

Lublin, dn. 20.08.2021r.

PROCEDURA WYBORU WYKONAWCY W OPARCIU O ZASADĘ KONKURENCYJNOŚCI

PRZEDMIOT ZAPYTANIA: ODCZYNNIKI, PLASTIKI I AKCESORIA LABORATORYJNE ORAZ LINIE KOMÓRKOWE

(CPV 33696300-8: Odczynniki chemiczne; CPV 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne;
CPV 33698100-0 Kultury mikrobiologiczne, CPV 33696200-7 Odczynniki do badania krwi,
CPV 33694000-1 Czynniki diagnostyczne; CPV 38437000-7 Pipety i akcesoria laboratoryjne
CPV 18424300-0 Rękawice jednorazowe)

w ramach projektu „Opracowanie systemu biotechnologicznych szybkich testów diagnostycznych stosowanych w medycynie weterynaryjnej” (nr projektu: RPLU.01.02.00-06-0006/20), współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Lubelskiego na lata 2014-2020 Oś Priorytetowa 1 Badania i innowacje, Działanie 1.2 Badania celowe .

Podstawa prawna: zasada kwalifikowalności określona w „Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020” wydanych przez Ministra Inwestycji i Rozwoju (dalej zwane *Wytycznymi horyzontalnymi*). Wytyczne horyzontalne, do których odwołuje się niniejsze postępowanie, publikowane są na stronie internetowej www.funduszeuropejskie.gov.pl.

I. ZAMAWIAJĄCY:

BIOLIVE INNOVATION Sp. z o.o., ul. Bohdana Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin, NIP 9462656567

II. SZCZEGÓŁOWY PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

CZĘŚĆ A: Plastik laboratoryjne do hodowli komórkowych – 1kpl.

CPV 38437000-7 Pipety i akcesoria laboratoryjne

CPV 18424300-0 Rękawice jednorazowe

Zamówienie przewiduje zakup wyposażenia do pracy z hodowlami komórkowymi - wolnego od zanieczyszczeń materiałem genetycznym, białkami oraz sterylnego pod względem mikrobiologicznym. Szczegółowe specyfikację urządzenia zawarto w załączniku nr 1 do zapytania w części A.

Planowany termin dostawy: od dnia podpisania umowy do 31.08.2023 - dostawy partiami wg bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego, dostępność w ciągu 5 dni od zgłoszenia zapotrzebowania

Miejsce dostawy: ul. Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin

CZĘŚĆ B: Paski do nanoszenia przeciwciał- 1 kpl.

CPV 38437000-7 Pipety i akcesoria laboratoryjne

Zamówienie przewiduje zakup zestawu elementów i zużywalnych materiałów do przygotowania pasków z przeciwciałami. Ze względu na wymagania dotyczące procedury produkcji używane będą jedynie jednorazowe sterylne elementy.

Szczegółowe specyfikację urządzenia zawarto w załączniku nr 1 do zapytania w części B.

Planowany termin dostawy: od dnia podpisania umowy do 31.08.2023) - dostawy partiami wg bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego, dostępność w ciągu 5 dni od zgłoszenia zapotrzebowania

Miejsce dostawy: ul. Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin

CZĘŚĆ C: Odczynniki do hodowli komórkowych – 1kpl.

CPV 33696300-8: Odczynniki chemiczne

CPV 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne

CPV 33698100-0 Kultury mikrobiologiczne

CPV 33694000-1 Czynniki diagnostyczne

CPV 33696200-7 Odczynniki do badania krwi

Zamówienie przewiduje zakup zestawu odczynników niezbędnych do przeprowadzenia prac badawczych, a następnie do podtrzymywania hodowli komórkowych, do oczyszczania antygenu oraz do pobierania płynu pochodowlanego.

Szczegółowe specyfikację urządzenia zawarto w załączniku nr 1 do zapytania w części C.

Planowany termin dostawy: od dnia podpisania umowy do 31.08.2023 - dostawy partiami wg bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego, dostępność w ciągu 5 dni od zgłoszenia zapotrzebowania

Miejsce dostawy: ul. Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin

CZĘŚĆ D: Linie komórkowe do produkcji przeciwciał (starter) – 1kpl

CPV 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne

CPV 33698100-0 Kultury mikrobiologiczne

CPV 33694000-1 Czynniki diagnostyczne

W ramach zamówienia przewidziano zakup linii komórkowych klonów mysich i króliczych komórek specjalnie wyselekcjonowanych do metod prowadzenia produkcji przeciwciał monoklonalnych.

Szczegółowe specyfikację urządzenia zawarto w załączniku nr 1 do zapytania w części D.

