

Załącznik nr 2

Formularz cenowy na dostawę odczynników laboratoryjnych

Pakiet nr 1

Odczynniki biochemiczne

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
1.	Albumina	200	ml	1. Metoda: zieleń bromokrezolowa 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 6g/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego+E20 max 100 ml. 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
2.	Białko całkowite	250	ml	1. Metoda biuretowa 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 13 g/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max 125 ml. 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
3.	Bilirubina całkowita	2000	ml	1. Met. DPD 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 18 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego R1 max. 125 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
4.	Glukoza oxy	4000	ml	1. Met. enzymatyczna 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość bez odbiańczania minimum 400 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 500 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
5.	Kreatynina	2000	ml	1. Metoda Jaffe 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy lub dwuskładnikowy , gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 20 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 125 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
6.	Kwas moczowy	500	ml	1. Metoda enzymatyczna z urykazą /PAP 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy lub dwuskładnikowy , gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 20 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 100 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)
7.	Mocznik	2100	ml	1.Metoda enzymatyczna ureaza/GLDH 2.Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 350 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max.125 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
8.	Cholesterol całkowity	800	ml	1.Met. enzymatyczna CHOD/PAP 2.Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 600 mg/dl 3. Wielkość opakowania jednostkowego max. 100 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
9.	Cholesterol HDL bezpośredni	900	ml	1.Met. kolorymetryczna, selektywne blokowanie 2.Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 150 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego R1 max. 60 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
10.	Trójglicerydy	800	ml	1.Metoda enzymatyczna GPO/PAP lub GPO/POD 2.Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 850 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 100 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
11.	ALT	2500	ml	1. Metoda: kinetyczna IFCC bez aktywacji fosforanem pirydoksalu 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 300 U/l 4. Wielkość opakowania jednostkowego R1 max. 125 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
12.	AST	2500	ml	1. Metoda: kinetyczna IFCC bez aktywacji fosforanem pirydoksalu 2. Odczynnik płynny, dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 300 U/l 4. Wielkość opakowania jednostkowego R1 max. 125 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
13.	Amylaza	600	ml	1. Met. Kinetyczna z CNPG3 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 4000 U/l 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 50 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
14.	Fosfataza zasadowa	300	ml	1. Met. IFCC, bufor AMP 2.Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 700 U/l 4. Wielkość opakowania jednostkowego R1 max. max 60 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)	1500	ml	1. Metoda g-glutamyl-carboxynitroanilide lub IFCC 2. Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 850 U/l 4. Wielkość opakowania jednostkowego R1 max. 60 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
16.	Kinaza kreatynowa CK	600	ml	1. Met. kinetyczna IFCC 2. Odczynnik płynny dwuskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 800 U/l 4. Wielkość opakowania jednostkowego R1 max. 60 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
17.	Fosfor nieorganiczny	200	ml	1. Met. z fosfomolibdenianem amonu 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 15 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max 100 ml. 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
18.	Magnez	1200	ml	1. Met. z błękitem xylidu 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 6 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 100 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
19.	Wapń	300	ml	1. Met. arsenazo III 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 16 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 100 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
20.	Żelazo	800	ml	1. Metoda kolorymetryczna z chromazuolem B 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 500 ug/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 100ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
21.	Amoniak	2	op.	1. Met. enzymatyczna, kinetyczna UV z GLDH 2. Skład zestawu: odczynnik trójskładnikowy: a) R1a - 6x10ml, R1b - 6ml b) R2 - 2x8ml c) standard - min. 5ml 3. Odczynniki płynne, gotowe do użycia, 4. Stabilność odczynnika roboczego R1 min. 4 dni w tempertaurze 2-8 °C 3. Liniowość minimum 1500 ug/dl 4. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji			
22.	Amoniak - kontrola	14	ml	1. Zestaw zawierający 2 poziomy 2. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 3,5ml 5. Data ważności odczynnika - min. 6 miesięcy od daty produkcji			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
23.	Chlorki			1. Met.kolorymetryczna 2.Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia, w zestawie jest zawarty standard 3. Liniowość minimum 140 mmol/litr 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 50 ml 5. Stabilność do daty ważności - minimum 6 miesięcy			
24.	Multikalibrator	15	ml	1. Materiał liofilizowany 2. Wielkość opakowania jednostkowego 3 ml			
25.	Kontrola biochemiczna normalna	200	ml	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, 4. Wielkość opakowania jednostkowego 5 ml			
26.	Kontrola biochemiczna patologiczna	200	ml	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 4. Wielkość opakowania jednostkowego 5 ml			
27.	Białko w moczu i PMR	600	ml	1. Metoda z czerwienią pirogalolu 2. Odczynnik płynny, jednoskładnikowy, gotowy do użycia 3. Liniowość minimum 400 mg/dl 4. Wielkość opakowania jednostkowego max. 150			
28.	Wzorzec białka (mocz i PMR)	5	ml	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Wartość 100 mg/dl 3. Wielkość opakowania max. 5 ml			
29.	Białko w moczu i PMR - kontrola N	20	ml	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Poziom normalny 3. Wielkość opakowania max. 5 ml			
30.	Białko w moczu i PMR - kontrola P	20	ml	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Poziom podwyższony 3. Wielkość opakowania max. 5 ml			
31.	CRP Turbilatex	1500	ml	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki):diluent, CRP-Latex 4. Wielkość opakowania 50-150 ml.			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	IŁOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
32.	ASO Turbilateks	500	ml	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki):diluent, ASO-Latex 4. Wielkość opakowania 50- 150 ml.			
33.	RF Turbilateks	500	ml	1. Zestaw do ilościowego oznaczenia immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki):diluent, RF-Latex 4. Wielkość opakowania 50- 150 ml.			
34.	ASO/CRP/RF kontrola poziom L	12	ml	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 2 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
35.	ASO/CRP/RF kontrola poziom H	12	ml	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 2 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
36.	Kalibrator CRP	12	ml	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 2 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
37.	Kalibrator ASO	12	ml	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 2 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
38.	Kalibrator RF	12	ml	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 2 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
39.	Ceruloplazmina	150	ml	1. Zestaw do ilościowego oznaczania immunoturbidymetrycznego 2. Kalibracja wielopunktowa 3. Skład zestawu (odczynniki):diluent, lateks - surowica odpornościowa z antyceruloplazminą, 4. Wielkość opakowania R1 max.50 ml			
40.	Kalibrator Ceruloplazminy	8	ml	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 2 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
41.	Kontrola Ceruloplazminy	8	ml	1. Liofilizowana surowica ludzka 2. Wielkość opakowania max. 4 ml 3. Stabilność po rekonstrukcji min 1 miesiąc po zamrożeniu			
42.	Kuwety z tworzywa	900	szt.	1. Kuwety przeznaczone do analizatora Epoll 300 2. Wielkość pojedynczego opakowania 30 szt.			

