

ZAŁACZNIK NR 1

do postępowania nr GG-V-2025-377-223568-2000000174

TREŚĆ ZAPYTANIA OFERTOWEGO

1. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Polpharma Biologics Spółka Akcyjna
ul. Trzy Lipy 3
80-172 Gdańsk

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA I RODZAJ ZAMÓWIENIA

Postępowanie prowadzone będzie w trybie zapytania ofertowego zgodnie z zasadą konkurencyjności określoną w Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027 w wersji z dnia 14 marca 2025 r. . Do niniejszego Zapytania Ofertowego nie stosuje się ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, z późn. zm).

3. MIEJSCE I SPOSÓB SKŁADANIA OFERT

- 3.1. Ofertę należy złożyć w formie elektronicznej za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności, zgodnie z wymogami „Instrukcji oferenta w BK2021” [https://archiwum-bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/info/web_instruction] w postaci dokumentów podpisanych przez Oferenta lub ich skanów.
- 3.2. O zachowaniu terminu decyduje data i godzina złożenia oferty w serwisie Baza Konkurencyjności.
- 3.3. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
- 3.4. Oferent może złożyć jedną ofertę. Złożenie dwóch lub więcej ofert spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego Oferenta
- 3.5. Zamawiający nie przewiduje publicznego otwarcia Ofert.

4. SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI, OSOBY UPOWAŻNIONE DO KONTAKTU

- 4.1. Nie udziela się żadnych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania drogą telefoniczną czy mailową.
- 4.2. Pytania dotyczące zapytania ofertowego oraz wnioski o wyjaśnienia odnośnie do treści zapytania należy przysyłać wyłącznie za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności poprzez zakładkę „Pytania” na stronie zapytania ofertowego [<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>], nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego

terminu składania ofert. Po wskazanym terminie Zamawiający może pozostawić pytanie bez odpowiedzi. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wyżej wymienionego wniosku.

- 4.3. Odpowiedzi na pytania Oferentów oraz wyjaśnienia do treści zapytania ofertowego będą przekazywane Oferentom wyłącznie w ten sposób, że Zamawiający opublikuje treść pytań/wniosków o wyjaśnienia wraz z udzielonymi odpowiedziami/wyjaśnieniami na stronie zapytania ofertowego w serwisie Baza Konkurencyjności [<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>].

5. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

5.1. Kategoria ogłoszenia: Dostawy inne

5.2. Skrócony opis przedmiotu zamówienia:

1	Przygotowanie protokołu badania Virus clearance (w tym zarządzanie projektem, dokumentacja, rewizja przez drugiego naukowca i QA)/ Virus clearance study protocol preparation (including project management, documentation, overall review by second scientist and QA)
2	Przeprowadzenie badania Virus clearance dla badanego przeciwciała uzyskanego z komórek CHO (rynek docelowy - USA i Europa, droga podania: dożylnie lub podskórnice) / Execution of Virus clearance study for monoclonal antibody derived from CHO (targeting market - US and Europe, route of administration: intravenous or subcutaneous)
3	Przygotowanie raportu z badania Virus clearance (włącznie z dokumentacją oraz weryfikacją danych przed drugiego naukowca oraz pracownika QA)/ Virus clearance study report preparation (including documentation, data verification by second scientist and QA)

5.3. Miejsce realizacji zamówienia: Województwo: pomorskie Powiat: gdański Miejscowość: Gdańsk

5.4. Cel zamówienia:

Kontynuacja badań w ramach Projektu „Opracowanie innowacyjnej postaci leku zawierającego przeciwciało monoklonalne do stosowania w leczeniu nieswoistych stanów zapalnych jelit – II faza” w ramach programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021-2027, działanie Ścieżka SMART.

