

Załącznik nr 2

Formularz cenowy na dostawę odczynników laboratoryjnych

Pakiet nr 1

Odczynniki biochemiczne SPIN 360E

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
1.	Albumina	1	op.	1. Metoda: zieleń bromokrezolowa 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 6,0g/dl 4. Wielkość opakowania 6x30 ml. 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
2.	Białko całkowite	1	op.	1. Metoda biuretowa 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 15g/dl 4. Wielkość opakowania 6x30 ml. 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
3.	Bilirubina całkowita	5	op.	1. Met. DPD 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 30mg/dl 4. Wielkość opakowania: R1:5x25 ml/ R2:1x32 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
4.	Glukoza oxy	10	op.	1. Met. enzymatyczna GOD/PAP 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość bez odbiaćzania minimum 500mg/dl 4. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
5.	Kreatynina	12	op.	1. Metoda Jaffe 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 15mg/dl 4. Wielkość opakowania R1:3x30 ml/ R2:3x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
6.	Kwas moczowy	2	op.	1. Metoda enzymatyczna z urykazą /PAP 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 25mg/dl 4. Wielkość opakowania R1: 3x30ml/ R2: 3x30ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
7.	Mocznik	10	op.	1.Metoda enzymatyczna ureaza/GLDH 2.Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 250mg/dl 4. Wielkość opakowania R1:5x25 ml/ R2:1x32 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
8.	Cholesterol całkowity	5	op.	1.Met. enzymatyczna CHOD/PAP 2.Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 600mg/dl 3. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
9.	Cholesterol HDL bezpośredni	5	op.	1.Met. kolorymetryczna, selektywne blokowanie 2.Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 120mg/dl 4. Wielkość opakowania R1:4x30 ml/ R2:2x20ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
10.	Trójglicerydy	5	op.	1.Metoda enzymatyczna GPO/PAP lub GPO/POD 2.Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 1000mg/dl 4. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
11.	ALT	12	op.	1. Metoda: kinetyczna IFCC bez aktywacji fosforanem pirydoksalu 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 500U/l 4. Wielkość opakowania R1:5x25 ml/ R2:1x32 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
12.	AST	12	op.	1. Metoda: kinetyczna IFCC bez aktywacji fosforanem pirydoksalu 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 500U/l 4. Wielkość opakowania R1:5x25 ml/ R2:1x32 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
13.	Amylaza	2	op.	1. Met. Kinetyczna z CNPG3 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 2000U/l 4. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
14.	Fosfataza zasadowa	2	op.	1. Met. DGKC, zoptymalizowana lub IFCC 2.Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 825 U/l 4. Wielkość opakowania R1:5x25 ml/ R2:1x32 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
15.	GAMMA glutamylotransferaza (GGTP)	8	op.	1. Metoda g- glutamyl-carboxynitroanilide lub IFCC 2. Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 250U/l 4. Wielkość opakowania R1:5x25 ml/ R2:1x32 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
16.	Kinaza kreatynowa CK	2	op.	1. Met. kinetyczna IFCC 2. Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 2000U/l 4. Wielkość opakowania R1:5x25 ml/ R2:1x32 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
17.	Fosfor nieorganiczny	1	op.	1. Met. z fosfomolibdenianem amonu 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 15mg/dl 4. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
18.	Magnez	5	op.	1. Met. z błękitem xylidu 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 5,0mg/dl 4. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
19.	Wapń	1	op.	1. Met. arsenazo III 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 16 mg/dl 4. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
20.	Żelazo	2	op.	1. Metoda kolorymetryczna z chromazuolem B 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 500 ug/dl 4. Wielkość opakowania R1:4x30/ R2:1x10ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
21.	Chlorki	1	op.	1. Met. kolorymetryczna 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 130mmol/l 4. Wielkość opakowania 6x30 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
22.	Multikalibrator	4	op.	1. Materiał liofilizowany na bazie surowicy ludzkiej 2. Wielkość opakowania jednostkowego 3 ml			
23.	Kontrola biochemiczna normalna	4	op.	1. Materiał ludzki 2. Materiał liofilizowany 3. Parametry kontrolowane: albumina, amylaza, ALT, AST, białko całkowite, bilirubina całkowita, cholesterol, chlorki, HDL bezpośredni, ALP, fosfor, GGTP, glukoza, CK, kreatynina, kwas moczowy, lit, magnez, potas, mocznik, sód, trójglicerydy, wapń, żelazo, CRP, ASO, ceruloplazmina, ferrytyna 4. Wielkość opakowania jednostkowego 4x5 ml			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
