

.....
nazwa oraz adres Zamawiającego

Wrocław, 28.11.2022

Zaproszenie do składania ofert

Uniwersytet Medyczny we Wrocławiu zaprasza Państwa do składania ofert w postępowaniu o udzielenie zamówienia, z wyłączeniem stosowania przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. – Dz. U. z 2022 r., poz. 1710), o którym mowa w art. 2 ust. 1 pkt 1 tej ustawy, ze względu na wartość szacunkową netto zamówienia mniejszą niż 130 000 złotych, którego przedmiotem jest:

dostawa oprogramowania typu ChemDraw Professional – licencja wielostanowiskowa dla 50 użytkowników.

1. Warunki realizacji zamówienia

Termin realizacji zamówienia	do 15.11.2022
Termin płatności	21 dni od daty wystawienia faktury
Minimalne wymagania jakie musi spełniać program	załącznik nr 1 - specyfikacja techniczna
Warunki gwarancyjne i serwisowe ustalone przez Zamawiającego	Zapewnienie bezpłatnego wsparcia technicznego przez okres trwania licencji

2. Oferty należy składać w formie PDF na adres e mail: malgorzata.ostrowska@umw.edu.pl w terminie do dnia **01.12.2022 do godz. 12:00**

1. Kryteriami oceny ofert są: Cena- waga 100%

Uniwersytet Medyczny we Wrocławiu
DZIAŁ ZAKUPÓW
sekcja zakupów aparatury i sprzętu IT
samodzielny referent ds. zakupów
oprogramowania i sprzętu IT
Ostrowska
Małgorzata Ostrowska

28.11.2022
.....
Data

.....
(Pieczęć i podpis Kierownika Zamawiającego
lub osoby przez niego upoważnionej)

Dostawa:
Uniwersytet Medyczny im. Piastów Śląskich we Wrocławiu
Rada Dyscypliny Nauki Farmaceutyczne
Ul. Borowska 211
50-556 Wrocław

Parametr wymagany
pasek narzędzi HELM Monomer Obsługa wersji monomeru HELM z możliwością zmiany nazwa do struktury lub struktura do nazwy
narzędzie Orbitale
narzędzie wsporników
narzędzia pióra
narzędzie kształty
narzędzia do odtwarzania struktur polimerów chemicznych
narzędzia fragmentacji masy MZ
narzędzie do chromatografii cienkowarstwowej
narzędzie do elektroforezy żelowej
pasek narzędzi BioDraw
rozszerzona paleta kolorów Ring Fill
możliwość inteligentnego kopiowania/wklejania dostępnych formatów (SMILES, InChI, HELM, CDXML SYBYL (SLN), jako plik Mol / Mol3000)
przełączanie i preferencje wyświetlania dla cykli aromatycznych
możliwość obsługi stereochemii
szeroki zakres dostępnych struktur polimerowych (z możliwością średnia MW)
podświetlanie kolorów Atom/Bond
wypełnianie struktur kołowych kolorami
możliwość wyszukiwania w bazach SciFinder, SciFinder-n, Reaxys
możliwość numerowania atomów w oparciu o standard IUPAC
możliwość używania numeracji CAS do tworzenia odpowiadających im strukturą
możliwość predykcji spektr 1H NMR oraz spektr 13C NMR
dostępna siatka stechiometrii reakcji
dostępne ogólne struktury tabeli grupy R (wyliczenie)
możliwość liczenia cLogP
możliwość zapisu w formatach: JPEG, PNG, TIFF
możliwość wstawiania obiektów OLE, kopiowania struktury jako obiekt OLE, uwidocznienia stereochemii, względnej stereochemii (kompatybilność z ISIS)
możliwość interpretacji i mapowania reakcji
możliwość obliczeń: MW, dokładnej masy molowej, wzorów chemicznych, analiz elementarnych

Uniwersytet Medyczny we Wrocławiu
DZIAŁ ZAKUPÓW
sekcja zakupów aparatury i sprzętu IT
samodzielny referent ds. zakupów
oprogramowania i sprzętu IT
Ostrowska
Małgorzata Ostrowska