

ZP/ 48/008/D/20

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA (załącznik E do siwz)

CZĘŚĆ 5: sukcesywna dostawa medium i suplementów do hodowli komórek ssaczych

Lp.	Nr katalogowy	Nazwa produktu	Ilość w jednym opakowaniu	Liczba opakowań
1.	10-092-CVR	DMEM/F12 (with L-glutamine and 15mM HEPES)	6 x 500ml	6
2.	15-040-CVR	RPMI 1640 (without L-glutamine)	6 x 500ml	24
3.	10-050-CV	McCoy's 5A (Iwakata & Grace Modification) with L-glutamine	6 x 500ml	3
4.	10-009-CVR	(Minimum Essential Medium) with 1.5 g/L sodium bicarbonate, NEAA, L-glutamine, and sodium pyruvate	6 x 500ml	3
5.	35-079-CV	Płodowa Surowca Bydłęca Ameryka Poł	1 x 500ml	24
6.	25-005-CI	L-Glutamine 6 x 100 ml 200mM Solution	6 x 100ml	8
7.	25-054-CI	Corning® 100 mL Trypsin 10x, 2.5% Trypsin in HBSS [-] calcium, magnesium, phenol red, Porcine Parvovirus Tested 6 x 100 ml	6 x 100ml	8

UWAGA:

Zamawiający określił przedmiot zamówienia używając konkretnego producenta i konkretnego produktu ze względu na potrzeby Zamawiającego (kontynuacja badań) które tylko ten produkt może spełnić. Znaczna większość realizowanych przez Zamawiającego badań jest kontynuacją podjętych wcześniej inicjatyw w związku z czym, w celu zachowania ciągłości i jednorodności badań, niedopuszczenia do utraty uzyskanych wyników z wcześniej przeprowadzonych i zakończonych doświadczeń oraz zapewnienia miarodajnych wyników, Zamawiający zobowiązany jest do zapewnienia dostaw odczynników na których badania te zostały rozpoczęte. Powyższe wiąże się również z zapewnieniem odpowiedniej kalibracji aparatury badawczej, która służy do wykonywania określonych pomiarów lub reakcji podczas realizowanych badań i doświadczeń. Zmiana jakiegokolwiek odczynnika i wprowadzenie jego zamiennika do procedury badawczej wymaga każdorazowo przeprowadzenia bardzo kosztownego i czasochłonnego procesu walidacyjnego. Uniemożliwiłoby to zapewnienie ciągłości prac badawczych, obniżyłoby efektywność badań, mogłoby wpłynąć na wydłużenie okresu oczekiwania na wynik badania oraz podniosłoby znacznie koszty funkcjonowania laboratorium. W skrajnych przypadkach procedura walidacyjna mogłaby wykazać nieprzydatność zakupionego zamiennika do badań, co spowodowałoby konieczność ponownego zakupu i zdeorganizowałoby pracę badawczą.