



Warszawa, 5.01.2024 r.

ZAPYTANIE OFERTOWE Nr 6/FENG-PAN/2024

W związku z ubieganiem się o finansowanie projektu „Komórkowa terapia raka trzustki” współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach Programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021-2027, działanie „Ścieżka SMART”, Cellis Sp. z o.o. ogłasza zaproszenie do składania ofert na:

Przeprowadzenie eksperymentów in vivo.

1. ZAMAWIAJĄCY

Cellis Sp. z o. o.
ul. Generała Zajączka 28
01-510 Warszawa
NIP: 525-264-06-06

2. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

2.1 Nazwa zamówienia:

Przeprowadzenie eksperymentów in vivo:

1. Ustalenie maksymalnej bezpiecznej dawki leku.

Planowana data rozpoczęcia realizacji zamówienia: 01.09.2025 r.

Planowana data zakończenia realizacji zamówienia: 31.10.2026 r.

2. Zbadanie biodystrybucji leku.

Planowana data rozpoczęcia realizacji zamówienia: 01.09.2025 r.

Planowana data zakończenia realizacji zamówienia: 31.10.2026 r.

3. Analiza efektywności działania MDC-PAN w dwóch ortotopowych modelach raka trzustki.

Planowana data rozpoczęcia realizacji zamówienia: 01.09.2025 r.

Planowana data zakończenia realizacji zamówienia: 31.10.2026 r.

4. Toksykologia w myszach z niedoborem odporności.

Planowana data rozpoczęcia realizacji zamówienia: 01.11.2026 r.

Planowana data zakończenia realizacji zamówienia: 30.06.2027 r.



2.2. Na wyżej wymienione zamówienie składa się:

1) Badanie in vivo na myszach z wszczepionymi w okolice boku komórkami nowotworowymi guza trzustki np. Bx-PC3 wraz pomiarem rozmiaru guza (3x razy w tygodniu) począwszy od 7 dnia po wszczepieniu komórek nowotworowych oraz na myszach naiwnych.

- liczba grup myszy z nowotworem: 4, liczba grup myszy naiwnych: 4, tj.

Grupa 1/5 – nośnik leku - PBS,

Grupa 2/6 – makrofagi załadowane lekiem – dawka 1,

Grupa 3/7 – makrofagi załadowane lekiem – dawka 2,

Grupa 4/8 – makrofagi załadowane lekiem – dawka 3,

- liczba myszy na grupę: 8,

- sposób podawania: dootrzewnowy;

- dawkowanie: raz w tygodniu przez 4 tygodnie,

- pobranie próbek krwi, tkanek guza i narządów 3 dni po ostatnim podaniu i wykonanie:

 - morfologii krwi oraz badań biochemicznych;

 - utrwalenia w formalinie tkanki guza do przyszłych analiz histologicznych;

 - utrwalenia w formalinie wątroby, płuc, trzustki, nerek i serca i ich zważenie, przeprowadzenie sekcja zwłok w celu oceny zmian makroskopowych.

2) Badanie in vivo na myszach o upośledzonej odporności (athymic nude) z podskórnym modelem ludzkiego guza trzustki z wszczepionych komórek nowotworowych (uznany model badawczy, np. linia BxPC3) wraz z pobieraniem próbek krwi i tkanek w różnych punktach czasowych oraz przygotowaniem protokołu, opisu i wyników badania (w wersji elektronicznej):

- rodzaj podania: podskórnie wszczepione ludzkie komórki nowotworowe raka trzustki (np. BxPC3),

- czas trwania badania: 7 tygodni +/- 2 tygodnie - czas obejmuje hodowlę komórek i wzrost guza; 120 godzin to ostatni punkt czasowy po podaniu makrofagów załadowanych lekiem,

- liczba dawek: podanie jednej dawki makrofagów załadowanych lekiem, dodatkowa grupa do analizy przed podaniem dawki,

- liczba myszy na grupę: 3 dla każdego punktu czasowego,

- liczba grup: 9, tj: przed podaniem oraz 1h, 6h, 12h, 24h, 48h, 72h, 96h i 120h po podaniu makrofagów - w każdym punkcie czasowym myszy zostaną poddane eutanazji,



a próbki zostaną pobrane (krew (np. przez nakłucie serca), wątroba, nerki, mózg, serce, płuca, śledziona, trzustka, jajnik, szpik kostny), natychmiastowo zamrożone i wysłane w suchym lodzie do Zamawiającego.

