|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa badania | Liczba oznaczeń na 24 miesiące | Wielkość opakowania | Ilość opakowań na 24 miesiące | Cena netto za oznaczenie | Cena netto za opakowanie | Cena brutto za opakowanie | Wartość brutto (wartość netto+VAT) | Nr katalogowy Producent |
| 1 | Albumina w surowicy | 1 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 | ALAT | 15 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 | AspAT | 14 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Amylaza | 8 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Białko całkowite | 1 400 |  |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Bilirubina bezpośrednia | 700 |  |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Bilirubina całkowita | 9 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Cholesterol całkowity | 11 100 |  |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Cholesterol HDL met .bezpośrednia | 9 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Cholesterol LDL met. bezpośrednią | 10 700 |  |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Fosfataza zasadowa | 6 600 |  |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Glukoza | 36 400 |  |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Dehydrogenaza mleczanowa | 700 |  |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Fosfor | 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| 15 | GGTP | 6 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| 16 | Kinaza kreatynowa CK | 600 |  |  |  |  |  |  |  |
| 17 | Kinaza kreatynowa CK-MB | 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| 18 | Kreatynina met. enzymatyczna | 39 000 |  |  |  |  |  |  |  |
| 19 | Mocznik | 19 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| 20 | Kwas moczowy | 2 400 |  |  |  |  |  |  |  |
| 21 | Magnez | 2 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| 22 | Chlorki | 700 |  |  |  |  |  |  |  |
| 23 | Trójglicerydy | 10 600 |  |  |  |  |  |  |  |
| 24 | Wapń MTB lub Arsenazo III | 2 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| 25 | Żelazo | 4 400 |  |  |  |  |  |  |  |
| 26 | Białko C-reaktywne (CRP) , liniowość odczynnika min. do 32 mg/dl | 34 100 |  |  |  |  |  |  |  |
| 27 | dTIBC/ UIBC | 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| 28 | Hb A1C | 5 400 |  |  |  |  |  |  |  |
| 29 | IgE | 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| 30 | Ferrytyna | 2 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| 31 | Alkohol etylowy | 1 600 |  |  |  |  |  |  |  |
| 32 | ASO | 1 100 |  |  |  |  |  |  |  |
| 33 | RF czynnik reumatoidalny | 1 000 |  |  |  |  |  |  |  |
| 34 | Sód jonosektywnie | 33 000 |  |  |  |  |  |  |  |
| 35 | Potas jonoselektywnie | 34 400 |  |  |  |  |  |  |  |
| 36 | Prokalcytonina | 3 800 |  |  |  |  |  |  |  |
| 37 | Homocysteina | 900 |  |  |  |  |  |  |  |
| 38 | Białko w moczu i płynie mózgowo – rdzeniowym i w moczu | 300 |  |  |  |  |  |  |  |
| 39 | barbiturany | 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| 40 | benzodiazepiny | 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| 41 | albumina w moczu | 1 500 |  |  |  |  |  |  |  |
| 42 | wankomycyna | 200 |  |  |  |  |  |  |  |
| 43 | *Wymagane surowice i kalibratory (kontrola raz dziennie surowicą N i P)* |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 44 | *Materiały eksploatacyjne:* |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Toner do drukarki |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 45 | Czynsz dzierżawny: |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM:** |  |  |  |  |  |  |  |  |

Podane ilości badań nie uwzględniają kontroli i kalibracji. **Harmonogram kontroli: HbA1C, IgE, homocysteina, białko w moczu, albumina w moczu, CK-MB, benzodiazepiny, barbiturany, wankomycyna – 2 razy w tygodniu na 2 poziomach, pozostałe badania codziennie na dwóch poziomach.**

Warunki graniczne:

Wszystkie oferowane odczynniki i bufory w stanie płynnym gotowe do natychmiastowego użycia. Dopuszcza się kalibratory i kontrole w formie liofilizatu.

Wszystkie odczynniki biochemiczne, kontrole i kalibratory pochodzą od jednego producenta w celu zapewnienia kompatybilności oferowanego asortymentu.

Ilość oferowanych odczynników, kalibratorów, kontroli i innych płynów powinny uwzględniać datę ważności po otwarciu w taki sposób, aby w każdym dniu ważności umowy Zamawiający dysponował odczynnikami, kalibratorami, kontrolami i innymi płynami spełniającymi warunki stabilności i przydatności do użycia określone przez producenta.

Data.........................................................

Dokument elektroniczny, podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym