

# Kraków: Dostawa odczynników do oznaczeń immunohistochemicznych

Numer ogłoszenia: 391598 - 2014; data zamieszczenia: 28.11.2014

## OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy: zamówienia publicznego.

### **SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

I. 1) **NAZWA I ADRES:** Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie, ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków, woj. małopolskie, tel. 012 6582011, faks 012 6581081.

• **Adres strony internetowej zamawiającego:** [bip.usdk.pl](http://bip.usdk.pl)

I. 2) **RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO:** Samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej.

### **SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

#### II.1) OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

II.1.1) **Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego:** Dostawa odczynników do oznaczeń immunohistochemicznych.

II.1.2) **Rodzaj zamówienia:** dostawy.

II.1.4) **Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia:** 3.1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów do żywienia pozajelitowego

3.1.1. Odczynnik do wizualizacji gotowy do użycia zawierający wtórne przeciwciała kozie skierowane przeciwko przeciwciałom pierwotnym mysim i króliczym w procedurach immunohistochemicznych w tkankach zatopionych w parafinie a utrwalanych formalinie buforowanej w środowisku obojętnym. Zestaw działa w oparciu o metodę znakowanego peroksydazą chrzastą polimeru (Labelled Polymer) skoniugowanego z przeciwciałami wtórnymi. Polimer nie zawiera awidyny ani biotyny. Przeciwciała kozie zawieszane w buforze Tris-HCL z dodatkiem białka stabilizującego i substancji o działaniu przeciwbakteryjnym. Odczynnik współpracujący z surowicami. Opakowanie o objętości 100ml wraz z opakowaniem DAB (system substrat-chromogen) o dużej czułości, który nadaje się do stosowania w immunohistochemicznych metodach barwienia, opartych na peroksydazie (IHC) oraz w metodach barwienia z wykorzystaniem hybrydyzacji in situ (ISH). Po utlenieniu DAB tworzy brązowy produkt końcowy w miejscu docelowego antygenu lub kwasu nukleinowego. Dostarczany w postaci 3,3- diaminobenzidyny (1x5ml) oraz buforu imidazol-HCL, pH 7,5, zawierającego nadtlenek wodoru oraz czynnik przeciwbakteryjny (1x250ml). 3.1.2. Antybody diluent- odczynnik do przygotowywania roztworów pierwszych i drugich przeciwciał oraz odczynników kontroli ujemnej do stosowania w immunohistochemicznych procedurach barwienia. Opakowanie o objętości 125 ml zawierające bufor Tris-HCL zawierający białko stabilizujące i 0,015 mol/l azydku sodu. 3.1.3. Bufor EDTA o pH 9,0 do odsłaniania epitopów w wysokiej temperaturze. Odczynnik w formie koncentratu rozcieńczany w stosunku 1:10 wodą destylowaną lub dejonizowaną. Opakowanie 500ml. 3.1.4. Enzym Proteinaza K. Gotowy do użycia roztwór enzymu proteolitycznego rozcieńczony w 0,05 mol/l Tris-HCL, 0,015 mol/L azydku sodu, o pH 7,5. Opakowanie o objętości 15ml. 3.1.5. Bufor TBS (roztwór soli buforowany TRIS) o pH 7,6. Stężenia uzyskanego po rozcieńczeniu wodą destylowaną lub dejonizowaną roztwór TBS to: 0,05 mol/L Tris-HCL, 0,15 mol/L NaCL, pH 7,6 (± 0,1) w temp. 25 °C. 3.1.6. Przeciwciało gotowe do użycia poliklonalne anty-ludzkie CD3. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0. Opakowanie o objętości 12 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6, zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. Immunogenem jest syntetyczny ludzki peptyd CD3 (aminokwasy 156-168 łańcucha epsilon) sprzężony z tyreoglobuliną. 3.1.7. Przeciwciało gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie CD15; klon Carb-3. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała - pół godziny. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6 zawierające azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.8. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD20cy; klon L26; izotyp IgG2a, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, i zawierającej 15 mmol/l NaN3. 3.1.9. Przeciwciało gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie CD30, klon Ber-H2; izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 12 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze zawierającym białko stabilizujące i azydek sodu o stężeniu 15 mmol/l. 3.1.10. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie CD34 ClassII, klon QBEnd 10. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała 30 minut. Opakowanie o objętości 1 ml w postaci płynnej jako supernatant hodowli komórkowej dializowanych wobec 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2i zawierającej 15 mmol/l NaN3. 3.1.11. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie CD79a, klon JCB117 (1); izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała - 30 minut. Opakowanie o objętości 0,2 ml w postaci płynnej jako supernatant hodowli komórkowej dializowany wobec 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l NaN3. 3.1.12. Przeciwciało gotowe do użycia, mysie monoklonalne anty-ludzkie CD99; Klon: 12E7, izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze zawierającym białko stabilizujące i azydek sodu o stężeniu

