

## WARUNKI POSTĘPOWANIA

**Znak sprawy: OLNC.72.2022**

Celem postępowania jest wybór dostawcy:  
**Testy ELISA – markery neurologiczne**  
w ramach projektu:

**„Opracowanie i ocena skuteczności innowacyjnych suplementów diety w wyniku  
przebadania unikatowych szczepów bakterii  
probiotycznych i niestosowanych dotychczas mieszanek związków o działaniu  
antyglukacyjnym”**

*Zadanie realizowane w ramach projektu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej i realizowane  
w ramach Programu operacyjnego Inteligentny Rozwój,  
Oś priorytetowa: Wsparcie prowadzenia prac B+R przez przedsiębiorstwa  
Działanie: Projekty B+R przedsiębiorstw  
Poddziałanie: Badania przemysłowe i prace rozwojowe realizowane przez przedsiębiorstwa.*

Pustynia, 20.06.2023 r.

Nazwa i adres Zamawiającego:  
**Olimp Laboratories Sp. z o.o.**  
**Pustynia 84 F**  
**39-200 Dębica**  
**NIP: 872-20-76-235**  
**REGON: 691532279**

## § 1. Informacje ogólne

1. Postępowanie będzie składało się z następujących etapów:

- a) Złożenie ofert przez Oferentów.
- b) Ocena ofert Oferentów którzy spełniają warunki udziału w Postępowaniu oraz złożyli ważne Oferty na realizację oraz wybór najkorzystniejszej Oferty w oparciu o kryteria oceny.

## § 2. Definicje

1. Pojęcia pisane w niniejszych Warunkach Postępowania wielką literą, mają następujące znaczenie:

- (a) „Oferta” – oznacza ofertę Oferenta przygotowaną i złożoną zgodnie z postanowieniami niniejszych Warunków Postępowania.
- (b) „Postępowanie” – oznacza opisaną w niniejszych Warunkach Postępowania procedurę wyboru Dostawcy Przedmiotu Zamówienia.
- (c) „Umowa” – oznacza przygotowaną przez Zamawiającego umowę o realizację Przedmiotu Zamówienia,
- (d) „Przedmiot Zamówienia”, „odczynniki” – **Testy ELISA – markery neurologiczne**, opisane szczegółowo w paragrafie 3, który ma zostać dostarczony Zamawiającemu na podstawie Umowy.
- (e) „Warunki Postępowania”, „Specyfikacja Istotnych Warunków Postępowania” – niniejszy dokument, który określa tryb wyboru Dostawcy przedmiotu zamówienia.
- (f) „Dostawca”, „Wykonawca” – należy przez to rozumieć osobę fizyczną, osobę prawną, przedsiębiorcę lub jednostkę organizacyjną nie posiadającą osobowości prawnej, która zawarła Umowę o udzielenie Zamówienia.
- (g) „Oferent” – należy przez to rozumieć osobę fizyczną, osobę prawną, przedsiębiorcę lub jednostkę organizacyjną nie posiadającą osobowości prawnej, która ubiega się o udzielenie zamówienia lub złożyła ofertę.
- (h) „Zamawiający” – oznacza spółkę Olimp Laboratories spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.
- (i) „Zamówienie” – oznacza zamówienie udzielane w celu nabycia przedmiotu zamówienia.

