| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **j. m.** | **ilość** | **cena jedn. netto (zł)** | **wartość netto(zł)** | **VAT(%)** | **wartość VAT (zł)** | **wartość brutto (zł)** | **PRODUCENT ORAZ INNE DANE IDENTYFIKUJĄCE PRODUKT\* nr kat.**  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 4 | 5 | 6 | 7 (5x6) | 8 | 9 (7x8) | 10 (7+9) | 11 |
|  | **IFP kompatybilne z syntetyzerem IBA Synthera+, dedykowane syntezie [18F]F-PSMA-1007, spełniające wymogi systemu GMP, składające się z:**• Płytka pionowa z ośmioma zatyczkami obrotowymi i ośmioma tulejami separacyjnymi• Płyta pozioma z sześcioma uchwytami na fiolki i dwoma uchwytami na wkłady.• Zintegrowane rurki łączące o określonej długości, średnicy i materiale• Fiolka reaktora, składająca się z:o Fiolki z bezbarwnego szkła, 10 ml, 22,5 mm x 46 mmo Przegrody do fiolki reaktora, z siedmioma otworamio Uszczelki aluminiowej 20 mm do fiolki, z otworem w środku (10 mm)• Zaprogramowany znacznik RFID (umieszczony w płytce pionowej)**Do dostawy dołączony certyfikat potwierdzający sterylność i wytworzenie w standardzie GMP. Termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy.**  | Zest. | 15 |  |  |  |  |  |  |
|  | **Reagenty do syntezy [18F]-F-PSMA-1007, kompatybilne z syntetyzerem IBA Synthera+, wytworzone zgodnie z wymaganiami systemu GMP, przetestowane pod kątem obciążenia mikrobiologicznego oraz zawartości endotoksyn bakteryjnych zawierające:** | Zest. | 15 |  |  |  |  |  |  |
|  | * Prekursor PSMA-1007, do syntezy [18F]-F-PSMA-1007, testowany pod kątem bioburdenów i endotoksyn bakteryjnych,
* Produkt przeznaczony do farmaceutycznej produkcji [18F]-F-PSMA-1007 (wyprodukowany zgodnie z wymaganiami systemu GMP dla API)
* Zawartość: 1,0 mg do 1,4 mg
* Fiolka z brązowego szkła 2R
* Korek z gumy chlorobutylowej, 13 mm,
* Kapsel, odrywany, 13 mm
 |   |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * DMSO (dimetylosulfotlenek), Ph. Eur
* Zawartość: ≥1,6 ml
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Wodorowęglan tetrabutyloamoniowy (0,075 molowy roztwór wodny, stabilizowany etanolem)
	+ Zawartość: 1,6 ml
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Kartridż QMA, z przeciwjonami węglanowymi CO32-, prekondycjonowany
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Roztwór 5% alkoholu etylowego
	+ Zawartość: 33ml ± 1ml
	+ Fiolka o pojemności 30ml, z bezbarwnego szkła
	+ Septa z gumy chlorobutylowej, średnica 20mm
	+ Kapsel z odrywanym środkiem, średnica 20mm
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Roztwór 25% alkoholu etylowego
	+ Zawartość 6,0 ml ± 0,2 ml
	+ Fiolka o pojemności 10ml
	+ Septa z kapslem aluminiowym, średnica 13 mm
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * sól fizjologiczna buforowana fosforanami (PBS, Phosphate buffered Saline)
	+ Zawartość: 15ml ± 0,5 ml
	+ Fiolka o pojemności 20 ml I wymiarach 23x75mm
	+ Septa z gumy chlorobutylowej, średnica 20mm
	+ Kapsel z odrywanym środkiem, średnica 20mm
	+ Sterylizowana w autoklawie
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Askorbinian sodu
	+ Zawartość: 400 mg ± 20mg
	+ Fiolka o pojemności 10 ml vial, sterylizowana promieniowaniem gamma, o wymiarach 46mmx22,5mm
	+ Septa z gumy chlorobutylowej, średnica 20mm
	+ Kapsel z odrywanym środkiem, średnica 20mm
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Alkohol etylowy do kondycjonowania kartridży
	+ Zawartość: nie mniej niż 2 ml
	+ Fiolka z bezbarwnego szkła
	+ Septa z gumy chlorobutylowej, średnica 13 mm
	+ Kapsel z odrywanym środkiem, średnica 13 mm
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Woda do iniekcji, Ph.Eur
	+ Zawartość: 100ml ± 10%,
	+ Zgodna z monografią 01/2017:0169 Farmakopei Europejskiej
	+ Przewodność ≤ 25 µS/cm
	+ Pozostałość po odparowaniu ≤ 0,004 %
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Katridż SCX
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Kartridż C18ec
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Strzykawki
	+ 3 x 3ml, pusta, sterylna
	+ 5ml, pusta, sterylna
	+ 10ml, pusta, sterylna
	+ 20 ml, pusta, sterylna
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Kaniule
	+ 0,6 x 60mm, sterylna
	+ 5 x 0,9x70mm, sterylna
	+ 0,8x120mm, sterylna
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * filtr, 0,22 µm, PVDF, sterylny
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * 3 x filtry wentylowane 0,2µm, sterylne
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | * Fiolka sterylna 25ml
	+ Fiolka z bezbarwnego szkła
	+ Septa z gumy chlorobutylowej, średnica 20 mm
	+ Kapsel z odrywanym środkiem
 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **Razem:** |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Na etapie realizacji Zamawiający będzie wymagał dołączenia do każdej dostawy certyfikatu jakości materiałów i odczynników, potwierdzające zgodność wymienionych wyżej parametrów oraz wytworzenie w standardzie GMP.**

1. Składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym powyżej na kwotę:

 BRUTTO: ……………………………… PLN słownie: …..…………………..….………… PLN

 NETTO: ……………………………… PLN słownie: ……………………………………. PLN

2. Oświadczam, że uważam się za związanego niniejszą ofertą na okres …………….. ( min. 30 dni ) licząc od daty wyznaczonej jako końcowy termin składania ofert.

3. Termin płatności: w terminie 30 dni licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.

4. Termin realizacji: zobowiązuję się do wykonywania dostaw sukcesywnych w terminie maksymalnie do ................. dni roboczych, na podstawie składanych przez Zamawiającego zamówień ilościowo-asortymentowych, licząc bieg terminu od dnia otrzymania zamówienia Zamawiającego.

5. Oświadczam, że termin przydatności na dostarczony asortyment wynosi co najmniej 6 miesięcy licząc od dnia odbioru asortymentu przez Zamawiającego.