15 mmol/l 3.1.13. Przeciwciała królicze poliklonalne przeciwko terminalnej transferazie dezoksy nukleotydowej (anty - TdT) Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Królicze poliklonalne przeciwciało o objętości 0,5 ml dostarczone w postaci ciekłej w buforze 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, zawierającym 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.14. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD246, ALK Protein, klon ALK-1, izotyp IgG3, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.15. Przeciwciało gotowe do użycia królicze poliklonalne Chromogranina A. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała - pół godziny. Opakowanie o objętości 6 ml w postaci ciekłej w buforze zawierającym białko stabilizujące azydek sodu stężeniu 15 mmol/l 3.1.16. Przeciwciało mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie Cytokeratyna, klon AE1/AE3, izotyp IgG1, kappa. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczone w postaci ciekłej w buforze Tris - HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6, zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.17. Przeciwciało mysie monoklonalne antyludzkie desmina; Klon: D33, izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.18. Przeciwciało monoklonalne anty-vimentin, klon V9, izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.19. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie Ki67, klon MIB-1, izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 1 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.20. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie EMA, klon E29, izotyp IgG2a, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.21. Przeciwciało monoklonalne gotowe do użycia anty-CMV, klon CCH2 + DDG9; izotyp IgG1, kappa (CCH2), and IgG2a, kappa (DDG9). Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6 zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawierający białko stabilizujące.. 3.1.22. Przeciwciało gotowe do użycia mysie monoklonalne anty-ludzkie GFAP, klon 6F2, izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała - pół godziny. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6, zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.23. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie CD68, klon PG-M1, izotyp IgG3, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała - pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.24. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie Synaptofizyna, klon SY38, izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 1 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-Hcl o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6, zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.25. Przeciwciało gotowe do użycia królicze poliklonalne anty-ludzkie S100. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu za pomocą enzymu Proteinazy K. Czas inkubacji przeciwciała pół-godziny. Opakowanie o objętości 12 ml dostarczone w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.26. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie Anti-MyoD1, klon 5.8A, izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała - pół godziny. Opakowanie o objętości 1 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej dializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.27. Przeciwciało mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie CD1a, klon 010, izotyp IgG1, kappa. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze EDTA o pH 9,0. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6 zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.28. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie CD45 LCA, klon 2B11+PD7/26, izotyp IgG1, kappa+ IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała- pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l Na<sub>3</sub>. 3.1.29. Przeciwciało mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie Myf-4, klon L026 izotyp IgG1, kapa. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze EDTA o pH 9,0. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-Hcl o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6, zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.30. Przeciwciało mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie D2-40, klon D2\_40, izotyp IgG1, kapa. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub w buforze EDTA o pH 9,0. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6 zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.31. Przeciwciało mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie WT-1, klon 6F-H2, izotyp IgG1, kapa. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Opakowanie o objętości 6 ml dostarczane w postaci ciekłej w buforze Tris-HCL o stężeniu 0,05 mol/l i pH 7,6 zawierającym azydek sodu o stężeniu 0,015 mol/l. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.32. Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie BCL2, klon 124. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek utrwalanych w formalinie.

Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała - pół godziny. Opakowanie o objętości 0,2 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej dializowanej 0,05 mol/l Tris/HCl, pH 7,2 i zawierającej 15 mmol/NaN3.

3.1.33.Przeciwciała mysie monoklonalne antyludzkie SMA, klon 1A4, izotop IgG2a, kapa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu w wysokiej temperaturze w buforze cytrynianowym o pH 6,0 lub buforze EDTA o pH 9,0. Czas inkubacji przeciwciała-pół godziny.

Opakowanie o objętości 0,2 ml dostarczane w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l NaN3. 3.1.34.Medium przeznaczone do zaklejania/zamykania skrawków tkankowych, rozmazów cytologicznych, a także osadów z cytowirówek zabarwionych fluorochromami, takimi jak fluoresceina, przeznaczonych dla potrzeb diagnostyki technikami mikroskopii fluorescencyjnej. Opakowanie o objętości 15 ml.

