

Zestawy do oceny genów fuzyjnych, MSI oraz wariantów w komórkach nowotworowych z zastosowaniem sekwenatora nowej generacji MiniSeq (Illumina) wraz z analizą danych.

LP.	NAZWA PRODUKTU	WYMAGANIA WOBEC PRZEDMIOTU ZAPOTRZEBOWANIA	j.m.	ILOŚĆ SZTUK	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Nr katalogowy/ nazwa producenta
1	Zestaw FusionPlex CTL do oceny genów fuzyjnych w nowotworach tarczycy oraz płuc z zastosowaniem sekwenatora nowej generacji MiniSeq (Illumina) wraz z analizą danych lub równoważny. Równoważność oznacza, że zaproponowane odczynniki zużywalne są kompatybilne z aparatem MiniSeq Illumina i spełniają wszystkie opisane wymagania	Zestaw powinien umożliwić ocenę fuzji genowych metodą sekwencjonowania nowej generacji dla genów wymienionych poniżej, które najczęściej ulegają rearanżacjom w komórkach raka: ALK; AXL; BRAF; CCND1; EGFR; FGFR1; FGFR2; FGFR3; MET; NRG1; NTRK1; NTRK2; NTRK3; PPARG; RAF1; RET; ROS1; THADA. Zestaw powinien też umożliwić ocenę ekspresji genów: ALK, BRAF, EGFR, MET, NTRK1, NTRK2, NTRK3, RET, ROS1. Zestaw powinien umożliwić wykonanie badania dla małych ilości materiału wyjściowego (ok. 10 ng RNA) dla materiału świeżego. Zestaw powinien umożliwić ocenę fuzji genowych w materiale archiwalnym np. bloczki parafinowe.	1 op.-48 reakcji	1 opakowanie					
		Proponowany produkt musi być kompatybilny z sekwenatorem MiniSeq Illumina co oznacza, że uzyskana biblioteka może być sekwencjonowana na tym sekwenatorze i nie wymaga zastosowania dodatkowych odczynników lub dodatkowego wyposażenia aparatu aby przystosować bibliotekę do sekwencjonowania z wykorzystaniem ww. aparatu.							
		Proponowany produkt musi zawierać odpowiednią ilość adapterów do przeprowadzenia reakcji. Proponowany produkt powinien umożliwić analizę uzyskanych danych.							

2	<p>Zestaw VarianPlex-HGC 2.0 Solid Tumor Focus v2 for Illumina do oceny wariantów SNV oraz MSI w raku jelita grubego, raku piersi, NSCLC oraz innych guzach litych z zastosowaniem sekwencjatora nowej generacji MiniSeq (Illumina) wraz z analizą danych lub równoważny. Równoważność oznacza, że zaproponowane odczytniki zużywalne są kompatybilnie z aparatem MiniSeq Illumina i spełniają wszystkie opisane wymagania.</p>	Zestaw powinien umożliwić wykrycie wariantów pojedynczych nukleotydów, zmiany liczby kopii, insercji, delecji oraz niestabilności mikrosatelitarnej dla 20 genów istotnych dla raka jelita grubego, raka piersi, czerniaka, NSCLC oraz innych guzów litych (AKT1, BRAF, EGFR, ERBB2, FOXL2, GNA11, GNAQ, GNAS, HRAS, IDH1/2, KIT, KRAS, M MET, NRAS, PDGFRA, PIK3CA, RET, TERT, TP53). Zestaw powinien umożliwić wykonanie badania dla małych ilości materiału wyjściowego (ok. 10 ng DNA) dla materiału świeżego. Zestaw powinien umożliwić ocenę zmian w materiale archiwalnym np. bloczki parafinowe.	1 op. - 8 reakcji	2 opakowania			
<p>Proponowany produkt musi być kompatybilny z sekwencjatorem MiniSeq Illumina co oznacza, że uzyskana biblioteka może być sekwencjonowana na tym sekwencjatorze i nie wymaga zastosowania dodatkowych odczytników lub dodatkowego wyposażenia aparatu aby przystosować bibliotekę do sekwencjonowania z wykorzystaniem ww. aparatu.</p> <p>Proponowany produkt musi zawierać odpowiednią ilość adapterów do przeprowadzenia reakcji. Proponowany produkt powinien umożliwić analizę uzyskanych danych.</p>							

