



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

Przeprowadzenie prac badawczo-rozwojowych produktu radiofarmaceutycznego do diagnostyki raka prostaty i guzów neuroendokrynych

Umowa nr 2022/ABM/04/00009

Projekt współfinansowany przez Agencję Badań Medycznych
W ramach konkursu

na opracowanie i rozwój innowacyjnych rozwiązań w obszarze nowych postaci farmaceutycznych produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu, leków generycznych i leków biopodobnych

ZAPYTANIE OFERTOWE 1/9/2024

Z DNIA 05.09.2024

DLA FIRMY Voxel S.A.

W związku z realizacją projektu 2022/ABM/04/00009 pod nazwą „Przeprowadzenie prac badawczo-rozwojowych produktu radiofarmaceutycznego do diagnostyki raka prostaty i guzów neuroendokrynych”

Dofinansowanego ze środków budżetu państwa od Agencji Badań Medycznych.

Firma Voxel S.A. zaprasza do składania ofert.

DATA ZAMIESZCZENIA: 05.09.2024

MIEJSCOWOŚĆ: Kraków

ZAMAWIAJĄCY: Voxel S.A. ul. Wielicka 265 30-663 Kraków

e-mail: a.kubica-misztal@voxel.pl

telefon: 601 866 488

RODZAJ ZAMAWIAJACEGO: Podmiot prywatny

Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej: NIE

Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej: NIE

Termin realizacji umowy: maksymalnie 30 dni od daty zamówienia.

PROCEDURA: Zapytanie ofertowe



KRS: 0000238176 wydany przez Sąd Rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia w Krakowie, XI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
NIP: 679 285 46 42 • REGON: 120067787 • ALIOR Bank S.A., nr konta 21 2490 0005 0000 4530 2031 • Kapitał Akcyjny: 10 502 600,00 zł





TRYB ZAMÓWIENIA:

1. Niniejsze zamówienie nie podlega przepisom ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.
2. Niniejsze zamówienie zostaje przeprowadzone zgodnie z zachowaniem zasady konkurencyjności, jawności, przejrzystości i równego dostępu.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia postępowania na każdym jego etapie, bez podania przyczyn.
4. O zmianach wprowadzonych w zamówieniu Zamawiający poinformuje Oferentów.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wystąpienia do Oferentów z pytaniami uzupełniającymi dotyczącymi dodatkowych informacji, dokumentów lub wyjaśnień.
6. W uzasadnionych wypadkach, w każdym czasie, przed upływem terminu składania ofert, Zamawiający może zmodyfikować lub uzupełnić treść zaproszenia do składania ofert.
7. Niniejsze zaproszenie do składania ofert nie zobowiązuje Zamawiającego do zawarcia umowy.

SZCZEGÓŁY DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Kod CPV: 24950000-8

Nazwa kodu: Specjalistyczne produkty chemiczne

Przedmiot zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest dostawa materiałów do laboratorium mikrobiologicznego zgodnie z wymaganiami i ilościami zamieszczonymi w poniższych punktach, nie dopuszcza się składania ofert częściowych na dostawę artykułów z poszczególnych pozycji.

1. **Zestawy do badania jałowości dostosowane do małych fiolek** – zestawy kompatybilne z pompą Steritest Equinox firmy Merck. Zestaw zawierający dwa kanistry o pojemności 120 ml z membraną wykonaną z mieszanych estrów celulozy o wielkości porów 0,45 μm . Membrana powinna być zainstalowana/wmontowana na powierzchni podstawy i zamknięta od góry ścianami kanistra przy użyciu technik – heat sealing na podstawie i ultrasonik welding od góry, co pozwala na użycie cieńszych membran, dzięki czemu są one bardziej odporne na działanie większych ciśnień i naprężeń wewnątrz kanistra. Maksymalne dozwolone ciśnienie podczas pracy powinno wynosić 3,15 bar, a minimalny przepływ 0,3 l /min przy ciśnieniu 690 mbar (dla testu na wodzie) w temp 25°C. Każdy zestaw i każdy kanister posiada wygrawerowaną informację o numerze serii, w celu lepszej identyfikowalności. Kanistry posiadają dodatkową skalę oznaczoną co 25 ml; ergonomicznie zaprojektowane igły pasują do większości pojemników testowych co zapewnia utrzymanie koncepcji zamkniętego systemu badania. Obecność kolorowych zacisków na rurkach zapobiegają uniknięciu błędów przy wypełnianiu kanistrów podłożami. Konstrukcja kanistra powinna zmniejszać pienienie i umożliwiać szybszą filtrację. Akcesoria do zestawu znajdują się w torebce zawierającej



