołączyć do oferty i do dostawy. 4) Każde opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku. 5) Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostarczenia asortymentu do siedziby kupującego. 6) Termin realizacji zamówienia max 14 dni kalendarzowych od otrzymania zamówienia. 2. Wymaganie szczegółowe zadania określone są w załączonym do SWZ formularzu cenowym – załącznik nr 4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp: Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

4.3. Części nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w zadaniu częściowym zostaną odrzucone.

4.4. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do ☒ wszystkich części zamówienia ☐ maksymalnej liczby części zamówienia: [] ☐ tylko jednej części zamówienia. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

4.5. Miejsce realizacji:

ZHW Bydgoszcz – dla zadania częściowego: 1, 4, 3

ZHW Toruń – dla zadania częściowego: 5, 6, 2

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

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

6. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Zamówienie musi zostać zrealizowane w terminie:

data zakończenia: 2021-09-30 – dla zadania częściowego: 1, 4, 5, 6, 2, 3

7. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

7.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SWZ.

7.2. Zamawiający, na podstawie art. 112 ustawy Pzp określa następujące warunki udziału w postępowaniu:

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.

8. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA

8.1. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ustawy Pzp.

8.2. Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 111 ustawy Pzp.

8.3. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 2–5 i 7–10 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.

8.4. Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wykluczy Wykonawcę.

8.5. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

9. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

9.1. Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest złożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1	Formularz ofertowy Wykonawcy – załącznik nr 2
2	Jednolity europejski dokument zamówienia – załącznik nr 3 Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia
3	Formularz cenowy – załącznik nr 4

9.2. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż

10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

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

Lp.	Wymagany dokument
1	Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej – załącznik nr 1 Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.
2	Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem. W przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat, wraz z zaświadczeniem, Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert Wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności.
3	Zaświadczenie z ZUS lub KRUS Zaświadczenie albo inny dokument właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem. W przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert Wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności.
4	Odpis lub informacja z KRS lub CEIDG Odpis lub informacja 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.
--	---

2) Dokumenty podmiotów zagranicznych:

Lp.	Wymagany dokument
1	Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
2	Dokument potwierdzający niezaleganie z opłacaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego" lub "Zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS" składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że Wykonawca nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
3	Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji wykonawcy Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Odpisu lub informacji z KRS lub CEIDG" 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, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
4	Informacja o beneficjentach rzeczywistych wykonawcy Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Informacji z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych" składa informację z odpowiedniego rejestru zawierającego informacje o jego beneficjentach rzeczywistych albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, określający jego

	beneficjentów rzeczywistych, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
--	---

Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się ww. dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy, z uwzględnieniem terminów ważności tych dokumentów.

- 9.3. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania, wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
- 9.4. Jeżeli zajdą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio podmiotowe środki dowodowe nie są już aktualne, Zamawiający może w każdym czasie wezwać Wykonawcę do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
- 9.5. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 9.6. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia Wykonawca składa, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 9.7. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

10. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

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

Lp.	Wymagany dokument
1	Opis urządzeń, instrukcja obsługi - instrukcje wykonania w języku polskim i oryginalnym – zgodnie wymaganiami ogólnymi dla zadań gdzie jest to wymagane; - dokumenty z walidacji pierwotnej testu w języku polskim - zgodnie wymaganiami ogólnymi dla zadań gdzie jest to wymagane; - program komputerowy producenta testów - zgodnie wymaganiami ogólnymi dla zadań gdzie jest to wymagane;
2	Certyfikat potwierdzający zgodność z określonymi wymaganiami lub cechami Certyfikaty jakości wystawione przez producenta - zgodnie wymaganiami ogólnymi dla zadań gdzie jest to wymagane;

- 10.2. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.
- 10.3. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

11. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW ZAMIERZAJĄCYCH POWIERZYĆ WYKONANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA PODWYKONAWCOM

- 11.1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.
- 11.2. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, Podwykonawców zaangażowanych w realizację zamówienia, jeżeli są już znani.

Wykonawca jest obowiązany zawiadomić Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazać wymagane informacje na temat nowych Podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

12. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

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

13. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

- 13.1. W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem <https://e-propublico.pl>.
- 13.2. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne.
- 13.3. Na Platformie postępowanie prowadzone jest pod nazwą: "Czynniki diagnostyczne I" – znak sprawy: **WIWa.272.3.2021**.

