

Część I
Zestaw ELISA do diagnozowania Enzootycznej Białaczki Bydła

L.p	Nazwa artykułu	Wielkość opakowania	Ilość op.		Razem
			Ł	P.T.	
1	Test ELISA do wykrywania przeciwciał skierowanych przeciwko proteinie gp51 wirusa enzootycznej białaczki bydła w surowicy krwi bydła	Zestaw mikropłytkowy wystarczający do zbadania 920 próbek	1	6	7

Wymagania ogólne dla części nr I

- 1) Test musi być wpisany do wykazu testów do diagnostyki weterynaryjnej in vitro prowadzonego przez GLW.
- 2) Test musi posiadać pozytywną opinię Państwowego Instytutu Weterynaryjnego Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach - **opinię należy dołączyć do oferty przetargowej.**
- 3) Test musi należeć do grupy testów wykonywanych w formie mikropłytek 96-dołkowych dzielonych na baretki. Test musi należeć do grupy testów ELISA typu blokuj.
- 4) Test musi posiadać instrukcję wykonania w języku polskim - **do oferty należy dołączyć instrukcję wykonania testu w języku angielskim i w języku polskim.**
- 5) Każda seria testów musi posiadać certyfikat określający jakość i parametry użytkowe. Certyfikat musi być dostarczany przy realizacji każdego zamówienia. **Do oferty przetargowej należy dołączyć przykładowe certyfikaty wystawione przez producenta wraz z tłumaczeniem na język polski.**
- 6) Każde opakowanie musi być oznaczone numerem serii, datą produkcji i okresem przydatności do użytku.
- 7) Przydatność testu od daty dostarczenia do odbiorcy końcowego nie może być krótsza niż 10 miesięcy.
- 8) Test musi umożliwiać wykonanie badania w czasie nie dłuższym niż 2 godziny, inkubacja w temperaturze pokojowej.
- 9) Test musi zawierać
 - koniugat w postaci gotowej do użycia lub w postaci płynnego koncentratu do rozcieńczania,
 - substrat w postaci gotowej do użycia,
 - surowice kontrolne zestawu (dodatnia, ujemna) w postaci gotowej do użycia.
- 10) Test musi umożliwiać wykonywanie badania na próbkach surowic bydlęcych zarówno pojedynczych jak i pulowanych do 10 sztuk.
- 11) **Do oferty muszą być dołączone dokumenty z walidacji pierwotnej testu w języku polskim.**
- 12) **Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty oświadczenie iż jest w stanie dokonać zmiany konfiguracji sprzętu Zamawiającego - tak aby było możliwe przeprowadzenie badań oferowanymi testami w sposób automatyczny. Przez przeprowadzenie badań Zamawiający rozumie wykonanie procedury testu ELISA na posiadanym sprzęcie wraz z przesyłem danych pomiędzy czytnikiem mikropłytek a oprogramowaniem do zarządzania procesem analitycznym firmy Marcel Sp. z o.o.**
- 13) Wykonawca jest zobowiązany do zmiany konfiguracji sprzętu Zamawiającego w terminie do 5 dni od podpisania umowy - tak aby było możliwe przeprowadzenie badań oferowanymi testami.

- 14) Wykaz sprzętu Zamawiającego:
- czytniki mikropłytek: ELISA Elx 800 - firma Bio-Tek (Filtry 405, 450, 620, 650),
 - Multiskan MS - firma Labsystems (Filtry: 405, 450, 492, 630),
 - automatyczny dozownik reagentów μ Fill - firma Bio-Tek,
 - automatyczne płuczki mikropłytkowe: Elx 405, ELx50 - firma Bio-Tek.
- 15) W przypadku dostawy testów odczytywanych przy użyciu innych filtrów niż wymienione dostawca zestawów gwarantuje bezpłatne dostarczenie i instalację filtrów przewidzianych dla odczytu danego testu w czytnikach posiadanych przez Zamawiającego (ZHW Łódź oraz ZHW Łódź Oddział Piotrków Trybunalski)
- 16) Dostawy zamówionych testów będą się odbywały częściowo na pisemne zamówienia Zamawiającego, do miejsc wskazanych na zamówieniu (Zakład Higieny Weterynaryjnej w Łodzi, pokój nr 37, Zakład Higieny Weterynaryjnej o/Piotrków Trybunalski, ul. Rzemieślnicza 26, pokój wskazany przez Zamawiającego).
- 17) W przypadku gdy Zamawiający zgłosi konieczność, Wykonawca zobowiązany jest po podpisaniu umowy, do przeszkolenia pracowników pracowni w zakresie wykonywania testów wraz z wydaniem zaświadczeń o pomyślnym ukończeniu szkolenia.
- 18) Wykonawca po podpisaniu umowy, jest zobowiązany do pełnej obsługi w zakresie merytorycznym i technicznym wykonania testu oraz bieżącej konsultacji uzyskiwanych wyników.
- 19) Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia właściwych warunków przechowywania zestawów diagnostycznych podczas transportu.
- 20) Zamawiający ma zagwarantowaną możliwość zwrotu części towaru w przypadku uszkodzenia opakowań bezpośrednich w trakcie transportu.