3) Badanie in vivo na myszach z niedoborem odporności z ortotopowo wszczepionymi (do trzustki) komórkami linii nowotworowej ludzkich komórek raka trzustki z ekspresją znacznika pozwalającą na obrazowanie przyżyciowo rozmiaru guza (np. linia BxPC3-LUC lub MIA-PaCa-LUC) wraz z pomiarem rozmiaru guza przyżyciowo poprzez pomiar luminescencji komórek nowotworowych i oceną przeżywalności myszy oraz przygotowaniem protokołu, opisu i wyników badania (w wersji elektronicznej):

- znakowane linie ludzkich komórek nowotworowych np. BxPC3-LUC lub MIA-PaCa-LUC,
- model: myszy z niedoborem odporności z ortotopowo wszczepionymi (do trzustki) komórkami linii nowotworowej ludzkich komórek raka trzustki,
- czas trwania leczenia: 28 dni, czas trwania obserwacji: maksymalnie 120 dni,
- sposób podawania: dootrzewnowy (makrofagi), dożylny (lek w grupach standardowej terapii),
- dawka makrofagów z lekiem co 7 dni przez 4 tygodnie lub/i leku w grupach standardowej terapii, następnie obrazowanie wzrostu rozmiaru guza i przeżywalności myszy do maksymalnie 120 dni od implantacji,
- liczba myszy w grupie: 8,
- liczba grup: 4 tj.:
 - Grupa 1 – nośnik leku - PBS,
 - Grupa 2 – makrofagi załadowane lekiem,
 - Grupa 3 – standardowe leczenie (Standard of Care, Gemcytabina),
 - Grupa 4 – makrofagi załadowane lekiem + standardowe leczenie,
- cel badań: określenie skuteczności terapii – czas przeżycia myszy w poszczególnych grupach, pomiar wzrostu rozmiaru guza.

4) Badanie in vivo na myszach z niedoborem odporności nude z modelem ludzkiego guza z wszczepionych komórek linii nowotworowej z ekspresją znacznika (np. lucyferaza) i na myszach kontrolnych bez guza, patologia tkanek oraz wykrywanie określonych komórek



przy użyciu przeciwciał (analizy immunohistochemiczne) wraz z przygotowaniem protokołu/-ów, opisu i wyników badania (w wersji elektronicznej):

- materiał badania: myszy z niedoborem odporności i ludzkie makrofagi załadowane lekiem,
- dwa modele: myszy zdrowe i myszy z ortotopowo lub podskórnie wszczepionymi komórkami nowotworowymi wybranych przez Zamawiającego linii nowotworowych (spośród uznanych modeli nowotworu trzustki, glejaka i/lub raka kolczystokomórkowego),
- czas trwania badań: 30 dni,
- sposób podawania: w zależności od modelu dootrzewnowy lub doguzowy (domiejskowy),
- dwie dawki makrofagów do ustalenia w zależności od modelu oraz grupa kontrolna z nośnikiem (PBS), a następnie uśmiercenie myszy w 3 różnych punktach czasowych (ostatni - maks. 30 dni),
- liczba myszy w grupie: 3 na każdy punkt czasowy,
- liczba grup: 9 x 2 tj.: 1: zdrowe myszy i 2: myszy z guzem nowotworowym,
- cel badań: określenie objawów cytotoksyczności związanych z działaniem podanego myszom produktu (makrofagów załadowanych lekiem).
- wymagania:
 - 1) analiza krwi – w każdym punkcie czasowym (3, 7 i 30 dni po podaniu makrofagów) – 2 panele: morfologiczny i biochemiczny;
 - 2) ocena patologiczna narządów (badanie histopatologiczne i ocena makroskopowa), narządy wskazane przez klienta w zależności od modelu guza;
 - 3) analiza immunohistochemiczna (barwienie przeciwciałem CD68 przeciwko ludzkim makrofagom) następujących organów: guz, kość udowa, skóra, mózg, jelito cienkie i grube, serce, nerki, wątroba, płuca, jajnik/jądra, śledziona i żołądek (na koniec doświadczenia; FFPE)
 - 4) obrazowanie bioluminescencji komórek nowotworowych w celu potwierdzenia wzrostu guza po wszczepieniu komórek nowotworowych,
 - 5) monitorowanie masy ciała i ogólnego stanu zdrowia zwierząt (scoring i monitorowanie kliniczne).



