

Załącznik nr 1 do zapytania ofertowego nr DN/DPN-381-12/2026

Usługa wykonania analiz jałowości radioizotopu 89Zr-DFO-Pembrolizumab

Wymagania :

- Badania będą wykonywane przez Wykonawcę zgodnie z wymaganiami aktualnej Farmakopei Europejskiej.
- Metoda o potwierdzonej przydatności dla produktu.
- Zamawiający, na własny koszt będzie dostarczać Wykonawcy próby do przeprowadzenia badania wraz ze zleceniem.
- Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu „Świadectwa badania” z każdego przeprowadzonego badania.
- Wyniki badań będą niezwłocznie, nie później niż do 24 godzin licząc od momentu uzyskania wyniku przekazywane przez Wykonawcę za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego. Jeśli powyżej opisany termin przypada na dzień wolny od pracy, wówczas dopuszcza się jego przekazanie w pierwszy, roboczy dzień tygodnia. Oryginały świadectw Wykonawca doręczy Zamawiającemu za pośrednictwem listu poleconego, w terminie do 5 dni roboczych licząc od daty wysłania ich kopii Zamawiającemu w wersji elektronicznej.
- Wykonawca niezwłocznie (nie później niż do 24 godzin od uzyskania wyniku badania) poinformuje Zamawiającego za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego o przypadku niespełnienia wymagań produktu w trakcie trwania badania.

Postać preparatu:

- roztwór wodny,
- obj. próbki ok. 2 mL,
- dostarczony po wygaśnięciu aktywności promieniotwórczej w roztworze.

Projekt pn. „Ocena efektu immunomodulującego radioterapii paliatywnej, w tym radioterapii z przestrzennym zróżnicowaniem dawki, podanej samodzielnie lub z immunoterapią, u chorych którzy wyczerpali możliwość leczenia systemowego i radioterapii radykalnej, przy wykorzystaniu immuno-PET i badań proteomicznych. Immune PET and Proteomics for the Assessment of Response to Spatially Fractionated or Palliative Radiotherapy with or without Immunotherapy (INTROSPECTION)” finansowany przez Agencję Badań Medycznych w ramach Konkursu nr ABM/2023/1 na badania head-to-head w zakresie niekomercyjnych badań klinicznych lub eksperymentów badawczych edycja II.

Opakowanie:

- szklana fiolka z septą, zakapslowana.

Dodatkowe informacje:

- Ilość badań: **60**
- Czas trwania świadczenia usługi: **sukcesywnie przez okres 12 miesięcy** (z możliwością przedłużenia o kolejne 6 miesięcy w przypadku niewykorzystania puli badań).

Projekt pn. „Ocena efektu immunomodulującego radioterapii paliatywnej, w tym radioterapii z przestrzennym zróżnicowaniem dawki, podanej samodzielnie lub z immunoterapią, u chorych którzy wyczerpali możliwość leczenia systemowego i radioterapii radykalnej, przy wykorzystaniu immuno-PET i badań proteomicznych. Immune PET and Proteomics for the Assessment of Response to Spatially Fractionated or Palliative Radiotherapy with or without Immunotherapy (INTROSPECTION)” finansowany przez Agencję Badań Medycznych w ramach Konkursu nr ABM/2023/1 na badania head-to-head w zakresie niekomercyjnych badań klinicznych lub eksperymentów badawczych edycja II.