Planowany termin dostawy: w ciągu 5 dni od podpisania umowy między Zamawiającym a Wykonawcą

Miejsce dostawy: ul. Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin

CZĘŚĆ E: Odczynniki do rozdzielów chromatograficznych – 1kpl.

CPV 33696300-8: Odczynniki chemiczne

CPV 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne

CPV 33698100-0 Kultury mikrobiologiczne

CPV 33694000-1 Czynniki diagnostyczne

W ramach zamówienia przewidziano zakup zestawu odczynników do przeprowadzenia rozdzielów chromatograficznych w celu separacji antygenu SPA z mieszaniny pochodowlanej oraz wyizolowania przeciwciał monoklonalnych z płynu pochodowlanego.

Szczegółowe specyfikację urządzenia zawarto w załączniku nr 1 do zapytania w części E.

Planowany termin dostawy: od dnia podpisania umowy do 31.08.2023 dostawy partiami wg bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego, dostępność w ciągu 5 dni od zgłoszenia zapotrzebowania

Miejsce dostawy: ul. Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin

CZĘŚĆ F: Odczynniki do badań do prac przemysłowych– 1kpl.

CPV 33696300-8: Odczynniki chemiczne

CPV 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne

CPV 33694000-1 Czynniki diagnostyczne

W ramach zadania przewidziano zakup zestawu odczynników niezbędnych do przeprowadzenia analiz porównawczych wytworzonych testów paskowych i urządzenia odczytującego z komercyjnie dostępnymi metodami wykrywania zakażenia *B. canis* (babeszjozy).

Szczegółowe specyfikację urządzenia zawarto w załączniku nr 1 do zapytania w części F.

Planowany termin dostawy: od dnia podpisania umowy do 31.03.2023 dostawy partiami wg bieżącego zapotrzebowania Zamawiającego, dostępność w ciągu 5 dni od zgłoszenia zapotrzebowania

Miejsce dostawy: ul. Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin

Dopuszcza się składanie ofert częściowych – Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, dwie, trzy, cztery, pięć lub sześć części zapytania. Każda z części zapytania oceniana będzie odrębnie.

III. WARUNKI UDZIAŁU I PODSTAWY WYKLUCZENIA

1. W postępowaniu ofertowym mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie są powiązani osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym.

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

- uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej;
- posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji;
- pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika;
- pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

Zamawiający dokona oceny spełnienia tego warunku na zasadzie spełnia/ nie spełnia na podstawie Załącznika nr 3 do niniejszego zapytania.

2. Zamawiający dokona oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu poprzez zastosowanie kryterium spełnia – nie spełnia, tj. zgodnie z zasadą, czy dokumenty/oświadczenia zostały dołączone do oferty i czy spełniają określone w zapytaniu ofertowym wymagania.
3. Brak któregośkolwiek z wymaganych oświadczeń lub dokumentów lub załączenie ich w niewłaściwej formie lub niezgodnie z wymaganiami określonymi w zapytaniu ofertowym, będzie skutkowało odrzuceniem oferty Wykonawcy, z wyjątkiem wystąpienia powiązań kapitałowych lub osobowych między Wykonawcą a Zamawiającym, kiedy to Wykonawca zostanie wykluczony z udziału w postępowaniu.

IV. KRYTERIA WYBORU OFERTY

1. Po spełnieniu przez oferentów wskazanych wyżej warunków udziału w postępowaniu, każda ważna oferta poddana zostanie ocenie punktowej – każda część zapytania zostanie poddana oddzielnej odrębnej ocenie (część A, część B, część C, część D, część E, część F). Zamawiający przy wyborze ofert będzie się kierować kryterium **cena brutto**.

2. Opis sposobu obliczania kryterium cena brutto **100% – 100 pkt**

Cena powinna być podana w złotych. W ofercie należy uwzględnić wszystkie koszty wykonania zamówienia, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.

Punkty przyznawane za kryterium cena będą liczone wg następującego wzoru:

$$C = (C_{\min} / C_0) \times 100$$

gdzie:

C – liczba punktów przyznana danej ofercie,

$C_{\min}$ – najniższa cena spośród ważnych ofert,

C_0 – cena badanej oferty.

3. Maksymalna liczba punktów do uzyskania przez Wykonawcę w każdej części zapytania (A,B,C,D,E,F) w kryterium cena wynosi 100. Wszystkie obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z powszechnymi zasadami zaokrąglania
4. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcom, których oferta w danej części (A, B,C,D, E) odpowiada wszystkim wymogom zawartym w zapytaniu ofertowym i zostanie oceniona w podanym kryterium wyboru jako najkorzystniejsza – uzyskując najwyższą liczbę punktów.
5. W przypadku odmowy podpisania umowy przez wybranego Wykonawcę, Zamawiający może zawrzeć umowę z Wykonawcą, który spełnia wymagania zapytania ofertowego i którego oferta uzyskała kolejno najwyższą liczbę punktów.
6. Jeżeli Zamawiający nie będzie mógł wybrać najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że złożone zostały oferty, które uzyskały taką samą liczbę punktów w danej części zamówienia, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia - w terminie określonym przez Zamawiającego - ofert dodatkowych. Wykonawcy składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych pierwotnie ofertach.

