**Nr sprawy KO/253/BM/1/25**

*Załącznik do Formularza oferty*

ARKUSZ CENOWY

**BADANIA MOLEKULARNE**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa badania | Materiał | Maksymalny czas oczekiwania na wynik | Szacunkowa ilość badań/24 miesiące | Cena jednostkowa | Wartość netto (zł) | PodatekVAT | Wartość brutto (zł) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 5x6=7 | 8 | 7+8=9 |
| 1 | PD-L1 badanie antygenu (22C3) | Bloczek parafinowy, dołączyć rozpoznanie |  | 30 |  |  |  |  |
| 2 | NGS – rak płuca, badanie techn. NGS | Bloczek parafinowy, dołączyć rozpoznanie |  | 30 |  |  |  |  |
| **RAZEM:** |  |  |  |

**WYMAGANIA :**

1. Przyjmujący Zamówienie ma zapewnić zgodność nazwy, przedmiotu i zakresu badania w arkuszu cenowym, skierowaniach, wynikach i dokumentach rozliczeniowych z nazwą wskazaną przez Udzielającego Zamówienie w niniejszym arkuszu, jeżeli stosowana przez niego nazwa badania jest inna wówczas może dopisać ją przy nazwie zawartej w arkuszu ale nie może jej zastąpić. Niezależnie od nazwy badania obejmuje ono pełne badanie w danym zakresie zakończone uzyskaniem wyniku.
2. Badanie powinno być wykonywane 5 dni w tygodniu tj. od poniedziałku do piątku.
3. Przyjmujący Zamówienie na własny koszt, za pośrednictwem firmy kurierskiej dostarcza materiał do badania z **Pracowni Bakteriologii, Szpitala Specjalistycznego w Chorzowie ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów,** od poniedziałku do piątku w godz. 08.00 – 15.00 do lokalizacji wskazanej jako miejsce wykonywania badań.
4. Wynik badania winien być dostarczony w terminie nie dłuższym niż określony w arkuszu (kolumna 4).
5. Przyjmujący Zamówienie przekazuje wynik badania na bieżąco za pomocą szyfrowanej wiadomości e-mail.
6. Oryginał wyniku badania Przyjmujący Zamówienie przesyła do siedziby Udzielającego Zamówienie na własny koszt.
7. Przyjmujący Zamówienie dostarcza do Udzielającego Zamówienie druki skierowania, świadomej zgody na badania (o ile jest wymagana), w których nazwa badania pozostaje zgodna z nomenklaturą niniejszego arkusza cenowego, procedury wykonywania badań, w tym jeżeli istnieją procedury przygotowywania pacjenta do badania oraz pobrania materiału, a także sprzęt potrzebny do pobrania materiału. W celu zapewnienia sprawności realizacji badań, laboratorium powinno dysponować sprzętem pozwalającym zrealizować co najmniej 10% badań ze wskazanej ilości w arkuszu cenowym w każdej pozycji.
8. W przypadku, jeżeli do przechowywania pomiędzy pobraniem materiału a jego odbiorem potrzebne jest zapewnienie specjalnych warunków, Przyjmujący Zamówienie na żądanie Udzielającego Zamówienia zobowiązany jest dostarczyć urządzenie zapewniające te warunki i użyczyć je na czas trwania umowy (np. lodówka, cieplarka itp.)
9. Wymaga się prowadzenia kontroli wewnątrzlaboratoryjnej (np. instrukcja operacyjna związana ze sposobem jej prowadzenia), oraz zewnątrzlaboratoryjnej potwierdzonej stosownym aktualnym certyfikatem obejmującym badanie antygenu PD-L1 (poz. 1) oraz mutacji EGFR i KRAS
i rearanżacji ALK i ROS 1 (poz. 2) (np. EQA, EMQN lub równoważnym).
10. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany realizować zamówienie w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami i wymaganiami Narodowego Funduszu Zdrowia oraz obowiązującymi przepisami w zakresie badań patomorfologii, genetyki, biologii molekularnej.
11. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do udokumentowania przynajmniej dwuletniego doświadczenia personelu wykonującego badania
w wykonywaniu badań patomorfologicznych, genetycznych i molekularnych.
12. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest wskazać procedury stosowanych przez niego metod wykonywania badań dla parametrów zawartych w arkuszu, wyposażenia pomiarowego, danych dotyczących osób odpowiedzialnych za daną metodę badania oraz dane kierownika pracowni, który musi posiadać tytuł specjalisty laboratoryjnej genetyki medycznej a także podać zakres wartości referencyjnych dla zalecanych przez Udzielającego Zamówienia. Dane należy na bieżąco aktualizować podczas trwania umowy.
13. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do dostarczenia Udzielającemu Zamówienie w formie pisemnej oraz elektronicznej instrukcji dotyczącej: przygotowania wysyłanej próbki materiału biologicznego do badania tzn. ilości materiału, która potrzebna jest do wykonania badania, sposobu jego pobrania, postępowania z materiałem pobranym, sposobu oznakowania próbki, sposobu jej przechowywania od momentu jej pobrania do odbioru przez Przyjmującego zamówienie, sposobu jej transportu.
14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zabezpieczenia ciągłości wykonywania badań w przypadku awarii aparatury pomiarowej lub zakłóceń w dostawach odczynników do wykonywania zleconych przez Udzielającego Zamówienia badań, Przyjmujący Zamówienie musi zachować terminowość ich wykonywania zgodnie z zawartą umową lub pokryć koszty ich wykonania poniesione przez Udzielającego Zamówienia u innego podwykonawcy, z zachowaniem prawa do domagania się zapłaty kar umownych przewidzianych w umowie.
15. Udzielający zamówienie nie dopuszcza wykonywania badań u podwykonawcy.

…………………………………………

 (miejscowość, data)

.....................................................................................

Pieczęć i podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń

 woli w imieniu Oferenta