**Załącznik nr 2 -Formularz cenowy**

**Testy diagnostyczne, materiały pomocnicze**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **J.m.** | **Ilość** | **Cena jednostkowa** **netto** | **Cena** **jednostkowa** **brutto** | **Stawka VAT** **w %** | **Wartość netto**  | **Wartość brutto** | **\*Nazwa handlowa produktu** |
| 1. | Test antygenowy do jakościowego wykrywania H.pylori w kale | szt | 360 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Test immunochromatograficzny do wykrywania antygenu wirusa SARS-CoV-2, grypy A+B i RSV | szt | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Test immunochromatograficzny in vitro, służący do jakościowego wykrywania antygenów nukleoproteinowych wirusa grypy A i B w wymazach z nosogardzieli, w wymazach z nosa, popłuczynach z nosa/wydzielin z nosa. | szt | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Absorbent odpadów ciekłych (saszetki)’100 szt | op | 24 |  |  |  |  |  |  |
|  | **Razem** |  |  |  |

Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (testy)

1. Zamawiający wymaga dostarczenia w wersji drukowanej dla wszystkich produktów objętych umową, metodyk, kart charakterystyki preparatu niebezpiecznego, w języku polskim, które zostaną dołączone do pierwszej dostawy. Wszystkie odczynniki należy dostarczyć bezpośrednio do Działu Diagnostyki Laboratoryjnej.
2. H.pylori – Szybki test do jakościowego wykrywania antygenu Helicobacter pylori (H.pylori) w ludzkim kale, czułość testu 98,8%, a swoistość 98,4% w stosunku do metod opartych na endoskopii.(pozycja numer 1)
3. Combo Rapid (SARS/INFLUENZA/RSV) -Test immunochromatograficzny do wykrywania antygenu wirusa SARS-CoV-2, grypy A+B i RSV. Odczyt wyniku do 15 min. Czułość i specyficzność testu: SARS-CoV-2 : PPA : nie mniejsza niż 95%, NPA: nie mniejsza niż 99%, OPA nie mniejsza niż 98%, Grypa typu A : PPA: nie mniejsza niż 93%, NPA: nie mniejsza niż 97%, OPA nie mniejsza niż 96%, Grypa typu B : PPA: nie mniejsza niż 93%, NPA: nie mniejsza niż 97%, OPA nie mniejsza niż 96%, RSV : PPA: nie mniejsza niż 94%, NPA: nie mniejsza niż 97%, OPA nie mniejsza niż 96% (pozycja numer 2)
4. Influenza A B – test immunochromatograficzny in vitro, służący do jakościowego wykrywania antygenów nukleoproteinowych wirusa grypy A i B w wymazach z nosogardzieli (NP), w wymazach z nosa, popłuczynach z nosa/wydzielin z nosa.
5. Wymazówka kontroli dodatniej i ujemnej w zestawie, czułość grypa A 70-89%; grypa B 50-69%, specyficzność grypa A 90-99%; grypa B 94-100%; porównana w stosunku do metody hodowla komórkowej/DFA, możliwość wykonania testu z soli fizjologicznej (pozycja numer 3)
6. Saszetki przeznaczone do gromadzenia, przenoszenia i usuwania płynów organicznych (moczu, wymiotów, krwi, płynów surowiczych, próbek laboratoryjnych i/lub chemikaliów). Saszetki - jednorazowy superchłonny proszek w rozpuszczalnej torebce, zmieniający mocz, krew, chemikalia i inne płyny w żel. Saszetki muszą być odpowiednie do zbiórki płynów, do zastosowania we wszelkich naczyniach medycznych, takich jak nocniki, pojemniki ssaków, butelki, miski itp.