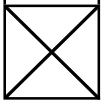


Lp
1
2
3

4
5
6
7


Cenny v

Nazwa

Immunoenzymatyczny test płytkowy (kasetkowy) do równoczesnego wykrywania toksyn A/B *Clostridium difficile* oraz dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) na jednej kasetce. Dozowanie próbki do jednej studzienki. W zestawie: Ciekły koniugat, substrat, bufor, rozcieńczalnik/kontrola ujemna, kontrola dodatnia, skalowane pipetki do poboru ciekłego kału. Wykrywalność toksyny A – nie gorsza niż 0.65 ng/ml, toksyny B – nie gorsza niż 0.18 ng/ml, GDH – nie gorsza niż 0.80 ng/ml. Test z możliwością przechowywania próbki do badania bez potrzeby zamrażania do 72 godzin. Możliwość stosowania podłoża transportowych. Możliwość wykonywania badań z próbki kału i hodowli bakteryjnej. Czułość i swoistość wyznaczona względem metody referencyjnej tj. hodowla bakteryjna i tkankowa dla minimum 1000 próbek. Przebadana reaktywność krzyżowa z bakteriami, wirusami oraz informacje o substancjach interferujących.

Test wykrywający antygen SARS-CoV-2 z wymazu z nosogardzieli. Metoda kasetkowa immunochromatograficzna, bez konieczności użycia czytnika.

W zestawie: wymazówki do poboru z nosogardzieli (łamiące się w łatwy sposób, umożliwiające umieszczenie wymazówki w probówce), kontrola dodatnia i ujemna gotowa do użycia w postaci wymazówek, statyw na probówkę. Brak konieczności wyjmowania wymazówki z próbką z probówki ekstrakcyjnej. Możliwość stosowania w środowisku laboratoryjnym i poza-laboratoryjnym (nie dopuszcza się samego POC). Dwustronnie zakręcane probówki ekstrakcyjne. Test musi spełniać aktualne wymagania refundacji przez NFZ. Test musi posiadać status WHO EUL (widnieje na aktualnej liście WHO EUL). Parametry testu: czułość min. 91%, swoistość: min. 99% - potwierdzone w metodyce. Brak reaktywności krzyżowej z koronawirusem HKU1, NL63, OC43, 229E i MERS udokumentowany w metodyce. Brak wpływu mutacji SARS-CoV-2 VOC 202012/01 (B.1.1.7) na wyniki testu, potwierdzony przez niezależną organizację. Do oferty przedłożyć aktualną metodykę wykonania testu w j. polskim i angielskim (zgodną z publicznym raportem WHO EUL).

Test wykrywający antygen SARS-CoV-2 z wymazu z nosa. Metoda kasetkowa immunochromatograficzna, bez konieczności użycia czytnika. W zestawie: wymazówki do poboru z nosa (łamiące się w łatwy sposób, umożliwiając umieszczenie wymazówki w probówce), kontrola dodatnia i ujemna gotowa do użycia w postaci wymazówek, statyw na probówkę. Brak konieczności wyjmowania wymazówki z próbką z probówki ekstrakcyjnej. Możliwość stosowania w środowisku laboratoryjnym i poza-laboratoryjnym (nie dopuszcza się samego POC). Dwustronnie zakręcane probówki ekstrakcyjne. Test musi spełniać aktualne wymagania refundacji przez NFZ

Test musi posiadać status WHO EUL (widnieje na aktualnej liście WHO EUL)

Parametry testu: czułość min. 98%, swoistość: min. 99% - potwierdzone w metodyce. Brak reaktywności krzyżowej z ludzkimi koronawirusami HKU1, NL63, OC43, 229E i MERS udokumentowany w metodyce. Brak wpływu mutacji SARS-CoV-2 VOC 202012/01 (B.1.1.7) na wyniki testu, potwierdzony przez niezależną organizację. Do oferty przedłożyć aktualną metodykę wykonania testu w j. polskim i angielskim (zgodną z publicznym raportem WHO EUL).

Test do wykrywania i różnicowania wirusa grypy typu A i B w wymazach z nosa. Dwa okienka odczytu (typ A i typ B). Wymazówki, probówki i statyw roboczy oraz kontrole pozytywne i negatywne zawarte w zestawie. Czułość i swoistość wyznaczone w oparciu o metodę RT-PCR: czułość > 97%, swoistość > 98%. Test wykrywający min. warianty H1N1, H5N1,
FOB, Test płytkowy do wykrywania krwi utajonej w kale. Czułość analityczna 40 ng/ml.
RRP Carbon, test jakościowy/półilościowy - aglutynacyjny. Zestaw na 100 ozn. musi zawierać minimum 2 ml odczynnika, kontrola dodatnia i ujemna w zestawie. Czułość analityczna wystandaryzowana wobec Ludzkiej Kontrolnej Surowicy Referencyjnej dla Testów Bezkrętkowych (nr kat. BS1505) z Centrum Kontroli Chorób (CDC) w Atlancie, USA. Kompletny zestaw z mieszadełkami, igłą do dozowania i płytkami testowymi.
Test immunochromatograficzny płytkowy do wykrywania antygenu Helicobakter pylori w kale. Czułości min. 99% i swoistości min. 99%
RAZEM – SUMA WSZYSTKICH POZYCJI

winny być podane po zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku.

Dokument musi być złożony pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (tj. opatrzony kwalifikacją)

FORMULARZ CENOWY**Załącznik nr 1E - 5 część zamówienia****Dostawa odczynników serologicznych**

Wielkość opakowania	Ilość opak. / czas umowy 12 m-cy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto pozycji	Podatek VAT
25	1			
25	3			
25	3			

20	1			
20	8			
100	2			
20	1			

.....
podpis - Wykonawca / pełnomocnik Wykonawcy

owanym podpisem elektronicznym), lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufa

Wartość brutto pozycji	Stawka VAT %	Producent/Nr katalogowy

nym lub podpisem osobistym.