



Co-funded by the
European Union



Ministerstwo
Zdrowia



Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego

Znak postępowania: D.DZP.260.234.2025

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

L.p.	Przedmiot zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Producent i numer katalogowy	Czy odczynnik jest wyrobem medycznym? (T/N)
1	48 flow celli R10.4.1	Szt.	48	Nanopore nr kat. FLO-MIN114	N
2	Flongle Starter pack	Op.	2	Nanopore nr kat. FLGIntSP	N
3	Rapid Barcoding Kit 96 V14	Op.	10	Nanopore nr kat. SQK-RBK114.96	N
4	Native Barcoding Kit 24 V14	Op.	6	Nanopore nr kat. SQK-NBD114.24	N
5	Flow Cell Priming Kit XL	Op.	8	Nanopore nr kat. EXP-FLP004-XL	N
6	Midnight RT PCR Expansion	Op.	1	Nanopore nr. Kat.: EXP-MRT001	N

Okres przydatności materiałów i odczynników do użycia powinien być nie krótszy niż 12 tygodni.



Co-funded by the
European Union



Ministerstwo
Zdrowia



Zamawiający wskazuje, że cena oferty za realizację zamówienia musi obejmować wszelkie niezbędne koszty składające się na realizację dostawy, w tym m.in. koszty transportu. Szacowana (prognozowana) liczba transportów to 2 (dwa).

Zamawiający dołożył należytej staranności w celu przygotowania Opisu przedmiotu zamówienia, jednak specyfika przedmiotu zamówienia może powodować brak możliwości opisanie przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń. Ilekroć w Opisie przedmiotu zamówienia użyto znaków towarów, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczegółowego procesu, który charakteryzuje przedmiot zamówienia, oznacz to, iż Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych o tych samych lub lepszych parametrach od wymaganych przez Zamawiającego. Parametry zamawianych produktów określają istotne warunki użytkowe oraz techniczne jakie musi spełnić przedmiot zamówienia. Wskazane marki lub nazwy producenta określają klasę produktu.

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązanie równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

Kryteria stosowane w celu oceny równoważności:

W Opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający wskazał zastosowanie zamawianych produktów, ew. podał nr katalogowy, producenta, tym samym określił wymagany, zweryfikowany w toku badań produkt, konfekcjonowanie, czystość i inne istotne parametry jakościowe, jakim winny odpowiadać one ze względu na metodykę prowadzenia prac, konieczność utrzymania ich standardu oraz wysokiej jakości wyników. Co do zasady przyjmuje się, że wskazane w oryginalnym opisie Zamawiającego patenty, znaki towarowe, pochodzenie określają parametry techniczne, eksploatacyjne, użytkowe, co oznacza, że dopuszcza się złożenie oferty na produkty o równoważnych parametrach technicznych, eksploatacyjnych i użytkowych, co obliguje Wykonawcę, powołującego się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, do wykazania, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Kontynuacja prowadzonych badań wymaga stosowania niezmiennych tych samych odczynników ze względu na metodykę prowadzonych badań oraz konieczność utrzymania wiarygodnych i powtarzalnych wyników.

W przypadku, jeżeli Wykonawca zaoferuje produkty równoważne zobowiązany jest:



Co-funded by the
European Union



Ministerstwo
Zdrowia



- wykazać, że zaoferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w szczególności, że są one tożsame pod względem charakterystyki analitycznej oraz składu;
- wykazać, że oferowane przez niego produkty (każdy z osobna) spełniają wymagania pozwalające na kontynuację badań Zamawiającego bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności (procedur) sprawdzających w tym np. kalibracji urządzeń, zmiany ustawień i parametrów aparatury;
- wykazać, że nie spowodują kosztów z tytułu konieczności nabycia dodatkowych produktów;
- przyjąć na siebie odpowiedzialność za uszkodzenia sprzętu powstałe w wyniku używania zaoferowanych i dostarczonych odczynników równoważnych, na podstawie opinii wydanej przez autoryzowany serwis producenta sprzętu;
- przyjąć na siebie odpowiedzialność za wynikłe szkody związane z bezpowrotnym zniszczeniem materiału badawczego oraz z utratą porównywalności wyników badań;
- Wykonawcy, którzy zaoferują produkt równoważny poniosą wszelką odpowiedzialność, za wynikłe szkody związane między innymi za naruszenie powtarzalności wyników badań, uszkodzenie urządzeń itp.