Zamawiający dostarczy makrofagi załadowane lekiem (substancja czynna o podwyższonym poziomie ryzyka o masie cząsteczkowej).

Wykonawca powinien zapewnić linię ludzkich komórek nowotworowych.

Ostateczny zakres zapytania ofertowego będzie uzależniony od rozwoju projektu i będzie wynikał z aktualnych potrzeb Zamawiającego.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość realizacji zamówienia w jakiejkolwiek części, a Wykonawcy nie przysługują z tego tytułu żadne roszczenia.

2.3 Przedmiot zamówienia określony w pkt. 2.1 należy wykonać nie później niż do 30.06.2027 r.

2.4 W ramach niniejszego zapytania ofertowego Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych lub ofert wariantowych.

2.5 Kody CPV:

73100000-3 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

3. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

3.1 Wykonawca musi spełniać następujące warunki udziału w postępowaniu:

1) musi posiadać niezbędną wiedzę i doświadczenie, w tym:

a) udokumentowane doświadczenie w prowadzeniu eksperymentów na modelach raka trzustki, potwierdzone przez udział w co najmniej dwóch projektach/zamówieniach w przeciągu ostatnich dwóch lat,

b) doświadczenie w wykonywaniu badań przedklinicznych dla partnerów komercyjnych

2) musi posiadać potencjał techniczny, w tym:

a) zwierzętarnię w wysokim standzie czystości

b) laboratorium komórkowe.

Oświadczenie o zgodności z warunkami udziału w postępowaniu znajduje się w Załączniku 2 do Zapytania Ofertowego nr 6/FENG-PAN/2024.

3.2 Wykonawca nie może być powiązany 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:

- 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,
- 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 albo pozostawaniu we wspólnym pożyciu z wykonawcą, jego zastępcą prawnym lub członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia,
- e) pozostawaniu z wykonawcą w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do ich bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

Oferent zobowiązany jest złożyć stosowne oświadczenie zawarte w Załączniku 3 do Zapytania Ofertowego nr 6/FENG-PAN/2024.

3.3 Zamawiający dokona oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu na podstawie informacji od Oferenta przedstawionych w formularzu oferty i załącznikach. Ocena spełnienia wymogu zostanie dokonana metodą spełnia/nie spełnia.

3.4 Zamawiający przed podpisaniem umowy zastrzega sobie prawo do weryfikacji oświadczeń Oferenta (spełnia/nie spełnia) dot. warunków udziału w postępowaniu na podstawie właściwych dokumentów potwierdzających oświadczenie Oferenta.

3.5 Do postępowania konkursowego dopuszczone zostaną tylko te oferty, które spełniają wszystkie warunki udziału w postępowaniu.

4. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA I ZŁOŻENIA OFERTY

4.1 Każdy Oferent może złożyć jedną ofertę.

4.2 Oferta musi być złożona na formularzu ofertowym (Załącznik 1 do Zapytania Ofertowego nr 6/FENG-PAN/2024). Oferta musi być parafowana i podpisana przez należycie umocowanego przedstawiciela Oferenta. W przypadku podpisania oferty przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestrowym (ewidencyjnym) Oferenta, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo.



4.3 Oferent zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą aktualny odpis z krajowego rejestru sądowego lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż trzy (3) miesiące przed upływem terminu składania ofert, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia.

4.4 Oferta musi zostać przesłana do dnia 7.02.2024 r. – do godziny 23:59.

4.5 Oferta musi zostać złożona za pośrednictwem bazy konkurencyjności

<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>

4.6 Oferty, które wpłyną po upływie wskazanego terminu lub będą niekompletne nie będą rozpatrywane.

4.7 Oferta musi być ważna przez minimum 60 dni od upływu terminu składania oferty (pkt. 4.4).

4.8 Oferta powinna zawierać termin ważności (co najmniej 60 dni od terminu składania ofert).

4.9 Złożenie oferty jest jednoznaczne z zaakceptowaniem bez zastrzeżeń treści niniejszego zaproszenia do składania ofert.

4.10 Oferent może zwracać się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści zapytania ofertowego. Zapytania można składać w formie pisemnej lub elektronicznej za pośrednictwem bazy konkurencyjności. Zamawiający odpowiada na pytania, które wpłynęły nie później niż do upływu połowy terminu wyznaczonego na składanie ofert, z tym, że odpowiedź winna być udzielona na co najmniej 2 (dwa) dni przed terminem składania ofert. Odpowiedzi na pytania zostaną opublikowane w bazie konkurencyjności.