24.	Kontrola biochemiczna patologiczna	4	op.	1. Materiał ludzki 2. Materiał liofilizowany 3. Parametry kontrolowane: albumina, amylaza, ALT, AST, białko całkowite, bilirubina całkowita, cholesterol, chlorki, HDL bezpośredni, ALP, fosfor, GGTP, glukoza, CK, kreatynina, kwas moczowy, lit, magnez, potas, mocznik, sód, trójglicerydy, wapń, żelazo, CRP, ASO, ceruloplazmina, ferrytyna 4. Wielkość opakowania jednostkowego 4x5 ml			
25.	Białko w moczu i PMR	1	op.	1. Metoda z czerwienią pirogallolu 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 400 mg/dl, zestaw zawiera standard 4. Wielkość opakowania 6x30ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
26.	Białko w moczu i PMR - kalibrator	2	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Poziom w zakresie liniowości 3. Wielkość opakowania max. 5 ml 4. 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
27.	Białko w moczu i PMR - kontrola P	2	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Poziom podwyższony min. 55 md/l 3. Wielkość opakowania max. 5 ml 4. 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
28.	CRP Turbilatex	20	op.	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki): diluent, CRP-Latex 4. Wielkość opakowania R1: 2x30ml/ R2: 2x15 ml. 5. Data ważności odczynnika min. 6 miesięcy			
29.	ASO Turbilateks	2	op.	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki): diluent, ASO-Latex 4. Wielkość opakowania R1: 2x30ml/ R2: 2x15 ml. 5. Data ważności odczynnika min. 6 miesięcy			
30.	RF Turbilateks	2	op.	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki): diluent, RF-Latex 4. Wielkość opakowania R1: 2x30ml/ R2: 2x15 ml. 5. Data ważności odczynnika min. 6 miesięcy			
31.	Kontrola poziom L ASO/RRP/RF	2	op.	1. Poztać liofilizowana 2. Wielkość opakowania max. 1,0 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
32.	Kontrola poziom H ASO/RRP/RF	2	op.	1. Poztać liofilizowana 2. Wielkość opakowania max. 1,0 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
33.	Ceruloplazmina	2	op.	1. Zestaw do ilościowego oznaczania immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki):diluent, lateks - surowica odpornościowa z antyceruloplazminą, 4. Wielkość opakowania R1: 2x30ml/ R2: 2x15 ml. 5. Data ważności odczynnika min. 6 miesięcy			
34.	Kalibrator Ceruloplazminy	2	op.	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 2 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
35.	Hemoglobina HbA1c	2	op.	1. Met.enzymatyczna 2.Odczynniki płynne, gotowe do użycia 3.Liniowość minimum 12% HbA1c 4.Wielkość opakowania R1A:16,8ml/ R1B: 7,2ml R2: 10ml, odczynnik lizujący: 30ml 5. Stabilność odczynnika roboczego R1AB po rekonstrukcji min.4 tygodnie w temperaturze 2 - 8°C			
36.	Hemoglobina HbA1c - kalibrator	2	op.	1.Zestaw kalibratorów do odczynnika z poz.34 2.Odczynniki liofilizowane 3.Wielkość opakowania: 2x 0.5ml (poziom I i poziom II) 4. Stabilność po rekonstrukcji min 14 dni w temperaturze 2 - 8°C			
37.	Hemoglobina HbA1c - kontrola	2	op.	1. Zestaw kontrolki do odczynnika z poz.34 2. Odczynniki liofilizowane 3. Wielkość opakowania 2x0.5 ml (poziom I i poziom II) 4. Stabilność po rekonstrukcji min 14 dni w temperaturze 2 - 8°C			
38.	Karbamazepina	2	op.	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2.Odczynniki płynne, gotowe do użycia 3.Liniowość min. 19ug/ml 4.Wielkość opakowania R1:2x12 ml/ R2: 2x5ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
39.	Kwas walproinowy	3	op.	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2.Odczynniki płynne, gotowe do użycia 3.Liniowość min. 159ug/ml 4.Wielkość opakowania R1:2x12 ml/ R2: 2x5ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
40.	Kalibratory do odcz.poz.36-37	1	op.	1.Zestaw kalibratorów do odczynnika z poz.36 i 37 2.Odczynniki liofilizowane 3.Wielkość opakowania: 6x 3ml 5. Stabilność po rekonstrukcji min 14 dni w temperaturze 2 - 8°C			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
41.	Kontrole do odcz.poz. 36-37	1	op.	1. Zestaw kontrolek do odczynnika z poz.36 i 37 2. Odczynniki liofilizowane 3. Wielkość opakowania 20x 5ml 4. Stabilność po rekonstrukcji min 14 dni w temperaturze 2 - 8°C			
42.	Kuwety z tworzywa	1	op.	1. Kuwety przeznaczone do analizatora Spin 360E 2. Wielkość pojedynczego opakowania 80 szt.			
43.	Detergent do analizatorów biochemicznych	52	op.	1. Odczynnik ciekły, stężony, zawierający detergent, odczyn zasadowy 2. Wielkość opakowania 500 ml 3. Detergent przeznaczony do mycia igieł probówkowych i reagentowych, mieszadeł i kuwet w analizatorach biochemicznych 4. Sposób przygotowania - rozcieńczyć wodą dejonizowaną w stosunku 1:10			
RAZEM WARTOŚĆ (SUMA) PAKIETU NR 1							