LP.	NAZWA ARTYKUŁU	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
43.	Detergent do analizatorów biochemicznych	5000	ml	1. Odczynnik ciekły, stężony, zawierający detergent, odczyn zasadowy 2. Wielkość opakowania max. 1000 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	ILOŚĆ	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	4	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	11	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, numeryze 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. Ilość nie może być mniejsza niż wymagana przez Zamawiającego. 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 Micros 60**

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	25	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Wielkość opakowania 10l 3. Przeznaczenie analizator Micros 60 - analizator wymaga obowiązkowo wprowadzenie odczynnika za pomocą kodu kreskowego!!				
2.	Odczynnik czyszczący I	25	op.	1.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Wielkość opakowania 1 l 3. Przeznaczenie analizator Micros 60 - analizator wymaga obowiązkowo wprowadzenie odczynnika za pomocą kodu kreskowego!!				
3.	Odczynnik lizujący	9	op.	1. Odczynnik bezcjankowy 2.Odczynnik płynny, gotowy do użycia 3. Wielkość opakowania 1 l 4. Przeznaczenie analizator Micros 60 - analizator wymaga obowiązkowo wprowadzenie odczynnika za pomocą kodu kreskowego!!				
4.	Odczynnik czyszczący II	4	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Wielkość opakowania 500 ml * 3. Odczynnik przeznaczony do czyszczenia skondensowanego 4. Przeznaczenie analizator Micros 60				
5.	Krew kontrolna WYSOKA	7	fiolka	1.Parametry dla analizatora ABX Micros 60" 2. Wielkość opakowania max 2,5 ml 3. Krew kontrolna 8- 16 parametrowa (wymagane - WBC, RBC, PLT, HCT,HGB, MCV, MCH, MCHC) 4. Okres stabilności po otwarciu fiolki przechowywanej w temperaturze 2-8 °C min. 21 dni.				