3.1.35.Przeciwciała królicze poliklonalne anty-ludzkie IgG, przeznaczone do użytku w badaniach immunofluorescencyjnych np. do wykrywania powierzchniowych IgG na limfocytach. Stosowane z komórkami nieutralnymi zawierającymi odsłonięte receptory Fc. Immunogen: IgG wyizolowany z puli prawidłowej ludzkiej surowicy.

opakowanie o objętości 1 ml dostarczone w postaci płynnej w buforze fosforanowym zawierającym 15 mmol/L Nan3 o pH 7,2 3.1.36.Przeciwciała królicze poliklonalne anty-ludzkie IgA, przeznaczone do użytku w badaniach immunofluorescencyjnych np. do wykrywania powierzchniowego IgA w limfocytach w zawiesinach komórkowych. Stosowane z komórkami nieutralnymi zawierającymi odsłonięte receptory Fc. Immunogen: IgA wyizolowany z puli prawidłowej ludzkiej surowicy.

Opakowanie o objętości 1 ml dostarczone w postaci płynnej w buforze fosforanowym zawierającym 15 mmol/L NaN3 o pH 7,2. 3.1.37.Przeciwciała królicze poliklonalne anty-ludzkie IgM, przeznaczone do użytku w badaniach immunofluorescencyjnych. Stosowane z komórkami nieutralnymi zawierającymi odsłonięte receptory Fc. Immunogen: IgM wyizolowany z ludzkiego osocza. Opakowanie o objętości 1 ml dostarczone w postaci płynnej w buforze fosforanowym zawierającym

15 mmol/L NaN3 o pH 7,2. 3.1.38.Przeciwciała królicze poliklonalne anty-ludzkie C1q, przeznaczone do użytku w badaniach immunofluorescencyjnych, do uwidocznienia dopełniacza C1q w tkance. Immunogen: dopełniacz C1q wyizolowany z surowicy ludzkiej. Opakowanie o objętości 2 ml dostarczone w postaci płynnej w buforze fosforanowym zawierającym

15 mmol/L NaN3 o pH 7.2. 3.1.39.Przeciwciała królicze poliklonalne anty-ludzkie C3c, przeznaczone do użytku w badaniach immunofluorescencyjnych, do uwidocznienia dopełniacza C3c w tkance. Immunogen: dopełniacz C3 wyizolowany z aktywowanej dopełniaczem surowicy ludzkiej.

Opakowanie o objętości 2 ml dostarczone w postaci płynnej w buforze fosforanowym zawierającym 15 mmol/L NaN3o pH 7,2. 3.1.40.Przeciwciała królicze poliklonalne anty-ludzkie C4c, przeznaczone do użytku w badaniach immunofluorescencyjnych, do uwidocznienia dopełniacza C4, C4b, C4c w tkance. Immunogen: dopełniacz C4c wyizolowany z surowicy ludzkiej. Opakowanie o objętości 2 ml dostarczone w postaci płynnej w buforze fosforanowym zawierającym 15 mmol/L NaN3

o pH 7,2. 3.1.41.Przeciwciała królicze poliklonalne anty-ludzkie Fibrynogen, przeznaczone do użytku w badaniach immunofluorescencyjnych. Immunogen fibrynogen wyizolowany z surowicy ludzkiej. Opakowanie o objętości 2 ml dostarczone w postaci płynnej w buforze fosforanowym zawierającym 15 mmol/L NaN3 o pH 7,2.

3.2.Oznaczenie kodowe Wspólnego Słownika Zamówień CPV: 33.69.65.00-0 - odczynniki laboratoryjne 3.3.Przez wyroby medyczne, należy rozumieć wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych . 3.4.Zaoferują przeciwciała pierwotne o klonach określonych i opisanych w SIWZ;

3.5.Zapewnią ciągłość dostaw, do każdego rodzaju oznaczenia winny być dołączone specyfikacje do wykonania zestawu w języku polskim; 3.6.Zaoferują odczynniki producenta który posiada wdrożony system zarządzania przez jakość; 3.7.Zamawiający wymaga, aby zaoferowane odczynniki posiadały maksymalnie długi termin ważności określony oddzielnie dla każdego preparatu, odpowiednio zabezpieczone na czas transportu; 3.8.Zaoferowane wyroby medyczne muszą być dopuszczone do obrotu i używania na zasadach określonych w ustawie o wyrobach medycznych. 3.9.Zamawiający wymaga stałości cen przez okres min. 12 miesięcy 3.10.

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wskazał w ofercie części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.

