**Załącznik nr 3. Odczynniki wykorzystywane do rutynowej kontroli jakości radiofarmaceutyków**

Sukcesywne dostawy odczynników przez okres **24 miesięcy**.

Data rozpoczęcia dostaw **05.07.2021**.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Specyfikacja** | **Jednostka miary** | **Ilość** | **Cena jednostkowa****netto** | **Wartość****netto** | **Wartość****brutto** |
| **1** | **FDG – reference standard**1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o masie 10 mg.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **3** |  |  |  |
| **2** | **FDM – reference standard**1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o masie 10 mg.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **3** |  |  |  |
| **3** | **Cryptand 222 – reference standard**1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o masie 15 mg.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **2** |  |  |  |
| **4** | **Triflat mannozy – reference standard**1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o masie 80 mg.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **4** |  |  |  |
| **5** | **1,3,4,6 tetra-*O*-acetylomannopiranoza** 1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o masie 100 mg
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **1** |  |  |  |
| **6** | **D(+)-glukoza monohydrat – reference standard**1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o masie 500 mg
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **4** |  |  |  |
| **7** | **D(+)-glukoza monohydrat – Ph. Eur. standard**1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa zgodna z EDQM.
3. Opakowanie o masie 750 mg
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **1** |  |  |  |
| **8** | **GaPSMA-11 – reference standard**1. Substancja stała.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o masie 1 mg.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Fiolka** | **1** |  |  |  |
| **9** | **Acetonitryl - certyfikowany materiał wzorcowy**1. Substancja ciekła.
2. Substancja wzorcowa.
3. Opakowanie o zawierające 3 ampułki po 1,2 mL każda.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Opakowanie** | **1** |  |  |  |
| **10** | **Alkohol izopropylowy – Ph. Eur standard**1. Substancja ciekła.
2. Substancja wzorcowa zgodna z EDQM.
3. Opakowanie o masie 100 mg.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Ampułka** | **1** |  |  |  |
| **11** | **Aceton – reference standard**1. Substancja ciekła.
2. Substancja wzorcowa zgodna z Ph. Eur. lub USP.
3. Opakowanie zawierające 3 ampułki.
4. Termin ważności nie krótszy niż 10 tygodni od daty dostawy.
5. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Opakowanie** | **1** |  |  |  |
| **12** | **Alkohol metylowy**1. Widmo wzorcowe zgodne z EDQM.
2. Certyfikat analizy lub inny dokument potwierdzający jakość.
 | **Sztuka** | **1** |  |  |  |
| **SUMA** |  |  |  |  |  |