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)
6.	Krew kontrolna NISKA	7	fiolka	1.Parametry dla analizatora ABX Micros 60" 2. Wielkość opakowania max 2,5 ml 3. Krew kontrolna 8- 16 parametrowa (wymagane - WBC, RBC, PLT, HCT,HGB, MCV, MCH, MCHC) 4. Okres stabilności po otwarciu fiolki przechowywanej w temperaturze 2-8 °C min. 21 dni.				
7.	Krew kontrolna NORMALNA	14	fiolka	1.Parametry dla analizatora ABX Micros 60" 2. Wielkość opakowania max 2,5 ml 3. Krew kontrolna 8- 16 parametrowa (wymagane - WBC, RBC, PLT, HCT,HGB, MCV, MCH, MCHC) 4. Okres stabilności po otwarciu fiolki przechowywanej w temperaturze 2-8 °C min. 21 dni.				
RAZEM WARTOŚĆ (SUMA) PAKIETU NR 3								

Oświadczam, iż zaoferowane i wycenione odczynniki pochodzą od jednego producenta.

Oświadczam, iż zaoferowane i wycenione odczynniki w poz. nr 1, 2 i 3 na opakowaniu zawierają kod kreskowy i umożliwiają jego zeskanowanie do użytku w aparacie.

** W pozycji nr 4 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniach zawierających inną ilość ml jednak nie mniej niż 250 ml i nie więcej niż 500 ml, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości opakowań. Wykonawca winien to odpowiednio zaznaczyć w niniejszym formularzu wpisując ilość ml w opakowaniu oraz ilość opakowań. Ilość nie może być mniejsza niż wymagana przez Zamawiającego. W przypadku ilości ułamkowej należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.*