**II.1.6) Wspólny Słownik Zamówień (CPV):** 33.69.65.00-0.

**II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej:** nie.

**II.1.8) Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej:** nie.

**II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA:** Okres w miesiącach: 36.

## **SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM**

### **III.1) WADIUM**

Informacja na temat wadium: Nie jest wymagane

### **III.2) ZALICZKI**

### **III.3) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW**

- **III. 3.1) Uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania**

**Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku**

- Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Ocenę spełnienia warunku udziału w postępowaniu zamawiający przeprowadzi na podstawie załączonego do oferty oświadczenie, metodą spełnia/nie spełnia

- **III.3.2) Wiedza i doświadczenie**

**Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku**

- Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Ocenę spełnienia warunku udziału w postępowaniu zamawiający przeprowadzi na podstawie załączonego do oferty oświadczenie, metodą spełnia/nie spełnia

- **III.3.3) Potencjał techniczny**

**Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku**

- Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Ocenę spełnienia warunku udziału w postępowaniu zamawiający przeprowadzi na podstawie załączonego do oferty oświadczenie, metodą spełnia/nie spełnia

- **III.3.4) Osoby zdolne do wykonania zamówienia**

**Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tego warunku**

- Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Ocenę spełniania warunku udziału w postępowaniu zamawiający przeprowadzi na podstawie załączonego do oferty oświadczenie, metodą spełnia/nie spełnia

- **III.3.5) Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

- **Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku**

- Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. Ocenę spełniania warunku udziału w postępowaniu zamawiający przeprowadzi na podstawie załączonego do oferty oświadczenie, metodą spełnia/nie spełnia

### **III.4) INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH LUB DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 1 USTAWY**

#### **III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu należy przedłożyć:**

#### **III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:**

- oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia;

#### **III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych**

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

##### **III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:**

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

##### **III.4.4) Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej**

- lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów albo informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej;

### **III.5) INFORMACJA O DOKUMENTACH POTWIERDZAJĄCYCH, ŻE OFEROWANE DOSTAWY, USŁUGI LUB ROBOTY BUDOWLANE ODPOWIADAJĄ OKREŚLONYM WYMAGANIOM**

**W zakresie potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:**

- inne dokumenty

8.5.1. Kserokopii dokumentu potwierdzającego, iż producent posiada wdrożony system zarządzania przez jakość. 8.5.2. Dopuszczenie do obrotu wymagane prawem z uwzględnieniem ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r.

### **III.6) INNE DOKUMENTY**

#### **Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5)**

W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia przez dwóch lub więcej Wykonawców, w ofercie musi zostać złożone oświadczenie z art. 22 ust. 1 podpisane przez tych wykonawców, którzy spełniają postawione warunki. Jeżeli wykonawca A spełnia warunek art. 22 ust. 1 pkt. 1 i 2, a Wykonawca B spełnia warunek art. 22 ust. 1 pkt. 3 i 4, złożenia podpisów tych wykonawców pod jednym oświadczeniem (proponycja - załącznik nr 4) będzie uznane jako odpowiadające warunkom SIWZ; oświadczenie z art. 24 ust. 1 w przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia przez dwóch lub więcej Wykonawców, w ofercie musi zostać złożone przez każdego z wykonawców składających ofertę wspólną lub jedno, podpisane przez wszystkich wykonawców składających taką ofertę. Dokumenty potwierdzające spełnienie warunków udziału w postępowaniu dotyczące art. 24 ust. 1 musi złożyć w ofercie każdy z wykonawców Konsorcjum. W przypadku dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału z art. 22 ust. 1 ustawy pzp wystarczy, że dokumenty potwierdzające spełnienie warunków złoży co najmniej jeden z jej uczestników oferty wspólnej lub gdy z dokumentów złożonych przez tych wykonawców łącznie będzie wynikać ich spełnienie. 8.4.2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia (zwani dalej Konsorcjum) powinni spełniać warunki udziału w postępowaniu oraz złożyć dokumenty potwierdzające spełnianie tych warunków zgodnie z zapisami zawartymi w pkt.8 niniejszej SIWZ. Ponadto tacy Wykonawcy ustanawiają Pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zaleca się ażeby Pełnomocnikiem był jeden z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. 8.4.3 Pełnomocnictwo może być udzielone w szczególności: 1) łącznie przez wszystkich Wykonawców (jeden dokument) 2) oddzielnie przez każdego z nich (tyle dokumentów ile Wykonawców) 8.4.4 Wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z pełnomocnikiem Konsorcjum 8.4.5 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o niniejsze zamówienia, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, przed podpisaniem umowy o realizację zamówienia, są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu stosowne porozumienie zawierające w swej treści następujące postanowienia: 1) wyszczególnienie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego 2) określenie celu gospodarczego, dla którego umowa została zawarta ( celem tym musi być zrealizowanie zamówienia), 3) oznaczenie czasu trwania Konsorcjum obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, w tym okres zgłaszania wad, 4) podział zadań pomiędzy poszczególnych Wykonawców należących do konsorcjum, 5) określenie lidera Konsorcjum, (powinien Nim być Pełnomocnik wskazany w ofercie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia 6) wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy Konsorcjum przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia, odpowiedzialność za realizację zamówienia, za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia oraz za wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy, 7) zapis mówiący, że Wykonawcy występujący wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za realizację zamówienia, za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia oraz za wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy, 8) ustanowienia Pełnomocnika do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego 8.4.6 Wszyscy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy. 8.4.7 Nie dopuszcza się składania umowy