5.5. Przedmiot zamówienia

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia/ Detailed description of order		
Lp.	Przedmiot zamówienia*/order subject*	Ilość/quantity
1.	Przygotowanie protokołu badania (jednego lub oddzielnego dla każdego wirusa modelowego/etapu procesu) zgodnie z informacjami dostarczonymi przez Sponsora dla dwóch wirusów modelowych PRV i REO oraz dostarczenie go do weryfikacji i zatwierdzenia przez Sponsora. Badanie zaprojektowane dla 5 etapów oczyszczania przeciwciał. UWAGA: Ze względu na specyficzne wymagania badanych parametrów na danym etapie procesu (np. spiking najmniejszym wirusem modelowym) liczba wirusów modelowych może zostać zmieniona przez Sponsora w ostatecznym protokole badania. // Preparation of study protocol (one or separate for each model virus/ process step) in accordance to delivered by Sponsor information for two model viruses PRV and REO and providing for Sponsor revision and approval. Study designed for 5 stages of antibody purification. NOTE: Due to specific requirements of the tested parameters on the given process step (i.e. spiking by the smallest model virus) number of model viruses may be changed by Sponsor in a final study protocol.	1
2.	Przeprowadzenie badania Virus clearance dla przeciwciała monoklonalnego pochodzącego z CHO (rynek docelowy - USA i Europa, droga podania: dożylna lub podskórna) // Execution of Virus clearance study for monoclonal antibody derived from CHO (Targeting market - US and Europe, route of administration: intravenous or subcutaneous)	1

2.1	Wykonanie badania odczyszczania wirusa dla chromatografii powinowactwa dla modelowych wirusów PRV i REO w dwóch niezależnych powtórzeniach. Badanie przeprowadzone na systemie AKTA Avant/ AKTA Pure (lub równoważnym) z systemem Unicorn. Uwaga 1: Przewidywana ilość materiału na jeden cykl 300 ml. Ostateczna objętość może zostać zmieniona przez Sponsora podczas finalizacji protokołu. Uwaga 2: Przeprowadzenie badań cytotoksyczności i interferencji. // Execution of Virus clearance study for Affinity chromatography for model viruses PRV and REO in two independent repetitions. Study conducted on AKTA Avant / AKTA Pure (or equivalent) with the Unicorn software. Note 1: Predicted amount of in-process material per one cycle is 300 ml. Final volume may be changed by the Sponsor during protocol finalization. Note 2: Cytotoxicity and interference testing to be additionally performed.	1
2.2	Wykonanie badania odczyszczania wirusa dla chromatografii kationowymiennej dla modelowych wirusów PRV i REO w dwóch niezależnych powtórzeniach. Badanie przeprowadzone na systemie AKTA Avant/ AKTA Pure (lub równoważnym) z systemem Unicorn. Uwaga 1: Przewidywana ilość materiału na jeden cykl 50 ml. Ostateczna objętość może zostać zmieniona przez Sponsora podczas finalizacji protokołu. Uwaga 2: Przeprowadzenie badań cytotoksyczności i interferencji. // Execution of Virus clearance study for Cation exchange chromatography for model viruses PRV and REO in two independent repetitions. Study conducted on AKTA Avant / AKTA Pure (or equivalent) with the Unicorn software. Note 1: Predicted amount of in-process material per one cycle is 50 ml. Final volume may be changed by the Sponsor during protocol finalization. Note 2: Cytotoxicity and interference testing to be additionally performed.	1

2.3	Wykonanie badania odcyszczania wirusa dla chromatografii anionowymiennej dla modelowych wirusów PRV i REO w dwóch niezależnych powtórzeniach. Badanie przeprowadzone na systemie AKTA Avant/ AKTA Pure (lub równoważnym) z systemem Unicorn. Uwaga 1: Przewidywana ilość materiału na jeden cykl 100 ml. Ostateczna objętość może zostać zmieniona przez Sponsora podczas finalizacji protokołu. Uwaga 2: Przeprowadzenie badań cytotoksyczności i interferencji. // Execution of Virus clearance study for Anion Exchange chromatography for model viruses PRV and REO in two independent repetitions. Study conducted on AKTA Avant / AKTA Pure (or equivalent) with the Unicorn software. Note 1: Predicted amount of in-process material per one cycle is 100 ml. Final volume may be changed by the Sponsor during protocol finalization. Note 2: Cytotoxicity and interference testing to be additionally performed.	1
2.4	Wykonanie badania odcyszczania wirusa dla etapu inaktywacji wirusowej dla modelowych wirusów PRV i REO, w tym weryfikację w 6 punktach czasowych (<2 godzin długość procesu), w dwóch niezależnych powtórzeniach Uwaga 1: Liczba punktów czasowych może zostać zmieniona przez Sponsora podczas finalizacji protokołu. Uwaga 2: Przewidywana ilość materiału na jeden cykl 200 ml. Ostateczna objętość może zostać zmieniona przez Sponsora podczas finalizacji protokołu. Uwaga 3: Przeprowadzenie badań cytotoksyczności i interferencji. // Execution of Virus clearance study for virus inactivation for model viruses PRV and REO including 6 timepoints (< 2hours process duration) in two independent repetitions. Note 1: Number of timepoint may be changed by Sponsor in the final protocol. Note 2: Predicted amount of in-process material per one cycle is 200 ml. Final volume may be changed by the Sponsor during protocol finalization. Note 3: Cytotoxicity and interference testing to be additionally performed.	1