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	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
1.	TSH	14	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	8	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	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 - 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. 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)
5.	PSA	2	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.	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 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)
8.	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)
9.	B-HCG	1	op.	1. Zasada oznaczania luminescencji (CLA) 2. Zintegrowany zestaw odczynnikóww formie panelu, gotowy do użycia, nie wymaga wstępnej obróbki 3. Wielkość opakowania 100 <u>oznaczeń</u> 4. Skład opakowania odczyyników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki - 2 ml b) kalibrator niski - 2 ml; c) kalibrator wysoki - 2 ml; d) bufor - 7,5ml; e) znaczniki ABEI - 12,5ml; 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:0.3 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)
10.	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 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; 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)
11.	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 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.	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 ml b) kalibrator niski - 2 ml; c) kalibrator wysoki - 2 ml; d) znaczniki ABEI - 7ml; 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. 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)
13.	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 odczyynników: 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)
14.	ANTY-TPO	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 -2,0ml b) kalibrator niski - 2.0ml; c) kalibrator wysoki - 2,0ml; d) bufor - 7,0ml; e) znaczniki ABEI - 7,0ml; 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: 0.38 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)
15.	FERRYTYNA	5	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 - 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: 0,2 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. 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.	WITAMINA B12	5	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 - 3,0ml;</p> <p>c) kalibrator wysoki - 3,0ml;</p> <p>d) bufor - 15,0ml;</p> <p>e) znaczniki ABEI - 12,5ml;</p> <p>f) rozcieńczalnik - 15ml</p> <p>g) czynnik 1 uwalniający próbkę - 1 buteleczka</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: 12,5 pg/ml</p> <p>b) zakres pomiarowy: 12,5-2000 pg/ml</p> <p>5. Rekalibracja dwupunktowa, krzywa kalibracyjna wyznaczona na 10 punktach, ważność kalibracji - min.3 dni</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)
17.	KWAS FOLIOWY	5	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 -2,0ml b) kalibrator niski - 2,0ml; c) kalibrator wysoki - 2,0ml; d) bufor - 15,0ml; e) znaczniki ABEI - 7,5ml; 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. 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)
18.	PROKALCYTONINA	2	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 -2,0ml</p> <p>b) kalibrator niski - 2.0ml;</p> <p>c) kalibrator wysoki - 2,0ml;</p> <p>d) znaczniki ABEI - 7,0ml;</p> <p>e) rozcieńczalnik - 15ml</p> <p>II. <u>Materiał kontrolny:</u></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)
19.	D-DIMERY	4	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 -2,0ml b) kalibrator niski - 2,0ml; c) kalibrator wysoki - 2,0ml; d) bufor - 4,0ml; e) znaczniki ABEI - 4,0ml; 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: 0.05µg FEU/mL. b) granica wykrywalności: 0.1µg FEU/mL. c) zakres pomiarowy: 0.05-100 µg FEU/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)
20.	hs-cTnI	3	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 odczytników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,0ml b) kalibrator niski - 2.0ml; c) kalibrator wysoki - 2,0ml; d) bufor - 12,5ml; 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: 1.0 pg/mL. b) granica wykrywalności: 1.5 pg/mL. c) zakres pomiarowy: 1.0-2000 pg/MI 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	ILOŚĆ	JEDN. MIARY	WARUNKI WYMAGANE	Cena jedn. netto	Wartość netto (ilość x cena jedn. netto)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (wartość netto + VAT)
21.	WITAMINA D3	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 odczyynników: I. Gotowy panel odczynników składający się z: a) magnetyczne mikrokulki -2,0ml b) kalibrator niski - 2,0ml; c) kalibrator wysoki - 2,0ml; d) odczynnik dysocjujący - 4,0ml; e) znaczniki ABEI - 7,0ml; 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 tydzie 6. Data ważności odczynnika - min. 12 miesięcy od daty produkcji				
22.	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>IŁOŚĆ</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)	600	test	1. Test paskowy lub kasetkowy, immunologiczny, zawierający nazwę testu 2. Czulość 10 IU/ml 3. Oznaczenie w moczu i surowicy 4. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów				
2.	Krew utajona w kale	200	test	1. Test kasetkowy bez diety, specyficzny do ludzkiej hemoglobiny, zawierający nazwę testu i aplikator 2. Zestaw bez kontroli 3. Czulość max 40 ng/dl 4. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem				
3.	Krew utajona w kale	100	test	1. Test kasetkowy bez diety, specyficzny do ludzkiej hemoglobiny, zawierający nazwę testu i aplikator, min. kontrolę pozytywną 2. Kontrole min. dodatnia 3. Czulość max 10 ng/dl 4. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem				
4.	Benzodiazepina	700	test	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu benzodiazepin 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: BZD min. 200 ng/ml;				
5.	Barbiturany	750	test	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu barbituranów 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: BAR min. 300 ng/ml				
6.	Amfetamina	1300	test	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu amfetaminy 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: AMP min. 500 ng/ml;				

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)
7.	Kokaina	1100	test	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;				
8.	Morfina	1100	test	1.Test do wykrywania w ludzkim moczu morfiny 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: morf min. 300 ng/ml;				
9.	THC	1400	test	1.Test do wykrywania w ludzkim moczu THC 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: THC min. 50 ng/ml;				
10.	MDMA (ekstazy)	1000	test	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu MDMA 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny 3. Czulość: min.1000 ng/ml.				
11.	Metadon	800	test	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu metadonu 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: min. 300 ng/ml.				
12.	Trójcykliczne antydepresanty	700	test	1. Test do wykrywania w ludzkim moczu trójcyklicznych antydepresantów 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: min.1000 ng/ml.				
13.	Mephedrone	500	test	1.Test do wykrywania w ludzkim moczu mefedronu 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość:min. 100 ng/ml;				
14.	Katyna	100	test	1.Test do wykrywania w ludzkim moczu katyny 2. Test paskowy lub kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu 3. Czulość: min. 200 ng/ml;				
15.	Multitest do wykrywania dopalaczy	1000	test	1.Test do wykrywania w ludzkim moczu K2, MDPV, CAT, OXY, MEP, LSD 2. Test kasetkowy				