V. CENA OFERTY:

1. Ceną oferty jest cena brutto za realizację przedmiotu zamówienia w części A, B, C, D, E, F. Wykonawcy mają obowiązek wskazania w ofercie ceny netto przedmiotu zamówienia oraz wartości podatku VAT - zgodnie z formularzem ofertowym.
2. Cena dla przedmiotu zamówienia, w każdej z części na którą ofertuje Wykonawca, może być tylko jedna, nie dopuszcza się wariantowości cen. Wszelkie upusty, rabaty, winny być od razu ujęte w obliczaniu ceny, tak by wyliczona cena za realizację przedmiotu zamówienia była ceną ostateczną, bez konieczności dokonywania przez Zamawiającego przeliczeń i innych działań w celu jej określenia.

3. Ze względu na zasady udzielania pomocy ze środków europejskich Zamawiający wyklucza negocjowanie oferty.
4. Cena musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszego zapytania ofertowego oraz obejmować wszelkie koszty związane z terminowym i prawidłowym wykonaniem przedmiotu zamówienia oraz warunkami i wytycznymi stawianymi przez Zamawiającego, odnoszącymi się do przedmiotu zamówienia. Wykonawca ponosi wyłączne ryzyko oszacowania ceny.
5. Cena oferty musi być podana w złotych (PLN).

VI. WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego postępowania jest obowiązany wnieść wadium na czas związania ofertą.
2. Oferta musi być zabezpieczona wadium o wartości 800 PLN (słownie: osiemset złotych) w odniesieniu do każdej części postępowania, do którego przystępuje Wykonawca (przykładowo Wykonawca, który przystępuje do wszystkich sześciu części zamówienia, powinien wnieść wadium o wartości $6 \times 800\text{zł} = 4800\text{zł}$)
3. Wymagane wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.
4. Brak wniesienia wadium wiąże się z tym skutkiem, że oferta zostanie odrzucona, jako niespełniająca warunków postępowania.
5. Wadium może być wnoszone wyłącznie w formie pieniężnej.
6. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego: Credit Agricole 22 1940 1076 3160 2352 0000 0000
7. Określa się następujące zasady zwrotu i zatrzymania wadium:
 - a) Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
 - b) Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia.
 - c) Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
 - d) Wadium wniesione w pieniądzu zamawiający zwraca w wartości nominalnej.
8. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia na warunkach określonych w ofercie; (brak możliwości zawarcia umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy uznawany jest za odmowę podpisania umowy),
 - b) zawarcie umowy z Wykonawcą stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

VII. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA I SKŁADANIA OFERTY; KONTAKT Z ZAMAWIAJĄCYM

1. Ze strony Zamawiającego do kontaktów upoważniony jest:
Michał Czelej
e-mail: biuro@bioliveinnovation.pl, tel.: 511 500 570
2. Siedziba Zamawiającego: BIOLIVE INNOVATION Sp. z o.o., ul. Bohdana Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin
3. Złożenie oferty polega na wypełnieniu Formularza oferty (załącznik nr 2 do zapytania) wraz załącznikami, o których mowa w niniejszym zapytaniu (a jeśli dotyczy to także ze skanami pełnomocnictw i odpowiednich oświadczeń) i przesłaniu całego dokumentu w formie elektronicznej (podpisany skan dokumentu) na adres e-mail: biuro@bioliveinnovation.pl lub poprzez bazę konkurencyjności: <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/> lub pisemnie do miejsca realizacji projektu:

BIOLIVE INNOVATION Sp. z o.o ul. Dobrzańskiego 3, 20-262 Lublin. W przypadku oferty pisemnej, Formularz oferty wraz z pozostałymi dokumentami należy złożyć w nieprzezroczystej, zabezpieczonej przed otwarciem kopercie. Kopertę należy opisać następująco: „**Oferta na dostawę odczynników, plastików i akcesoriów laboratoryjnych oraz linii komórkowych** w ramach projektu „Opracowanie systemu biotechnologicznych szybkich testów diagnostycznych stosowanych w medycynie weterynaryjnej” (nr projektu: RPLU.01.02.00-06-0006/20)”. Na kopercie oprócz opisu zaleca się umieścić nazwę i adres Wykonawcy.