2.5	Wykonanie badania odczyszczania wirusa dla etapu filtracji wirusowej dla modelowych wirusów PRV i REO. Wykonanie dodatkowego badania z jedną pauza 60 minut oraz drugiego badania z dwoma pauzami 30 minut. Uwaga 1: Finalna liczba pauz i ich długość może zostać zmieniona podczas finalizacji protokołu. Oczekiwana długość pauzy 60 minut (jedno powtórzenie) oraz dwóch pauz następujących po sobie po 30 minut (drugie powtórzenie). Uwaga 2: Przewidywana ilość materiału na jeden cykl 400 ml. Ostateczna objętość może zostać zmieniona przez Sponsora podczas finalizacji protokołu. Uwaga 3: Przeprowadzenie badań cytotoksyczności i interferencji. // Execution of Virus clearance study for virus filtration for model viruses PRV and REO. Perform an additional test with one pause of 60 minutes and a second test with two pauses of 30 minutes. Note 1: Final number of pauses to be defined in final protocol. Expected pause length of 60 minutes (one repetition) and two pauses of 30 minutes each consecutively (second repetition). Note 2: Predicted amount of in-process material per one cycle is 400ml. Final volume may be changed by the Sponsor during protocol finalization. Note 3: Cytotoxicity and interference testing to be additionally performed.	1
3.	Przygotowanie raportu podsumowującego badania (jeden lub oddzielny dla każdego modelu wirusa/etapu procesu) oraz dostarczenie raportu do Sponsora w celu rewizji i zatwierdzenia. Uwaga: Rewizja oraz korekta raportu badania musi zostać sfinalizowana przed ustalonym terminem // Preparation of study report (one or separate for each model virus/ process step) and providing for Sponsor revision and approval. Note: Revision and correction of the study report must be finalized before the final due date.	1

Warunki/ Conditions		
Harmonogram realizacji usługi/ Timelines for execution of the service		preliminary studies and spiking studies have to be performed in the time period: July - October 2025, report from the performed studies has to be issued (after revision by Sponsor and further correction) by 31.01.2026/ badania wstępne oraz badania spiking muszą zostać wykonane w przedziale czasowym: Lipiec - Październik 2025, raport z zakresu prowadzonych badań zostanie wydany (po rewizji Sponsora i dalszych korekcjach) do 31.01.2026r.
Warunki formalne/ Formal conditions		Podpisanie umowy o poufności - Załącznik nr 3/3A CDA - o ile nie została podpisana wcześniej przy realizacji innych zamówień oraz przesłanie załącznika wraz z ofertą. Wzór Załącznika nr 3/3A zostanie udostępniony na wezwanie Oferenta./ Signing a confidentiality agreement - Annex No. 3/3A CDA - unless it has been signed earlier when carrying out other orders and signing the Annex together with the offer.
Warunki dopuszczające / Enabling conditions		Analizy w reżmie GLP, dostawca musi posiadać udokumentowane doświadczenie w prowadzeniu badań usuwania wirusów zgodnych z wymaganiami rejestracyjnymi FDA i EMA (min. 5 lat) - weryfikacja na podstawie oświadczenie dostarczonego przez dostawcę na wezwanie kupującego. System chromatograficzny AKTA Avant/ AKTA Pure (lub równoważnym) z systemem Unicorn. Informacje do przedłożenia w Załączniku nr 4/4A wraz z ofertą. / GLP analysis environment, vendor has proven experience in conduction of virus clearance studies for FDA and EMA submission purposes (minimum 5 years) - verification based on signed Declaration provided by supplier on customer's request. Chromatography system AKTA Avant / AKTA Pure (or equivalent) with the Unicorn software. Information to be provided with the offer in the Annex 4/4A.