## § 3.

## Opis Przedmiotu Zamówienia oraz wymagania.

Przedmiotem Zamówienia jest dostawa: testów ELISA

Kod CPV: 24950000-8 – Specjalistyczne produkty chemiczne

| 1. Test do immunoenzymatycznej detekcji ludzkiego BDNF                                                                                                                                      |                                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| Metoda detekcji                                                                                                                                                                             | Kolorymetryczna                                       |
| Zasada działania testu                                                                                                                                                                      | test podwójnego wiązania (tzw. kanapkowa)             |
| Wykrywany antygen                                                                                                                                                                           | BDNF                                                  |
| Reaktywność testu                                                                                                                                                                           | ludzka                                                |
| Rodzaj analizy                                                                                                                                                                              | Ilościowa                                             |
| Zakres testu                                                                                                                                                                                | 0.066-16 ng/mL                                        |
| Czułość                                                                                                                                                                                     | 80 pg/mL                                              |
| Możliwość analizy próbek                                                                                                                                                                    | Surowicy, osocza, supernatantów                       |
| Termin przydatności do użycia                                                                                                                                                               | Minimum 6 miesięcy                                    |
| Przechowywanie                                                                                                                                                                              | Temp. 2-8 °C                                          |
| Precyzja tzw. intra assay                                                                                                                                                                   | < 10%                                                 |
| Precyzja tzw. inter assay                                                                                                                                                                   | < 12%                                                 |
| Odczyt wyniku (długość fali)                                                                                                                                                                | 450 nm                                                |
| Przewidywana maksymalna ilość oznaczeń                                                                                                                                                      | 672                                                   |
| Za model wzorcowy przyjęto produkt Human BDNF ELISA Kit, Invitrogen # EH42RB. Zamawiający zaakceptuje kit równoważny dokładnie spełniający specyfikację i cechy kitu wzorcowego.            |                                                       |
| 2. Test do immunoenzymatycznej detekcji ludzkiego amyloidu beta 40                                                                                                                          |                                                       |
| Metoda detekcji                                                                                                                                                                             | Kolorymetryczna                                       |
| Zasada działania testu                                                                                                                                                                      | test podwójnego wiązania (tzw. kanapkowa)             |
| Wykrywany antygen                                                                                                                                                                           | Abeta 40                                              |
| Reaktywność testu                                                                                                                                                                           | ludzka                                                |
| Rodzaj analizy                                                                                                                                                                              | Ilościowa                                             |
| Zakres testu                                                                                                                                                                                | 7.8-500 pg/mL                                         |
| Czułość                                                                                                                                                                                     | <6 pg/mL                                              |
| Możliwość analizy próbek                                                                                                                                                                    | Płynu mózgowo-rdzeniowego, homogenatów, supernatantów |
| Termin przydatności do użycia                                                                                                                                                               | Minimum 6 miesięcy                                    |
| Przechowywanie                                                                                                                                                                              | Temp. 2-8 °C                                          |
| Precyzja tzw. intra assay                                                                                                                                                                   | 3.8%                                                  |
| Precyzja tzw. inter assay                                                                                                                                                                   | 2.5%                                                  |
| Odczyt wyniku (długość fali)                                                                                                                                                                | 450 nm                                                |
| Przewidywana maksymalna ilość oznaczeń                                                                                                                                                      | 672                                                   |
| Za model wzorcowy przyjęto produkt Amyloid beta 40 Human ELISA Kit, Invitrogen #KHB3481. Zamawiający zaakceptuje kit równoważny dokładnie spełniający specyfikację i cechy kitu wzorcowego. |                                                       |
| 3. Test do immunoenzymatycznej detekcji ludzkiego amyloidu beta 42                                                                                                                          |                                                       |
| Metoda detekcji                                                                                                                                                                             | Kolorymetryczna                                       |
| Zasada działania testu                                                                                                                                                                      | test podwójnego wiązania (tzw. kanapkowa)             |
| Wykrywany antygen                                                                                                                                                                           | Abeta 42                                              |
| Reaktywność testu                                                                                                                                                                           | ludzka                                                |

|                                        |                                                       |
|----------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| Rodzaj analizy                         | Ilościowa                                             |
| Zakres testu                           | 15.6-1000 pg/mL                                       |
| Czułość                                | <10 pg/mL                                             |
| Możliwość analizy próbek               | Płynu mózgowo-rdzeniowego, homogenatów, supernatantów |
| Termin przydatności do użycia          | Minimum 6 miesięcy                                    |
| Przechowywanie                         | Temp. 2-8 °C                                          |
| Precyzja tzw. intra assay              | 4.3%                                                  |
| Precyzja tzw. inter assay              | 3.6%                                                  |
| Odczyt wyniku (długość fali)           | 450 nm                                                |
| Przewidywana maksymalna ilość oznaczeń | 672                                                   |

Za model wzorcowy przyjęto produkt Amyloid beta 42 Human ELISA Kit, Invitrogen #KHB3441. Zamawiający zaakceptuje kit równoważny dokładnie spełniający specyfikację i cechy kitu wzorcowego.

