



71/2025/Z/FAIND2.0

Załącznik nr 2

W związku z realizacją projektu nr 2022/ABM/05/00005 pod nazwą „**Analog FGF1: nowy cel terapeutyczny dla niealkoholowej stłuszczeniowej choroby wątroby i powiązanych chorób metabolicznych**” firma CELON PHARMA SA z siedzibą w Kielinie zaprasza do składania ofert na dostawę;

Przedmiot postępowania: **Pompa perystaltyczna o średnim przepływie do stosowania w środowisku GMP – 1 szt.**

Przedmiotowe urządzenie musi być fabrycznie nowe, wyprodukowane nie wcześniej niż w 2024r., nieużywane w jakimkolwiek laboratorium oraz nieekspozowane na konferencjach lub imprezach targowych oraz musi spełniać wymagania techniczno-funkcjonalne wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia wraz z transportem, instalacją, walidacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu.

Poniższy opis przedmiotu zamówienia przedstawia minimalne wymagania urządzenia będącego przedmiotem zamówienia. Wykonawcy przystępujący do postępowania powinni zaproponować urządzenie o parametrach takich samych lub przewyższających wskazane poniżej.

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Wymagane minimalne parametry	Parametry oferowanego przedmiotu (Wypełnia Oferent)
Pompa perystaltyczna o średnim przepływie do stosowania w środowisku GMP – 1 szt.	
Natężenie przepływu od 0,001 do 19 l/min	
Prędkość napędu w zakresie od 0,1 do 265 obr/min	
Możliwość sterowania manualnego, a także analogowego i cyfrowego	
Możliwość dodawania precyzyjne odmierzonej objętości płynu w specjalnym do tego trybie	
Zasilanie dwunapięciowe 115/230 V, 50/60 Hz	
Zakres roboczy temperatur: 5 – 40 °C	
Całkowita masa urządzenia nie większa niż 25 kg	
Hałas z napędu urządzenia nie przekracza 70 dB	
Wał napędowy wykonany ze stali nierdzewnej	
Urządzenie posiada wyjście analogowe 0-10V, 4-20 mA	
Pompa posiada wbudowany kolorowy wyświetlacz	
Przejrzyste menu panelu obsługi urządzenia	
Głowica pompy z podwójnymi rolkami do węży ciągłych	

Celon Pharma S.A.

Biuro główne: Ogrodowa 2A, Kielin
05-092 Łomianki, Polska
telefon: +48 22 751 59 33
fax: +48 22 751 44 58
e-mail: info@celonpharma.com

Organ rejestrujący: Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy w Warszawie
XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek
KRS: 0000437778
Kapitał zakładowy: 5 103 500 PLN
NIP: 118 – 16 – 42 – 061
www.celonpharma.com



Intuicyjna klawiatura	
Możliwość zablokowania pracy pompy za pomocą kodu PIN	
Możliwa zmiana kierunków pracy głowicy pompy	
Urządzenie może być czyszczone takimi środkami czystości jak 70% etanol i 70% IPA	
Nóżki urządzenia zabezpieczone gumowymi niebrudzącymi osłonami	
Głowica pompy zatraskiwana, otwierana za pomocą klucza imbusowego	
W pompie można zainstalować węże o średnicy wewnętrznej: 6,4 mm; 9,6 mm; 12,7 mm; 15,9 mm	
Możliwość pracy z węzami różnych producentów: Marprene® TL, Bioprene® TL, Pumpsil®, GORE® STA-PURE® – seria PFL, neopren	
Urządzenie w obudowie o klasie ochrony minimum IP66	
Urządzenie nie generuje cząstek stałych	
Dokumentacja kwalifikacyjna IQ/OQ	
IQ/OQ powinno zawierać m.in.: • przeprowadzenie testów dla węży o różnych średnicach, • pomiar przepływu przy różnych prędkościach, • sprawdzenie powtarzalności przepływu cieczy (testy wykonywane na wodzie PW/WFI)	
Dostawca pompy zapewnia wszystkie materiały niezbędne do przeprowadzenia kwalifikacji IQ/OQ	
Dostawca zapewnia certyfikaty kalibracyjne dla urządzeń pomiarowych, wykorzystywanych do kalibracji pompy	
Dostawca zapewnia certyfikaty materiałów zużywalnych wykorzystywanych podczas kalibracji pompy	
Urządzenie posiada certyfikat CE	
Urządzenie spełnia standardy GMP; możliwość pracy w klasach czystości C i D	
Dostawca zapewnia instrukcje w języku polskim i/lub angielskim	

Wymagania dodatkowo		
Gwarancja	Minimalny okres gwarancji wynosi 24 miesiące	
Serwis	Wykonawca zapewnia autoryzowany przez producenta serwis gwarancyjny i pogwarancyjny realizowany na terenie RP.	TAK/NIE
Szkolenie personelu	Instalacja i szkolenie w dniu i na miejscu instalacji dla nieograniczonej liczby osób w zakresie obsługi urządzenia oraz niezbędnych operacji konserwacyjnych	TAK/NIE
Zgłoszenie awarii	Wykonawca zapewnia możliwość zgłaszania awarii aparatu przez 24 godziny na dobę przez 365 dni w roku	TAK/NIE
Reakcja wykonawcy	Czas reakcji na zgłoszenie awarii	Do 24h od zgłoszenia/powyżej 24h od zgłoszenia
Usunięcie awarii	Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia awarii w czasie	Do 2 dni roboczych (48 godz.) a w przypadku

Celon Pharma S.A.

Biuro główne: Ogrodowa 2A, Kielpin
05-092 Łomianki, Polska
telefon: +48 22 751 59 33
fax: +48 22 751 44 58
e-mail: info@celonpharma.com

Organ rejestrujący: Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy w Warszawie
XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek
KRS: 0000437778
Kapitał zakładowy: 5 103 500 PLN
NIP: 118 – 16 – 42 – 061
www.celonpharma.com



		sprawdzenia części z zagranicy do 14 dni roboczych/powyżej 14 dni roboczych (24 godz.) a w przypadku sprawdzenia części z zagranicy powyżej 14 dni roboczych
Instalacja	Zagwarantowana instalacja sprzętu, przyłączenie do lokalnych instalacji mediów oraz szkolenie personelu	
System zarządzania jakością	Wymagane jest aby producent urządzenia posiadał wdrożony i certyfikowany system zarządzania jakością ISO 9001.	

.....

(podpis Wykonawcy lub osoby upoważnionej w imieniu Wykonawcy)

Celon Pharma S.A.

Biuro główne: Ogrodowa 2A, Kielpin
05-092 Łomianki, Polska
telefon: +48 22 751 59 33
fax: +48 22 751 44 58
e-mail: info@celonpharma.com

Organ rejestrujący: Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy w Warszawie
XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek
KRS; 0000437778
Kapitał zakładowy: 5 103 500 PLN
NIP: 118 – 16 – 42 – 061
www.celonpharma.com