Załącznik nr 1 do SWZ

|  |
| --- |
| **Dostawa odczynników do badań serologicznych wraz z dzierżawą analizatora i dostawą odczynników do diagnostyki mikrobiologicznej manualnej** |
| **Lp.** | **Nazwa** | **wymagania konieczne** | **Wielkość opakowania** | **j.m.** | **Ilość na 3 lata** | **Cena jedn. netto** | **Vat**  **%** | **Wartość brutto** | **Podać dane:****Producent/****nawa handlowa, wszystkie****nr-y****katalogowe** | **Podać klasę oferowanego wyrobu zgodnie  z regułami klasyfikacji wyrobów zawartymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 – jeśli dotyczy** |
| **I** | **Dzierżawa analizatora z UPS na okres trwania umowy**  | **wymagania konieczne pkt.1-7** |  | m-c | 36 |   |   |   |  **Uwaga!**Dla analizatora należy podaćproducenta oraz typ………………………………. |
| **II** | **Materiały zużywalne do analizatora np. do kalibracji kontroli jakości i inne odczynniki do analizatora zaoferowanego w pkt.I jeżeli dotyczy** | **Zestaw - Wymienić i opisać** |   | zestaw | 3 |   |   |   |   |  |
| **III** | **Testy do analizatora zaoferowanego w pkt. I**  | **wymagania konieczne pkt.8-10**                       |  |   |   |   |   |   |   |  |
| 1. | Anti HCV  | 60 testów | opakowanie | 30 |   |   |   |   |  |
| 2. | HBS AG  | 60 testów | opakowanie | 30 |   |   |   |   |  |
| 3. | HBS- test potwierdzenia | 30 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 4. | Test jakościowy skriningowy w zakażeniu HIV do stosowania w systemie, oparty na wykrywaniu przeciwciał anty –HIV 1 (Mio) wszystkich immunoglobulin anty HIV2 oraz antygenu p24 wirusa HIV 1 z zastosowaniem techniki enzymoimmunofluorescencyjnej  | 60 testów | opakowanie | 15 |   |   |   |   |  |
| 5. | Test jakościowy skriningowy w zakażeniu HIV do stosowania w systemie, oparty na wykrywaniu przeciwciał anty –HIV 1 (Mio) wszystkich immunoglobulin anty HIV2 oraz antygenu p24 wirusa HIV 1 z zastosowaniem techniki enzymoimmunofluorescencyjnej -osobno raportowane wyniki dla antygenu i przeciwciał | 60 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 6. | CMV IgG  | 60 testów | opakowanie  | 3 |   |   |   |   |  |
| 7. | CMV IgM  | 30 testów | opakowanie  | 3 |   |   |   |   |  |
| 8. | Lyme IgM  | 60 testów | opakowanie  | 3 |   |   |   |   |  |
| 9. | Lyme IgG  | 60 testów | opakowanie  | 3 |   |   |   |   |  |
| 10. | Toxo IgG  | 60 testów | opakowanie  | 3 |   |   |   |   |  |
| 11. | Toxo IgM | 60 testów | opakowanie  | 3 |   |   |   |   |  |
| 12. | Helicobacter pylori  | 30 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 13. | Anti Hbc całkowity | 60 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 14. | Anti Hbs-całkowity | 60 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 15. | Anti Hbc IgM  | 30 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 16. | Hbe Ag/ Anti Hbe  | 30 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 17. | EBV EBNA IgG  | 60 testówlub **30 testów\*** | opakowanie | 3lub **6\*** |   |   |   |   |  |
| 18. | EBV VCA/EA IgG  | 30 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 19. | EBV VCA IgM  | 30 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 20. | SARS-IgG ( możliwość uzyskania wyniku w jednostkach BAU/ml) | 60 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 21. | GDH | 60 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
| 22. | CD toksyny A/B | 60 testów | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
|  **IV. Odczynniki do diagnostyki mikrobiologicznej manualnej ( bakterie i grzyby-identyfikacja i lekowrażliwość met. paska z gradientem stężeń)** |
| 1. | Paski z antybiotykami z gradientem stężeń do oznaczania MIC bakterii  | **wymagania konieczne pkt.11-13** |  Opakowanie A' 30 szt. | opakowanie | 45 |   |   |   |   |  |
| 2. | Paski z antybiotykami z gradientem stężeń do oznaczania MIC grzybów | **wymagania konieczne pkt.11-13** |  Opakowanie A' 30 szt. | opakowanie | 8 |   |   |   |   |  |
| 3. | Paski z antybiotykami z gradientem stężeń do oznaczania mechanizmów oporności bakterii | **wymagania konieczne pkt.11-13** |  Opakowanie A' 30 szt. | opakowanie | 8 |   |   |   |   |  |
| 4. | Podłoża mikrobiologiczne niezbędne do oznaczenia wrażliwości na antybiotyki za pomocą pasków z antybiotykami (różne rodzaje zgodnie z EUCAST) | **Wymienić i opisać** |  | zestaw (łącznie 100 szt. Wszystkich rodzajów) | 3 |   |   |   |   |  |
| 5. | Barwniki do barwienia metodą Grama  | **wymienić i opisać** | Zestaw po 2 l  | zestaw | 1 |   |   |   |   |  |
| 6. | Odczynnik do wykrywania -obecności katalazy | **-** | 10 ml | opakowanie | 6 |   |   |   |   |  |
| 7. | Test carba NP-(do identyfikacji karbapenemaz)-10 oznaczeń | **wymagania konieczne pkt.14** | opakowanie A'10 szt | opakowanie | 3 |   |   |   |   |  |
|  | OGÓŁEM: |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

\*Podać