wstępnie pociętą linię ułatwiającą otwarcie. Testy biologiczne przeprowadzone z wykorzystaniem szczepów: *Bacillus subtilis* (ATCC®6633), *Candida albicans* (ATCC®10231), *Aspergillus brasiliensis* (ATCC®16404), *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC® 9027), *Staphylococcus aureus* (ATCC®6538), *Clostridium sporogenes* (ATCC®19404). Produkt powinien być sterylizowany np. promieniowaniem jonizującym Gamma. Warunki przechowywania zestawów muszą obejmować temperaturę pokojową tj. 15-25°C. Minimalna data ważności zestawów 12 miesięcy. Opakowanie zawiera po 10 zestawów.

Ilość zamawiana: 10 opakowań po 10 zestawów z 2 różnych serii (5 opakowań – 1 seria, 5 opakowań – 2 seria).

2. **Płyn A** zgodny z USP przeznaczony do badania jałowości metodą filtracji membranowej - 600 ml gotowego do użycia płynu płuczącego w szklanej butelce z zakrętką z septą, septa ułożona centralnie bez żadnych wgłębień do wnętrza zakrętki w celu umożliwienia łatwej i szybkiej dekontaminacji powierzchni wkuwania, septa zabezpieczona za pomocą plastikowej zdejmowanej nakładki/nakrętki/kapsla. Opakowanie zawierające po 4 sztuki butelek z płynem A, butelki powinny być zabezpieczone w opakowaniu, najlepiej plastikowymi separatorami (podlegającymi recyklingowi) w celu zwiększenia bezpieczeństwa w trakcie transportu. Płyn A dostarczony do laboratorium wraz z certyfikatem jakości, w którym wytwórca potwierdza jej jakości. W certyfikacie jakości muszą znajdować się wykonane przez wytwórcę badania kontrolne obejmujące właściwości fizyko-chemiczne i mikrobiologiczne i muszą być spełnione poniżej przedstawione wymagania:

- pH płynu A $7,1 \pm 0,2$
- jałowość płynu A – potwierdzony brak wzrostu drobnoustrojów po 14 dniowej inkubacji w temperaturze 20-25°C i 30-35°C
- potwierdzony brak obecności związku hamujących wzrost następujących drobnoustrojów przy użyciu inokulum ≤ 100 CFU:
 - a) *Bacillus subtilis* (ATCC®6633)
 - b) *Candida albicans* (ATCC®10231)
 - c) *Aspergillus brasiliensis* (ATCC®16404)
 - d) *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC® 9027)
 - e) *Clostridium sporogenes* (ATCC® 19404)
 - f) *Staphylococcus aureus* (ATCC®6538)

Warunki przechowywania płynu A muszą obejmować temperaturę pokojową tj. 15-25°C. Minimalna data ważności płynu A 9 miesięcy.



Ilość zamawiana: 12 opakowań po 4 szt. z 2 różnych serii (6 opakowań – 1 seria, 6 opakowań – 2 seria).