Załącznik nr 2

Formularz cenowy na dostawę odczynników laboratoryjnych

Pakiet nr 2

ANALIZATOR JONOSELEKTYWNY EASYELECTROLYTES

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
1.	Płyn do mycia codziennego	7	op.	1. Odczynnik służący do odbiałczania elektrod i toru pomiarowego. 2. Odczynnik gotowy do użycia. 3. Skład: 1% pepsyna w 0,1 mol/l HCl. 4. Objętość odczynnika 30 ml. 5. Stabilność po otwarciu do daty ważności odczynnika				
2.	Płyn-test dye solution	1	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia, jednoskładnikowy, barwny 2. Płyn testujący do szczelności układu 3. Wielkość opakowania 50 ml				
3.	Zestaw odczynników Analizator Na/K/Li	10	op.	1. Zestaw odczynnikowy zawiera: a) standard A - objętość 960 ml - skład: * 140 mmol/L Na+ * 4,0 mmol/L K+ * 1,0 mmol/L Li+ b) standard B - objętość 500 ml - skład: * 70 mmol/L Na+ * 8 mmol/L K+ * 0,41 mmol/L Li+ c) bufor 2. Opis zestawu: a) zestaw musi mieć kształt pasujący do miejsca instalacyjnego, b) musi być bezpośrednio umieszczony w aparacie - nie dopuszcza się zestawów butelek, pojemników, itp. stojących w pobliżu lub obok aparatu, c) musi być bezpośrednio podłączony do miejsc instalacyjnych (bez dodatkowych wężyków). d) z tyłu modułu znajduje się czujnik szczytujący informację o dacie instalacji, stanie zużycia odczynników, numerze serii.				

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
	KONSERWACJA EasyElectrolyte (części wymienne)							
4.	Elektroda K+	1	szt					
5.	Elektroda Na+	1	szt					
6.	Elektroda Li+	1	szt					
7.	Elektroda referencyjna	3	szt					
8.	Wężyk pompy	2	szt					
9.	Moduł zaworu	1	szt					
10.	Próbnik	1	szt					
RAZEM WARTOŚĆ (SUMA) PAKIETU NR 2								

* W pozycji nr 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach zawierających inną ilość ml jednak nie więcej niż 30 ml, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości opakowań. Wykonawca winien to odpowiednio zaznaczyć w niniejszym formularzu wpisując ilość ml w opakowaniu oraz ilość opakowań. W przypadku ilości ułamkowej należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Załącznik nr 2**Formularz cenowy na dostawę odczynników laboratoryjnych****Pakiet nr 3****Odczynniki hematologiczne analizator Mindray BC 5390 CRP**

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
1.	Odczynnik rozcieńczający	40	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Wielkość opakowania 20L 3. Przeznaczenie analizator BC5390 CRP 4. Odczynniki na opakowaniu zawierają kod kreskowy i umożliwiają jego zeskanowanie do użytku w aparacie 5. Data ważności min. 6 miesięcy od daty produkcji				
2.	Odczynnik czyszczący I	30	op.	1.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Wielkość opakowania 50 ml 3. Przeznaczenie analizator BC5390 CRP				
3.	Odczynnik lizujący M-5 LEO(I)	4	op.	1. Odczynnik bezcjankowy 2.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 3. Wielkość opakowania 4x1L 4. Przeznaczenie analizator BC5390 CRP 5. Odczynniki na opakowaniu zawierają kod kreskowy i umożliwiają jego zeskanowanie do użytku w aparacie 6. Data ważności min. 6 miesięcy od daty produkcji				
4.	Odczynnik lizujący M-5 LEO(II)	3	op.	1. Odczynnik bezcjankowy 2.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 3. Wielkość opakowania 4x500ml 4. Przeznaczenie analizator BC5390 CRP 5. Odczynniki na opakowaniu zawierają kod kreskowy i umożliwiają jego zeskanowanie do użytku w aparacie 6. Data ważności min. 8 miesięcy od daty produkcji				
5.	Odczynnik lizujący M-5 LH	4	op.	1. Odczynnik bezcjankowy 2.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 3. Wielkość opakowania 4x500ml 4. Przeznaczenie analizator BC5390 CRP 5.Odczynniki na opakowaniu zawierają kod kreskowy i umożliwiają jego zeskanowanie do użytku w aparacie 6. Data ważności min. 6 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
6.	Odczynnik lizujący M-5 LC	2	op.	1. Odczynnik bezcjankowy 2.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 3. Wielkość opakowania 200ml 4. Przeznaczenie analizator BC5390 CRP 5. Odczynniki na opakowaniu zawierają kod kreskowy i umożliwiają jego zeskanowanie do użytku w aparacie 6. Data ważności min. 6 miesięcy od daty produkcji				
7.	Krew kontrolna (2L, 2N, 2H)	6	op.	1.Parametry dla analizatora BC5390 CRP 2. Wielkość opakowania 6 x 3.0 ml 3. Krew kontrolna 8- 16 parametrowa (wymagane parametry - WBC, RBC, PLT, HCT,HGB, MCV, MCH, MCHC) 4. Okres stabilności po otwarciu fiołki przechowywanej w temperaturze 2-8 °C min. 14 dni				
8.	Odczynnik lateksowy do CRP	4	op.	1. Odczynnik bezcjankowy 2.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 3. Wielkość opakowania 25mlx2 4. Przeznaczenie analizator BC5390 CRP 5. Odczynniki na opakowaniu zawierają kod kreskowy i umożliwiają jego zeskanowanie do użytku w aparacie 6. Data ważności odczynników - min. 6 miesięcy od daty produkcji				
9.	Kontrola do CRP	1	op.	1.Parametry dla analizatora BC5390 CRP 2. Wielkość opakowania L:3x1ml H:3x1ml 3. Okres stabilności po otwarciu fiołki przechowywanej w temperaturze 2-8 °C min. 14 dni. 4. Data ważności kontroli min. 6 miesięcy od daty produkcji				
10.	Kalibratory do CRP	1	op.	1.Parametry dla analizatora BC5390 CRP 2. Wielkość opakowania 0,5ml x 5 standardów o różnej wartości CRP, służące do uzyskania krzywej wzorcowej 3. Do zestawu dołączona musi być metryczka z określonymi wartościami kalibratorów;. 4. Data ważności min. 6 miesięcy od daty produkcji				
RAZEM WARTOŚĆ (SUMA) PAKIETU NR 3								