Inne kryteria / Other criteria	Dostawca usługi powinien potwierdzić wymagania wstępne w Załączniku 4/4A złożonym razem z ofertą. Wymagania wymienione poniżej: 1. Przeprowadzi badanie spikingowe w okresie od lipca do października 2025 r. 2. Dostarczy oficjalny, sfinalizowany raport z badania do końca stycznia 2026 r. 3. Zapewnia w pełni ustanowione środowisko GMP i GLP. 4. Przeprowadzi badania oczyszczania z wirusów na wszystkich etapach bez obecności Sponsora oraz w przypadku etapów chromatograficznych w obecności Sponsora. Dostarczy warunki formalne do wykorzystania modelu w małej skali Sponsora w trakcie badań (np. konieczność transferu modelu). 5. Będzie w stanie podpisać Umowę o zachowaniu poufności z Polpharma Biologics S.A. 6. Wyrazi zgodę na audyt kwalifikacyjny dostawcy, jeśli nie został jeszcze zweryfikowany przez Polpharma Biologics S.A. 7. Będzie w stanie przeprowadzić badanie przy użyciu materiałów jednorazowego użytku (filtry, membrany itp.) dostarczonych przez Polpharma Biologics S.A. 8. Będzie w stanie podpisać Umowę Jakościową zgodnie z prawem europejskim. / Each applicant should confirm entry requirements in the Annex 4/4A provided with the offer. Requirements listed below: 1. Will perform spiking study in the period July - October 2025. 2. Will provide official, finalised study report by end of January 2026. 3. Have fully established GMP and GLP environment. 4. Will conduct the virus clearance studies for all steps without the presence of the Sponsor and for chromatography steps with Sponsor present on site. Provide the formal requirements to use the Sponsors's scale down model during the study (i.e., necessity of model transfer). 5. Will be able to sign Confidentiality Agreement with Polpharma Biologics S.A. 6. Will agree to receive supplier qualification audit, if not verified yet by Polpharma Biologics S.A. 7. Will have ability to conduct the study with single use materials (filters, membranes etc.) provided by Polpharma Biologics S.A. 8. Will be able to sign Quality Agreement under European law.
--------------------------------	--

Wymagane dokumenty do złożenia oferty/ Documents required for offer submission	1. Podpisana umowa o poufności (Załącznik nr 3/3A do niniejszego zapytania). 2. Oferta zawierająca wszystkie koszty usług. Oferta powinna być przedstawiona w języku polskim lub angielskim w walucie PLN lub EUR. 3. Oświadczenie o braku powiązań kapitałowych i osobowych z Zamawiającym (Załącznik nr 2 do niniejszego zapytania). 4. Oświadczenie o spełnieniu warunków oferty (Załącznik nr 4/4A do niniejszego zapytania)./ 1. Signed confidentiality agreement (Appendix No. 3/3A to this inquiry). 2. Offer including all service costs. The offer should be presented in Polish or English and in PLN or EUR. 3. Declaration of the lack of capital and personal connections with the Ordering Party (Appendix No. 2 to this inquiry). 4. Declaration of fulfillment of the offer conditions (Appendix No. 4/4A to this inquiry).
--	--

5.6. Kod CPV:73100000-3

5.7. Harmonogram realizacji zamówienia: data zakończenia usługi 31.01.2026

5.8. Lista dokumentów/oświadczeń wymaganych od Wykonawcy:

5.8.1. Wymagane dokumenty:

- oświadczenie o braku powiązań kapitałowych, braku podstaw do wykluczenia z postępowania wraz z potwierdzeniem warunków oferty (zgodnie z załącznikiem dołączonym do zapytania) wraz z ofertą,
- podpisany dokument CDA (zgodnie z załącznikiem dołączonym do Zapytania), o ile wcześniej Oferent nie podpisał umowy CDA z Zamawiającym
- Oświadczenie o spełnieniu warunków oferty, dostarczone wraz z ofertą.

6. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

6.1. Z udziału w postępowaniu wykluczone są podmioty powiązane osobowo i 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 przeprowadzaniem procedury wyboru wykonawcy, a Oferentem, polegające w szczególności na:

- uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,

- posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji, o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa, pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia lub związaniu z tytułu 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
- pozostawaniu z Oferentem w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

Sposób oceny spełniania braku podstaw wykluczenia:

Weryfikacja nastąpi w oparciu o oświadczenie Wykonawcy wg Załącznika nr 2 do Zapytania Ofertowego.

- 6.2. Z udziału w postępowaniu wykluczone są również podmioty, w stosunku do których zachodzą okoliczności:
- 6.2.1 opisane w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
- 6.2.2 Opisane w art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.07.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym Rozporządzeniem Rady (UE) nr 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.04.2022, str. 1, z późn. zm.).

Sposób oceny spełniania braku podstaw wykluczenia:

Weryfikacja nastąpi w oparciu o oświadczenie Wykonawcy wg załącznika nr 2 do Zapytania Ofertowego.

- 6.3. Kupujący posiada prawo do odrzucenia oferty, jeśli oferta jest niekompletna lub niezgodna z zapytaniem.

7. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

7.1. Sposób przygotowania oferty:

- każdy Dostawca może złożyć tylko jedną ofertę,
- oferta powinna być sporządzona w języku polskim lub angielskim,
- oferta musi zawierać:
 - cenę netto lub wartość netto skalkulowaną na potrzeby zapytania ofertowego, w tym koszty transportu oraz inne dodatkowe koszty. Brak zapisu o dodatkowych kosztach w ofercie uznaje się za wartość skalkulowaną w cenę produktów,
 - termin realizacji przedmiotu zamówienia (wyrażony w dniach / tygodniach),
 - oświadczenie o braku powiązań kapitałowych, braku podstaw do wykluczenia z postępowania wraz z potwierdzeniem warunków oferty (zgodnie z załącznikiem dołączonym do zapytania). Oświadczenie musi być podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy zgodnie z reprezentacją wynikającą z właściwego rejestru lub na podstawie udzielonego pełnomocnictwa. Jeżeli osoba (osoby) podpisująca oświadczenie (reprezentująca Wykonawcę) działa na podstawie pełnomocnictwa, pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty (dopuszczalna forma: skan lub podpis elektroniczny),
 - termin ważności oferty nie krótszy niż 60 dni. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z dniem złożenia oferty. Dostawca pozostanie związany ostateczną ofertą z Kupującym przez cały okres realizacji zamówienia.
- Jeśli ceny na ofercie będą wyrażone w innej walucie niż złoty polski to będą one przeliczane przy zastosowaniu średniego kursu sprzedaży ogłaszanego przez NBP, obowiązującego w dniu zakończenia Zapytania Ofertowego w Bazie Konkurencyjności Funduszy Europejskich.
- Brak jakichkolwiek z wyżej wymienionych elementów będzie skutkować odrzuceniem oferty (po uwzględnieniu jednokrotnej możliwości uzupełnienia złożonych dokumentów).

7.2. Oferta może dodatkowo zawierać:

- nazwę i adres Dostawcy,
- numer zapytania ofertowego,
- nazwę i numer katalogowy produktu,
- cenę katalogową netto,
- warunki i termin płatności (wyrażony w dniach),
- informację o zastrzeżeniu oferty, która stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa.

7.3. Kupujący nie dopuszcza/dopuszcza składanie ofert częściowych,

7.4. Dostawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

Kupujący nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

7.5. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za opóźnienie w terminie dostawy przedmiotu zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, o ile opóźnienie nie wynika z winy Kupującego. Dostawca wyraża zgodę na potrącenie kwoty kar umownych bezpośrednio przy zapłacie faktury VAT dotyczącej realizacji dostawy.

