**Załącznik nr 1 do SWZ**

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa odczynników, podłoży mikrobiologicznych dla WOMP Wrocław. Szczegółowe zestawienie asortymentowe wraz z opisem, zawarte zostało w formularzach zadań nr 1-14.
2. Produkt musi zachowywać jakość przez cały okres gwarancji oznaczony przez producenta, wszelkie wady powstające w czasie przechowywania w okresie gwarancyjnym skutkują zwrotem towaru na koszt dostawcy i wymiany na nowy zgodnie ze specyfikacją. Wady produktu ujawniające się podczas wykonywania procedur badawczych wpływające na przebieg badań oraz ich ostateczny wynik będą zgłaszane przez Zamawiającego. W takim przypadku produkt podlegać będzie wymianie na zgodny z wymogami zawartymi
w specyfikacji.
3. Towary dostarczone przez Dostawcę winny być:

 1) fabrycznie nowe, w opakowaniach fabrycznych, bezzwrotnych;

 2) zgodne z opisem przedmiotu umowy;

 3) wolne od wad prawnych.

1. Dla prawidłowej realizacji oraz w celu potwierdzenia odpowiedniej jakości produktu Dostawca dostarczy (lub udostępni w formie elektronicznej - w takim przypadku odpowiednio powiadomi o tym odbiorcę na liście przewozowym lub fakturze bądź innym dokumencie) jednorazowo przy pierwszej dostawie karty charakterystyki produktu (za każdym razem w przypadku istotnych zmian charakterystyki produktu) oraz dla każdej dostawy certyfikaty kontroli jakości zawierające:
2. nazwę producenta,
3. nazwę produktu,
4. numer serii,
5. symbol produktu,
6. datę ważności.
7. Ponadto dostawca ze szczególnym uwzględnieniem:
8. przy dostawie pożywek mikrobiologicznych dostarczy wykaz szczepów użytych

do kontroli lub informacje te będą dostępne całodobowo w formie elektronicznej na stronie internetowej producenta;

1. przy dostawie szczepów - instrukcję obsługi, kartę charakterystyki / certyfikaty

 potwierdzające tożsamość dla szczepów wzorcowych.

 Zamawiający dopuszcza dostawę szczepu wzorcowego z 3 pasażu.

1. Zamawiający nie przyjmuje produktu nieposiadającego aktualnej karty charakterystyki
w języku polskim lub angielskim.
2. Data ważności każdego dostarczanego produktu winna być umieszczona na każdym opakowaniu w widocznym miejscu. Termin ważności dostarczonych produktów powinien wynosić: nie mniej niż 2/3 terminu od daty produkcji lub co najmniej ¾ daty przydatności (w przypadku produktów nie mających wskazanej daty produkcji).
3. Wszystkie produkty muszą posiadać oryginalne opakowania producenta.
4. Dodatkowe wymagania dla podłoży mikrobiologicznych:
5. termin ważności dla podłoży sypkich min. 3 lata,
6. pojemnik w którym znajduje się pożywka oraz fiolka suplementu zabezpieczona musi być odpowiednim zamknięciem (nakrętka z plombą) gwarantującym sterylność,
7. nie dopuszcza się suplementów przeznaczonych na większą ilość pożywki niż zamawiana,
8. pożywka bazowa oraz suplement muszą pochodzić od jednego producenta,
9. Zamawiający nie wyraża zgody na pożywki konfekcjonowane przez Dostawcę.
10. Podłoża powinny być z jednej partii produkcyjnej LOT
11. Producent gotowych podłóż mikrobiologicznych powinien spełniać wymagania zawarte w normach PN EN ISO 13485 oraz ISO/TS 11133.
12. Płytki z gotową pożywką muszą posiadać:
	1. nadruk z nazwą pożywki,
	2. numer serii i datę ważności,
	3. certyfikat zawierający kontrolę jakości ujemną i dodatnią,
	4. wykaz szczepów kontrolnych z uznanych kolekcji,
	5. oznaczenie żyzności i selektywności wraz z opisem morfologii kolonii.
13. Przy dostawie wzorców (materiałów odniesienia) Dostawca powinien dostarczyć: certyfikat / świadectwo jakości z określoną zawartością, terminem ważności
i numerem serii zamawianego produktu.
14. Wzorce powinny zawierać odniesienie do NIST, informację o wartościach niepewności
i współczynniku rozszerzenia k., i/lub potwierdzenie, że producent:
15. spełnia standardy zgodne z ISO 9001,
16. posiada kompetencje techniczne zgodne z PN EN ISO 17025 i PN EN ISO 17034.
17. posiada kompetencje producenta materiałów odniesienia ISO Guide 34,
18. Przy dostawie testów immunologicznych - Dostawca powinien dostarczyć potwierdzenie na opakowaniu, że spełniają wymagania certyfikatu CE IVD (pod względem bezpieczeństwa i przeznaczenia do diagnostyki in vitro), oraz instrukcje obsługi w języku polskim i producenta.
19. Odczynniki oraz materiały, które wymagają ściśle określonej temperatury transportu
i przechowywania (np.: 2 - 8°C), powinny być odpowiednio zabezpieczone i dostarczone do odbiorcy w wymaganej temperaturze, chyba że wykonawca posiada protokół walidacji dotyczący zachowania jakości podłoży mikrobiologicznych transportowanych w wyższej temperaturze. W przypadku stwierdzenia przez odbiorcę niewłaściwych warunków transportu (temperatura inna niż deklarowana przez producenta w zakresie transportu
i przechowywania) towar podlegać będzie zwrotowi na koszt dostawcy i wymiany na nowy zgodnie ze specyfikacją.
20. Miejsce, odbiorca i warunki dostarczenia towaru:

Wojskowy Ośrodek Medycyny Prewencyjnej – Wrocław, ul. Ślężna 158,

50-984 Wrocław. Dostawa winna być realizowana w godzinach od 8:00
do 14:00 w dniach pracy Zamawiającego ( pon. - pt. ).

1. Dostawca zobowiązany jest dostarczyć towar do miejsca wskazanego przez Zamawiającego transportem własnym. Koszty dostawy obciążają Dostawcę.
2. Dostawa powinna być zrealizowana w terminie:

- do 30 dni liczonych od dnia złożenia zamówienia dla asortymentu z zadań 1,3,4,6,7, 8,10,11,12,13, 14.

- do 21 dni liczonych od dnia złożenia zamówienia dla asortymentu z zadań 2,5,9.