Załącznik nr 2

Formularz cenowy na dostawę odczynników laboratoryjnych

Pakiet nr 4

Odczynniki laboratoryjne i akcesoria zużywalne do analizatora Maglumi 600

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
1.	TSH	19	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynników formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 3ml; c) kalibrator wysoki - 3ml; d) bufor - 6,5ml; e) znaczniki ABEI - 6,5ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.001 µIU/mL b) granica wykrywalności: 0.006 µIU/mL c) zakres pomiarowy: 0.001-100µIU/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
2.	FT3	10	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczytników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 12,5ml; e) znaczniki ABEI - 6,5ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.2 pg/mL. b) granica wykrywalności: 0.4 pg/mL. c) zakres pomiarowy: 0.2-50 pg/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min. 1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
3.	FT4	12	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczytników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 6,5ml; e) znaczniki ABEI - 6,5ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 1.0 pg/mL. b) granica wykrywalności: 1.5 pg/mL. c) zakres pomiarowy: 1.0-120 pg/mL 5. Rekaliibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
4.	PROLAKTYNA	3	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 10,5ml; e) znaczniki ABEI - 10,5ml; f) rozcieńczalnik -25 ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 5μIU/mL. b) granica wykrywalności: 7.5μIU/mL. c) zakres pomiarowy: 5-5000 μIU /mL 5. Kalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.4 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
5.	PSA	3	op.	<p>1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA)</p> <p>2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki</p> <p>3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u></p> <p>4. Skład opakowania odczynników:</p> <p>I. Gotowy panel odczynników składający się z:</p> <p>a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml</p> <p>b) kalibrator niski - 2.5ml;</p> <p>c) kalibrator wysoki - 2,5ml;</p> <p>d) bufor - 12,5ml;</p> <p>e) znaczniki ABEI - 12,5ml;</p> <p>f) rozcieńczalnik - 25ml</p> <p>II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml.</p> <p>III. Dokumentacja:</p> <p>a) instrukcja;</p> <p>b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie;</p> <p>c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.;</p> <p>d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt.</p> <p>4. Cechy testu:</p> <p>a) granica próby ślepej: 0.01 ng/mL.</p> <p>b) granica wykrywalności: 0.02 ng/mL.</p> <p>c) zakres pomiarowy: 0.01-400 ng/mL</p> <p>5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min. 4 tygodnie</p> <p>6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji</p>				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
6.	TESTOSTERON	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania 100 oznaczeń 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 6,5ml; e) znaczniki ABEI - 6,5ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.09 ng/mL. b) granica wykrywalności: 0.15 ng/mL. c) zakres pomiarowy: 0.09-17 ng/ml 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
7.	CEA	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 22,5ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; f) rozcieńczalnik -25ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.5 ng/mL. b) granica wykrywalności: 0.75 ng/mL. c) zakres pomiarowy: 0.5-1000 ng/ml 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
8.	CA125	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>50 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczytników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,0ml b) kalibrator niski - 2ml; c) kalibrator wysoki - 2ml; d) bufor - 4,5ml; e) znaczniki ABEI - 4,5ml; f) rozcieńczalnik - 15ml. II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.5 U/mL. b) granica wykrywalności: 1 U/mL. c) zakres pomiarowy: 1-1200 U/ml 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
9.	LH	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki - 2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 6,5ml; e) znaczniki ABEI - 10,5ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.1mIU/mL. b) granica wykrywalności: 0.2 mIU/mL. c) zakres pomiarowy: 0.1-250 mIU/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.4 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
10.	B-HCG	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki - 2,5 ml b) kalibrator niski - 2,5 ml; c) kalibrator wysoki - 2,5 ml; d) bufor -12,5ml; e) znaczniki ABEI - 22,5ml; f) rozcieńczalnik - 25ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej:0.3 mIU/mL. b) granica wykrywalności: 0.615 mIU/mL c) zakres pomiarowy:0.3- 5000 mIU/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.4 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
11.	ESTRADIOL	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>50 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczytników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2 ml b) kalibrator niski - 2 ml; c) kalibrator wysoki - 2 ml; d) bufor - 4 ml; e) znaczniki ABEI - 4 ml; f) rozcieńczalnik - 15ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 5.0 pg/mL. b) granica wykrywalności:12 pg/mL. c) zakres pomiarowy: 5.0 -6000 pg/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
12.	PROGESTERON	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>50 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2 ml b) kalibrator niski - 2 ml; c) kalibrator wysoki - 2 ml; d) bufor - 4 ml; e) znaczniki ABEI - 4 ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0,1 ng/mL. b) granica wykrywalności:0,2 ng/mL. c) zakres pomiarowy: 0,1 - 80 ng/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
13.	FSH	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5 ml b) kalibrator niski - 2,5 ml; c) kalibrator wysoki - 2,5 ml; d) znaczniki ABEI - 10,54ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.1 mIU/mL b) granica wykrywalności: 0.2 mIU/mL c) zakres pomiarowy: 0.1-400 mIU/mL 5. Rekalkibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.4 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
14.	ANTY-TG	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,0ml b) kalibrator niski - 2,0ml; c) kalibrator wysoki - 2,0ml; d) bufor - 7,5ml; e) znaczniki ABEI - 7,5ml; f) rozcieńczalnik - 15ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.5IU/mL b) zakres pomiarowy: 0.5-2800 IU/mL 5.Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
15.	ANTY-TPO	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 12,5ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; f) rozcieńczalnik - 25ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.38 IU/mL b) granica wykrywalności: 2.0 IU/mL c) zakres pomiarowy: 0.38-1000 IU/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