7.6. Oferty złożone po terminie nie będą brane pod uwagę.

8. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY

8.1. Przy ocenianiu ofert Zamawiający będzie kierował się podanymi kryteriami:

- Cena – 100%,

8.2. Ocena punktowa oferty nastąpi zgodnie ze wzorem:

$$L = C$$

gdzie:

- L - ocena punktowa oferty
- C - liczba punktów uzyskanych w kryterium „Cena”

8.3. Liczba punktów (C) w kryterium „Cena” obliczana będzie według wzoru:

$$C = \frac{C_N}{C_B} * 100 \text{ pkt}$$

gdzie:

- C - liczba punktów za kryterium „Cena”
- C_N - spośród ofert nie odrzuconych najniższa łączna cena netto oferty
- C_B - łączna cena netto badanej oferty

Cena oznacza wartość zamówienia netto lub w przypadku dopuszczenia ofert częściowych wartość pozycji netto.

Oferty złożone w walucie innej niż PLN zostaną przeliczone na walutę PLN przy zastosowaniu średniego kursu sprzedaży ogłaszanego przez NBP, obowiązującego w dniu zakończenia Zapytania Ofertowego w Bazie Konkurencyjności Funduszy Europejskich.

8.4. Kupujący wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w niniejszym zapytaniu ofertowym. Maksymalnie Wykonawca może uzyskać 100 punktów. Obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Informację o wynikach postępowania Kupujący umieści w Bazie Konkurencyjności

- 8.5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do podjęcia negocjacji z wybranym Oferentem, którego oferta zdobędzie największą liczbę punktów i spełni kryteria formalne.
- 8.6. Po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający prześle do wybranego Oferenta umowę, która musi zostać obustronnie podpisana, w terminie do 3 dni roboczych od daty wysłania umowy przez Zamawiającego.

9. TRYB OCENY OFERT I OGŁOSZENIA WYNIKÓW

- 9.1. W toku dokonywania oceny złożonych Ofert, Zamawiający może żądać udzielenia przez Oferentów wyjaśnień (jeżeli nie naruszy to konkurencyjności) dotyczących treści złożonych przez nich Ofert z wyłączeniem pozycji z kryterium oceny. Termin na złożenie wyjaśnień wskazany będzie w wiadomości przesłanej do Oferenta (min. 2 dni robocze od otrzymania wezwania do wyjaśnień).
- 9.2. W toku dokonywania oceny złożonych Ofert Zamawiający może wezwać Oferentów do jednokrotnego uzupełnienia dokumentów (jeżeli nie naruszy to konkurencyjności). Może również zwracać się z prośbami o poprawienie oczywistych omyłek i błędów rachunkowych. Termin na złożenie uzupełnień wskazany będzie w wiadomości przesłanej do Oferenta (min. 2 dni robocze od otrzymania wezwania).
- 9.3. Niezłożenie wyjaśnień i / lub uzupełnienia dokumentów w nakreślonym przez Zamawiającego terminie oraz w wymaganej formie będzie podstawą do odrzucenia Oferty.
- 9.4. W przypadku nie przystąpienia 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.
- 9.5. W przypadku uzyskania przez dwóch lub więcej Wykonawców takiej samej liczby punktów wybrana zostanie oferta najbardziej korzystna w zakresie oddziaływania na środowisko i klimat. W tym celu Zamawiający ma prawo wezwać Oferentów, których oferty uzyskały najwyższą końcową liczbę punktów, do uzupełnienia oferty poprzez podanie wskazanych przez Zamawiającego informacji dotyczących oddziaływania przedmiotu oferty na środowisko.
- 9.6. Zamawiający nie przewiduje możliwości składania protestów i odwołań.

10. WARUNKI ZMIANY UMOWY

- 10.1. 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:
- 10.1.1. zmiany przepisów prawa Unii Europejskiej lub prawa krajowego w zakresie mającym wpływ na realizację Umowy (w szczególności zmiany stawek podatku VAT);
- 10.1.2. poprawienia parametrów technicznych przedmiotu zamówienia, bez wpływu na cenę ryczałtową netto,
- 10.1.3. przedłużenia terminu realizacji zamówienia z uwagi na potrzebę wykonania prac dodatkowych, których wykonanie jest niezbędne do należytej realizacji umowy, a

których konieczności wykonania Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł wcześniej przewidzieć, nieobjętych zamówieniem podstawowym, o ile stały się niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:

- a) zmiana wykonawcy nie może zostać dokonana z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji, zamówionych w ramach zamówienia podstawowego,
 - b) zmiana wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla Zamawiającego,
 - c) wartość zmian nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie;
- 10.1.4. przedłużenia terminu realizacji zamówienia na skutek działania siły wyższej wraz ze wszystkimi konsekwencjami występującymi w związku z przedłużeniem tego terminu;
- 10.1.5. przedłużenia terminu realizacji zamówienia z innych przyczyn niezależnych od Wykonawcy;
- 10.1.6. zmiany parametrów przedmiotu umowy, zmiana zakresu rzeczowego umowy oraz zmiana sposobu wykonania zamówienia, nie prowadzące do zmiany charakteru umowy – zmiany technologiczne, w szczególności: konieczność realizacji zamówienia przy zastosowaniu innych rozwiązań technicznych/technologicznych, materiałowych niż wskazane w zapytaniu ofertowym, w sytuacji, gdy zastosowanie przewidzianych rozwiązań groziłoby niewykonaniem lub wadliwym wykonaniem umowy;
- 10.1.7. zmiana wysokości wynagrodzenia Wykonawcy – z uwagi na to, że umowa będzie zawarta na okres dłuższy niż 12 miesięcy, wynagrodzenie Wykonawcy może ulec zmianie w przypadku:

10.1.7.1: zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia powyżej 10%: (1) zmiana wynagrodzenia będzie obowiązywać nie wcześniej niż od miesiąca następnego po miesiącu, w którym nastąpiła ww. zmiana ceny materiałów lub kosztów (2) sposób ustalania zmiany wynagrodzenia: (a) z użyciem odesłania do wskaźnika zmiany ceny materiałów lub kosztów, w szczególności wskaźnika ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego lub (b) przez wskazanie innej podstawy, w szczególności wykazu rodzajów materiałów lub kosztów, w przypadku których zmiana ceny uprawnia strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, (3) sposób określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia oraz określenie okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy, (4) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia, będzie wynosić 25% ceny ofertowej netto,

10.1.7.2: zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie Ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

10.1.7.3: zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne, zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w Ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych

- o ile zmiany wymienione w niniejszym ustępie będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę;

10.1.8. zmiany wymienione w sekcji 3.2.4 pkt 4 *Wytycznych dotyczących kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027*.

- 10.2. Zamawiający przewiduje również możliwość dokonywania nieistotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.
- 10.3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość udzielenia Wykonawcy, wybranemu zgodnie z zasadą konkurencyjności, zamówienia polegającego na powtórzeniu podobnej usługi zgodnej z przedmiotem zamówienia początkowego (dotyczy tylko Zapytań na usługi).
- 10.4. Zmiany umowy wprowadzane będą w formie aneksu podpisanego przez obie strony, a możliwość ich wprowadzenia uzależniona jest od akceptacji przez Zamawiającego.

11. POZOSTAŁE INFORMACJE

11.1. Kupujący zastrzega sobie prawo:

- do unieważnienia lub zamknięcia postępowania, na każdym jego etapie bez podania przyczyny,
- nie dokonywać wyboru żadnej ze złożonych ofert,
- przedłużyć termin składania ofert.
- do zmiany lub uzupełnienia dokumentów wchodzących w skład zapytania ofertowego, które staną się jego integralną częścią;

Przy czym z powyższych tytułów nie przysługuje Oferentowi w stosunku do Zamawiającego żadne roszczenie odszkodowawcze.

11.2. Ochrona danych osobowych:

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 uchylecia 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 Pośredniczącej – Narodowemu Centrum Badań i Rozwoju, zaś ich administratorem będzie minister właściwy ds. rozwoju na podstawie art. 71 ust. 1. 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.

12. ZAŁĄCZNIKI

12.1. Załącznikami do niniejszego Zapytania ofertowego są:

- 1) oświadczenie o braku powiązań kapitałowych, braku podstaw do wykluczenia z postępowania wraz z potwierdzeniem warunków oferty (Załącznik nr 2)
- 2) CDA (Załącznik nr 3)
- 3) oświadczenie o spełnieniu warunków oferty (Załącznik nr 4)