3. **Podłoże płynne tioglikolanowe do badania jałowości (podłoże FTM)** – 100 ml gotowego do użycia bulionu w szklanej butelce z czerwoną zakrętką z septą, septa ułożona centralnie bez żadnych wgłębień do wnętrza zakrętki w celu umożliwienia łatwej i szybkiej dekontaminacji powierzchni wkuwania, septa zabezpieczona za pomocą plastikowej zdejmowanej nakładki/nakrętki/kapsła. Opakowanie zawierające po 12 sztuk butelek z bulionem, butelki powinny być zabezpieczone w opakowaniu, najlepiej plastikowymi separatorami (podlegającymi recyklingowi) w celu zwiększenia bezpieczeństwa w trakcie transportu. Warunki przechowywania podłoża muszą obejmować temperaturę pokojową tj. 15-25°C. Podłoże FTM musi być zgodne z wymaganiami Farmakopei Europejskiej monografia 2.6.1. Sterility oraz wytworzone zgodnie z wymaganiami GMP. Minimalna data ważności pożywki 9 miesięcy. Cała zamawiana ilość pożywki musi pochodzić z jednej serii i musi być dostarczona w jednej dostawie. Pożywka dostarczona do laboratorium wraz z certyfikatem jakości, w którym wytwórca potwierdza jej jakość. W certyfikacie jakości muszą znajdować się wykonane przez wytwórcę badania kontrolne obejmujące właściwości fizyko-chemiczne i mikrobiologiczne pożywki i muszą być spełnione poniższe wymagania dla pożywki:

- pH bulionu $7,1 \pm 0,2$
- jałowość bulionu – potwierdzony brak wzrostu drobnoustrojów po 14 dniowej inkubacji w temperaturze 20-25°C i 30-35°C
- żyźność bulionu: potwierdzony wzrost następujących drobnoustrojów przy użyciu inokulum ≤ 100 CFU :
 - a) *Staphylococcus aureus* (ATCC®6538) – do 3 dni w temp. 30-35°C
 - b) *Clostridium sporogenes* (ATCC®19404) – do 3 dni w temp. 30-35°C
 - c) *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC® 9027) – do 3 dni w temp. 30-35°C

Ilość zamawiana: 28 opakowań po 12 szt.

4. **Podłoże płynne z hydrolizatem kazeiny i soi do badania jałowości (podłoże TSB)** – 100 ml gotowego do użycia bulionu w szklanej butelce z zieloną zakrętką z septą, septa ułożona centralnie bez żadnych wgłębień do wnętrza zakrętki w celu umożliwienia łatwej i szybkiej dekontaminacji powierzchni wkuwania, septa zabezpieczona za pomocą plastikowej zdejmowanej nakładki/nakrętki/kapsła. Opakowanie zawierające po 12 sztuk butelek z bulionem, butelki powinny być zabezpieczone w opakowaniu, najlepiej plastikowymi separatorami (podlegającymi recyklingowi) w celu zwiększenia bezpieczeństwa w trakcie transportu. Warunki przechowywania podłoża muszą obejmować temperaturę pokojową tj. 15-25°C. Podłoże TSB musi być zgodne z wymaganiami Farmakopei Europejskiej



monografia 2.6.1. Sterylity oraz wytworzone zgodnie z wymaganiami GMP. Minimalna data ważności pożywki 9 miesięcy. Cała zamawiana ilość pożywki musi pochodzić z jednej serii i musi być dostarczona w jednej dostawie. Pożywka dostarczona do laboratorium wraz z certyfikatem jakości, w którym wytwórca potwierdza jej jakości. W certyfikacie jakości muszą znajdować się wykonane przez wytwórcę badania kontrolne obejmujące właściwości fizyko-chemiczne i mikrobiologiczne pożywki i muszą być spełnione poniższe wymagania dla pożywki:

- pH bulionu $7,3 \pm 0,2$
- jałowość bulionu – potwierdzony brak wzrostu drobnoustrojów po 14 dniowej inkubacji w temperaturze $20-25^{\circ}\text{C}$ i $30-35^{\circ}\text{C}$
- żyźność bulionu: potwierdzony wzrost następujących drobnoustrojów przy użyciu inokulum ≤ 100 CFU :
 - a) *Bacillus subtilis* (ATCC®6633) – do 3 dni w temp. $20-25^{\circ}\text{C}$ i $30-35^{\circ}\text{C}$,
 - b) *Candida albicans* (ATCC®10231) – do 5 dni w temp. $20-25^{\circ}\text{C}$,
 - c) *Aspergillus brasiliensis* (ATCC®16404) – do 5 dni w temp. $20-25^{\circ}\text{C}$,
 - d) *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC® 9027) – do 3 dni w temp. $30-35^{\circ}\text{C}$,
 - e) *Staphylococcus aureus* (ATCC®6538) – do 3 dni w temp. $30-35^{\circ}\text{C}$

Ilość zamawiana: 28 opakowań po 12 szt.

5. Lejki do badania obciążenia mikrobiologicznego o pojemności 100 ml ze zintegrowaną membraną z mieszanych estrów celulozy $0,45 \mu\text{m}$ – lejki kompatybilne z systemem Milliflex. Lejki o pojemności 100 ml z podziałką, na której znajdują się następujące objętości: 20, 50, 75, 100 ml, max. wysokość lejka 58 mm, max. szerokość lejka 83 mm. Lejki wykonane z kopolimeru styrenu z butadienem (SBC) z polietylenowym pierścieniem membrany lejka. Lejek posiada zintegrowaną membranę z mieszanych estrów celulozy o wielkości porów $0,45 \mu\text{m}$, z białą kratkowaną powierzchnią filtracyjną, szerokość filtracyjna membrany 49 mm. Lejki sterylne - sterylizowane przez napromieniowanie wiązką elektronów. Każdy lejek oznaczony kodem 2D. Lejki umieszczone na tackach po 8 szt., taca z lejkami zapakowana w foliowe opakowanie oznakowane unikalnym kodem i numerem serii, opakowanie zawiera 24 sztuki lejków z membraną. Kontrola mikrobiologiczna dla lejków przeprowadzona na szczepach: *Staphylococcus aureus* (ATCC®6538), *Escherichia coli* (ATCC® 8739), *Bacillus subtilis* (ATCC®6633), *Candida albicans* (ATCC®10231), *Aspergillus brasiliensis* (ATCC®16404) i *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC® 9027). Warunki przechowywania lejków muszą obejmować temperaturę pokojową tj. $15-25^{\circ}\text{C}$. Minimalna data ważności lejków 12 miesięcy.

Ilość zamawiana: 12 opakowań z 3 różnych serii lejków (4 opakowania – 1 seria, 4 opakowania – 2 seria, 4 opakowania – 3 seria).



6. **Kaseta z podłożem TSA do badania obciążenia mikrobiologicznego** – kaseta z podłożem TSA zintegrowana z lejkami o pojemności 100 ml kompatybilnymi z systemem Milliflex zawierającymi zintegrowaną membranę z mieszanych estrów celulozy o wielkości porów 0,45 μm (możliwość przeniesienia całej membrany filtracyjnej lejka na powierzchnię agaru TSA kasety bez użycia pęsety i innych dodatkowych narzędzi). Materiał kasety wykonany z polistyrenu (PS). Kasety sterylne, sterylizacja kaset np. poprzez napromieniowanie wiązką elektronów. Kasety z podłożem TSA pakowane w pakiety po 8 szt. kaset w foliowym opakowaniu, w zbiorczym opakowaniu znajduje się 48 szt. kaset (6 pakietów po 8 szt.). Warunki przechowywania kaset z podłożem TSA muszą obejmować temperaturę pokojową tj. 15-25°C. Kasety z podłożem TSA zgodne z wymaganiami Farmakopei Europejskiej oraz wytworzone zgodnie z wymaganiami GMP. Minimalna data ważności kaset z podłożem TSA 8 miesięcy. Cała zamawiana ilość kaset z podłożem TSA musi pochodzić z jednej serii i musi być dostarczona w jednej dostawie. Kasety z podłożem TSA dostarczone do laboratorium wraz z certyfikatem jakości, w którym wytwórca potwierdza ich jakość.

