

**Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w
Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.**

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SIWZ)**

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego dla dostaw o wartości zamówienia poniżej równowartości kwoty 144.000 EURO.

Przedmiot zamówienia:

**Dostawa surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w
Warszawie.**

Zatwierdził:

(pieczęć i podpis)

Siedlce 2019 r.

ROZDZIAŁ I – POSTANOWIENIA OGÓLNE.

1. **Nazwa oraz adres Zamawiającego:**
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach
08-110 Siedlce
ul. Kazimierzowska 29
NIP: 821-20-68-188
telefon: + 48 (25) 63 264 59
adres strony internetowej: **www.wiw.mazowsze.pl**
2. **Oznaczenie postępowania.**
Postępowanie, którego dotyczy niniejsza SIWZ oznaczone jest znakiem: **WIW-AD.272.19.2019**. Wykonawcy zobowiązani są do powoływania się na wyżej podane oznaczenie we wszelkich kontaktach z Zamawiającym.
3. **Tryb udzielenia zamówienia, procedura.**
 - 3.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej 144.000 EURO na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.).
 - 3.2. Procedura z art. 24aa ust. 1 ustawy tzw. „procedura odwrócona” - Zamawiający informuje, że stosownie do możliwości jakie daje art. 24aa ust. 1 ustawy najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
 - 3.3. Ilekroć w niniejszej SIWZ zastosowane jest pojęcie „**ustawa**”, „**ustawa Pzp**” lub „**Pzp**”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 3.1.
 - 3.4. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 91a - 91c ustawy Pzp.
4. **Opis przedmiotu zamówienia.**
 - 4.1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie.**
 - 4.2. Szczegółowe określenie zakresu przedmiotu zamówienia zawarte jest w Rozdziale XVI SIWZ: „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”.
 - 4.3. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
 - 4.4. Klasyfikacja wg Wspólnego Słownika zamówień: 33.69.65.00-0 odczynniki laboratoryjne – Pakiet 1 i 2.
 - 4.5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych w rozumieniu art. 2 pkt 7 ustawy Pzp.
 - 4.6. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych w rozumieniu art. 2 pkt 6 ustawy Pzp. Najmniejszą częścią jest Pakiet, jak niżej:
 - 4.6.1. **Pakiet nr 1: Surowice referencyjne,**
 - 4.6.2. **Pakiet nr 2: Surowice do diagnostyki Salmonella.**
 - 4.7. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.
 - 4.8. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walucie obcej.
 - 4.9. Zamawiający nie przewiduje zmian cen wynikających ze zmiany kursów walut.

5. Termin wykonania i miejsce realizacji zamówienia.

- 5.1. Termin realizacji zamówienia: Zgodnie z harmonogramem dostaw stanowiącym **Załącznik nr 6 do SIWZ**.

ROZDZIAŁ II - WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA.

1. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 PZP.
2. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 PZP dotyczące:
 - 2.1. w zakresie kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
 - 2.2. w zakresie sytuacji ekonomicznej lub finansowej – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
 - 2.3. w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
3. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia”/„nie spełnia”, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach lub oświadczeniach złożonych przez Wykonawców.
4. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, każdy z warunków udziału w postępowaniu określonych w pkt 2 winien spełniać co najmniej jeden z tych wykonawców albo wszyscy ci Wykonawcy wspólnie. Żaden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia nie może podlegać wykluczeniu z postępowania.
5. Na podstawie art. 22d ust. 2 PZP Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

ROZDZIAŁ III - WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA ORAZ W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

1. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania, o których mowa w Rozdziale II pkt 1 oraz w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca będzie obowiązany przedstawić Zamawiającemu następujące oświadczenia i dokumenty (w terminach wskazanych w niniejszej SIWZ):
 - 1.1. Aktualne na dzień składania ofert Oświadczenie wykonawcy zwane dalej „Oświadczeniem”, którego wzór określa załącznik nr 1 do SIWZ, stanowiące wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

- 1.2. Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 PZP.
2. Dokument wskazany w pkt 1.2 Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert.
3. Dokument wskazany w pkt 1.1 należy dołączyć do oferty.
4. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 PZP Wykonawca będzie zobowiązany złożyć oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 2** do SIWZ). Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące: (1) kwoty jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, (2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie oraz (3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej ww. informacji przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej. Wzór oświadczenia zawarty jest w **Załączniku nr 2** do SIWZ. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dokumenty bądź informacje, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oświadczenie składa każdy z takich wykonawców.
5. Wykonawca może polegać na zdolnościach technicznych lub innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. Dokument, z którego będzie wynikać zobowiązanie podmiotu trzeciego powinien wyrażać w sposób jednoznaczny wolę udostępnienia Wykonawcy ubiegającemu się o zamówienie, odpowiedniego zasobu, czyli wskazywać jakiego zasobu dotyczy, określać jego rodzaj, zakres, czas udostępnienia oraz inne okoliczności wynikające ze specyfiki danego zasobu.
6. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b PZP, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 PZP, Wykonawca będzie zobowiązany do:
 - 6.1. złożenia oświadczenia podmiotu trzeciego o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (w zakresie warunku, w stosunku do którego udostępnia swój potencjał) i braku podstaw do wykluczenia.
 - 6.2. przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w Rozdziale III pkt 1.2. Dokumenty wymienione w Rozdziale III pkt 1.2 Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert.

7. W przypadku oferty wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum):
 - 7.1. w formularzu oferty należy wskazać firmy (nazwy) wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
 - 7.2. oferta musi być podpisana w taki sposób, by wiązała prawnie wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Osoba podpisująca ofertę musi posiadać umocowanie prawne do reprezentacji. Umocowanie musi wynikać z treści pełnomocnictwa załączonego do oferty – treść pełnomocnictwa powinna dokładnie określać zakres umocowania;
 - 7.3. „Oświadczenie”, którego wzór określa **Załącznik nr 1** do SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
 - 7.4. dokumenty, o których mowa w Rozdziale III pkt od 1.2 obowiązany będzie złożyć każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
 - 7.5. wszyscy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia będą ponosić odpowiedzialność solidarną za wykonanie umowy;
 - 7.6. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wyznaczają spośród siebie Wykonawcę kierującego (lidera), upoważnionego do zaciągania zobowiązań, otrzymywania poleceń oraz instrukcji dla i w imieniu każdego, jak też dla wszystkich partnerów;
 - 7.7. Zamawiający może w ramach odpowiedzialności solidarnej żądać wykonania umowy w całości przez lidera lub od wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia łącznie lub każdego z osobna.
8. 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 oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu i spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.
9. Ponadto Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia wraz z ofertą pełnomocnictwa udzielanego osobom podpisującym ofertę, o ile prawo do reprezentowania Wykonawcy w powyższym zakresie nie wynika wprost z dokumentu rejestrowego. Treść pełnomocnictwa musi jednoznacznie określać czynności, co do wykonywania, których pełnomocnik jest upoważniony. Pełnomocnictwo musi być przedstawione w formie oryginału, poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem kopii, sporządzonego przez notariusza odpisu lub wyciągu z dokumentu, lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez mocodawcę.

ROZDZIAŁ IV - WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP.