przedwstępnej Konsorcjum lub umowy zawartej pod warunkiem zawieszającym. 8.4.8 W przypadku Konsorcjum do oferty musi być dołączony dokument ustanawiający pełnomocnika Konsorcjum do reprezentowania go w postępowaniu o udzielenia zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem zgodnie z przepisami k.c.

## **SEKCJA IV: PROCEDURA**

### **IV.1) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

**IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia:** przetarg nieograniczony.

### **IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT**

**IV.2.1) Kryteria oceny ofert:** cena oraz inne kryteria związane z przedmiotem zamówienia:

- 1 - Cena - 98
- 2 - Niezmiennosc ceny - 2

### **IV.3) ZMIANA UMOWY**

**przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy:**

**Dopuszczalne zmiany postanowień umowy oraz określenie warunków zmian**

1. Strony zgodnie z art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych ustalają, że każda zmiana umowy może nastąpić wg niżej określonych zasad i warunków.

a) nastąpiła zmiana danych podmiotów zawierających umowę (np. w wyniku przekształceń, przejęć, itp.); b) obniżenie ceny przedmiotu umowy przez Dostawcę może nastąpić w każdym czasie i nie wymaga zgody Kupującego ani sporządzenia Aneksu do umowy; c) nastąpiła zmiana stawki podatku VAT; d) w przypadku zmiany nazwy produktu, numeru katalogowego, nazwy producenta - przy niezmiennym produkcie; e) w przypadku zmiany sposobu konfekcjonowania (wielkości opakowania) - nastąpi przeliczenie ilości na odpowiednią ilość opakowań albo ilości sztuk w opakowaniu. f) nastąpił brak produktów na rynku przyczyn niezależnych od Dostawcy (np. wycofanie z rynku, zaprzestanie produkcji) - istnieje możliwość zastąpienia produktem o tym samym zastosowaniu, produktu równoważnego, ale przy cenie nie wyższej niż w umowie lub wypowiedzenia umowy w zakresie spornego produktu za porozumieniem stron, bez konieczności ponoszenia kary przez żadną ze stron umowy. g) opisanych w § 1 umowy 2. Wniosek o dokonanie zmiany umowy należy przedłożyć na piśmie a okoliczności mogące stanowić podstawę zmiany umowy powinny być uzasadnione, i udokumentowane przez Sprzedającego. Zmiany nie mogą skutkować wzrostem cen netto przedmiotu umowy.

3. Sprzedający niezwłocznie powiadomi Kupującego o podstawie oraz okolicznościach braku poszczególnych pozycji asortymentu w formie pisemnej (drogą pocztową lub faksem). 4. W przypadku wyczerpania danego asortymentu o którym mowa w załączniku do umowy, umowa ulega rozwiązaniu w tym zakresie. 5. W przypadku nie wyczerpania danego asortymentu strony dopuszczają możliwość przedłużenia umowy przy zachowaniu przez ten okres niezmienności cen określonych w załączniku do niniejszej umowy. 6. W każdym z powyższych przypadków zmiana umowy wymaga zgody obu stron, wyrażonej na piśmie pod rygorem nieważności. 7.

Kupujący może odstąpić od umowy na podstawie art. 145 ustawy prawo zamówień publicznych. 8. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca je spełnia w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia

### **IV.4) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE**

**IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia:** [bip.usdk.pl](http://bip.usdk.pl)

**Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem:** jak wyżej.

**IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert:** 08.12.2014 godzina 11:45, miejsce: Siedziba Zamawiającego pok. 2H-06b.

**IV.4.5) Termin związania ofertą:** okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

**IV.4.17) Czy przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia:** nie