#### **4. Test do immunoenzymatycznej detekcji ludzkiej alfa synukleiny**

|                                        |                                           |
|----------------------------------------|-------------------------------------------|
| Metoda detekcji                        | Kolorymetryczna                           |
| Zasada działania testu                 | test podwójnego wiązania (tzw. kanapkowa) |
| Wykrywany antygen                      | alfa synukleina                           |
| Reaktywność testu                      | ludzka                                    |
| Rodzaj analizy                         | Ilościowa                                 |
| Zakres testu                           | 0.23-15 ng/mL                             |
| Czułość                                | 0.2 ng/mL                                 |
| Możliwość analizy próbek               | lizaty komórkowe                          |
| Termin przydatności do użycia          | Minimum 6 miesięcy                        |
| Przechowywanie                         | Temp. 2-8 °C                              |
| Precyzja tzw. intra assay              | 5.7%                                      |
| Precyzja tzw. inter assay              | 6.4%                                      |
| Odczyt wyniku (długość fali)           | 450 nm                                    |
| Przewidywana maksymalna ilość oznaczeń | 672                                       |

Za model wzorcowy przyjęto produkt alpha Synuclein Human ELISA Kit, Invitrogen #KHB0061. Zamawiający zaakceptuje kit równoważny dokładnie spełniający specyfikację i cechy kitu wzorcowego.

#### **5. Test do immunoenzymatycznej detekcji mieloperoksydazy**

|                                        |                                           |
|----------------------------------------|-------------------------------------------|
| Metoda detekcji                        | Kolorymetryczna                           |
| Zasada działania testu                 | test podwójnego wiązania (tzw. kanapkowa) |
| Wykrywany antygen                      | Mieloperoksydaza MPO                      |
| Rodzaj analizy                         | Ilościowa                                 |
| Zakres testu                           | 0.61 – 150 ng/mL                          |
| Czułość                                | 600 pg/mL                                 |
| Możliwość analizy próbek               | surowica                                  |
| Termin przydatności do użycia          | Minimum 6 miesięcy                        |
| Przechowywanie                         | Temp. 2-8 °C                              |
| Precyzja tzw. intra assay              | <10%                                      |
| Precyzja tzw. inter assay              | <12%                                      |
| Odczyt wyniku (długość fali)           | 450 nm                                    |
| Przewidywana maksymalna ilość oznaczeń | 288                                       |

Za model wzorcowy przyjęto produkt Myeloperoxidase Mouse ELISA Kit, Invitrogen # EMMPO. Zamawiający zaakceptuje kit równoważny dokładnie spełniający specyfikację i

1. Charakterystyka przedmiotu zamówienia:

1.1. Parametry i wymagania techniczne:

2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych. Oferty nie zawierające pełnego zakresu Przedmiotu Zamówienia zostaną odrzucone.
3. **Wszystkie koszty**, w szczególności koszty opakowania, transportu, ubezpieczenia w trakcie Dostawy oraz instalacji **ponosi Dostawca**.
4. W przypadku ewentualnych różnic w wymaganiach pomiędzy niniejszymi Warunkami Postępowania, a wzorem umowy (jeśli dołączony) obowiązują wymagania dokumentu Warunki Postępowania.
5. W przypadku rozbieżności między informacjami zawartymi przez oferenta w wypełnionym wzorze oferty, a pozostałymi elementami oferty – Zamawiający będzie brał pod uwagę oraz przyjmował do analizy informacje zawarte w wypełnionym przez Oferenta wzorze oferty.
6. W odniesieniu do danych osobowych zawartych w ofertach Zamawiający z chwilą złożenia oferty stanie się administratorem tych danych w rozumieniu art. 4 pkt 7 Rozporządzenia 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 („RODO”). Zamawiający będzie przetwarzał te dane w celu oceny ofert, zawarcia umowy z wybranym wykonawcą oraz na potrzeby realizacji zawartej umowy, tj. na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) RODO.

Zamawiający będzie przekazywał dane osobowe zawarte w złożonych ofertach na podstawie właściwych przepisów prawa upoważnionym organom i instytucjom uprawnionym do dokonywania kontroli projektów współfinansowanych ze środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej. Dane te zostaną przekazane w szczególności Instytucji Zarządzającej POIR, zaś ich administratorem będzie minister właściwy ds. rozwoju na podstawie art. 71 ust. 1 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o zasadach realizacji programów w zakresie polityki spójności finansowanych w perspektywie finansowej 2014-2020. Informacja dotycząca zakresu przetwarzania danych przez właściwe instytucje znajduje się na stronie: <https://www.funduszeuropejskie.gov.pl/strony/o-funduszach/ogolne-zasady-przetwarzania-danych-osobowych-w-ramach-funduszy-europejskich/>.

