

Parametry techniczne:

Inkubator CellXpert® C170i firmy Eppendorf (lub równoważny) wraz z reduktorem butlowym dwustopniowym do Co2 (2RBKW-0,15) wraz z wszystkimi niezbędnymi akcesoriami oraz instalacją i szkoleniem w zakresie obsługi

Lp.	Parametry wymagane/ lub równoważne	Wartość wymagana	Parametr oferowany
Informacje ogólne			
1.	Producent/kraj	TAK, podać	
2.	Model/Typ	TAK, podać	
3.	Urządzenie fabrycznie nowe (rok produkcji nie wcześniej niż 2024), kompletne i gotowe do użycia – bez dodatkowych nakładów finansowych ze strony Zamawiającego	TAK, podać	
4.	Urządzenie zgodne z Rozporządzeniem 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) bądź zgodne z Dyrektywą Rady 93/42/EEC (MDD) wraz z późniejszymi przepisami przejściowymi, potwierdzone deklaracją zgodności i/lub certyfikatem CE (w zależności od klasy wyrobu medycznego) oraz stosownymi oświadczeniami (jeśli wymaga)	TAK, podać (jeżeli dotyczy)	
Parametry podstawowe			
1.	Pojemność komory inkubatora 167L	TAK, podać	
2.	Sześciocienny system grzania. Rozprowadzanie temperatury na zasadzie konwekcji, bez użycia wentylatora, eliminujący drgania oraz zmniejszający ryzyko kontaminacji wewnętrznej. Brak konieczności użycia wewnętrznych filtrów HEPA współpracujących z wentylatorem	TAK	
3.	Szklane drzwi wewnętrzne z uszczelkami umożliwiające podgląd kultur, minimalizując wpływ czynników zewnętrznych na atmosferę wewnątrz komory. Drzwi wewnętrzne dzielone na 4 części z możliwością otwarcia każdego segmentu osobno lub całych drzwi	TAK	
4.	Drzwi zamykane na system magnetyczny	TAK	
5.	Komora inkubatora wykonana ze stali nierdzewnej polerowanej z zaokrąglonymi narożnikami i krawędziami, półki i stelaże łatwe do wyjęcia	TAK	
6.	4 półki perforowane ze stali nierdzewnej o wymiarach (S x G) 522 x 428 mm. Możliwość zainstalowania maksymalnie 8 półek	TAK, podać	
7.	Półprzewodnikowy czujnik CO2 na podczerwień działający niezależnie od poziomu wilgotności, odporny na temperaturę 180 st. C	TAK	
8.	Niezależny filtr HEPA na doprowadzeniu CO2	TAK	
9.	Regulacja CO2 w zakresie 0,1-20% z dokładnością 0,1%	TAK, podać	
10.	Stabilność CO2 +/-0,1%	TAK, podać	
11.	Prędkość przywracania poziomu CO2 do wartości 5% po otwarciu drzwi na 30s: <5min, +/-1min	TAK, podać	
12.	Zakres temperatur pracy: +4st. C ponad temperaturę otoczenia do +50st. C	TAK, podać	
13.	Wyposażony w integralny system kilku czujników temperatury	TAK	
14.	Regulacja temperatury o 0,1st. C	TAK, podać	
15.	Jednorodność temperatury w komorze inkubatora w temperaturze +37 st, C wynosząca +/-0,3 st. C	TAK, podać	

16.	Inkubator wyposażony w opcję autosterylizacji komory inkubatora w temperaturze +180 st. C przez 2 godziny	TAK	
17.	Możliwość zapisu oraz eksportowania z urządzenia protokołu dotyczącego procesu autosterylizacji	TAK	
18.	Wymowana taca nawilżająca ze stali nierdzewnej o poj. 2,5L	TAK	
19.	Kontrola wilgotności: 95% w 37 st. C	TAK, podać	
20.	System alarmów nieprawidłowej pracy z uwzględnieniem stanów alarmowych: nieprawidłowej temperatury w komorze, nieprawidłowego poziomu CO2 w komorze, otwartych drzwi	TAK	
21.	2 porty dostępu o średnicy zewnętrznej 25mm umieszczone na tylnej ścianie komory inkubatora umożliwiające doprowadzenie urządzeń zewnętrznych	TAK	
22.	Intuicyjny dotykowy wyświetlacz 7" wyposażony w 2 porty USB 2.0	TAK, podać	
23.	Inkubator wyposażony w oprogramowanie umożliwiające ustawienie profili użytkowników oraz ich zarządzanie	TAK	
24.	Rejestracja danych i wykresów rejestrujących zmiany stężenia CO2, temperatury oraz zapisujący informacje o alarmach w okresie max. 6 miesięcy. Możliwość eksportu wykresów, komunikatów o zdarzeniach w formacie PDF lub CSV poprzez łącze USB 2.0	TAK	
25.	Wyposażony w port umożliwiający podłączenie urządzenia do lokalnej sieci internetowej oraz BMS	TAK	
26.	Waga 107 kg z podstawowym wyposażeniem	TAK, podać	
27.	Wymiary zewnętrzne (W x S x G) 900 X 718 X 715 mm	TAK, podać	
28.	Wymiary wewnętrzne komory (W x S x G) 692 x 539 x 445 mm	TAK, podać	
Gwarancja i serwis			
29.	Gwarancja 24 miesiące	TAK	
30.	Przegląd/y w okresie gwarancji urządzenia wraz ze wszystkimi materiałami niezbędnymi do wykonania przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta	TAK, podać częstotliwość	
31.	Autoryzowany serwis na terenie Polski	TAK	
32.	Dostawa, montaż i uruchomienie w cenie sprzętu w siedzibie Zamawiającego	TAK	
33.	Zagwarantowane bezpłatne naprawy urządzenia w przypadku awarii w okresie gwarancji	TAK	
34.	Szkolenie personelu medycznego z zakresu obsługi i konserwacji w siedzibie Zamawiającego	TAK	
35.	Szkolenie personelu technicznego z zakresu obsługi technicznej i konserwacji w siedzibie Zamawiającego	TAK	
36.	Instrukcja obsługi urządzenia w języku polskim oraz w języku angielskim (jeżeli posiada) – dostarczona wraz z urządzeniem w formie papierowej oraz elektronicznej	TAK	

6

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

DOTYCZĄCE BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Przystępując do udziału w zapytaniu cenowym, którego celem jest ustalenie szacunkowej wartości zamówienia **dot. dostawy inkubatora CellXpert® C170i firmy Eppendorf (lub równoważnego) wraz z reduktorem butlowym dwustopniowym do Co2 (2RBKW-0,15) wraz z wszystkimi niezbędnymi akcesoriami oraz instalacją i szkoleniem w zakresie obsługi dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawcze-go Oddział w Gliwicach**, działając w imieniu i na rzecz firmy:

(nazwa i adres Wykonawcy)

Mając na uwadze przesłanki wykluczenia zawarte w art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2022 poz. 835):

- oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2022 poz. 835).

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Dnia _____

Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę(y) uprawnioną(e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) właściwym dla formy organizacyjnej Wykonawcy lub pełnomocnika.

Załącznik nr 3 do pisma nr DA/AM-231-62/24

KLAUZULA INFORMACYJNA
DLA WYKONAWCÓW ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
UDZIELANYCH PRZEZ NARODOWY INSTYTUT ONKOLOGII
IM. MARII 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.

**Narodowy Instytut Onkologii
im. Marii Skłodowskiej-Curie –
Państwowy Instytut Badawczy
Oddział w Gliwicach**

ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15
44-102 Gliwice

Dyrekcja
Tel.: +48 32 278 96 18

dyrektor@gliwice.nio.gov.pl
www.gliwice.nio.gov.pl

Centrala
Tel.: +48 32 278 88 88
Fax: +48 32 231 35 12

NIP: 5250008057
REGON: 000288366-00028