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)
16.	Syphilis	1000	test	1. Test kasetkowy lub paskowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu, pipetkę 2. Wykrywa przeciwciała IgA, IgG, IgM 3. Możliwość oznaczenia w surowicy i krwi pełnej 4. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów				
17.	RPR Carbon	20	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 250 ozn. *				
18.	HIV 1/2	200	test	1. Test kasetkowy, immunochromatograficzny, zawierający nazwę testu, pipetkę. 2. Czulość min. 99%, swoistość min. 99%.				
19.	HbS Ag	3500	test	1. Test kasetkowy, immunochromatograficzny, zawiera pipetkę 2. Wykonanie w surowicy, osocza lub krwi pełnej 3. Czulość 99,8%, swoistość min. 99,6%				
20.	HCV	3500	test	1. Test kasetkowy, immunochromatograficzny, zawiera pipetkę 2. Wykonanie w surowicy, osocza lub krwi pełnej 3.Czulość 100%, swoistość 99,8%				
21.	Helicobacter Antygen	25	test	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. Czulość 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	40	test	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, popłuczynach 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				

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)
23.	ROTA/ADENOWIRUS Ag	40	test	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	20	test	1. Test kasetkowy do wykrywania antygenu norawirusa w kale 2. Zestaw zawiera: test i probówkę z buforem i aplikatorem 3. Wielkość opakowania max. 10 testów. 4. Wymagana kontrola pozytywna do każdej nowej serii testów				
25.	Legionella	20	test	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				
26.	Clostridium toksyna A+B	40	test	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 max. 10 testów. 5. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> serii testów				
27.	Clostridium GDH	70	test	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. Czułość min 98 % i swoistość min 98%. 4. Wielkość opakowania max. 10 testów 5. Wymagana kontrola pozytywna do każdej <u>nowej</u> 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)
28.	Paski 10- parametrowe do analizy moczu	70	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				
29.	Mocz kontrolny do analizy jakościowej moczu - poziom patologiczny	7	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Parametry oznaczane: glukoza, ketony, krew, białko, bilirubina, urobilinogen, ciężar właściwy, leukocyty, azotyny 3. Wielkość opakowania: 4x8 ml 4. Data ważności min. 2 tyg. po otwarciu				
30.	Mocz kontrolny do analizy jakościowej moczu - poziom normalny	4	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Parametry oznaczane: glukoza, ketony, krew, białko, bilirubina, urobilinogen, ciężar właściwy, leukocyty, azotyny 3. Wielkość opakowania: 4x8 ml 4. Data ważności min. 2 tyg. po otwarciu				
RAZEM WARTOŚĆ (SUMA) PAKIETU NR 5								

* 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. Ilość nie może być mniejsza niż wymagana przez Zamawiającego. 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 CC-4000

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)
1.	Kefalina z kaolinem (APTT)	10	op.	1. Odczynnik płynny, gotowy do użycia 2. Wielkość opakowania jednostkowego 9 ml 3. Stabilność po otwarciu – 30 dni w temp. 2-8 ° C 4. Chlorek wapnia w zestawie				
2.	Tromboplastyna (PT)	20	op.	1. Odczynnik liofilizowany 2. Wartość ISI ~ 1,0 3. Wielkość opakowania jednostkowego 8 ml odczynnika i 8 ml rozpuszczalnika 4. Trwałość po rekonstrukcji 30 dni w temp. 2-8 °C				
3.	Chlorek wapniowy 0,025 M	7	op.	1. Odczynnik gotowy do użycia 2. Odczynnik buforowany, może być stężony, sterylny 3. Wielkość opakowania jednostkowego 6 ml				
4.	Kontrola prawidłowa	10	op.	1. Odczynniki liofilizowane 2. Wartości prawidłowe 3. Wielkość fiołki 1ml 4. Trwałość po rekonstrukcji 48 godzin w temp. 2-25 ° C i 30 dni po zamrożeniu				
5.	Kontrola patologiczna H	5	op.	1. Odczynniki liofilizowane 2. Wartości patologiczne powyżej normy 3. Wielkość fiołki 1ml 3. Trwałość po rekonstrukcji 48 godzin w temp. 2-25 ° C i 30 dni po zamrożeniu				
6.	Kontrola patologiczna L	5	op.	1. Odczynniki liofilizowane 2. Wartości patologiczne poniżej normy 3. Wielkość fiołki 1ml 4. Trwałość po rekonstrukcji 48 godzin w temp. 2-25 ° C i 30 dni po zamrożeniu				

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)
7.	Kalibrator	3	op.	1. Odczynnik liofilizowany 2. Wielkość fiołki 1ml 3. Trwałość po rekonstrukcji 4 godziny na pokładzie analizatora				
RAZEM WARTOŚĆ (SUMA) PAKIETU NR 6								