Zamawiający będzie przetwarzał dane osobowe w okresie, w jakim jest on zobowiązany z mocy właściwych przepisów prawa do przechowywania całej dokumentacji związanej z projektem współfinansowanym z budżetu UE.

#### **§ 4. Termin i miejsce wykonania Zamówienia**

1. Zamówienie musi zostać zrealizowane do 30 dni od daty podpisania umowy. Zakończenie realizacji zadania rozumie się poprzez podpisanie końcowego protokołu odbioru.
2. Planowany termin zawarcia umowy: lipiec 2023
3. Miejsce realizacji Zamówienia to siedziba Zamawiającego: Pustynia 84F, 39-200 Dębica

#### **§ 5. Przesłanki wykluczenia z Postępowania.**

1. Z Postępowania wyklucza się:
  - (a) Dostawców, którzy nie wykazali spełnienia warunków udziału w Postępowaniu.
  - (b) Zamawiający nie może udzielić zamówienia podmiotom, które powiązane są z nim kapitałowo lub osobowo. 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:
    - aa. uczestniczeniu w spółce, jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
    - bb. posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji,
    - cc. pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
    - dd. 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

#### **§ 6. Warunki udziału w postępowaniu oraz wykaz oświadczeń i/lub dokumentów, jakie muszą dostarczyć Dostawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w Postępowaniu:**

1. W odniesieniu do braku powiązań z Zamawiającym:
  - a. oświadczenie o braku powiązań będące załącznikiem do Warunków Postępowania (oświadczenie musi przedstawić bezpośredni oferent oraz ewentualni pośrednicy),
2. W celu umożliwienia zweryfikowania spełnienia wymagań, dtr, folder lub opis Przedmiotu Zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów i wymogów określonych przez Zamawiającego.

3. Uzupełniony wzór oferty.
4. Pełnomocnictwa – jeśli dotyczy

**§ 7. Zawartość, forma oraz sposób składania ofert.**

1. Wzór oferty, który stanowi podstawę oceny musi być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy zgodnie z reprezentacją wynikającą z właściwego rejestru lub na podstawie udzielonego pełnomocnictwa. Jeżeli osoba (osoby) podpisująca ofertę (reprezentująca Wykonawcę) działa na podstawie pełnomocnictwa, pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty
2. Dokumenty złożone w języku obcym muszą być złożone w języku polskim lub angielskim z zaznaczeniem, iż wzór oferty musi być złożony w języku polskim.
3. Oferta powinna zostać sporządzona zgodnie z wzorem stanowiącym Załącznik do niniejszych Warunków Postępowania oraz powinna zawierać dokumenty wskazane w § 6 Warunków Postępowania
4. Oferenci są zobowiązani do dokładnego zapoznania się z informacjami zawartymi w Zapytaniu Ofertowym oraz z ewentualnymi zmianami w treści zapytania, wyjaśnieniami i odpowiedziami opublikowanymi przez Zamawiającego w trakcie trwania procedury i przygotowania Oferty zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego
5. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty lub ją wycofać. Zmiany w ofercie lub jej wycofanie dokonuje się na takich samych warunkach jak jej złożenie z odpowiednią adnotacją „Wycofanie oferty (...)” lub „Zmiana oferty (...)”.
6. Oferty należy składać w terminie do dnia 30.06.2023 r. O zachowaniu terminu decyduje data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego.
7. Oferty należy składać:
  - a) w formie elektronicznej za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności, zgodnie z wymogami „Instrukcji oferenta w BK2021” [[https://archiwum-bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/info/web\\_instruction](https://archiwum-bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/info/web_instruction)] w postaci skanów dokumentów
  - b) w formie elektronicznej na adres: [oferty.bazakonkurencyjnosci@olimp-labs.com](mailto:oferty.bazakonkurencyjnosci@olimp-labs.com) w postaci skanów. W temacie wiadomości proszę wskazać: „Testy ELISA – markery neurologiczne, Zapytanie Ofertowe nr OLNC.72.2022”
8. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną Ofertę. W przypadku złożenia większej liczby, wszystkie Oferty tego Oferenta zostaną odrzucone.
9. Oferenci ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem Ofert, niezależnie od wyniku Postępowania.
10. Jeżeli Oferent zastrzega, część Oferty jako informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które nie mogą być udostępnione, to powinien taką część Oferty, zawierającą te informacje,