4. W przypadku ofert składanych w wersji elektronicznej:
 - a) Zaleca się, aby każdy załącznik wielostronicowy był zapisany w jednym pliku,
 - b) Zaleca się, aby każdy załączony plik miał nadaną inną nazwę własną.

W przypadku problemów technicznych związanych z otwarciem lub wydrukiem przesyłki elektronicznej, spowodowanych niezastosowaniem się do zaleceń z punktów a), b), konsekwencje powyższego obciążają Wykonawcę, który oświadcza, iż nie będzie z tego tytułu wysuwał roszczeń względem Zamawiającego.
5. Oferta musi być złożona do dnia 31.08.2021 r. do godziny 16.00 Decyduje godzina wpływu oferty. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
6. Wszelkie wnioski Wykonawców o wyjaśnienie treści zapytania ofertowego prosimy kierować na adres e-mail: biuro@bioliveinnovation.pl lub poprzez bazę konkurencyjności <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl> Zamawiający jest udzieli wyjaśnień w ciągu jednego dnia roboczego pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści zapytania ofertowego wpłynął do Zamawiającego nie później niż dwa dni robocze przed upływem terminu na złożenie oferty. Wyjaśnienia Zamawiającego zostaną udzielone tylko i wyłącznie drogą elektroniczną. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści zapytania ofertowego wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
7. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
8. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.
9. Zamawiający nie odsyła nadesłanych ofert.
10. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w odniesieniu do każdej części zamówienia. Zamawiający może złożyć ofertę na jedną, dwie, trzy, cztery, pięć lub sześć części zamówienia - wedle uznania. W przypadku złożenia przez Wykonawcę kilku ofert w odniesieniu do danej części zamówienia Zamawiający odrzuci wszystkie przez niego złożone.
11. Oferty przygotowywane są na koszt Wykonawców.
12. Oferta i pozostałe załączniki muszą być uzupełniona w języku polskim.
13. Zamawiający zabrania jakichkolwiek modyfikacji treści dokumentów, za wyjątkiem miejsc służących do wypełnienia oferty.
14. Oferta wymaga podpisu osób uprawnionych do reprezentowania podmiotu składającego zgodnie z wymaganiami ustawowymi. Zamawiający ustali, czy oferta została podpisana przez osoby upoważnione na podstawie dostępnych publicznych rejestrów. W przypadku ofert składanych przez spółki cywilne, do formularza oferty należy dołączyć potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię umowy spółki cywilnej. W przypadku, gdy oferta składana jest przez osobę legitymującą się stosownym pełnomocnictwem do reprezentowania Wykonawcy, do formularza oferty należy dołączyć potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię pełnomocnictwa.
15. Jakikolwiek odstępstwo od wyżej opisanego sposobu przygotowania oferty jest równoznaczne z jej odrzuceniem, ze względu na niespełnienie kryteriów formalnych.
16. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 60 dni od dnia upływu terminu do składania ofert.

VIII. POZOSTAŁE POSTANOWIENIA

1. Do niniejszego zapytania ofertowego nie mają zastosowania przepisy Ustawa z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych
2. Oferta ze strony Wykonawcy musi spełniać wszystkie wymogi stawiane w zapytaniu ofertowym i być złożona na Formularzu oferty dołączonym do niniejszego zapytania (załącznik nr 2).
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia postępowania na każdym etapie bez podawania przyczyny.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odrzucenia oferty z rażąco niską ceną, za którą uznaje się cenę co najmniej o 30% niższą od cen rynkowych aktualnych na dzień ogłoszenia zapytania ofertowego Wykonawca może zostać wezwany przez Zamawiającego do uzasadnienia ceny, co do której zachodzi podejrzenie rażącego zaniżenia. Wykonawca będzie miał 2 dni robocze na udzielenie pisemnego wyjaśnienia. W przypadku uznania przez Zamawiającego złożonych wyjaśnień jako wiarygodnych i przekonujących, oferta nie zostanie odrzucona.

Jeżeli zaoferowana cena lub koszt, lub ich istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia i budzą wątpliwości zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, w szczególności jest niższa o 30% od wartości zamówienia (powiększonej o podatek od towarów i usług) lub średniej arytmetycznej cen wszystkich złożonych ofert, zamawiający zwraca się o udzielenie wyjaśnień, w tym złożenie dowodów, dotyczących wyliczenia ceny lub kosztu, w szczególności w zakresie:

- a. oszczędności metody wykonania zamówienia, wybranych rozwiązań technicznych, wyjątkowo sprzyjających warunków wykonywania zamówienia dostępnych dla wykonawcy, oryginalności projektu wykonawcy, kosztów pracy, których wartość przyjęta do ustalenia ceny nie może być niższa od minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. z 2018 r. poz. 2177);
 - b. pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów;
 - c. wynikającym z przepisów prawa pracy i przepisów o zabezpieczeniu społecznym, obowiązujących w miejscu, w którym realizowane jest zamówienie;
 - d. wynikającym z przepisów prawa ochrony środowiska;
 - e. powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy.
5. Decyzja Zamawiającego o odrzuceniu oferty jest decyzją ostateczną.
 6. W przypadku, gdy wybrany Wykonawca odstąpi od podpisania umowy z Zamawiającym, możliwe jest podpisanie przez Zamawiającego umowy z kolejnym Wykonawcą, który w postępowaniu uzyskał kolejną najwyższą liczbę punktów.
 7. Zamawiający powiadomi o wyniku oceny złożonych ofert na stronie:
<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>

IX. ZMIANY W UMOWIE

1. Zamawiający informuje, iż w umowie o realizację zamówienia znajdują się zapisy przewidujące możliwość dokonywania istotnych zmian postanowień umowy w zakresie terminu realizacji umowy.
2. Zmiana terminu o którym mowa powyżej może wynikać z przyczyn, których Zamawiający nie może przewidzieć w momencie publikacji niniejszego zapytania ofertowego i podpisania umowy z wybranym Wykonawcą np. wystąpienie siły wyższej, istotne zmiany przepisów prawa polskiego wpływające na realizację lub rozliczenie prac objętych umową.

3. Zmiana terminu wykonania przedmiotu zamówienia musi zostać zaakceptowana przez obie strony umowy i zostać uzgodniona z Instytucją Pośredniczącą.

X. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW

Załącznik nr 1 - SPECYFIKACJA DO ZAMÓWIENIA

Załącznik nr 2 - FORMULARZ OFERTOWY

Załącznik nr 3 - OŚWIADCZENIE O BRAKU POWIĄZAŃ OSOBOWYCH I KAPITAŁOWYCH

SPECYFIKACJA DO ZAMÓWIENIA

W specyfikacji przedstawiono sumaryczne ilości substancji i przedmiotów objętych zapytaniem, przewidziane na cały okres realizacji projektu. Zgodnie częścią II zapytania ofertowego Zamawiający będzie oczekiwał dostaw mniejszymi partiami wg bieżącego zapotrzebowania - w mniejszych opakowaniach.

CZĘŚĆ A: Plastik laboratoryjne do hodowli komórkowych – 1 kpl.

Zestaw do hodowli komórkowych składał się z:

- a) Jednorazowe sterylne pipety serologiczne wyposażone w filtr o pojemności 2 ml (250 sztuk), 5 ml (250 sztuk), 10 ml (250 sztuk), 25 ml (250 sztuk).
- b) Jednorazowe sterylne pipety aspiracyjne o pojemności 2 ml (125 sztuk)
- c) Jednorazowe naczynia z nakrętką z filtrem do prowadzenia hodowli komórkowych, wykonane z materiału obojętnego dla komórek, o powierzchni dna naczynia: 75 cm² (50 sztuk), 25 cm² (150 sztuk).
- d) Jednorazowe, sterylne końcówki z filtrem do pipet laboratoryjnych, w opakowaniach zbiorczych (rack) pasujące do pipet HTL, o pojemności do 10µl (kończówki wydłużone, 10 opakowań po 96 sztuk), do 200µl (20 opakowań po 96 sztuk), do 1000µl (10 opakowań po 96 sztuk)
- e) Zapas (refill) jednorazowych, sterylnych końcówek z filtrem do pipet laboratoryjnych, pasujących do pipet HTL, o pojemności do 10µl (kończówki wydłużone, w sumie 2400szt.), do 200µl (w sumie 4800szt), do 1000µl (w sumie 4800szt)
- f) Sterylne próbówki typu falcon, stożkowe dno, pojemność 50ml – w sumie 500sztuk
- g) Sterylne filtry do probówek typu falcon (o poj. 50ml), sito komórkowe o wielkości porów 0,45 µm, – w sumie 100 sztuk
- h) Sterylne próbówki typu falcon, stożkowe dno, pojemność 15ml – w sumie 1000sztuk
- i) Sterylne płytki wielodołkowe do hodowli in-vitro, non-treated, 24-dołkowe, z pokrywką, pakowane pojedynczo – w sumie 200sztuk
- j) Sterylne płytki wielodołkowe, do hodowli in-vitro, non-treated 96-dołkowe, z pokrywką, płaskodenne, pakowane pojedynczo – w sumie 200sztuk
- k) Sterylne płytki wielodołkowe, 96-dołkowe z wewnętrznym filtrem (Multiscreen HA filter) o średnicy porów 0,66µm – 25 sztuk
- l) Sterylne płytki wielodołkowe, do hodowli in-vitro, non-treated, czarne, 96-dołkowe, z pokrywką, płaskodenne, pakowane pojedynczo – w sumie 50sztuk
- m) Sterylne probówki wirówkowe o pojemności 1,5ml, kolor naturalny – w sumie 2000 sztuk
- n) Sterylne probówki wirówkowe o pojemności 2ml, kolor naturalny – w sumie 1000 sztuk
- o) Sterylne krioprobówki o pojemności 2ml, płaskodenne, z uszczelką, z gwintem wewnętrznym – w sumie 200szt.
- p) Rękawiczki nitrylowe long sleeve, rozmiar M – w sumie 2500 sztuk