1. Wykonawca na potwierdzenie spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego o których mowa w Rozdziale XVI, składa:

- 1.1 Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią **Załącznika nr 5** do SIWZ (w zakresie którego dotyczy oferta).
2. Dokument wskazany w pkt 1.1 Wykonawca będzie obowiązany złożyć do oferty w postaci oryginału.

ROZDZIAŁ V - INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.

1. W przedmiotowym postępowaniu składanie ofert oraz oświadczeń przez Wykonawcę odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe (Dz. U. z 2018 r. poz. 2188 z późn. zm.), osobiście lub za pośrednictwem posłańca na adres: tj. Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w Kancelarii Zamawiającego w godzinach urzędowania, tj.: od poniedziałku do piątku w godzinach od 8.15 do 16.15.
2. Oświadczenia lub dokumenty składane przez Wykonawcę w postępowaniu na wezwanie Zamawiającego zgodnie z art. 26 ustawy mogą być przesłane Zamawiającemu w wersji elektronicznej (skany dokumentów) drogą elektroniczną, a następnie niezwłocznie przesłane w formie pisemnej za pośrednictwem operatora osobiście lub za pośrednictwem posłańca.
3. Komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą w zakresie pytań, wyjaśnień wniosków, zawiadomień oraz innych informacji odbywać się będzie przy użyciu poczty elektronicznej na adres: zamowienia@wiw.mazowsze.pl
4. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami w związku z toczącym się postępowaniem jest: Bogumiła Krasuska, telefon: + 48 (25) 63 264 59 wew. 37.
5. Fakt otrzymania wniosków, zawiadomień i informacji przesłanych przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2017r. poz. 1219 z późn. zm.) należy niezwłocznie potwierdzić tą samą drogą.
6. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na adres poczty elektronicznej podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

ROZDZIAŁ VI - WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.

1. Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie żąda wniesienia wadium.

ROZDZIAŁ VII - TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.

1. Termin związania ofertą wynosi 30 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania z ofertą na czas niezbędny do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
4. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania z ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

ROZDZIAŁ VIII - OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT

1. Każdy Wykonawca zobowiązany jest zapoznać się dokładnie z informacjami zawartymi w SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.
2. Wykonawca na etapie przygotowywania oferty powinien zweryfikować dostępność wyspecyfikowanych przez Zamawiającego produktów oraz możliwość ich dostarczenia w określonym przez Zamawiającego terminie.
3. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Wyjaśnienia treści SIWZ udzielane będą przez Zamawiającego z zachowaniem zasad określonych w art. 38 ustawy Pzp.
4. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Wnioski, które Zamawiający otrzyma po tym terminie, mogą pozostać bez odpowiedzi.
5. Treść wszystkich pytań o wyjaśnienie treści SIWZ i udzielonych odpowiedzi, Zamawiający przekaze za pośrednictwem poczty elektronicznej wszystkim, którym SIWZ została przekazana, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści je na stronie internetowej.
6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed terminem składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę treści specyfikacji Zamawiający udostępni na stronie internetowej.
7. Ofertę należy sporządzić w formie pisemnej, w języku polskim. Zaleca się, aby oferta była napisana na komputerze, maszynie do pisania lub w sposób czytelny - ręcznie długopisem bądź niezmywalnym atramentem. Wszelkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Wszelkie poprawki lub zmiany dokonane w treści oferty (przed jej złożeniem) muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą ofertę.
8. Oferta i wszystkie załączone dokumenty i oświadczenia składane przez Wykonawcę muszą być podpisane czytelnie lub opatrzone dodatkowo pieczętkami imiennymi przez osoby zdolne do czynności prawnych w imieniu Wykonawcy i zaciągania w jego imieniu zobowiązań finansowych, w wysokości odpowiadającej cenie oferty (Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia). Oznacza to, że jeżeli z dokumentu(ów) określającego(ych) status prawny Wykonawcy(ów) lub pełnomocnictwa (pełnomocnictw) wynika, że do reprezentowania Wykonawcy(ów)

upoważnionych jest łącznie kilka osób, dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby.

9. O ile upoważnienie nie wynika z dokumentów rejestrowych w przypadku podpisania oferty przez pełnomocnika, do oferty należy dołączyć oryginał lub poświadczoną za zgodność z oryginałem przez notariusza, kopię pełnomocnictwa wystawionego na reprezentanta Wykonawcy przez osoby do tego umocowane.
10. Zamawiający zaleca, aby wszystkie strony oferty wraz z załącznikami były jednoznacznie ponumerowane i złączone w sposób uniemożliwiający ich zdekompletowanie.
11. Wykonawca może złożyć w postępowaniu tylko jedną ofertę.
12. Kopia dokumentu wymaga zapisu „za zgodność z oryginałem” lub innego równoznacznego zapisu.
13. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
14. Wszelkie koszty związane ze sporządzeniem oferty oraz jej złożeniem ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania, z zastrzeżeniem art. 93 ust. 4 ustawy Pzp.
15. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
16. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.
17. Żadna oferta nie może być modyfikowana lub wycofana po upływie terminu składania ofert.
18. Ofertę wraz z wszystkimi załącznikami należy umieścić w kopercie, trwale zaklejonej, odpowiednio zabezpieczonej przed uszkodzeniem w czasie transportu, oznakowanej w następujący sposób:

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.

(nazwa i adres Zamawiającego)

oraz opisane:

Dostawa surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie – Pakiet nr

(nazwa zamówienia)

Nie otwierać przed dniem 29 kwietnia 2019 roku; godz.: 10:00.

19. W przypadku, gdyby oferta zawierała informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu Ustawy z dnia 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz.U. z 2018 r., poz. 419 z późn. zm.), Wykonawca winien w sposób niebudzący wątpliwości zastrzec, które

informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być udostępniane. Informacje te – powinny być opatrzone klauzulą: „nie udostępniać innym uczestnikom postępowania, informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i umieszczone w osobnym wewnętrznym opakowaniu (tj. w odrębnej kopercie oznakowanej literką „B”) trwale ze sobą połączone i ponumerowane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust.4 ustawy Pzp.

20. Zawartość oferty: Wykonawca winien złożyć w terminie wskazanym w Rozdziale IX SIWZ:
 - 20.1. Wypełniony, podpisany przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy formularz oferty przetargowej, stanowiący **Załącznik nr 3** do SIWZ.
 - 20.2. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnieniu warunków udziału w postępowaniu - **Załącznik nr 1** do SIWZ.
 - 20.3. Pełnomocnictwo udzielane osobom podpisującym ofertę, o ile prawo do reprezentowania Wykonawcy w powyższym zakresie nie wynika wprost z dokumentu rejestrowego. Treść pełnomocnictwa musi jednoznacznie określać czynności, co do wykonywania, których pełnomocnik jest upoważniony. Pełnomocnictwo musi być przedstawione w formie oryginału, poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem kopii, sporządzonego przez notariusza odpisu lub wyciągu z dokumentu, lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez mocodawcę.
 - 20.4. Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią **Załącznika nr 5** do SIWZ.

ROZDZIAŁ IX - MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Oferty winny być złożone w siedzibie Zamawiającego tj. **Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w kancelarii**, w terminie do dnia **29 kwietnia 2019 r. do godziny 9:30**.
2. Oferty, które zostały złożone po terminie określonym w ust. 1 zostaną zwrócone wykonawcom niezwłocznie.
3. Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego tj. **Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w zespole ds. administracyjnych**, w dniu **29 kwietnia 2019 r.** o godzinie **10:00**.
4. Otwarcie ofert jest jawne. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert podane zostaną nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

ROZDZIAŁ X – OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY.