umieścić w odrębnym pliku z wyraźną informacją: „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa – NIE UDOSTĘPNIAC: strony od ... do ...”.

11. Zamawiający nie przewiduje publicznego otwarcia Ofert.

**§ 8. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Dostawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Dostawcami**

1. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania Ofert zmienić treść Zamówienia. Dokonaną zmianę dokonuje tym samym kanałem, którym ogłoszone zostało postępowanie – Baza Konkurencyjności. Oferenci zobowiązani są do aktywnego sprawdzania informacji umieszczanych w treści ogłoszenia, gdyż Zamawiający nie ma obowiązku informowania indywidualnie o zamieszczaniu informacji na niej. Jeżeli wprowadzone zmiany lub uzupełnienia treści Zapytania Ofertowego będą tego wymagały, Zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas potrzebny na dokonanie zmian w ofercie. Każda zmiana będzie opisywana również w rubryce „Przedmioty/-y zamówienia” w serwisie Baza konkurencyjności.

2. Postępowanie prowadzi się w języku polskim.

3. Wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje składane w Postępowaniu Zamawiający i oferenci przekazują głównie przez portal Baza Konkurencyjności <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl>. W uzasadnionych przypadkach doręczają osobiście lub przekazują za pośrednictwem poczty (pismem poleconym z potwierdzeniem odbioru), drogą elektroniczną.

4. W korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Wykonawcy powinni posługiwać się numerem postępowania: Zapytanie Ofertowe nr OLNC.72.2022

5. Ewentualne pytania dotyczące niniejszego zapytania należy składać za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności poprzez zakładkę „Pytania” [<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>], nie później niż na 3 dni przed terminem składania ofert. Oferenci zobowiązani są do aktywnego sprawdzania informacji umieszczanych na wskazanej stronie internetowej, gdyż Zamawiający nie ma obowiązku informowania indywidualnie o zamieszczaniu informacji na niej

6. Treść wszystkich dokumentów stanowiących Warunki Postępowania należy odczytywać wraz ze wszystkimi wprowadzonymi przez Zamawiającego uzupełnieniami, wyjaśnieniami i zmianami zawartymi na stronach gdzie ogłoszone zostało postępowanie

7. Osobą uprawnioną do kontaktu z Dostawcami są:

a) Kontakt email, za pomocą którego można kontaktować się z Zamawiającym:

[oferty.bazakonkurencyjnosci@olimp-labs.com](mailto:oferty.bazakonkurencyjnosci@olimp-labs.com)

przy czym Zamawiający zaznacza, iż zapytania odnośnie treści Postępowania należy zadawać według informacji zawartych w paragrafie 8 ust. 5 tj. w serwisie „Baza konkurencyjności” w sekcji Pytania.

8. Zamawiający dopuszcza odbycie potencjalnemu Oferentowi wizyty referencyjnej w celu oględzin miejsca inwestycji. Zamawiający informuje, iż można ją odbyć pod warunkiem przesłania wniosku (wg własnego wzoru) do 5 dni przed aktualną datą składania ofert. Wniosek o możliwość wizyty należy przesłać na adresy mailowe podane w Specyfikacji istotnych Warunków Zamówienia.

#### **§ 9. Wadium**

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

#### **§ 10. Termin związania Ofertą**

1. Wykonawca pozostaje związany Ofertą przez okres 90 dni.
2. Bieg terminu związania Ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania Ofert.
3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania Ofertą.

