**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** | |  |  |  |  |  |