16.	FERRYTYNA	6	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2.5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 12,5ml; e) znaczniki ABEI - 22,5ml; f) rozcieńczalnik - 25ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0,2 ng/ml b) granica wykrywalności: 0,5 ng/ml c) zakres pomiarowy: 0,2-3000 ng/ml 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.4 tygodnie 6. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
17.	WITAMINA B12	6	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki - 2,5ml b) kalibrator niski - 3,0ml; c) kalibrator wysoki - 3,0ml; d) bufor - 15,0ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; f) rozcieńczalnik - 15ml g) czynnik 1 uwalniający próbkę - 1 buteleczka II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 12,5 pg/ml b) zakres pomiarowy: 12,5-2000 pg/ml 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min. 3 dni 6. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
18.	KWAS FOLIOWY	6	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 3,0ml; c) kalibrator wysoki - 3,0ml; d) bufor - 15,0ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; f) rozcieńczalnik - 15ml g) czynnik 1 uwalniający próbkę - 1 buteleczka II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0,375 ng/ml b) granica wykrywalności: 0,5ng/ml c) zakres pomiarowy: 0,375-24 ng/ml 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.3 dni 6. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
19.	PROKALCYTONINA	4	op.	<p>1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA)</p> <p>2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki</p> <p>3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u></p> <p>4. Skład opakowania odczynników:</p> <p>I. Gotowy panel odczynników składający się z:</p> <p>a) magnetyczne mikro kulki -2,5ml</p> <p>b) kalibrator niski - 2.5ml;</p> <p>c) kalibrator wysoki - 2,5ml;</p> <p>d) znaczniki ABEI - 10,5ml;</p> <p>e) rozcieńczalnik - 25ml</p> <p>II. Materiał kontrolny:</p> <p>a) poziom 1, gotowy do użycia - 2ml.</p> <p>b) poziom 2, gotowy do użycia - 2ml.</p> <p>III. Dokumentacja:</p> <p>a) instrukcja;</p> <p>b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie;</p> <p>c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.;</p> <p>d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt.</p> <p>4. Cechy testu:</p> <p>a) granica próby ślepej: 0.01ng/mL.</p> <p>b) granica wykrywalności: 0.04 ng/mL.</p> <p>c) zakres pomiarowy: 0.01-100ng/mL</p> <p>5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie</p> <p>6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji</p>				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
20.	D-DIMERY	6	op.	<p>1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA)</p> <p>2. Zintegrowany zestaw odczynników w formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki</p> <p>3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u></p> <p>4. Skład opakowania odczynników:</p> <p>I. Gotowy panel odczynników składający się z:</p> <p>a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml</p> <p>b) kalibrator niski - 2,5ml;</p> <p>c) kalibrator wysoki - 2,5ml;</p> <p>d) bufor - 6,5ml;</p> <p>e) znaczniki ABEI - 6,5ml;</p> <p>II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml.</p> <p>III. Dokumentacja:</p> <p>a) instrukcja;</p> <p>b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie;</p> <p>c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.;</p> <p>d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt.</p> <p>4. Cechy testu:</p> <p>a) granica próby ślepej: 0.05µg FEU/mL.</p> <p>b) granica wykrywalności: 0.1µg FEU/mL.</p> <p>c) zakres pomiarowy: 0.05-100 µg FEU/mL</p> <p>5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.2 tygodnie</p> <p>6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji</p>				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
21.	NT-proBNP	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczyyników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 3.0ml; c) kalibrator wysoki - 3,0ml; d) bufor - 7,5ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; II. <u>Materiał kontrolny:</u> a) poziom 1, gotowy do użycia - 2ml. b) poziom 2, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 2.0 pg/mL. b) granica wykrywalności: 5.0 pg/mL. c) zakres pomiarowy: 2.0-35000 pg/Ml 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
22.	hs-cTnl	3	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczyyników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 3.0ml; c) kalibrator wysoki - 3,0ml; d) bufor - 25,0ml; e) znaczniki ABEI - 7,5ml; II. <u>Materiał kontrolny:</u> a) poziom 1, gotowy do użycia - 2ml. b) poziom 2, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 0.01 ng/mL. b) granica wykrywalności: 0.02 ng/mL. c) zakres pomiarowy: 0.1-50 ng/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
23.	WITAMINA D 25-OH	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczyyników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 3,0ml; c) kalibrator wysoki - 3,0ml; d) odczynnik dysocjujący - 6,5ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia - 2ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla meteriału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) granica próby ślepej: 3.0 ng/mL. b) zakres pomiarowy: 3.0-150 ng/mL 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
24.	ANTY-HCV	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2,5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) mieszanina antygenów - 7,5ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia: a) ujemny - 1ml b) dodatni - 1ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) czułość analityczna: <2 AU/mL. 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
25.	ANTY-HBs	1	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>100 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,5ml b) kalibrator niski - 2,5ml; c) kalibrator wysoki - 2,5ml; d) bufor - 6,5ml e) znaczniki ABEI - 12,5ml; f) rozcieńczalnik - 25ml II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia: a) ujemny - 1ml b) dodatni - 1ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) czułość analityczna: <2 AU/mL. 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
26.	ANTY-HBC	2	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania <u>50 oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2ml b) kalibrator niski - 2ml; c) kalibrator wysoki - 2ml; d) mieszanina antygenów - 4,5ml; e) znaczniki ABEI - 4,5ml; f) bufor - 4,5ml. II. Materiał kontrolny, gotowy do użycia: a) ujemny - 1ml b) dodatni - 1ml. III. Dokumentacja: a) instrukcja; b) karta wewnętrznej kontroli jakości dla materiału kontrolnego zawartego w zestawie; c) kody kreskowe dla materiału kontrolnego - 6szt.; d) taśmy ochronne do zabezpieczenia otworzonego panelu odczynników z podaną informacją o nazwie testu - 3szt. 4. Cechy testu: a) czułość analityczna: <2 AU/mL. 5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.1 tydzień 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				
27.	LIGHT CHECK	2	op.	1. Odczynniki przeznaczone do analizatora MAGLUMI 600 2. Wielkość opakowania 5 fiolek o objętości 2ml 3. Odczynniki płynne, gotowe do użycia 4. Data ważności odczynników - min. 12 miesięcy od daty produkcji				

[illegible]

Załącznik nr 2

Formularz cenowy na dostawę odczynników laboratoryjnych

Pakiet nr 5

Testy jakościowe

<i>LP.</i>	<i>NAZWA I OPIS ARTYKUŁU</i>	<i>ILOŚĆ</i>	<i>JEDN. MIARY</i>	<i>WARUNKI WYMAGANE</i>	<i>Cena jedn. netto</i>	<i>Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)</i>	<i>Stawka VAT (%)</i>	<i>Wartość brutto (wartość netto + VAT)</i>
1.	Test ciążowy (hCG)	25	op.	1. Test paskowy lub kasetkowy, immunologiczny, zawierający nazwę testu 2. Czułość 10 IU/ml 3. Oznaczenie w moczu i surowicy 4. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów 5. Wielkość opakowania : 25 testów*				
2.	Krew utajona w kale	8	op.	1. Test kasetkowy bez diety, specyficzny do ludzkiej hemoglobiny, zawierający nazwę testu i aplikator 2. Zestaw bez kontroli 3. Czułość max 40 ng/dl 4. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem 5. Wielkość opakowania : 25 testów*				
3.	Krew utajona w kale	4	op.	1. Test kasetkowy bez diety, specyficzny do ludzkiej hemoglobiny, zawierający nazwę testu i aplikator, min. kontrolę pozytywną 2. Kontrole min. dodatnia 3. Czułość max 10 ng/dl 4. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem 5. Wielkość opakowania : 25 testów*				
4.	Benzodiazepina	40	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu benzodiazepin 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czułość: BZD min. 200 ng/ml; 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
5.	Barbiturany	40	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu barbituranów 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czułość: BAR min. 300 ng/ml 4. Wielkość opakowania : 25 testów *				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
6.	Amfetamina	70	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu amfetaminy 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: AMP min. 500 ng/ml; 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
7.	Kokaina	60	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu metabolitu benzoilecgoninę 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: COC min. 300 ng/ml; 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
8.	Morfina	60	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu morfiny 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: morf min. 300 ng/ml; 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
9.	THC	75	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu THC 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: THC min. 50 ng/ml; 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
10.	MDMA (ekstazy)	55	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu MDMA 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny 3. Czulość: min. 1000 ng/ml. 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
11.	Metadon	44	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu metadonu 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: min. 300 ng/ml. 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
12.	Trójcycliczne antydepresanty	44	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu trójcyclicznych antydepresantów 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: min. 1000 ng/ml. 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
13.	Mephedrone	15	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu mefedronu 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czułość: min. 100 ng/ml; 5. Wielkość opakowania : 25 testów*				
14.	Katyna	4	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu katyny 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czułość: min. 200 ng/ml; 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
15.	Multitest do wykrywania dopalaczy	55	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu K2, MDPV, CAT, OXY, MEP (zamiast OXY może być LSD). 2. Test kasetkowy lub panelowy (zanurzeniowy). 3. Wielkość opakowania : 25 testów*				
16.	Syphilis	20	op.	1. Test kasetkowy lub paskowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu, pipetkę 2. Wykrywa przeciwciała IgG, IgM 3. Możliwość oznaczenia w surowicy i krwi pełnej 4. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów 5. Wielkość opakowania : 25 testów*				