#### **§ 11. Opis sposobu obliczania ceny**

1. Oferent określi cenę brutto oraz netto za wykonanie Przedmiotu Zamówienia, która stanowić będzie wynagrodzenie ryczałtowe za wykonanie i dostawę Przedmiotu Zamówienia, podając ją w zapisie liczbowym i słownie z dokładnością do grosza (do dwóch miejsc po przecinku).
2. Cenę należy podać w formie wynagrodzenia ryczałtowego (art. 632 kodeksu cywilnego oraz zgodnie z postanowieniami Umowy). Cena musi zawierać wszystkie koszty niezbędne do zrealizowania Przedmiotu Zamówienia. Oferent musi przewidzieć wszystkie okoliczności, które mogą wpłynąć na cenę. Oferent jest zobowiązany samodzielnie i niezależnie ocenić wymaganą ilość materiałów. Ceny jednostkowe określone przez Oferenta w kosztorysach szczegółowych obowiązywać będą przez okres ważności umowy
3. Oferta cenowa zawarta w Ofercie nie może ulegać zmianom. Wynagrodzenie ma charakter ustalonej ceny ryczałtowej i nie podlega korektom z tytułu różnic kursowych, zwwyżek lub spadków kosztów pracy, towarów, w szczególności materiałów i sprzętu oraz innych nakładów na Roboty za wyjątkiem zmian obowiązujących stawek VAT.
4. W przypadku różnic między ceną podaną w formularzu serwisu „Baza konkurencyjności”, a obowiązującym wzorem oferty, Zamawiający bierze pod uwagę cenę zawartą we wzorze oferty.

#### **§ 12. Kryteria oceny Ofert**

1. Ocena Ofert nastąpi w oparciu o następujące kryteria:

| Nazwa kryterium | Waga kryterium | Sposób punktowania                                                 |
|-----------------|----------------|--------------------------------------------------------------------|
| Cena netto      | 100%           | Cena netto (koszt)<br>Liczba punktów = (Cmin/Cof) * waga<br>gdzie: |

|  |  |                                                                                   |
|--|--|-----------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | - Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert<br>- Cof - cena podana w ofercie |
|--|--|-----------------------------------------------------------------------------------|

2. W przypadku gdy dwie lub więcej ofert uzyska taką samą ilość punktów Zamawiający zastosuje poniższe kryterium środowiskowe jako kryterium rozstrzygające:

| Nazwa kryterium                                                                            | Waga kryterium | Sposób punktowania                                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Posiadanie przez oferenta wdrożonego systemu zarządzania środowiskowego/ochrony środowiska | 100%           | Zamawiający podpisze umowę z Oferentem, który przedstawi dokument potwierdzający posiadanie wdrożonego systemu zarządzania środowiskowego/ochrony środowiska |

3. Zamówienie zostanie udzielone Oferentowi, którego Oferta uzyska najwyższą liczbę punktów w oparciu o wskazane wyżej kryterium spośród Ofert niepodlegających odrzuceniu. Punkty będą obliczane z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku.
4. Cena podana w walucie obcej na potrzeby oceny w ramach kryterium zostanie przeliczona po kursie średnim NBP na ostatni dzień składania ofert.

### § 13. Badanie Ofert

- W toku badania i oceny Ofert, Zamawiający może żądać od Oferentów wyjaśnień dotyczących ich treści, uzupełnień (jeżeli nie naruszy to konkurencyjności) i wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
- Jeżeli w określonym terminie Oferent nie złoży wymaganych przez Zamawiającego oświadczeń lub dokumentów lub pełnomocnictw albo jeżeli złoży wymagane przez Zamawiającego oświadczenia i dokumenty, zawierające błędy lub wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wezwie go do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia Oferta Oferenta będzie podlegała odrzuceniu albo konieczne będzie unieważnienie Postępowania.
- Zamawiający poprawia w Ofercie:
  - oczywiste omyłki pisarskie,
  - oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek.
- Informacja o wynikach <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl>.
- W przypadku nieprzystąpienia do zawarcia Umowy przez Oferenta, który złożył najkorzystniejszą Ofertę, Zamawiający zastrzega sobie prawo do podpisania Umowy z kolejnym Oferentem, który uzyskał kolejną najwyższą liczbę punktów, bez przeprowadzania ponownego postępowania ofertowego