1. Cena oferty będzie obejmować całkowity koszt wykonania zamówienia oraz wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, o którym mowa w Rozdziale XVI SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia” oraz w Załączniku nr 4

- do SIWZ „Wzór umowy”, oraz wszelkie inne ewentualne obciążenia, w szczególności podatek VAT oraz ewentualne cło.
2. Wykonawca określi cenę w złotych polskich.
 3. Ceny muszą być podane **z dokładnością do setnych części złotego.**
 4. Ceny netto dostawy (bez VAT) należy przemnożyć przez ilość oferowanych jednostek miary i wyliczyć wartość dostawy netto (bez VAT). Do wartości dostawy netto (bez VAT) Wykonawca doliczy podatek VAT w obowiązującej wysokości, i w ten sposób wyliczy wartość dostawy brutto (z VAT).
 5. Jeżeli Wykonawca nie będzie zobowiązany zgodnie z przepisami prawa polskiego do naliczenia VAT od wartości dokonywanej dostawy, a obowiązek zapłaty tego podatku (i ewentualnie cła) będzie obciążał Zamawiającego, wówczas do podanych przez takiego Wykonawcę wartości dostawy netto (bez VAT) dla poszczególnych Pozycji Zamawiający doliczy - dla potrzeb porównania i oceny ofert - kwotę VAT (i ewentualnie cła) w obowiązującej Zamawiającego wysokości, następnie zsumuje uzyskane wartości, i tak uzyskaną cenę oferty porówna z cenami brutto pozostałych ofert.
 6. W przypadku, gdy w wyniku wyboru najkorzystniejszej oferty obowiązek zapłaty podatku VAT (i ewentualnie cła) będzie ciążył na Zamawiającym, wynagrodzeniem Wykonawcy będzie kwota bez podatku VAT (i ewentualnie cła).
 7. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) określone przez Wykonawcę będą stanowiły podstawę do rozliczeń w całym okresie trwania umowy.
 8. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) nie będą podlegać waloryzacji.

ROZDZIAŁ XI - OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

1. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę niepodlegającą odrzuceniu, która uzyska największą liczbę punktów obliczona w oparciu o podane kryteria oceny ofert.
2. Zamawiający dokona oceny ofert według następujących kryteriów i ich wag:
 - **CENA o wadze 60% (C)**
 - **TERMIN PŁATNOŚCI o wadze 40% (TP)**
3. W kryterium „**CENA**” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{CENA (C)} = \frac{\text{CN}}{\text{COB}} \quad \times 60$$

gdzie:

C - liczba punktów przyznanych wykonawcy za cenę.

CN – najniższa cena spośród zaoferowanych ofert.

COB - cena ocenianej oferty.

4. W kryterium „**TERMIN PŁATNOŚCI**” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{TERMIN PŁATNOŚCI (TP)} = [(TPOO-21):(NTP-21)] \quad \times 40$$

gdzie:

TP - liczba punktów przyznanych wykonawcy za zaoferowany termin płatności.

TPOO - termin płatności (w dniach) oferty ocenianej.

NTP - najdłuższy termin płatności (w dniach) spośród ocenianych ofert.

Uwaga: zaoferowany termin płatności nie może być krótszy niż 21 dni oraz dłuższy niż 30 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT. Zamawiający wyjaśnia, iż punkty w tym kryterium oceny ofert będzie przyznawał na podstawie oświadczenia Wykonawcy zawartego w treści oferty (Załącznik nr 3 do SIWZ pkt 6).

ROZDZIAŁ XII - INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.

1. Wykonawca, którego ofertę wybrano jako najkorzystniejszą jest obowiązany do zawarcia umowy w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa powyżej, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta.
3. W przypadku poinformowania Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności do której był zobowiązany oraz w przypadku wniesienia odwołania - po wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wyznaczy nowy termin podpisania umowy. Niedopełnienie przez Wykonawcę tego terminu, zostanie poczytane przez Zamawiającego jako uchylanie się Wykonawcy od podpisania umowy.
4. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania, przed podpisaniem umowy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

ROZDZIAŁ XIII - WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.

Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

ROZDZIAŁ XIV - ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO. WZÓR UMOWY. ZMIANY UMOWY.

1. Postanowienia umowy określa wzór umowy stanowiący Załącznik nr 4 do SIWZ.
2. Wykonawca, który przedstawił najkorzystniejszą ofertę pod względem kryteriów oceny ofert zamówienia, będzie zobowiązany do podpisania w siedzibie Zamawiającego umowy zgodnej ze wzorem umowy załączonym do SIWZ.
3. Do przedstawionego wzoru umowy zostaną wprowadzone zobowiązania Wykonawcy w trakcie procedury, wynikające z przedstawionej przez niego oferty.
4. Wzór umowy, po upływie terminu do składania ofert, nie podlega negocjacji. Złożenie oferty jest równoznaczne z pełną akceptacją umowy przez Wykonawcę.
5. Dopuszcza się możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - a. Zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem okoliczności umożliwiających wykonanie dostaw niezależnych od Wykonawcy.
 - b. Zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

ROZDZIAŁ XV - POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.

Wykonawcom, a także innym osobom, których interes prawny w uzyskaniu zamówienia doznał lub może doznać uszczerbku, w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy, przysługują środki ochrony prawnej, o których mowa w Dziale VI ustawy Pzp.

ROZDZIAŁ XVI SIWZ – SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** w następujących ilościach i o następujących parametrach technicznych:

a) **Pakiet nr 1: Surowice referencyjne.**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary	Wymagany minimalny termin gwarancji	Inne wymagania – dokumenty do dostawy
1.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki choroby niebieskiego języka (NJ).	---	2 ampułki	1 ml	ampułka	Minimum 12 miesięcy od daty dostawy.	Dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań.
2.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki choroby niebieskiego języka (NJ).	---	6 ampulek	1 ml	ampułka	Minimum 12 miesięcy od daty dostawy.	Dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań.
3.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki enzootycznej białaczki bydła (EBB).	---	2 ampułki	1 ml	ampułka	Minimum 12 miesięcy od daty dostawy.	Dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań.