- 13.4. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://e-propublico.pl> oraz uznaje go za wiążący.
- 13.5. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie.
- 13.6. Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
- 13.7. Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
- a) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie .pdf zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;
 - b) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES;
 - c) do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego zaleca się stosowanie algorytmu SHA-2 (lub wyższego).
- 13.8. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowo – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy:
- a) stały dostęp do sieci Internet;
 - b) posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail),
 - c) komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux,
 - d) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera),
 - e) włączona obsługa JavaScript oraz Cookies.
- 13.9. Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych: pliki o wielkości do 20 MB w formatach: .pdf, .doc, .docx, .xlsx, .xml.
- 13.10. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych:
- a) załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami, nie jest dostępny dla Zamawiającego i przechowywany jest na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej. Zamawiający otrzyma dostęp do pliku dopiero po upływie terminu otwarcia ofert;
 - b) oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie "Data przesłania";
 - c) o terminie przesłania decyduje czas pełnego przetworzenia transakcji pliku na Platformie.
- 13.11. W postępowaniu, wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane są za pośrednictwem Platformy (karta "Wiadomości"). Za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przesłanych za pośrednictwem Platformy, przyjmuje się datę ich zamieszczenia na Platformie.

- 13.12. Ofertę, wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy, podpisaną kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 13.13. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 13.14. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
- w zakresie formalnym:
Witold Krusiński - e-mail: przetargi@weterynaria.bydgoszcz.pl
- w zakresie merytorycznym:
Katarzyna Gaworska-Raszczyk - e-mail: przetargi@weterynaria.bydgoszcz.pl
Olga Jurkiewicz-Horka - e-mail: przetargi@weterynaria.bydgoszcz.pl

14. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

- 14.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ, przekazany za pośrednictwem Platformy (karta "Zapytania/Wyjaśnienia).
- 14.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
- 14.3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie, o którym mowa w punkcie powyżej, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ.
- 14.4. Przedłużenie terminu składania ofert, nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
- 14.5. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.
- 14.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

15. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

W postępowaniu nie jest przewidziane składanie wadium.

16. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 16.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **2021-08-03**.
- 16.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 16.3. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, Zamawiający przed upływem tego terminu zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.

17. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

- 17.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

- 17.2. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w niniejszej SWZ.
- 17.3. Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami.
- 17.4. Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami musi być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w formie elektronicznej, za pośrednictwem Platformy oraz podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 17.5. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), zwanej dalej „ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” jeżeli Wykonawca:

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

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

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

- 17.6. Opis sposobu przygotowania oferty składanej w formie elektronicznej:

- a) Wykonawca, chcąc przystąpić do udziału w postępowaniu, loguje się na Platformie, w menu „Ogłoszenia” wyszukuje niniejsze postępowanie, otwiera je klikając w jego temat, a następnie korzysta z funkcji **”Zgłoś udział w postępowaniu”** na karcie Informacje ogólne”;
- b) w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada konta na Platformie, należy skorzystać z funkcji **”Zarejestruj”**. Po wypełnieniu Formularza rejestracyjnego Wykonawca otrzyma wiadomość e-mail na zdefiniowany adres poczty elektronicznej, z opcją aktywacji konta. Aktywacja konta jest konieczna do zakończenia procesu rejestracji i umożliwia zalogowanie się na Platformie;
- c) oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, powinna być podpisana ważnym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez osobę (osoby) uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumentach rejestrowych, a następnie przesłana Zamawiającemu za pośrednictwem Platformy, poprzez dodanie dokumentów na karcie „Oferta/Załączniki”, za pomocą opcji **”Załącz plik”** i użycie przycisku **”Załącz”**;
- d) jeżeli umocowanie dla osób podpisujących ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, Wykonawca do oferty powinien dołączyć dokument pełnomocnictwa udzielonego przez osoby uprawnione i obejmujące swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w oryginale, w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym albo w elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem przez notariusza przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego;
- e) wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać przesłane za pośrednictwem Platformy,

w osobnym pliku, na karcie "Oferta/Załączniki", w tabeli "Część oferty stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa", za pomocą opcji "**Załącz plik**" i użycie przycisku "**Załącz**";

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

18. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **2021-05-06** do godz. **10:00**.

19. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 19.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **2021-05-06** o godz. **11:00**, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.
- 19.2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 19.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej bądź miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

20. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 20.1. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do 1 grosza, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

- 20.2. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu zamówienia.
- 20.3. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 20.4. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.
- 20.5. Jeżeli złożona zostanie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.
- 20.6. Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest:
- 1) poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 2) wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 3) wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

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

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

Zadanie częściowe	Nazwa kryterium - waga [%]
1 - Test ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń (ASFv) do wykonania 960 oznaczeń. 2 - Testy ELISA do diagnostyki choroby Aujeszkyego (wykrywania glikoproteiny E wirusa choroby Aujeszkyego w surowicy krwi świń) do wykonania 27.000 oznaczeń, wraz z serwisem i nadzorem metrologicznym sprzętu umożliwiającego ich wykonanie. 3 - Koniugaty do diagnostyki wścieklizny. 4 - Testy ELISA I. 5 - Testy ELISA II. 6 - Preparaty do diagnostyki serologicznej I.	1 - Cena - 60 2 - Termin dostawy - 20 3 - Termin ważności - 20