#### **§ 14. Udzielenie Zamówienia oraz Warunki Zamówienia**

1. Dostawca musi zaakceptować wszystkie zapisy wzoru umowy (jeśli takowy został załączony do Warunków Postępowania). Zapisy posiadające puste pola będą negocjowane przed podpisaniem Umowy z danym Oferentem
2. O miejscu i terminie podpisania Umowy, Zamawiający powiadomi wybranego Dostawcę odrębnym pismem lub telefonicznie.
3. Wszystkie faktury wystawiane przez Wykonawcę muszą być wystawiane w walucie, w której przedstawiona została oferta oraz podpisana umowa.
4. Wykonawca będzie wystawiał faktury w sposób uzgodniony z Zamawiającym, dostosowując się do instrukcji i wymagań Zamawiającego. W szczególności wykonawca zobowiązany jest do oddzielnego fakturowania (wyszczególnione pozycje):
  - a. Urządzeń/wyposażenia zaliczanego do środków trwałych o wartości przekraczającej kwotę 10 000,00 zł. (dotyczy urządzeń nie związanych trwale z budynkiem)
  - b. Instalacji wewnętrznych (budynki) i zewnętrznych (okablowanie w ziemi, kanalizacja zewnętrzna, itd)
5. Przyszłe ewentualne faktury muszą być wystawiane w walucie, w której przedstawiona została oferta oraz podpisana umowa
6. Wzór umowy jest integralną i obowiązującą częścią Warunków Postępowania (jeśli dołączona). Oferent akceptuje wszystkie zapisy dołączonego wzoru
7. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
  - a) Za zwłokę w wykonaniu – w wysokości 0,1 % wynagrodzenia netto za każdy dzień zwłoki, lecz nie więcej niż 10 % wartości wynagrodzenia netto.
  - b) Za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych w Okresie Odpowiedzialności za Wady: 0,1 % wynagrodzenia netto za każdy dzień zwłoki, lecz nie więcej niż 10 % wartości wynagrodzenia netto
  - c) Za odstąpienie od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% Wynagrodzenia netto
  - d) Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od Umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% Wynagrodzenia.
  - e) Strony zastrzegają sobie prawo do dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, o ile wartość faktycznie poniesionych szkód przekracza wysokość kar umownych.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia Wykonawcy zamówień dodatkowych, nieobjętych Przedmiotem Zamówienia podstawowego, w wysokości nieprzekraczającej 50% wartości Przedmiotu Zamówienia podstawowego, niezbędnych

do jego prawidłowego wykonania i wynikających m.in.:

- a) z przyczyn technicznych lub gospodarczych oddzielenie zamówienia dodatkowego od Przedmiotu Zamówienia podstawowego wymagałoby poniesienia niewspółmiernie wysokich kosztów,
  - b) wykonanie Przedmiotu Zamówienia podstawowego jest uzależnione od wykonania zamówienia dodatkowego.
9. Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia Wykonawcy zamówienia uzupełniającego (zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia podstawowego) w wysokości nieprzekraczającej 50% wartości zamówienia podstawowego określonej w umowie zawartej z Wykonawcą.
10. Zamawiający zastrzega, że:
- ma prawo nie dokonać wyboru żadnej ze złożonych Ofert;
  - ma możliwość odwołania Postępowania Ofertowego w dowolnym terminie bez podania przyczyny lub uprzedniego poinformowania Oferentów;
  - ma prawo zmienić lub uzupełnić dokumenty wchodzące w skład zapytania ofertowego, które staną się jego integralną częścią;
  - może przedłużyć termin składania ofert,
- przy czym z powyższych tytułów nie przysługują Oferentowi w stosunku do Zamawiającego żadne roszczenia
11. Wybór oferty najkorzystniejszej nie oznacza zaciągnięcia zobowiązania przez Zamawiającego do zawarcia Umowy z Wykonawcą
12. Warunki oraz terminy płatności zostaną zatwierdzone na podstawie obustronnych negocjacji z Wykonawcą/Dostawcą po wyborze najkorzystniejszej oferty. Zamawiający dopuszcza płatności częściowe oraz ewentualne zaliczki.
13. Strony przyjmują, iż postanowienia i zapisy i oświadczenia zawarte w niniejszych Warunkach Postępowania oraz ofercie złożonej w Postępowaniu (które będą załącznikami do kontraktu) są podstawą do sformułowania umowy oraz stanowią wyższość nad zapisami podpisanej umowy. W przypadku ewentualnych omyłek i nieścisłości w podpisanej umowie zapisy Warunków Postępowania oraz Oferty będą decydujące.
14. Jeżeli Oferent, którego Oferta została wybrana, będzie uchylał się od zawarcia Umowy ponad 21 dni, Zamawiający może wybrać Ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych Ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia Postępowania