4.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki enzootycznej białaczki bydła (EBB).	---	10 ampulek	2 ml	ampułka	Minimum 12 miesięcy od daty dostawy.	Dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań.
5.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki choroby Aujeszkyego.	---	1 ampłka	1 ml	ampłka	Minimum 12 miesięcy od daty dostawy.	Dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań.
6.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki choroby Aujeszkyego.	---	10 ampulek	1 ml	ampłka	Minimum 12 miesięcy od daty dostawy.	Dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań.
7.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki afrykańskiego pomoru świń (ASF).	---	2 ampułki	0,5 ml	ampłka	Minimum 12 miesięcy od daty dostawy.	Dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań.

b) **Pakiet nr 2: Surowice do diagnostyki Salmonella.**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość opakowania	Jednostka miary	Wymagany minimalny termin gwarancji	Inne wymagania
1.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella A-67+Vi	Odczynnik do wykrywania wszystkich serotypów Salmonella z grup od A do 67, metodą aglutynacji szkiełkowej.	3 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
2.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella A-67	Odczynnik do wykrywania wszystkich serotypów Salmonella z grup od A do 67, metodą aglutynacji szkiełkowej.	5 op.	buteleczka a' 5 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
3.	Odczynnik polispecyficzny Anti-Salmonella I (A-E)	Mieszanina przeciwciał Anti-Salmonella I wykrywa wszystkie serotypy Salmonella z grup od A do E, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
4.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella II (F-67)	Odczynnik do wykrywania wszystkich serotypów Salmonella z grup od O:11(F) do O:67, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
5.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa B (O:4)	Enteroklon do oznaczania serogrupy Salmonella O:4(B) metodą aglutynacji szkiełkowej.	3 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

6.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa C	Grupowo specyficzne enteroklony do oznaczania serogrup Salmonella, grupa O:7(C ₁) i O:8 (C ₂ -C ₃) metodą aglutynacji szkiełkowej.	6 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
7.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa D(O:9,46,Vi).	Grupowo specyficzne enteroklony do oznaczania serogrup Salmonella grupa O:9(D ₁);O:9,46(D ₂);O:9,46,27 (D ₃), metodą aglutynacji szkiełkowej.	6 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
8.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa E	Grupowo specyficzne enteroklony do oznaczania serogrup Salmonella grupa O:3,10, O:3,15, O:3,15,34 (E ₁); O:1,3,19 (E ₄) metodą aglutynacji szkiełkowej.	3 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
9.	Enteroklon Anty-Salmonella O:2	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:2, metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
10.	Enteroklon Anty-Salmonella O:4	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:4(B), metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 5 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

11.	Enteroklon Anty-Salmonella O:4	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy O:4(B) metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
12.	Enteroklon Anty-Salmonella O:5	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy O:4(B) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
13.	Enteroklon Anty-Salmonella O:6 ₁	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy O:6(C ₁ -C ₃), metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
14.	Enteroklon Anty-Salmonella O:7	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy O:7(C ₁) metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
15.	Enteroklon Anty-Salmonella O:8	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy O:6,8(C ₂ -C ₃) metodą aglutynacji szkiełkowej.	5 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

16.	Enteroklon Anty-Salmonella O:9	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:9(D ₁ , D ₂), metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
17.	Enteroklon Anty-Salmonella O:10	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:3,10(E ₁) metodą aglutynacji szkiełkowej.	3 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
18.	Enteroklon Anty-Salmonella O:11	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:11(F) metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
19.	Enteroklon Anty-Salmonella O:13	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:13(G) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
20.	Enteroklon Anty-Salmonella O:14	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy H metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

21.	Enteroklon Anty-Salmonella O:15	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy E ₁ , metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
22.	Enteroklon Anty-Salmonella O:16	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy od O:16(I) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
23.	Enteroklon Anty-Salmonella O:17	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy od O:17(J) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
24.	Enteroklon Anty-Salmonella O:18	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy K, metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
25.	Enteroklon Anty-Salmonella O:19	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:3,10,19(E ₄) metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

26.	Enteroklon Anty-Salmonella O:20	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy C ₂ -C ₃ metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
27.	Enteroklon Anty-Salmonella O:25	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy (H) metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
28.	Enteroklon Anty-Salmonella O:27	Polispecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella O:27 metodą aglutynacji szkiełkowej.	3 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
29.	Enteroklon Anty-Salmonella O:28	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:28(M) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
30.	Enteroklon Anty-Salmonella O:34	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy (E ₃) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

31.	Enteroklon Anty-Salmonella O:35	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy (O) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
32.	Enteroklon Anty-Salmonella O:38	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy (P) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
33.	Enteroklon Anty-Salmonella O:42	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy (T) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
34.	Enteroklon Anty-Salmonella O:46	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:9,46(D ₂) metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
35.	Enteroklon Anty-Salmonella O:48	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy (Y) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

36.	Enteroklon Anty-Salmonella O:50	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy (Z) metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
37.	Enteroklon Anty-Salmonella O:60	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenotu otoczkowego Salmonella z grupy O:60 metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
38.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H1	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H 1,2; 1,5; 1,6; 1,2,7 metodą aglutynacji szkiełkowej.	5 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
39.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H2	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H1,2 metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
40.	Enteroklon Anty-Salmonella H5	Enteroklon do oznaczania antygenu H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H1,5 metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

41.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H6	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H1,6 metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
42.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Ha	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Ha według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
43.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella HE	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H e,h; e,n,x;e,n,z15 metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
44.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Ha	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Ha według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
45.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hb	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hb według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
46.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hc	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hc według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

47.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hd	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hd według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
48.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hf	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hf według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hf,g; f,g,s;f,g,t metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
49.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hg	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hg według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	5 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
50.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hg	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hg według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 5 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
51.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hgm.	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny H według schematu Kauffmann-White, w tym kompleksu Hg, łącznie z Hm,t metodą aglutynacji szkiełkowej.	3 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

52.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hh	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hh według schematu Kauffmann-White, w tym kompleksu He,h metodą aglutynacji szkiełkowej.	4 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
53.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hi	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hi według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	5 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
54.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hi	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hi według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	3 op.	buteleczka a' 5 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
55.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H L(l).	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny HL według schematu Kauffmann-White, w tym kompleksu H l,v;; H l,w; H l,z13; H l,z28 metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
56.	Enteroklon Anty-Salmonella Hm	Enteroklon do oznaczania antygeny Hm według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hg,m; g,m,s; g,m,s,t; g,m,q; g,p,s; g,m,t; metodą aglutynacji szkiełkowej.	8 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

57.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hn	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hn według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	6 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
58.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hp	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hp według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
59.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hr	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hr według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	7 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
60.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hs	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hs według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	5 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
61.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Ht	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Ht według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
62.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hv	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hv według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

63.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hw	Monospecyficzny enteroklon do identyfikacji antygeny Hw według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
64.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hx	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hx według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
65.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hy	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hy według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
66.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz _{4,Z23}	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz _{4,Z23} według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
67.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hz ₁₃	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₁₃ według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
68.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₃	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₂₃ według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

69.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₄	Enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₂₄ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
70.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₉	Enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₂₉ według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hz ₂₉ ; metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
71.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₃₂	Enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₃₂ według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hz ₂₉ ; metodą aglutynacji szkiełkowej.	1 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 8 miesięcy od dnia dostawy.	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
72.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₆	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₆ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 12 miesięcy od dnia dostawy	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
73.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hz ₁₀	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₁₀ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 12 miesięcy od dnia dostawy	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

74.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₁₅	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hz ₁₅ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 12 miesięcy od dnia dostawy	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.
75.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₃₅	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hz ₃₅ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	2 op.	buteleczka a' 1 ml	op.	Minimum 12 miesięcy od dnia dostawy	Dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

ROZDZIAŁ XVII SIWZ – INFORMACJĘ DODATKOWE.