17.	RPR Carbon	7	op.	1. Aglutynacja - jakościowy i półilościowy 2. Zestaw zawiera kontrole dodatnią i ujemną w formie płynnej 3. Kompletny zestaw z płytkami, mieszadełkami 4. Wielkość opakowania 500 ozn. *				
18.	HIV 1/2	8	op.	1. Test kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu, pipetkę. 2. Czułość min. 99%, swoistość min. 99%. 3. Wielkość opakowania : 25 testów*				
19.	HbS Ag	140	op.	1. Test kasetkowy, immunochromatograficzny, zawiera pipetkę 2. Wykonanie w surowicy, osocza lub krwi pełnej 3. Czułość 99,8%, swoistość min. 99,6% 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				
20.	HCV	140	op.	1. Test kasetkowy, immunochromatograficzny, zawiera pipetkę 2. Wykonanie w surowicy, osocza lub krwi pełnej 3. Czułość 100%, swoistość min. 99,8% 4. Wielkość opakowania : 25 testów*				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
21.	Helicobacter Antygen	1	op.	1. Test kasetkowy do wykrywania antygenu H. Pylori w kale 2. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem 3. Wielkość opakowania 25 testów 4. Czułość i swoistość względem metody endoskopowej min 98 % 5. Test oparty na przeciwciałach monoklonalnych 6. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów				
22.	Influenza A/B	2	op.	1. Test kasetkowy do wykrywania wirusów grypy typu A i B (H1N1, H3N2, AH1N1, HswN1, H5N1, H9N2, H7N8, H10N4 H7N9, ptasia grypa, świńska grypa) w wymazach z nosa lub nosogardła, płuczninach lub aspiratach z nosa. 2. Zestaw zawiera: test, bufor ekstrakcyjny, sterylne wymazówki do pobierania próbek, probówki ekstrakcyjne + korki, statyw 3. Wielkość opakowania 20 testów 4. Wymagana kontrola pozytywna oraz do każdej <u>nowej</u> serii testów				
23.	ROTA/ADENOWIRUS Ag	2	op.	1. Test kasetkowy do wykrywania antygenów ROTA/ADENOWIRUSÓW w kale 2. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem 3. Wielkość opakowania 20 testów 4. Rota: czułość: min. 97,3 %, swoistość: min. 97,1 % 5. Adenowirus: czułość: min. 95,2%, swoistość min: 97,7 % 6. Wymagana kontrola pozytywna do każdej nowej serii testów				
24.	Norowirus	2	op.	1. Test kasetkowy do wykrywania antygenu norawirusa w kale 2. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem 3. Wielkość opakowania : 10 testów. 4. Wymagana kontrola pozytywna do każdej nowej serii testów				
25.	Legionella	2	op.	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu legionelli 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Wielkość opakowania 10 testów 4. Wymagana kontrola pozytywna do każdej nowej serii testów				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
26.	Clostridium toksyna A+B	3	op.	1. Szybki test immunochromatograficzny do jakościowego wykrywania toksyny A i toksyny B (dwa oddzielne okienka i prążki wynikowe) bakterii Clostridium difficile w próbkach ludzkiego kału. 2. Zestaw zawiera plastikowe pipetki, aplikatory, bufor ekstrakcyjny. 3. Toksyna A: czułość 2 ng, Toksyna B czułość 7 ng. 4. Wielkość opakowania 10 testów. 5. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów				
27.	Clostridium GDH	5	op.	1. Szybki, kasetkowy immunochromatograficzny, jednostopniowy test do wykrywania antygenu dehydrogenazy glutaminianowej Clostridium difficile w ludzkim kale. 2. Zestaw zawiera fiołki z buforem do pobrania próbki kału. Testy pakowane indywidualnie w foliowe opakowania. 3. Czuołość min 98 % i swoistość min 98%. 4. Wielkość opakowania 10 testów 5. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów				
28.	Test antygenowy do wykrywania SARS-CoV-2	20	op.	1. Test kasetkowy immunochromatograficzny do wykrywania antygenu SARS-CoV-2 2. Wymaz z nosa, nosogardzieli. 3. Skład zestawu: a) antygenowy test kasetkowy pakowany indywidualnie w foliowym opakowaniu b) sterylna wymazówka c) probówka z roztworem ekstrakcyjnym d) korek z zakraplaczem e) stojak na probówki f) instrukcja w języku polskim 4. Wynik testu 15 minut 5. Wielkość opakowania 20 testów				
29.	Paski 10- parametrowe do analizy moczu	80	op.	1. Paski przeznaczone do czytnika H50 i H100 firmy Dirui 2. Parametry oznaczane: glukoza, ketony, krew, białko, bilirubina, urobilinogen, ciężar właściwy, leukocyty, azotyny 3. Wielkość opakowania: 100 pasków, na opakowaniu obowiązkowo umieszczony kod kreskowy w celu rejestracji w aparacie				