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

Zadanie częściowe	Wzór
--------------------------	-------------

1 - Test ELISA do wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi afrykańskiego pomoru świń (ASFv) do wykonania 960 oznaczeń. 2 - Testy ELISA do diagnostyki choroby Aujeszkyego (wykrywania glikoproteiny E wirusa choroby Aujeszkyego w surowicy krwi świń) do wykonania 27.000 oznaczeń, wraz z serwisem i nadzorem metrologicznym sprzętu umożliwiającego ich wykonanie. 3 - Koniugaty do diagnostyki wścieklizny. 4 - Testy ELISA I. 5 - Testy ELISA II. 6 - Preparaty do diagnostyki serologicznej I.	1 - Cena Liczba punktów = (Cmin/Cof) * 100 * waga gdzie: - Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert - Cof - cena podana w ofercie 2 - Termin dostawy Liczba punktów = Ozn war2 Ozn war2 wg indywidualnej oceny każdego członka Komisji w skali od 0 do 20. gdzie: - Ozn war2 - maksymalny termin dostawy podany w SIWZ - 0 pkt. po 2 pkt. procentowe za każdy dzień mniej niż maksymalny termin podany w SIWZ, łącznie nie więcej niż 20 pkt. 3 - Termin ważności Liczba punktów = Ozn war3 Ozn war3 wg indywidualnej oceny każdego członka Komisji w skali od 0 do 20. gdzie: - Ozn war3 - minimalny termin ważności podany w SIWZ - 0 pkt. po 2 pkt. procentowe za każdy miesiąc powyżej minimalnego terminu podanego w SIWZ, łącznie nie więcej jednak niż 20 pkt.
---	---

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

- 21.7. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.
- 21.8. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie udzielił wyjaśnień w wyznaczonym terminie, lub jeżeli złożone wyjaśnienia wraz z dowodami nie uzasadniają rażąco niskiej ceny tej oferty.

22. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 22.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niej kryteria oceny ofert.
- 22.2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, przekazując im informacje, o których mowa w art. 253 ust. 1 ustawy Pzp oraz udostępni je na stronie internetowej prowadzonego postępowania www.bip.wiw.bydgoszcz.pl.
- 22.3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert, spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

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

- 23.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 264 ust. 1 i 2 ustawy Pzp.
- 23.2. Zamawiający poinformuje Wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.
- 23.3. Przed zawarciem umowy Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest do podania wszelkich informacji niezbędnych do wypełnienia treści umowy.
- 23.4. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ci, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązani będą przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożyć kopię umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
- 23.5. Jeżeli Wykonawca nie dopełni ww. formalności w wyznaczonym terminie, Zamawiający uzna, że zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i będzie upoważniony do zatrzymania wadium na podstawie art. 98 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp.

24. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

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

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

- 25.1. Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej SWZ.

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

26. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

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

27. AUKCJA ELEKTRONICZNA

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

28. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

28.1. Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz. UE L 119 z 4 maja 2016 r.), dalej: RODO, tym samym dane osobowe podane przez Wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi.

28.2. Zamawiający informuje, że:

1) administratorem danych osobowych Wykonawcy jest **Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii**, Powstańców Wielkopolskich 10 , 85-090 Bydgoszcz.

Tel.: 52 3392100, e-mail: bydgoszcz.wiw@wp.pl

2) w sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych, można kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych, którym jest Marek Powąła, za pośrednictwem telefonu 52/339-21-00 lub adresu e-mail: iod@weterynaria.bydgoszcz.pl ;

3) dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Czynniki diagnostyczne I** – znak sprawy: **WIWa.272.3.2021** oraz w celu archiwizacji dokumentacji dotyczącej tego postępowania;

4) odbiorcami przekazanych przez Wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym zostanie udostępniona dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy Pzp;

5) dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały okres obowiązywania umowy.

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

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

28.4. Zamawiający informuje, że;

- 1) udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych) w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie;
- 2) udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia;
- 3) w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez Zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem Wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem Wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez Wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;
- 4) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (uprawnienie do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników;
- 5) w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania;
- 6) w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

Załączniki do SWZ:

Nr	Nazwa załącznika
1	Załącznik nr 1 - Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej
2	Załącznik nr 2 - Wzór oferty na dostawę
3	Załącznik nr 3 - Jednolity europejski dokument zamówienia
4	Formularz_cenowy_dla_zadania_nr_1_zalacznik_nr_4.xls
5	Formularz_cenowy_dla_zadania_nr_2_zalacznik_nr_4.xls
6	Formularz_cenowy_dla_zadania_nr_3_zalacznik_nr_4.xls
7	Formularz_cenowy_dla_zadania_nr_4_zalacznik_nr_4.xls
8	Formularz_cenowy_dla_zadania_nr_5_zalacznik_nr_4.xls
9	Formularz_cenowy_dla_zadania_nr_6_zalacznik_nr_4.xls
10	Załącznik_nr_5_wzór_umowy.doc