W certyfikacie jakości muszą znajdować się wykonane przez wytwórcę badania kontrolne obejmujące właściwości fizyko-chemiczne i mikrobiologiczne pożywki i muszą być spełnione poniższe wymagania dla pożywki:

- pH pożywki $7,3 \pm 0,2$
- potwierdzona jałowość: po 7-dniowej inkubacji w temperaturze 20-25°C i 30-35°C
- żywność podłoża: potwierdzony wzrost następujących drobnoustrojów przy użyciu inokulum ≤ 100 CFU:
 - a) *Staphylococcus aureus* (ATCC®6538) – do 3 dni w temp. 30-35°C
 - b) *Bacillus subtilis* (ATCC®6633) – do 3 dni w temp. 30-35°C
 - c) *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC® 9027) – do 3 dni w temp. 30-35°C
 - d) *Escherichia coli* (ATCC® 8739) – do 3 dni w temp. 30-35°C
 - e) *Candida albicans* (ATCC®10231) – do 3 dni w temp. 30-35°C,
 - f) *Aspergillus brasiliensis* (ATCC®16404) – do 3 dni w temp. 30-35°C,

Ilość zamawiana: 3 opakowania po 48 szt.



KRYTERIA WYBORU I OCENY OFERT:

- CENA (C) (MAKSYMALNA ILOŚĆ PUNKTÓW)-100PKT (100%)

Kryterium	Waga	Punkty	Wzór do obliczenia punktacji
Cena	100%	100	$C=(\text{najniższa cena netto/cena oferty badanej netto}) \times 100 \text{ pkt}$

Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru:

$$L = C$$

gdzie:

- L – całkowita liczba punktów,
- C – punkty uzyskane w kryterium „Cena”

Adres i termin składania ofert:

1. Oferty należy składać do Zamawiającego na adres mailowy: a.kubica-misztal@voxel.pl. W przypadku braku potwierdzenia odebrania wiadomości prosimy o kontakt telefoniczny
2. **Oferta musi być złożona nie później niż do 13.09.2024r.**
3. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
4. Oferty złożone w walucie obcej będą przeliczane po średnim kursie NBP obowiązującym w dniu sporządzenia protokołu z przeprowadzonego zapytania ofertowego.
5. Oferta powinna być złożona na formularzu oferty zgodnie z załącznikiem nr 2 lub równoważnym.

Prezentacja ofert:

1. Każdy oferent może złożyć tylko jedną ofertę, w języku polskim lub angielskim.
2. Wraz ze złożeniem oferty, wymagane jest również złożenie "Oświadczenia o braku powiązań personalnych lub kapitałowych z Zamawiającym". Oświadczenie jest załącznikiem 1 do zapytania ofertowego.
3. Oferta musi pozostać ważna przez okres co najmniej 60 dni.
4. Termin płatności każdej wystawionej faktury musi wynosić co najmniej 30 dni.
5. Koszty przygotowania oferty ponosi Oferent.

ZAWIADOMIENIE O WYBORZE:

Informacja o wyniku postępowania zostanie opublikowana na stronie voxel.pl

UWAGI:

- W związku z wejściem w życie ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835) z udziału w niniejszym postępowaniu są wykluczone podmioty lub



obywatele z Federacji Rosyjskiej objęte/-ci sankcjami określonymi w art. 1 ww. ustawy, o ile w dniu składania oferty znajdują się na liście osób i podmiotów, względem których należy stosować środki sankcyjne, prowadzonej na stronie Biuletynu Informacji Publicznej Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji

- Zamawiający dopuszcza możliwość unieważnienia zamówienia lub rezygnacji z zamówienia towarów i usług wchodzących w skład postępowania częściowego, lub z całości postępowania, w przypadku nie uzyskania środków na realizację tego zamówienia lub w innych przypadkach, gdy realizacja zamówienia nie będzie leżała w interesie Zamawiającego.
- Z udziału w niniejszym postępowaniu są wykluczone podmioty powiązane z Zamawiającym osobowo lub kapitałowo.

Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związane z przeprowadzeniem procedury wyboru wykonawcy a wykonawcą, polegające w szczególności na:

- a) uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
- b) posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji, o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa lub nie został określony przez IZ PO,
- c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

- Zamawiający dopuszcza możliwość negocjacji przedstawionej oferty.
- Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany umowy zawartej z wybranym Oferentem w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z następujących powodów:
 - a) uzasadnionych zmian w zakresie sposobu wykonania przedmiotu zamówienia,
 - b) obiektywnych przyczyn niezależnych do Zamawiającego lub Oferenta,
 - c) zmian regulacji prawnych obowiązujących w dniu podpisania umowy,
 - d) siły wyższej,
 - e) wystąpienia innej przeszkody niezależnej od Oferenta uniemożliwiającej wykonywanie prac,
 - f) w przypadku wprowadzenia zmian do Przedmiotu Umowy wykraczających poza zakres rzeczowy i/lub finansowy wskazany w Ofercie, Strony zobowiązują się, że zmiany takie zostaną wprowadzone na podstawie stosownego aneksu.



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

Załącznik nr 1

Oświadczenie dotyczące braku powiązań osobowych lub kapitałowych z Beneficjentem projektu VOXEL S.A. dotyczącym zapytania ofertowego nr 1/9/2024

Niniejszym oświadczam, iż jako Oferent nie jestem powiązany/a osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym. Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między Beneficjentem lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Beneficjenta lub osobami wykonującymi w imieniu Beneficjenta czynności związane z przeprowadzeniem procedury wyboru wykonawcy a Wykonawcą, polegające w szczególności na: 1. Uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej; 2. Posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji, o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa lub nie został określony przez IZ PO, 3. Pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika; 4. Pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

.....
(data i podpis upoważnionej osoby)



Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ OFERTOWY

Nawiązując do ogłoszenia o postępowaniu o udzielenie zamówienia, którego przedmiotem jest dostawa materiałów do laboratorium mikrobiologicznego.

Nazwa Wykonawcy:*

.....

Adres*:.....

.....

.....

NIP*:.....

numer telefonu:.....

numer faksu:.....

e-mail:

Adres do korespondencji:

.....

(należy wypełnić jeśli korespondencja ma być przekazywana na adres inny niż siedziba Wykonawcy)

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia za:

Cenę netto za dostawę

Cenę brutto za dostawę

(słownie:))

2. Oświadczamy, że oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w terminie: dni od daty zawarcia umowy

3. Oświadczamy, że znajduje się w sytuacji, pozwalającej na prawidłową realizację zamówienia.

4. Oświadczamy, że powyższa cena zawiera wszystkie koszty, jakie poniesie Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.



5. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią Zapytania ofertowego wraz z załącznikami i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy informacje konieczne do przygotowania oferty na realizację przedmiotu zamówienia.
6. Oświadczamy, iż zaoferowany w niniejszym postępowaniu sprzęt spełnia minimalne wymagania określone w zapytaniu
7. Uważamy się za związanych ofertą na czas 60 dni od upływu terminu składania ofert.
8. Oświadczamy, że wybór naszej oferty: nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług* / będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług*, wobec czego poniżej wskazujemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku.

.....
.....

(Jeśli nie dotyczy – wpisać „nie dotyczy”)

9. Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia w niniejszym postępowaniu².
10. Oświadczam, że nie jesteśmy powiązani osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym.

Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem procedury wyboru sprzedawcy nieruchomości a wykonawcą, polegające w szczególności na:

- uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
- posiadaniu co najmniej 10 % udziałów lub akcji,
- pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,

¹ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

² W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

- pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

....., data 2024 r.

Pieczęć i podpis Wykonawcy lub
osoby/osób uprawnionych do reprezentowania
Wykonawcy

(*Niepotrzebne skreślić)