5. KRYTERIA OCENY OFERT

5.1 Oferty będą oceniane w oparciu o następujące kryteria:

Oferta zostanie oceniona przez Zamawiającego w oparciu o następujące kryteria i ich znaczenie

$$P_i = P_i(C) + P_i(T)$$

Gdzie:

P_i – końcowa liczba punktów jakie otrzyma oferta „i”

$P_i(C)$ – liczba punktów jakie otrzyma oferta „i” za kryterium „Cena”

$P(T)$ – liczba punktów jakie otrzyma oferta „i” za kryterium „Termin wykonania usługi”

- Cena – 80 %

Kryterium „Cena” oceniane będzie w następujący sposób:

$P_i(C)$ – liczba punktów jakie otrzyma oferta „i” za kryterium „Cena”

C_{min} – najniższa cena spośród wszystkich ważnych i nieodrzuconych ofert



Ci – cena oferty „i”

$$P_i(C) = (C_{\min} : C_i) \times 80$$

W kryterium „Cena” Oferent może uzyskać 80 punktów.

- Termin wykonania usługi – 20%

Kryterium „Termin wykonania usługi” należy rozumieć, jako gotowość do rozpoczęcia eksperymentów od dnia otrzymania zlecenia od Zamawiającego i oceniane będzie w następujący sposób:

poniżej 4 tygodni – 20 punktów,

4 tygodnie i powyżej – 0 punktów.

W kryterium „Termin wykonania usługi” Oferent może uzyskać 20 punktów.

5.2 Wszystkie obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

5.3 Za najkorzystniejszą Ofertę zostanie uznana ta, która uzyska najwyższą liczbę punktów.

5.4 Zamawiający zastrzega sobie prawo do wystąpienia do Oferenta z zapytaniem dotyczącym treści złożonych ofert, w tym do uzupełnienia brakujących pełnomocnictw, oświadczeń lub dokumentów wskazanych w zapytaniu ofertowym (z wyjątkiem zakresu, w jakim podlegają one ocenie w kryteriach oceny oferty).

6. TERMIN REALIZACJI ZAMÓWIENIA: 22 miesiące.

7. ZAWIADOMIENIE O WYBORZE

Informacja o wynikach postępowania zostanie umieszczona w bazie konkurencyjności, tj. <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>

8. WARUNKI ZMIANY UMOWY

Wszelkie zmiany w umowie, która zostanie zawarta w wyniku postępowania, wymagają formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

9. DODATKOWE INFORMACJE

9.1 Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia postępowania na każdym jego etapie, bez podania przyczyn.

9.2 Niniejsze zaproszenie do składania ofert nie zobowiązuje Zamawiającego do zawarcia umowy.



Fundusze Europejskie
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



10. KONTAKT

Cellis Sp. z o.o.

ul. Generała Zajączka 28

01-510 Warszawa

Osoba do kontaktu: Małgorzata Sęktas

Załączniki do Zapytania ofertowego:

- 1) Wzór formularza ofertowego.
- 2) Oświadczenie w sprawie zgodności z warunkami udziału w postępowaniu.
- 3) Oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych z Zamawiającym.



Załącznik 1 FORMULARZ OFERTOWY do Zapytania Ofertowego nr 6/FENG-PAN/2024



Nazwa: _____

Adres: _____

Nr telefonu _____

NIP _____

Osoba do kontaktów: _____

e-mail: _____

Dane Zamawiającego:

Cellis Sp. z o.o.

ul. Generała Zajączka 28

01-510 Warszawa

NIP: 525-264-06-06

Odpowiadając na Zapytanie Ofertowe nr 6/FENG-PAN/2024 dotyczące projektu „Komórkowa terapia
terapia raka trzustki” współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach Programu Fundusze
Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021-2027, działanie „Ścieżka SMART”, składam ofertę
następującej treści:

Oferuję realizację zamówienia za cenę netto _____ PLN / USD / EUR / INNA
WALUTA.....¹

(słownie: _____ PLN / USD / EUR / INNA
WALUTA.....)

oraz cenę brutto _____ PLN/ USD/ EUR/ INNA WALUTA
.....