CZĘŚĆ B: Paski do nanoszenia przeciwciał – 1 kpl.

Zestaw będzie składał się z:

- a) Jednorazowych sterylnych pasków wykonanych z polistyrenu lub modyfikowanej celulozy, paski o wymiarach około 125 x 5 mm (+/- 20%), w sumie 10000 sztuk.

- b) Jednorazowe sterylne końcówki z filtrem do pipet laboratoryjnych, w opakowaniach zbiorczych (rack) pasujące do pipet HTL, o pojemności do 10µl (kończówki wydłużone, 250 opakowań po 96 sztuk), do 200µl (100 opakowań po 96 sztuk), do 1000µl (100 opakowań po 96 sztuk).
- c) Zestaw jednorazowych sterylnych pojemników (tacek) do transportu i przechowywania pasków w trakcie procedury nanoszenia przeciwciał, tacki mieszczące po co najmniej 12 pasków, z rozstawem dopasowanym do pipet wielokanałowych o 12 końcówkach, w sumie 250 sztuk.
- d) Jednorazowe sterylne komory do umieszczenia przygotowanych pasków, o wymiarach dostosowanych do wielkości pasków 125 x 5 mm (+/- 20%), zapewniające szczelność komory reakcyjnej, wyposażone w nadruk umożliwiający co najmniej identyfikację testu (paska) oraz jego termin przydatności do użycia. Wyposażone w oznaczone okienko do nanoszenia próbek oraz okienko do odczytu wyniku i kontroli wykonania testu - w sumie 1500 sztuk.
- e) Klej do przytwierdzania pasków i zamykania opakowań jednorazowych, dopuszczony do kontaktu z odczynnikami chemicznymi, w ilości co najmniej 2500 ml (wystarczającej do unieruchomienia i zamknięcia 1500 opakowań z paskami).

CZĘŚĆ C: Odczynniki do hodowli komórkowych - 1 kpl.

Zestaw będzie składał się z:

- a) Sterylna surowica (serum) wołowa o czystości odpowiedniej do hodowli komórkowych,
 - FBS (fetal bovine serum) – w sumie 4000ml,
 - FBS (fetal bovine serum) ultra low IgG - w sumie 1000ml
- b) Sterylny bufor hodowlany o składzie odpowiednim do przeprowadzenia hodowli komórkowych:
 - HAT Supplement (50X) – w sumie 200ml
 - Pożywka RPMI1640 – w sumie 7,5 l
 - Pożywka DMEM – w sumie 7,5 l
 - Pożywka Ham's F12 – w sumie 7,5 l
 - Lymphocyte Separation Medium 1077 – w sumie 1 l
 - PBS Ca Mg free – w sumie 5000ml
 - L-glutamin for cell culture 200 mM – w sumie 200ml
 - Pożywka do hodowli hybridomy animal free, Serum-Free Defined Medium with L-Glutamine – w sumie 2500ml
 - NaCl for molecular biology - DNase, RNase, and protease, none detected, ≥99% (titration), 500g
 - 1 M Tris-HCl (pH 9.0) - 1 M, suitable for cell culture, w sumie 100ml
- c) Zestaw antybiotyków niezbędnych do zachowania czystości mikrobiologicznej prowadzonych hodowli w ilościach niezbędnych do przeprowadzenia hodowli komórkowych w objętości medium hodowlanego 30 litrów.
 - pencylin; streptomycin for cell culture – w sumie 1000ml
 - Mycoplasma PCR Detection Kit – na 200 reakcji
- d) Zestaw stymulatorów, inhibitorów rozwoju hodowli w ilościach niezbędnych do przeprowadzenia hodowli komórkowych w objętości medium hodowlanego 30 litrów.
 - B Cell Isolation Kit, mouse - 1×10^9 total cells, 2 zestawy
 - 2- mercaptoethanol (in-vitro application) – w sumie 200ml
 - IL-2 mouse (in-vitro application) – w sumie 20µg
 - IL-4 mouse (in-vitro application) – w sumie 20µg
 - LPS (Lipopolysaccharides from Salmonella enterica serotype minnesota) – w sumie 10 mg
 - LLME (Leu-Leu methyl ester hydrobromide) – w sumie 1000mg

