

Ogłoszenie powiązane:

Ogłoszenie nr 391598-2014 z dnia 2014-11-28 r. Ogłoszenie o zamówieniu - Kraków

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...

Termin składania ofert: 2014-12-08

Numer ogłoszenia: 391638 - 2014; data zamieszczenia: 28.11.2014

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 391598 - 2014 data 28.11.2014 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie, ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków, woj. małopolskie, tel. 012 6582011, fax. 012 6581081.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** II.1.4).
- **W ogłoszeniu jest:** 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 utrwalań formalinie buforowanej w środowisku obojętnym. Zestaw działa w oparciu o metodę znakowanego peroksydazą chrzanową polimeru (Labelled Polymer) skoniugowanego z przeciwciałami wtórnymi. Polimer nie zawiera awidyny ani biotyny. Przeciwciała kozie zawieszono 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 antygeny lub kwasu nukleinowego. Dostarczany w postaci 3,3- diaminobenzydyny (1x5ml) oraz buforu imidazol-HCl, pH 7,5, zawierającego nadtlenu 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, utrwalań 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, utrwalań 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, utrwalań 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 dializowanej 0.05 mol/l Tris/HCl, pH 7,2, i zawierającej 15 mmol/l Na3. 3.1.9.Przeciwciało gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie CD30, klon Ber-H2; izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalań 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, utrwalań 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 Na3. 3.1.11.Przeciwciało mysie monoklonalne anty-ludzkie CD79a, klon JCB117 (1); izotyp IgG1, kappa. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalań 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 Na3. 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 przeciwciała o objętości 0,5 ml dostarczone w postaci ciekłej w buforze 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, zawierającym 15 mmol/l NaN3. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.14.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.15.Przeciwciała 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 o stężeniu 15 mmol/l 3.1.16.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 NaN3 . 3.1.18.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.19.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.20.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.21.Przeciwciała 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 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.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 dostarczone w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l NaN3. 3.1.24.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.26.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.27.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.29.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 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. 3.1.31.Przeciwciała 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 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. 3.1.32.Przeciwciała 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, 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 NaN3. 3.1.34.Medium przeznaczone do zaklejania/zamykania skrawków tkankowych, rozmazów cytologicznych, a także osadów z cytotwirówek 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 nieutrwalonymi 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 nieutrwalonymi 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 nieutrwalonymi 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 NaN3 o 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.

- **W ogłoszeniu powinno być:** 3.1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do oznaczeń immunohistochemicznych 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 chrzanową polimeru (Labelled Polymer) skoniugowanego z przeciwciałami wtórnymi. Polimer nie zawiera awidyny ani biotyny. Przeciwciała kozie zawieszona 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 antygeny lub kwasu nukleinowego. Dostarczany w postaci 3,3- diaminobenzodyny (1x5ml) oraz buforu imidazol-HCL, pH 7,5, zawierającego nadtlenek wodoru oraz czynnik przeciwbakteryjny (1x250ml). 3.1.2.Antibody 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.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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.Przeciwciała monoklonalne anty-ludzkie CD20cy; klon L26; izotop 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.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 przeciwo terminalnej transferazie dezoksynukleotyduowej (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 przeciwciała o objętości 0,5 ml dostarczone w postaci ciekłej w buforze 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2, zawierającym 15 mmol/l NaN3. Produkt zawiera białko stabilizujące. 3.1.14.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.15.Przeciwciała gotowe do użycia królicze poliiklonalne 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 o stężeniu 15 mmol/l 3.1.16.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 NaN3 . 3.1.18.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.19.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.20.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.21.Przeciwciała 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 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.Przeciwciała 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.Przeciwciała 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 dostarczone w postaci ciekłej jako supernatant hodowli komórkowej zdializowanej 0.05 mol/l Tris/HCL, pH 7.2 i zawierającej 15 mmol/l NaN3. 3.1.24.Przeciwciała 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.Przeciwciała gotowe do użycia królicze poliklonalne anty-ludzkie S100. Stosowane do znakowania skrawków parafinowych tkanek, utrwalanych w formalinie. Odkrywanie epitopu za pomocą enzymu Proteinyazy 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 NaN3. 3.1.26.Przeciwciała 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

NaN3. 3.1.27.Przeciwciała mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie CD1a, klon 010, izotop 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.Przeciwciała 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 NaN3. 3.1.29.Przeciwciała mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie Myf-4, klon L026 izotypIgG1, 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.Przeciwciała mysie gotowe do użycia monoklonalne anty-ludzkie D2-40, klon D2_40, izotop 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 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. 3.1.31.Przeciwciała 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 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. 3.1.32.Przeciwciała 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 zdializowanej 0,05 mol/l Tris/HCL, pH 7,2 i zawierającej 15 mmol/l NaN3. 3.1.33.Przeciwciała mysie monoklonalne antyludzkie SMA, klon 1A4, izotop IgG2a, kapa. 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 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 NaN3 o 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.