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

BRUTTO: **PLN słownie:** **PLN**

NETTO: **PLN słownie:** **PLN**

- Oświadczam, że uważam się za związanego niniejszą ofertą na okres (min. 30 dni) licząc od daty wyznaczonej jako termin składania ofert.
- Termin płatności: 30 dni licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.
- Termin realizacji /dostawy: zobowiązuję się do realizacji zamówienia w terminie maksymalnie dodni **roboczych**, licząc bieżącego terminu od dnia otrzymania zamówienia Zamawiającego.
- Oświadczam, że termin gwarancji/ przydatności na dostarczony asortyment wynosi miesięcy liczony od dnia odbioru asortymentu przez Zamawiającego.

data i czytelny podpis

Wykonawca:

.....
(pełna nazwa/firma, adres, w
zależności
od podmiotu: NIP/PESEL, KRS /
CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
(imię, nazwisko,
stanowisko/podstawa
do reprezentacji)

Oświadczenia Wykonawcy

UWZGLĘDNIAJĄCE PRZESŁANKI WYKLUCZENIA Z ART. 7 UST. 1 USTAWY

**O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU
AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**

na potrzeby postępowania dot. **zakupu odczynników do oceny fuzji genowych i MSI w celu zapewnienia ciągłości badań diagnostycznych dla Zakładu Genetyki Klinicznej i Molekularnej prowadzonego przez Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie - Państwowego Instytutu Badawczego Oddział w Gliwicach** oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o *szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego* (Dz. U. poz. 835)¹.

czytelny podpis lub podpis z pieczętką imienną
osoby/osób upoważnionej/upoważnionych
do reprezentowania Wykonawcy)

¹ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o *szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, zwanej dalej „ustawą”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:*

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

KLAUZULA INFORMACYJNA
DLA WYKONAWCÓW ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
UDZIELANYCH PRZEZ NARODOWY INSTYTUT ONKOLOGII
IM. MARIII SKŁODOWSKIEJ-CURIE – PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY. ODDZIAŁ W
GLIWICACH

Zgodnie z art. 13 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, informuje się, że:

1. Administratorem danych osobowych przetwarzanych w związku z prowadzeniem przez Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie Oddział w Gliwicach postępowań o udzielenie zamówienia publicznego oraz następnie zawarciem i realizacją umów w sprawie zamówień publicznych jest Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowy Instytut Badawczy przy ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa, Oddział w Gliwicach przy ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice.
2. Dane Kontaktowe Inspektora Ochrony Danych: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach, ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice, tel. 32 278 91 85.
3. Wyżej określone dane osobowe przetwarzane są w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz zawarcia i realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego (art. 6 ust. 1b RODO)
4. Odbiorcy danych: dane nie będą udostępniane podmiotom innym niż uprawnione na mocy przepisów prawa.
5. Dane przechowywane będą przez okres niezbędny do przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego, nie krócej niż do upływu okresu przedawnienia roszczeń wynikających z tej umowy.”
6. Osoby, których dane podlegają przetwarzaniu, posiadają prawo dostępu do treści swoich danych i ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, w przypadku udzielenie zgody na przetwarzanie przysługuje prawo do cofnięcia zgody w dowolnym momencie bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, a także wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych (PUODO) w przypadku uznania, że przetwarzanie danych narusza przepisy dotyczące ochrony danych osobowych.
7. Podanie danych jest dobrowolne, jednak niezbędne w celu udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz następnie w celu zawarcia i realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego. Konsekwencją nie podania danych jest brak możliwości udziału w postępowaniu oraz zawarcia i realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.