- rat anty mouse CD40 antibody – w sumie 1000µg
 - Cpg oligonucleotides – skala syntezy 0,25 nmol - w sumie 20 szt.
 - glicin ACS reagent, ≥98.5% - w sumie 50g
 - NaOH 1.0 N suitable for cell culture – w sumie 200ml
 - HCl 1.0 N suitable for cell culture – w sumie 200ml
- e) Odczynniki do mycia powierzchni mających kontakt hodowlami komórkowymi:
- Benzalkonium chloride – w sumie 200g
 - Chloramine T- w sumie 3 kg
 - środek myjący odpowiadający aktywności lizolu - w sumie 20 l
- f) Alkohol etylowy o czystości do analizy (>99.6%) do sterylizacji powierzchni i urządzeń mających kontakt z hodowlami komórkowymi – w sumie 50 litrów
- g) DMSO (dimethylsulfoxide) do przygotowywania mieszaniny w celu szybkiego zamrażania hodowli komórkowych - sterile-filtered, suitable for hybridoma, ≥99.7%, w sumie 150 ml
- h) Odczynniki, zestawy i złoże do izolacji oraz badania jakościowego i ilościowego otrzymanych przeciwciał z medium pochodzącego
- Protein A Magnetic Beads - binds > 280 µg of Human IgG, w sumie 2ml
 - Gelatin from cold water fish skin – w sumie 100g
 - Sodium carbonate monohydrate – w sumie 100g
 - Peroxidase substrates, KPL TrueBlue – w sumie 10ml
 - Goat anti-Mouse IgM Secondary Antibody, HRP – w sumie 4ml
 - Rabbit anti-Mouse IgM Recombinant Secondary Antibody, Biotin – w sumie 100µg
 - Goat anti-Mouse IgG (H+L) Cross-Adsorbed Secondary Antibody, Biotin – w sumie 2mg
 - 20X PBS Tween™ 20 Buffer 1x concentrated – w sumie 500ml
 - IgM Mouse ELISA Standard – w sumie 16 sztuk
 - IgG (Total) Mouse ELISA Standard - w sumie 16 sztuk
 - Goat anti-Mouse IgG (H+L) Cross-Adsorbed Secondary Antibody, HRP - w sumie 4 ml
 - ABTS (2,2'-Azinobis [3-ethylbenzothiazoline-6-sulfonic acid]-diammonium salt) - w sumie 250 ml

CZĘŚĆ D: Linie komórkowe do produkcji przeciwciał (starter) - 1 kpl.

Zakup obejmować będzie:

- a) Zestaw starterowych linii komórkowych mysich, 10 różnych linii, do wytwarzania przeciwciał przeciwko antygenowi SPA 2.
- b) Zestaw 5 starterowych króliczych linii komórkowych, do produkcji przeciwciał przeciwko białkom mysim

CZĘŚĆ E: Odczynniki do rozdzielów chromatograficznych - 1 kpl.

W skład zestawu wchodzi:

- a) Złoże sephadex (poliakrylamidowe) do przygotowania kolumn chromatograficznych do przeprowadzenia separacji antygenów i przeciwciał: G25 500 g, G100 - 500g, G200 500g
- b) Kolumny preparatywne ze złożem na cieple stałym C-4 (2 sztuki o pojemności wewnętrznej 250ml) i C-18 (2 sztuki o pojemności wewnętrznej 500ml)

- c) Składniki buforów o czystości do analiz chromatograficznych (HPLC): NaCl - 15 kg, Na₂HPO₄ - 5 kg, Na H₂PO₄ - 5 kg, TRIS 5 kg, HCl - 1 lit, NaOH - 2 kg.
- d) Acetonitryl do analiz chromatograficznych (HPLC) - w sumie 62,5 l
- e) Woda do analiz chromatograficznych (HPLC) – w sumie 125 l

CZĘŚĆ F: Odczynniki do badań do prac przemysłowych – 1 kpl.