I. Informacja o sposobie przetwarzania danych osobowych w Wojewódzkim Inspektoracie Weterynarii z siedzibą w Siedlcach w związku z realizacją 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, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Mazowiecki Wojewódzki Lekarz Weterynarii.
2. Kontakt z inspektorem ochrony danych osobowych jest możliwy w formie elektronicznej na skrzynkę iod@wiw.mazowsze.pl.
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego: **dostawa surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** - nr sprawy: **WIW-AD.272.19.2019**
/dane identyfikujące postępowanie, np. nazwa, numer/
prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
4. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późniejszymi zmianami), dalej „ustawa Pzp” oraz Wojewoda Podlaski w związku z korzystaniem przez *Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z systemu elektronicznego zarządzania dokumentacją (EZD PUW)*;
5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 5 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 5 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
6. Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana 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;
7. W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. Posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;

- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
9. Nie przysługuje Pani/Panu: - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych; - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO; - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Nr sprawy: WIW-AD.272.19.2019

**OŚWIADCZENIE
O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIENIU
WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Nazwa i adres Wykonawcy:

.....

.....

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** oświadczam, że:

1. nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 24 ust. 1 pkt od 12 do 23 ustawy Prawo zamówień publicznych,
2. spełniam warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego określone przez zamawiającego w niniejszym postępowaniu.
3. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

4. Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w Rozdziale II Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz Ogłoszeniu o zamówieniu, polegam na zasobach następującego/yh podmiotu/ów:

.....

.....

w następującym zakresie:

.....
.....
(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

5. Oświadczam, że w stosunku do następującego/yh podmiotu/tów, na którego/yh zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.
6. Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawca/ami:
..... *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*, nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.
7. Wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji.

_____ dnia __ __ 2019 rok

*(podpis osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

Nr sprawy: WIW-AD.272.19.2019

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY DOTYCZĄCE GRUPY KAPITAŁOWEJ

My niżej podpisani, działając w imieniu i na rzecz:

.....
.....

(pełna nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy)

W przypadku składania oferty przez Wykonawców występujących wspólnie oświadczenie składa każdy z wykonawców.

ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie,**

oświadczam, że **należę*** / **reprezentowany przeze mnie podmiot należy do grupy kapitałowej***, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2017 r., poz. 229, z późn. zm.) do której należą także następujące podmioty*:

1.....;

2.....;

3.....;

oświadczam, że: **nie należę*** / **reprezentowany przeze mnie podmiot nie należy do grupy kapitałowej***, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.)*.

_____ dnia __ __ 2019 rok

*(podpis osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

* niepotrzebne skreślić

Nr sprawy: WIW-AD.272.19.2019

OFERTA

Do:
**Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii z siedzibą
w Siedlcach
ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.**
(nazwa i adres Zamawiającego)

Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie,

– Pakiet nr

my niżej podpisani:

.....
.....

działając w imieniu i na rzecz:

.....
.....

*(nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy/ Wykonawców); w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać nazwy (firmy)
i dokładne adresy wszystkich podmiotów składających wspólną ofertę)*

1. **OŚWIADCZAMY**, że naszym pełnomocnikiem dla potrzeb niniejszego zamówienia jest:

(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy składający wspólną ofertę)

2. **SKŁADAMY OFERTĘ** na wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę w wysokości:

L.p.	Przedmiot Zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy) ***	Termin gwarancji	J.m.	Wielkość J.m.	Cena jednostkowa netto dostawy (bez VAT) w zł	Ilość oferowanych jednostek miary	Wartość dostawy netto (bez VAT) (4x5) w zł	Stawka VAT* %	Kwota VAT* (6x7) zł	Wartość dostawy brutto** (z VAT) 6+8 w zł
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
CENA OFERTY (DOSTAWY) NETTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 6)								—	—	—
RAZEM KWOTA VAT (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 8)										—
CENA OFERTY (DOSTAWY) BRUTTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 9)										

* Wypełniają jedynie wykonawcy będący podatnikami podatku VAT wg obowiązującego w tym zakresie prawa polskiego.

** Gdy Wykonawca nie jest zobowiązany do naliczenia VAT należy wpisać kwotę z pozycji 7 (wartość dostawy netto bez VAT).

3. **OŚWIADCZAMY**, że jesteśmy/nie jesteśmy* podatnikiem VAT o numerze zarejestrowanym w (podać kraj) i przez cały czas trwania umowy będziemy się posługiwać podanym wyżej numerem. Podmiotem uprawnionym do wystawienia faktur przez cały czas trwania umowy jest

(w przypadku wykonawców wspólnie składający ofertę).

4. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.
5. **ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ** do wykonania zamówienia w terminie określonym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
6. **OŚWIADCZAMY**, iż termin płatności wynosi dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT.

7. **UWAŻAMY SIĘ** za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj. przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.
8. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się z wzorem umowy i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
9. **OŚWIADCZAMY**, że informacje stanowiące tzw. tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zostały umieszczone w odrębnej kopercie z adnotacją „Tajemnica przedsiębiorstwa” TAK / NIE*
10. **OŚWIADCZAMY**, iż zaliczamy się do małych i średnich przedsiębiorstw **TAK/NIE***.
11. **ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY** sami/przy udziale podwykonawców*, którzy będą wykonywać następujące prace wchodzące w zakres przedmiotu zamówienia:
 - a)
(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)
 - b)
(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)
12. **WSZELKĄ KORESPONDENCJĘ** w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

tel.

adres poczty elektronicznej

osoba wyznaczona do kontaktu z Zamawiającym
13. **OFERTE** niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.
14. **PRZEDKLADAMY** do oferty następujące oświadczenia i dokumenty:
 - a/str. oferty
 - b/ str. oferty

c/ str. oferty

d/ str. oferty

_____ dnia __ __ 2019 rok

*(podpis osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

*** - niepotrzebne skreślić**

Nr sprawy: WIW-AD.272.19.2019

U M O W A nr WIW-AD.273.2019

zawarta w dniu 2019 roku pomiędzy:

Skarbem Państwa - Wojewódzkim Inspektoratem Weterynarii z siedzibą w Siedlcach;

ul. Kazimierzowska 29;

08-110 Siedlce;

reprezentowanym przez:

.....
.....

zwanym dalej w treści umowy „**Zamawiającym**”

a firmą

.....
.....

reprezentowanym przez:

.....
.....

zwanym dalej w treści umowy „**Wykonawcą**”, w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej równowartości 144.000 EURO **Nr sprawy: WIW-AD.272.19.2019 – Pakiet nr** zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.), została zawarta umowa o następującej treści.

§ 1

1. Przedmiot niniejszej umowy jest, zgodnie z zestawieniem asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 niniejszej umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się w ramach realizacji przedmiotu tej umowy, do dostarczenia przedmiotu zamówienia, własnym transportem i na swój koszt.

§ 2

1. Przedmiot niniejszej umowy wskazany w § 1, dostarczany będzie przez Wykonawcę zgodnie z harmonogramem dostaw stanowiącym Załącznik nr 2 do niniejszej umowy.
2. W dniu dostawy Wykonawca wraz z przedmiotem zamówienia dostarczy: dla Pakietu 1 - dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań, dla Pakietu 2: dokument potwierdzający jakość każdej serii produktu.

3. W dniu dostarczenia przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę VAT, która po potwierdzeniu dostarczenia przedmiotu umowy stanowić będzie podstawę rozliczeń między stronami.
4. Fakturę VAT za dostarczony przedmiot zamówienia Wykonawca prześle bezpośrednio do Zamawiającego tj. Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.