## **§ 15.                   Możliwość zmiany umowy**

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w następującym zakresie i sytuacjach:

- a) zmiany przepisów prawa Unii Europejskiej lub prawa krajowego w zakresie mającym wpływ na realizację Umowy (w szczególności zmiany stawek podatku VAT);
- b) poprawienia parametrów technicznych przedmiotu Zamówienia, wynikających z aktualizacji rozwiązań z uwagi na postęp technologiczny, bez wpływu na cenę ryczałtową brutto
- c) przedłużenia terminu realizacji Umowy na skutek konieczności wykonania prac dodatkowych, których wykonanie jest niezbędne dla należytego wykonania Umowy, a których wykonania Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł wcześniej przewidzieć, z zastrzeżeniem ppkt. 12.1.6 poniżej;
- d) przedłużenia terminu realizacji Umowy na skutek działania siły wyższej wraz ze wszystkimi konsekwencjami występującymi w związku z przedłużeniem tego terminu;
- e) zmiany parametrów przedmiotu Umowy, nie prowadzące do zmiany charakteru Umowy - zmiany technologiczne, w szczególności: konieczność realizacji Umowy przy zastosowaniu innych rozwiązań technicznych/technologicznych, materiałowych niż wskazane w Zapytaniu ofertowym, w sytuacji gdy zastosowanie przewidzianych rozwiązań groziłoby niewykonaniem lub wadliwym wykonaniem Umowy, z zastrzeżeniem ppkt. 12.1.7. poniżej;
- f) zmiany dotyczą realizacji dodatkowych dostaw lub usług Wykonawcy, nieobjętych Umową, o ile stały się niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
  - zmiana Wykonawcy nie może zostać dokonana z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji, zamówionych w ramach podstawowego przedmiotu Umowy,
  - zmiana Wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla Zamawiającego,
  - wartość każdej kolejnej zmiany nie przekracza 50% wartości pierwotnego przedmiotu Umowy netto;
- g) zmiana nie prowadzi do zmiany charakteru Umowy i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
  - konieczność zmiany Umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć,
  - wartość zmiany nie przekracza 50% wartości pierwotnego przedmiotu Umowy netto;
- h) Wykonawcę ma zastąpić nowy wykonawca:
  - w wyniku połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji lub nabycia Wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy wykluczenia oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian Umowy,

- w wyniku przejęcia przez Zamawiającego zobowiązań Wykonawcy względem jego podwykonawców.
  - i) zmiana Umowy nie prowadzi do zmiany jej charakteru, a łączna wartość zmian jest mniejsza niż 214.000 euro i jednocześnie jest mniejsza od 10% wartości pierwotnego Przedmiotu Umowy netto.
2. Zamawiający przewiduje również możliwość dokonywania nieistotnych zmian postanowień zawartej Umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.
  3. Zmiany Umowy wprowadzane będą w formie aneksu podpisanego przez obie strony, a możliwość ich wprowadzenia uzależniona jest od akceptacji przez Zamawiającego.

#### **§ 16. Unieważnienie Postępowania**

1. Zamawiający może unieważnić Postępowanie w każdym czasie bez podawania przyczyn.
2. W przypadku unieważnienia Postępowania, Zamawiający zawiadomi wszystkich Dostawców, którzy ubiegali się o udzielenie Zamówienia oraz zamieści informację na stronach internetowych gdzie zamieszczone zostało ogłoszenie.
3. W przypadku unieważnienia Postępowania bez względu na przyczynę, Dostawcom, którzy złożyli Oferty, nie przysługuje roszczenie o zwrot kosztów uczestnictwa w Postępowaniu, w szczególności kosztów przygotowania Ofert.

#### **§ 17. Wykaz załączników do Warunków Postępowania**

1. Załącznik nr 1 – Wzory Oferty
2. Załącznik nr 2 – Oświadczenie oferenta o braku powiązań z Zamawiającym

Pustynia, dnia 20.06 2023 r.