W skład zestawu wchodzi:

- a) Zestaw testów PCR umożliwiających wykrycie zakażenia B.canis w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- b) Zestaw testów ELISA umożliwiających wykrycie zakażenia B.canis w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- c) Zestaw testów ELISA umożliwiających wykrycie boreliozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- d) Zestaw testów ELISA umożliwiających wykrycie erlichiozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- e) Zestaw testów ELISA umożliwiających wykrycie anaplazmozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- f) Zestaw testów ELISA umożliwiających wykrycie dirofilariozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- g) Zestaw testów SNAP umożliwiających wykrycie zakażenia B.canis w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- h) Zestaw testów SNAP umożliwiających wykrycie zakażenia B.canis w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- i) Zestaw testów SNAP umożliwiających wykrycie boreliozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- j) Zestaw testów SNAP umożliwiających wykrycie erlichiozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- k) Zestaw testów SNAP umożliwiających wykrycie anaplazmozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)
- l) Zestaw testów SNAP umożliwiających wykrycie dirofilariozy w krwi pochodzącej od psów w ilości niezbędnej do wykonania co najmniej 100 testów (w 3 powtórzeniach każdy)

FORMULARZ OFERTOWY

Dane Wykonawcy :

Nazwa:

NIP:

Adres:

tel.: e-mail:

W odpowiedzi na zapytanie ofertowe w ramach procedury wyboru wykonawcy w oparciu o zasadę konkurencyjności, dotyczące dostawy odczynników, plastików i akcesoriów laboratoryjnych oraz linii komórkowych w ramach projektu „Opracowanie systemu biotechnologicznych szybkich testów diagnostycznych stosowanych w medycynie weterynaryjnej” (nr projektu: RPLU.01.02.00-06-0006/20) współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Lubelskiego na lata 2014 – 2020, Oś Priorytetowa 1 Badania i innowacje, Działania 1.2 Badania celowe składam następującą ofertę:

Nazwa przedmiotu zamówienia	Cena netto (zł)	Podatek VAT (zł) (jeśli podmiot jest zwolniony z VAT należy podać podstawę prawną)	Cena brutto (zł)
CZĘŚĆ A: Plastik laboratoryjne do hodowli komórkowych – 1 kpl.			
CZĘŚĆ B: Paski do nanoszenia przeciwciał– 1 kpl.			
CZĘŚĆ C: Odczynniki do hodowli komórkowych– 1 kpl.			
CZĘŚĆ D: Linie komórkowe do produkcji przeciwciał (starter) - 1 kpl.			
CZĘŚĆ E: Odczynniki do rozdzielów chromatograficznych – 1 kpl.			
CZĘŚĆ F: Odczynniki do badań do prac przemysłowych – 1 kpl			

Niniejszym oświadczam/my, że:

1. Zapoznałem/liśmy się z treścią zapytania i akceptuję/my przedstawione warunki.
2. Oświadczam, że przedmiot oferty jest zgodny ze specyfikacją wskazaną w zapytaniu ofertowym.
3. Nie należę/ymy do kategorii Wykonawców wykluczonych z postępowania.
4. W przypadku udzielenia zamówienia zobowiązuje/my się do zawarcia umowy na warunkach wskazanych przez Zamawiającego.
5. W przypadku udzielenia zamówienia zobowiązuje/my się do zawarcia umowy w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego.
6. W przypadku udzielenia zamówienia zobowiązuje/my się do realizacji przedmiotu zamówienia w terminie określonym w umowie.
7. Świadomy/a odpowiedzialności za składanie fałszywych oświadczeń, informuję/my, iż wszystkie podane wyżej informacje oraz wszystkie załączone do niniejszej oferty dokumenty i oświadczenia są zgodne z prawdą.
8. Wyrażam/my zgodę na przetwarzanie danych osobowych do celów związanych z niniejszym postępowaniem w takim zakresie, w jakim jest to niezbędne dla jego należytego zrealizowania.
9. Oświadczamy, że uważamy się za związanych ofertą przez okres 60 dni od dnia upływu terminu do składania ofert.

.....
 /miejscowość i data/

.....
 /podpis i pieczęć Wykonawcy/

Załącznik nr 3

OŚWIADCZENIE O BRAKU POWIĄZAŃ OSOBOWYCH I KAPITAŁOWYCH

Składając ofertę dotyczącą dostawy odczynników, plastików i akcesoriów laboratoryjnych oraz linii komórkowych w ramach projektu „Opracowanie systemu biotechnologicznych szybkich testów diagnostycznych stosowanych w medycynie weterynaryjnej” (nr projektu: RPLU.01.02.00-06-0006/20) współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Lubelskiego na lata 2014 – 2020, Oś Priorytetowa 1 Badania i innowacje, Działania 1.2 Badania celowe **oświadczam, że pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą nie istnieją wzajemne powiązania kapitałowe lub osobowe, wykluczające udział w niniejszym postępowaniu.**

Przez powiązania, o których mowa powyżej, rozumie się w szczególności:

- uczestnictwo w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej;
- posiadanie co najmniej 10% udziałów lub akcji;
- pełnienie funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika;
- pozostawanie w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis i pieczęć Wykonawcy