§ 3

1. Potwierdzeniem dostarczenia przedmiotu zamówienia będzie Protokół Odbioru sporządzony przez Wykonawcę wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 3** niniejszej umowy.
2. Protokół Odbioru sporządzony będzie w 3 jednobrzmiących egzemplarzach (jeden egzemplarz dla Wykonawcy, i dwa egzemplarze dla Zamawiającego) oryginalnie podpisanych i osteplowanych przez upoważnione osoby:
 - a) Ze strony Zamawiającego:
 -
 -lub inne upoważnione osoby.
 - b) Ze strony Wykonawcy:
 -lub inne upoważnione osoby.
3. Podpisanie Protokołu Odbioru nastąpi w dniu dostarczenia przedmiotu zamówienia.

§ 4

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony przedmiot zamówienia zgodnie z treścią **Załącznika nr 1** do niniejszej umowy.
2. Zamawiający ma obowiązek zawiadomienia Wykonawcy o zaistniałej wadzie przedmiotu umowy w ciągu 7 dni od dnia jej stwierdzenia.
3. Wykonawca zobowiązuje się do uwzględnienia reklamacji wad przedmiotu umowy w terminie 14 dni od dnia pisemnego zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego.

§ 5

W przypadku opóźnienia w wykonaniu umowy w zakresie terminu realizacji, Zamawiający może od Wykonawcy:

- a) żądać zapłacenia kary umownej w wysokości 0,5 % kwoty wynagrodzenia za niedostarczenie w terminie partii towaru, za każdy dzień opóźnienia, nie wyższej jednak niż 10 % wartości przedmiotu zamówienia. Zapłata kary umownej nastąpi w terminie 14 dni od wezwania skierowanego przez Zamawiającego do Wykonawcy listem poleconym. Wezwanie do zapłaty kary umownej zawierało będzie każdorazowo szczegółowe wyliczenie wysokości naliczonej kary umownej,
- b) wyznaczyć dodatkowy termin do wykonania umowy, przy zachowaniu prawa do naliczania kary umownej w wysokości określonej w punkcie a) za każdy dzień opóźnienia,

- c) rozwiązać umowę bez wypowiedzenia przy przekroczeniu terminu wyznaczonego w trybie pkt b), przy zachowaniu prawa do naliczania kary umownej w wysokości określonej w punkcie a).

§ 6

1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie będzie leżeć w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, zamawiający będzie mógł odstąpić od umowy w terminie miesiąca od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
2. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego Wykonawca otrzyma wynagrodzenie stosowne do zakresu wykonanego zamówienia. Zakres wykonanego zamówienia zostanie określony przez Strony po dokonaniu wypowiedzenia umowy.
3. W przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę lub z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania otrzymania kary umownej w wysokości 10 % wartości niezrealizowanego przedmiotu zamówienia. Zapłata kary umownej nastąpi w terminie 14 dni od wezwania skierowanego przez Zamawiającego do Wykonawcy listem poleconym. Wezwanie do zapłaty kary umownej zawierało będzie szczegółowe wyliczenie wysokości naliczonej kary umownej.
4. Zamawiający, w razie wykazania szkody przewyższającej karę umowną, może dochodzić od Wykonawcy odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 7

1. Strony ustalają, całkowite wynagrodzenie za realizację przedmiotu zamówienia w wysokości **zł brutto (słownie:**
2. Wynagrodzenie określone w ust. 1 obejmuje także koszty, jakie zostaną poniesione przez Wykonawcę dla wykonania zadań objętych niniejszą umową.
3. Maksymalne wynagrodzenie brutto podane w ust. 1 może ulec zmianie tylko w sytuacji określonych w § 10 pkt. 2 umowy oraz w przypadku zastosowania prawa opcji przez Zamawiającego.

§ 8

1. Rozliczenie dostaw nastąpi na podstawie faktur VAT dostarczonych do siedziby Zamawiającego.
2. Faktury uregulowane zostaną w terminie dni od dnia ich otrzymania przez Zamawiającego.
3. W przypadku opóźnienia w płatnościach, o których mowa powyżej przez Zamawiającego na rzecz Wykonawcy, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia.

§ 9

1. W przypadku powstania sporów związanych z realizacją postanowień niniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający zobowiązany jest wyczerpać drogę postępowania reklamacyjnego, kierując swoje roszczenie do Wykonawcy.

2. W razie niezadowolającego rozstrzygnięcia reklamacyjnego, Zamawiającemu przysługuje prawo wystąpienia do sądu powszechnego. Sądem miejscowo właściwym będzie odpowiedni Sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie znajdują postanowienia ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.) oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 10

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Dopuszcza się możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - a) zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem okoliczności uniemożliwiających wykonanie dostaw niezależnych od Wykonawcy,
 - b) zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

§ 11

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach: 1 egzemplarz dla Wykonawcy i 2 egzemplarze dla Zamawiającego.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – CENOWE

Lp.	Przedmiot Zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy)	Termin gwarancji	J.m.	Wielkość J.m.	Cena jedn. netto dostawy (bez VAT) w zł	Ilość J.m.	Wartość dostawy netto (bez VAT) w zł	Stawka VAT %	Kwota VAT w zł	Wartość dostawy brutto w zł
RAZEM:										

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

HARMONOGRAM DOSTAW

Miejsce realizacji dostaw:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	Termin dostawy

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

PROTOKÓŁ ODBIORU
PRZEPROWADZONEGO W:

.....
.....
.....

Dzień odbioru:

I. Biorący udział:

Ze strony Wykonawcy - (nazwa i adres sprzedającego)

.....

p.....
(nazwisko i imię)

p.....
(nazwisko i imię)

Ze strony Zamawiającego - (nazwa i adres odbierającego)

.....

p.....
(nazwisko i imię)

II. Przedmiot dostawy i odbioru w ramach Umowy nr
z dnia

Lp.	Przedmiot Zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy)	Ilość	Wartość w zł netto (zgodnie z umową)	Wartość w zł brutto (zgodnie z umową)

III. Kompletność dostawy¹:

1. TAK

2. NIE - uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

IV. Kontrola ilościowa i jakościowa¹:

1. Pozytywny

2. Negatywny - uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

V. Gwarancja

VI. Końcowy wynik przyjęcia¹:

1. Pozytywny

2. Negatywny - uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

Podpisy:

.....
*Ze strony Zamawiającego
imię, nazwisko, pieczęć*

.....
*Ze strony Wykonawcy
imię, nazwisko, pieczęć*

¹ Niepotrzebne skreślić

Nr sprawy: WIW-AD.272.19.2019

SPECYFIKACJA OFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę surowic dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie,

Pakiet nr 1: Surowice referencyjne.

—	Parametry Zamawiającego			Oferowane przez Wykonawcę parametry*		
Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Wymagana wielkość opakowania	Przedmiot zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy*	Parametry techniczne*	Wielkość opakowania*
1.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki choroby niebieskiego języka (NJ).	---	1 ml			
2.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki choroby niebieskiego języka (NJ).	---	1 ml			
3.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki enzootycznej białaczki bydła (EBB).	---	1 ml			
4.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki enzootycznej białaczki bydła (EBB).	---	2 ml			
5.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki choroby Aujeszkyego.	---	1 ml			

6.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki choroby Aujeszkyego.	---	1 ml			
7.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki afrykańskiego pomoru świń (ASF).	---	0,5 ml			

*do wypełnienia przez Wykonawcę, zapisy „Tak”, „Zgodnie”, czy „Spełnia” „Jak obok” nie będą akceptowane, należy podać precyzyjnie rzeczywisty oferowany parametr. Wypełniają Wykonawcy składający ofertę na dany pakiet.