LP.	NAZWA I OPIS ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (cena jedn. netto x ilość)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
30.	Mocz kontrolny do analizy jakościowej moczu - poziom patologiczny	24	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Parametry oznaczane: glukoza, ketony, krew, białko, bilirubina, urobilinogen, ciężar właściwy, leukocyty, azotyny 3. Wielkość opakowania: 8 ml 4. Data ważności min. 2 tyg. po otwarciu				
31.	Mocz kontrolny do analizy jakościowej moczu - poziom normalny	8	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Parametry oznaczane: glukoza, ketony, krew, białko, bilirubina, urobilinogen, ciężar właściwy, leukocyty, azotyny 3. Wielkość opakowania: 8 ml 4. Data ważności min. 2 tyg. po otwarciu				
RAZEM WARTOŚĆ (SUMA) PAKIETU NR 5								

* W pozycjach od 1 do 16 i od 18 do 20 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach zawierających inną ilość testów jednak nie większą niż 50 testów, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości opakowań. Wykonawca winien to odpowiednio zaznaczyć w niniejszym formularzu wpisując ilość oznaczeń w opakowaniu oraz ilość opakowań. W przypadku ilości ułamkowej należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

* W pozycji nr 17 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach zawierających inną ilość oznaczeń jednak nie mniej niż 250 oznaczeń, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości opakowań. Wykonawca winien to odpowiednio zaznaczyć w niniejszym formularzu wpisując ilość oznaczeń w opakowaniu oraz ilość opakowań. W przypadku ilości ułamkowej należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.

Załącznik nr 2

Formularz cenowy na dostawę odczynników laboratoryjnych

Pakiet nr 6

Odczynniki koagulologiczne do koagulomeru CC-4000

[illegible]

<i>LP.</i>	<i>NAZWA I OPIS ARTYKUŁU</i>	<i>IŁOŚĆ</i>	<i>JEDN. MIARY</i>	<i>WARUNKI WYMAGANE</i>	<i>Cena jedn. netto</i>	<i>Wartość netto</i> <i>(cena jedn. netto x ilość)</i>	<i>Stawka VAT</i> <i>(%)</i>	<i>Wartość brutto</i> <i>(wartość netto + VAT)</i>
------------	------------------------------	--------------	------------------------	-------------------------	-------------------------	---	---------------------------------	---