

FORMULARZ CENOWY Załącznik nr 1E do SWZ – 5 część zamówienia - po zianicie
Dostawa odczynników serologicznych

Lp	Nazwa	Wartość opokowania	Ilość opak / czas pracy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto pozycji	Podatek VAT	Wartość brutto pozycji	Stawka VAT %	Producent/br katalogowy
1	Immunocytyzujący test płytkowy (kaskowy) do różnicznego wykrywania toksyn A/B Clostridium difficile oraz dehydrogenazy glutaminowej (GDH) na jednej kasetce. Dzwoniane próbki do jednej analizy. W zestawie: Cebki kontrolne, substat, bufor rozcieńczalnik/kontrola ujemna, kontrola dodatnia, skalowane pipetki do poboru ciekłego biału. Wykrywalność toksyny A – nie gorzej niż 0,65 ng/ml, toksyny B – nie gorzej niż 0,18 ng/ml. GDH – nie gorzej niż 0,80 ng/ml. Test z możliwością precyzyjnego poboru próbki do badania bez potrzeby zamrażania do 72 godzin. Możliwość stosowania podłoża transportowych. Możliwość wykorzystania biału z próbki biału i białek bakterijnej. Czołowe i wewnętrzne wyznaczenie względem metody referencyjnej tj. białek bakterijnych i dodatkowa dla minimum 1000 próbek. Przebieg reaktywności krzyżowej z bakteriami, wirusami oraz informację o substancjach interferujących.	25	2						
2	Test wykrywający antygen SARS-CoV-2 z wymazu z nosogardzieli. Metoda kaskowa immunochromatograficzna, bez konieczności użycia czytnika. W zestawie: wymazówki do poboru z nosogardzieli (długość 10 cm), wymazówki do poboru z jamy ustnej, wymazówki do poboru z jamy nosowej, kontrola dodatnia i ujemna gotowa do użycia w postaci wymazówek, statyw na próbki. Brak konieczności wyjmowania wymazówek z próbki z próbkami ekstrakcyjnymi. Możliwość stosowania w środowisku laboratoryjnym i pozalaboratoryjnym (nie dopuszcza się samopoboru). Dwa testy wykrywające antygen SARS-CoV-2. Test musi spełniać aktualne wymagania referencyjne przez NFZ. Test musi posiadać status WHO EITL (wskazanie na aktualnej liście WHO EITL). Parametry testu: czułość min. 91%, swoistość min. 99%, powtarzalność w metodzie. Brak reaktywności krzyżowej z koronawirusem HKU1, NL63, OC43, 229E i MERS infekcyjnym w metodzie. Brak wpływu młodości SARS-CoV-2 VOC 20201201 (B.1.1.7) na wyniki testu, potwierdzony przez niezależną organizację.	25	70						
3	Test wykrywający antygen SARS-CoV-2 z wymazu z nosa. Metoda kaskowa immunochromatograficzna, bez konieczności użycia czytnika. W zestawie: wymazówki do poboru z nosa (długość 10 cm), wymazówki do poboru z jamy ustnej, wymazówki do poboru z jamy nosowej, kontrola dodatnia i ujemna gotowa do użycia w postaci wymazówek, statyw na próbki. Brak konieczności wyjmowania wymazówek z próbki z próbkami ekstrakcyjnymi. Możliwość stosowania w środowisku laboratoryjnym i pozalaboratoryjnym (nie dopuszcza się samopoboru). Dwa testy wykrywające antygen SARS-CoV-2. Test musi spełniać aktualne wymagania referencyjne przez NFZ. Test musi posiadać status WHO EITL (wskazanie na aktualnej liście WHO EITL). Parametry testu: czułość min. 98%, swoistość min. 99%, powtarzalność w metodzie. Brak reaktywności krzyżowej z ludzkimi koronawirusami HKU1, NL63, OC43, 229E i MERS infekcyjnym w metodzie. Brak wpływu młodości SARS-CoV-2 VOC 20201201 (B.1.1.7) na wyniki testu, potwierdzony przez niezależną organizację.	25	10						
4	Test do wykrywania i różnicowania wirusa grypy typu A i B w wymazach z nosa. Dwa aktywności odczynu (typ A i typ B). Wymazówki, próbki i statyw roboczy oraz kontrola pozytywna i negatywna zawarte w zestawie. Czułość i swoistość wyznaczone w oparciu o metodę RT-PCR: czułość > 97%, swoistość > 98%. Test wykrywający m.in. warianty H1N1, H5N1, H9N2, H7N9. lub dla wirusa grypy A: czułość kliniczna ≥ 97,20%, swoistość kliniczna ≥ 99,37%, a dla wirusa grypy B: czułość kliniczna ≥ 96,67%, swoistość kliniczna ≥ 99,59%.	20	1						
5	PCR, Test płytkowy do wykrywania krwi ukłajnej w kale. Czułość analizy 40 ng/ml.	20	8						
6	RPR Carbon, test jaskrawo-wodny - aglutynacyjny. Zestaw na 100 osz. musi zawierać minimum 2 ml odczynnika, kontrola dodatnia i ujemna w zestawie. Czułość analizy w wyznaczonym zakresie. Testy Referencyjne dla Testów Badawczych (nr kat. BSI 505) z Centrum Kontroli Chorób (CDC) w Atlancie, USA. Kompletny zestaw z mieszankami, igłą do dozowania i pipetkami testowymi.	100	2						
7	Test immunochromatograficzny płytkowy do wykrywania antygenu Helicobacter pylori w kale. Czułość min. 98,8 % i swoistość min. 98,45 %.	20	1						
RAZEM – SUMA WSZYSTKICH POZYCJI									

Ceny winny być podane po zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku.

podpis - Wykonawca / pełnomocnik Wykonawcy

Dokument musi być historyj pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (b) podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, lub w formie elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.