Pakiet nr 2: Surowice do diagnostyki Salmonella.

Parametry Zamawiającego				Oferowane przez Wykonawcę parametry*		
Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Wymagana wielkość opakowania	Przedmiot zamówienia (nazwa, producent, numer katalogowy*	Parametry techniczne*	Wielkość opakowania*
1.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella A-67+Vi	Odczynnik do wykrywania wszystkich serotypów Salmonella z grup od A do 67, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
2.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella A-67	Odczynnik do wykrywania wszystkich serotypów Salmonella z grup od A do 67, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 5 ml			

3.	Odczynnik polispecyficzny Anti- Salmonella I (A-E)	Mieszanka przeciwciał Anty-Salmonella I wykrywa wszystkie serotypy Salmonella z grup od A do E, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
4.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella II (F-67)	Odczynnik do wykrywania wszystkich serotypów Salmonella z grup od O:11(F) do O:67, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
5.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa B (O:4)	Enteroklon do oznaczania serogrupy Salmonella O:4(B) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
6.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa C	Grupowo specyficzne enteroklony do oznaczania serogrup Salmonella, grupa O:7(C ₁) i O:8 (C ₂ -C ₃) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1ml			
7.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa D(O:9,46,Vi).	Grupowo specyficzne enteroklony do oznaczania serogrup Salmonella grupa O:9(D ₁);O:9,46(D ₂);O:9,46,27 (D ₃), metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

8.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa E	Grupowo specyficzne enteroklony do oznaczania serogrup Salmonella grupa O:3,10, O:3,15, O:3,15,34 (E ₁); O:1,3,19 (E ₄) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
9.	Enteroklon Anty-Salmonella O:2	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:2, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
10.	Enteroklon Anty-Salmonella O:4	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:4(B), metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 5 ml			
11.	Enteroklon Anty-Salmonella O:4	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:4(B) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
12.	Enteroklon Anty-Salmonella O:5	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:4(B)	buteleczka a' 1 ml			

		metodą aglutynacji szkiełkowej.				
13.	Enteroklon Anty-Salmonella O:6 ₁	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:6(C ₁ -C ₃), metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
14.	Enteroklon Anty-Salmonella O:7	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:7(C ₁) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
15.	Enteroklon Anty-Salmonella O:8	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:6,8(C ₂ -C ₃) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
16.	Enteroklon Anty-Salmonella O:9	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:9(D ₁ , D ₂), metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

17.	Enteroklon Anty-Salmonella O:10	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:3,10(E ₁) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
18.	Enteroklon Anty-Salmonella O:11	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:11(F) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
19.	Enteroklon Anty-Salmonella O:13	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:13(G) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
20.	Enteroklon Anty-Salmonella O:14	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy H metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
21.	Enteroklon Anty-Salmonella O:15	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego	buteleczka a' 1 ml			

		Salmonella z grupy E ₁ , metodą aglutynacji szkiełkowej.				
22.	Enteroklon Anty-Salmonella O:16	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy od O:16(I) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
23.	Enteroklon Anty-Salmonella O:17	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy od O:17(J) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
24.	Enteroklon Anty-Salmonella O:18	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy K, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
25.	Enteroklon Anty-Salmonella O:19	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:3,10,19(E ₄) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

26.	Enteroklon Anty-Salmonella O:20	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy C ₂ -C ₃ metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
27.	Enteroklon Anty-Salmonella O:25	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy (H) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
28.	Enteroklon Anty-Salmonella O:27	Polispecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella O:27 metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
29.	Enteroklon Anty-Salmonella O:28	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:28(M) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
30.	Enteroklon Anty-Salmonella O:34	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy (E ₃)	buteleczka a' 1 ml			

		metodą aglutynacji szkiełkowej.				
31.	Enteroklon Anty-Salmonella O:35	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy (O) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
32.	Enteroklon Anty-Salmonella O:38	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy (P) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
33.	Enteroklon Anty-Salmonella O:42	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy (T) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
34.	Enteroklon Anty-Salmonella O:46	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygenu otoczkowego Salmonella z grupy O:9,46(D ₂) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

35.	Enteroklon Anty-Salmonella O:48	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy (Y) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
36.	Enteroklon Anty-Salmonella O:50	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy (Z) metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
37.	Enteroklon Anty-Salmonella O:60	Monospecyficzny enteroklon do wykrywania antygenów somatycznych oraz antygeny otoczkowego Salmonella z grupy O:60 metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
38.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H1	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H 1,2; 1,5; 1,6; 1,2,7 metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
39.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H2	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny H według schematu Kauffmann-White, w tym	buteleczka a' 1 ml			

		antygenów H1,2 metodą aglutynacji szkiełkowej.				
40.	Enteroklon Anty-Salmonella H5	Enteroklon do oznaczania antygeny H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H1,5 metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
41.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H6	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H1,6 metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
42.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Ha	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Ha według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
43.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella HE	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny H według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów H e,h; e,n,x;e,n,z15 metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
44.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Ha	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Ha według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1ml			

45.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hb	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hb według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1ml			
46.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hc	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hc według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1ml			
47.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hd	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hd według schematu Kauffmann-White; metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1ml			
48.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hf	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hf według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hf,g; f,g,s;f,g,t metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
49.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hg	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hg według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
50.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hg	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hg według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 5 ml			

51.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hgm.	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu H według schematu Kauffmann-White, w tym kompleksu Hg, łącznie z Hm,t metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
52.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hh	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hh według schematu Kauffmann-White, w tym kompleksu He,h metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
53.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hi	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hi według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
54.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hi	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hi według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 5 ml			
55.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H L(l).	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu HL według schematu Kauffmann-White, w tym kompleksu H l,v,; H l,w; H l,z ₁₃ ; H l,z ₂₈ metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

56.	Enteroklon Anty-Salmonella Hm	Enteroklon do oznaczania antygeny Hm według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hg,m; g,m,s; g,m,s,t; g,m,q; g,p,s; g,m,t; metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
57.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hn	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hn według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
58.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hp	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hp według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1ml			
59.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hr	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hr według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
60.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hs	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hs według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
61.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Ht	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Ht według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

62.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hv	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hv według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
63.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hw	Monospecyficzny enteroklon do identyfikacji antygenu Hw według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
64.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hx	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hx według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1ml			
65.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hy	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hy według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
66.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz _{4,Z23}	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hz _{4,Z23} według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
67.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hz ₁₃	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygenu Hz ₁₃ według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

68.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₃	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₂₃ według schematu Kauffmann-White metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
69.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₄	Enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₂₄ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
70.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₉	Enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₂₉ według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hz ₂₉ ; metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
71.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₃₂	Enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₃₂ według schematu Kauffmann-White, w tym antygenów Hz ₂₉ ; metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
72.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₆	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₆ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
73.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₁₀	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny Hz ₁₀ według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

74.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H _{z15}	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny H _{z15} według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			
75.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H _{z35}	Monospecyficzny enteroklon do oznaczania antygeny H _{z35} według schematu Kauffmann-White, metodą aglutynacji szkiełkowej.	buteleczka a' 1 ml			

*do wypełnienia przez Wykonawcę, zapisy „Tak”, „Zgodnie”, czy „Spełnia” „Jak obok” nie będą akceptowane, należy podać precyzyjnie rzeczywisty oferowany parametr. Wypełniają Wykonawcy składający ofertę na dany pakiet.