(słownie: _____ PLN / USD / EUR / INNA
WALUTA.....)

¹ Potwierdź zaznaczając lub wpisując odpowiednią informację



1. Szczegółowa kalkulacja kosztów:

L.p.	Opis	Cena netto [PLN/ USD/ EUR/ inna waluta]
1.	Badanie in vivo na myszach z wszczepionymi w okolice boku komórkami nowotworowymi guza trzustki np. Bx-PC3 wraz pomiarem rozmiaru guza (3x razy w tygodniu) począwszy od 7 dnia po wszczepieniu komórek nowotworowych oraz na myszach naiwnych.	
2	Badanie in vivo na myszach o upośledzonej odporności (athymic nude) z podskórnym modelem ludzkiego guza trzustki z wszczepionych komórek nowotworowych (uznany model badawczy, np. linia BxPC3) wraz z pobieraniem próbek krwi i tkanek w różnych punktach czasowych oraz przygotowaniem protokołu, opisu i wyników badania (w wersji elektronicznej).	
3	Badanie in vivo na myszach z niedoborem odporności z ortotopowo wszczepionymi (do trzustki) komórkami linii nowotworowej ludzkich komórek raka trzustki z ekspresją znacznika pozwalającą na obrazowanie przyżyciowo rozmiaru guza (np. linia BxPC3-LUC lub MIA-PaCa-LUC) wraz z pomiarem rozmiaru guza przyżyciowo poprzez pomiar luminescencji komórek nowotworowych i oceną przeżywalności myszy oraz przygotowaniem protokołu, opisu i wyników badania (w wersji elektronicznej).	
4	Badanie in vivo na myszach z niedoborem odporności nude z modelem ludzkiego guza z wszczepionych komórek linii nowotworowej z ekspresją znacznika (np. lucyferaza) i na myszach kontrolnych bez guza, patologia tkanek oraz wykrywanie określonych komórek przy użyciu przeciwciał (analizy immunohistochemiczne) wraz z przygotowaniem protokołu/-ów, opisu i wyników badania (w wersji elektronicznej).	
5	Inne koszty	
SUMA		

- Oferent oświadcza, że termin wykonania usługi wynosi _____ tygodni.
- Oferent oświadcza, że w cenie zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia.
- Oferent oświadcza, że uważa się za związanego niniejszą Ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.
- Oferent oświadcza, że zapoznał się z Zapytaniem Ofertowym, przyjmuje warunki w nim zawarte i nie wnosi zastrzeżeń do realizacji zamówienia zgodnie z tymi warunkami.

Data i miejscowość

Podpis Oferenta / osoby upoważnionej
do składania oświadczeń woli



**Załącznik nr 2 OŚWIADCZENIE W SPRAWIE ZGODNOŚCI Z WARUNKAMI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
do Zapytania Ofertowego nr 6/FENG-PAN/2024**

Oferent

(nazwa i adres Oferenta)

oświadcza, że spełnia poniższe warunki:

1) posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie, w tym:

a) udokumentowane doświadczenie w prowadzeniu eksperymentów na modelach raka

trzustki, potwierdzone przez udział w co najmniej dwóch projektach/zamówieniach w przeciągu ostatnich dwóch lat:

Lp.	Nazwa projektu	Data
1.		
2.		

b) doświadczenie w wykonywaniu badań przedklinicznych dla partnerów komercyjnych

2) posiada potencjał techniczny, w tym:

a) zwierzętarnię w wysokim standzie czystości

b) laboratoriom komórkowe

3) Oferent oświadcza, że zawarte w ofercie dane są zgodne ze stanem faktycznym i prawnym.

Data i miejscowość

Podpis Oferenta / osoby upoważnionej
do składania oświadczeń woli



**Załącznik 3 OŚWIADCZENIE O BRAKU POWIĄZAŃ OSOBOWYCH I KAPITAŁOWYCH Z ZAMAWIAJĄCYM
do Zapytania Ofertowego nr 6/FENG-PAN/2024**

_____, dn. _____



Oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych z Zamawiającym

Ja niżej podpisany/a _____ oświadczam, że

nie jestem powiązany 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:

- 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,
- 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 albo pozostawaniu we wspólnym pożyciu z wykonawcą, jego zastępcą prawnym lub członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia,
- e) pozostawaniu w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

Data i miejscowość

Podpis Oferenta / osoby upoważnionej
do składania oświadczeń woli