Załącznik nr 1b do Formularza ofertowego

**Karta produktu (cz.2)**

**Dostawa aparatu do multipleksowego PCR oraz testów antygenu SARS CoV- 2 w ramach projektu pn. „Walka z epidemią COVID-19 na terenie Powiatu Starachowickiego”**

**Część 2 - Dostawa testów antygenu SARS CoV- 2 w ramach projektu pn. „Walka z epidemią COVID-19 na terenie Powiatu Starachowickiego”**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Ilość: komplet – 6 000 sztuk** | | |
| Nazwa handlowa oferowanego produktu, typ/model: …………………………………………………………..……… | | |
| **Lp.** | **Opis oferowanego produktu** | **Potwierdzenie Wykonawcy: TAK** (wypełnia Wykonawca) |
|  | Test wykrywający antygen SARS-CoV-2 z wymazu z nosogardzieli |  |
|  | Metoda kasetkowa immunochromatograficzna, bez konieczności użycia czytnika |  |
|  | Możliwość odczytu wyniku badania po 15 minutach |  |
|  | 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 probówki |  |
|  | Brak konieczności wyjmowania wymazówki z próbką z probówki ekstrakcyjnej |  |
|  | Możliwość stosowania w środowisku laboratoryjnym i poza laboratoryjnym |  |
|  | Dwustronnie zakręcane probówki ekstrakcyjne |  |
|  | Test spełniający aktualne wymagania refundacji przez NFZ: czułość minimum 90 %, swoistość minimum 97 % |  |
|  | Test posiadający status WHO EUL |  |
|  | Brak reaktywności krzyżowej z koronawirusem HKU1 udokumentowany w metodyce |  |
|  | Brak wpływu mutacji SARS-CoV-2 VOC 202012/01 (B.1.1.7)  na wyniki testu, potwierdzony przez niezależną organizację |  |
|  | Aktualna metodyka wykonania testu w j. polskim i angielskim (zgodna z publicznym raportem WHO EUL). |  |
|  | Test fabrycznie nowy, z rokiem produkcji 2022 |  |
|  | Deklaracja zgodności CE |  |