_____ dnia __ __ 2019 rok

(pieczęć i podpis)

Nr sprawy: WIW-AD.272.19.2019

HARMONOGRAM DOSTAW**PAKIET 1****Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie Oddział Terenowy w Ostrołęce ul. Składowa 8A (Działanie 21.3.1.3)

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	2019 rok
-	-	-	21 dni od dnia podpisania umowy
1.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki choroby niebieskiego języka (NJ).	2 ampułki (a'1 ml)	2
2.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki choroby niebieskiego języka (NJ).	6 ampulek (a'1 ml)	6
3.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki enzootycznej białaczki bydła (EBB).	2 ampułki (a'1 ml)	2
4.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki enzootycznej białaczki bydła (EBB).	10 ampulek (a'2 ml)	10
5.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki choroby Aujeszkyego.	1 ampułka (a'1 ml)	1

6.	Surowica referencyjna ujemna do diagnostyki choroby Aujeszkiego.	10 ampulek (a'1 ml)	10
7.	Surowica referencyjna dodatnia do diagnostyki afrykańskiego pomoru świń (ASF).	2 ampułki (a'0,5 ml)	2

PAKIET 2

Miejsce realizacji: Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie Pracownia Diagnostyki Chorób Zwierząt (Działanie 21.3.1.3)01022
KPJB

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	2019 rok
-	-	-	21 dni od dnia podpisania umowy
1.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella A-67+Vi.	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	3
2.	Odczynnik polispecyficzny Anti- Salmonella I(A-E)	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
3.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella II (F-67)	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
4.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa B(O:4)	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	3
5.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa C	6 op. (a' buteleczka 1 ml)	6
6.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa D(O9,46,Vi)	6 op. (a' buteleczka 1 ml)	6
7.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa E	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
8.	Enteroklon Anty-Salmonella O:4	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2

9.	Enteroklon Anty-Salmonella O:5	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
10.	Enteroklon Anty- Salmonella O:7	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	3
11.	Enteroklon Anty- Salmonella O:8	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	3
12.	Enteroklon Anty-Salmonella O:10	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
13.	Enteroklon Anty-Salmonella O:11	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
14.	Enteroklon Anty-Salmonella O:13	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
15.	Enteroklon Anty- Salmonella O:14	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
16.	Enteroklon Anty- Salmonella O:15	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
17.	Enteroklon Anty-Salmonella O:16	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
18.	Enteroklon Anty-Salmonella O:17	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
19.	Enteroklon Anty- Salmonella O:18	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
20.	Enteroklon Anty-Salmonella O:19	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
21.	Enteroklon Anty- Salmonella O:20	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
22.	Enteroklon Anty- Salmonella O:25	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
23.	Enteroklon Anty- Salmonella O:27	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
24.	Enteroklon Anty-Salmonella O:28	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1

25.	Enteroklon Anty-Salmonella O:34	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
26.	Enteroklon Anty-Salmonella O:35	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
27.	Enteroklon Anty-Salmonella O:38	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
28.	Enteroklon Anty-Salmonella O:42	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
29.	Enteroklon Anty-Salmonella O:46	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
30.	Enteroklon Anty-Salmonella O:48	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
31.	Enteroklon Anty-Salmonella O:50	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
32.	Enteroklon Anty-Salmonella O:60	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
33.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H 1	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	3
34.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H 2	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	3
35.	Enteroklon Anty-Salmonella H 5	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
36.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H 6	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
37.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Ha	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
38.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H E	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
39.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hf	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
40.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hg	5 op. (a' buteleczka 1 ml)	5

41.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hgm	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	3
42.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hh	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
43.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hi	5 op. (a' buteleczka 1 ml)	5
44.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H L(l)	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
45.	Enteroklon Anty-Salmonella Hm	5 op. (a' buteleczka 1 ml)	5
46.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hn	5 op. (a' buteleczka 1 ml)	5
47.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hr	5 op. (a' buteleczka 1 ml)	5
48.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hs.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	2
49.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hv.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
50.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hw	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
51.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hy.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
52.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz _{4,Z23}	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
53.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hz ₁₃	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
54.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₃ .	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
55.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₄ .	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
56.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₂₉ .	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1

57.	Enteroklon Anty-Salmonella Hz ₃₂ .	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	1
-----	---	-------------------------------	---

Miejsce realizacji: Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie Pracownia Badań Mikrobiologicznych (Działanie 21.3.2.3) 01022
KPJB

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	2019 rok											
			Miesiąc											
-	-	-	1	2	3	4	5	21 dni od dnia podpisania umowy	7	8	9	10	11	12
1.	Odczynnik omniwalentny (wieloważny) do diagnostyki Salmonella A-67.	5 op. (a' buteleczka 5 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	4	x
2.	Enteroklon grupowo specyficzny Grupa E, do aglutynacji szkiełkowe.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
3.	Enteroklon Anty-Salmonella O:2 do aglutynacji szkiełkowej .	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
4.	Enteroklon Anty-Salmonella O:4 do aglutynacji szkiełkowej .	2 op. (a' buteleczka 5 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
5.	Enteroklon Anty-Salmonella O:6 1, do aglutynacji szkiełkowej.	4 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	2	x
6.	Enteroklon Anty-Salmonella O:7 do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
7.	Enteroklon Anty-Salmonella O:8 do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x

8.	Enteroklon Anty-Salmonella O:9 do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
9.	Enteroklon Anty-Salmonella O:10	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
10.	Enteroklon Anty-Salmonella O:11, do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
11.	Enteroklon Anty-Salmonella O:27, do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
12.	Enteroklon Anty-Salmonella O:46 do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
13.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H 1 do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
14.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H 2 do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
15.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H 5 do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
16.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H 6 do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
17.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella H E do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
18.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Ha do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
19.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hb do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x

20.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hc do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
21.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hd do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
22.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hf do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
23.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hg do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 5 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
24.	Monospecyficzny enteroklon Anty- Salmonella Hh do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
25.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hi do aglutynacji szkiełkowej.	3 op. (a' buteleczka 5 ml)	x	x	x	x	x	3	x	x	x	x	x	x
26.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hm do aglutynacji szkiełkowej.	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	3	x	x	x	x	x	x
27.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hn do aglutynacji szkiełkowej.	1 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	1	x	x	x	x	x	x
28.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hp do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
29.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hr do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x

30.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hs do aglutynacji szkiełkowej	3 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	3	x	x	x	x	x	x
31.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Ht do aglutynacji szkiełkowej	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
32.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hx do aglutynacji szkiełkowej	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
33.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₆ do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
34.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₁₀ do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
35.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₁₅ do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x
36.	Monospecyficzny enteroklon Anty-Salmonella Hz ₃₅ do aglutynacji szkiełkowej.	2 op. (a' buteleczka 1 ml)	x	x	x	x	x	2	x	x	x	x	x	x