

Kraków, dn. 04.10.2017

## ZAPYTANIE OFERTOWE NR 04 10 2017 A

### na dostawę materiałów zużywalnych

w ramach projektu pn. „Opracowanie platformy badań in vitro dla biopodobnych przeciwciał o działaniu terapeutycznym” w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Małopolskiego na lata 2014-2020, 1 Oś Priorytetowa Gospodarka wiedzy, Działanie 1.2. Badania i innowacje w przedsiębiorstwach, Poddziałanie 1.2.1, współfinansowanego z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego.

#### I. ZAMAWIAJĄCY

Selvita Services Sp. z o.o.  
ul. Bobrzyńskiego 14,  
30-348 Kraków  
NIP: 6762451649, REGON: 122456205, KRS: 0000403763

#### II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia są następujące **materiały zużywalne** o poniższej specyfikacji:

L.p.	Nazwa	Wielkość opak. (szt.)	Ilość (+/- 50%)	Cena netto
1.	<b>BUTELKI DO HODOWLI KOMÓREK T-25, STERYLNE,</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• przeznaczone do hodowli komórek <i>adherentnych</i>;</li> <li>• z nakrętką filtrującą/uszczelniającą;</li> <li>• z szyjką umożliwiającą swobodny dostęp do każdego punktu powierzchni hodowlanej za pomocą pipety serologicznej lub skrobaka (odpowiednia średnica i nachylenie);</li> <li>• pojemność robocza 3 – 7 ml;</li> <li>• wyraźne obrzeże na powierzchni butelki umożliwiające bezpieczne ustawianie jedna na drugiej;</li> <li>• materiał: polistyren;</li> <li>• niecytotoksyczna;</li> <li>• powierzchnia wzrostu komórek: 25 - 27 cm<sup>2</sup>;</li> </ul> <b>Test:</b> min. 1 opakowanie	8	24	

2.	<p><b>BUTELKI DO HODOWLI KOMÓREK T-75, STERYLNE,</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• przeznaczone do hodowli komórek <i>adherentnych</i>;</li> <li>• z nakrętką filtrującą/uszczelniającą;</li> <li>• z szyjką umożliwiającą swobodny dostęp do każdego punktu powierzchni hodowlanej za pomocą pipety serologicznej lub skrobaka (odpowiednia średnica i nachylenie);</li> <li>• pojemność robocza 8 – 20 ml;</li> <li>• wyraźne obrzeże na powierzchni butelki umożliwiające bezpieczne ustawianie jedna na drugiej;</li> <li>• materiał: polistyren;</li> <li>• niecytotoksyczna;</li> <li>• powierzchnia wzrostu komórek: 75 - 78 cm<sup>2</sup>;</li> </ul> <p><b>Test:</b> min. 1 opakowanie</p>	5	80	
3.	<p><b>BUTELKI DO HODOWLI KOMÓREK T-175, STERYLNE,</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• przeznaczone do hodowli komórek <i>adherentnych</i>;</li> <li>• z nakrętką filtrującą/uszczelniającą;</li> <li>• z szyjką umożliwiającą swobodny dostęp do każdego punktu powierzchni hodowlanej za pomocą pipety serologicznej lub skrobaka (odpowiednia średnica i nachylenie);</li> <li>• pojemność robocza 20 – 30 ml;</li> <li>• wyraźne obrzeże na powierzchni butelki umożliwiające bezpieczne ustawianie jedna na drugiej;</li> <li>• materiał: polistyren;</li> <li>• niecytotoksyczna;</li> <li>• powierzchnia wzrostu komórek: 175 - 180 cm<sup>2</sup>;</li> </ul> <p><b>Test:</b> min. 1 opakowanie</p>	4	12	
4.	<p><b>FALKONY 50 ML</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• objętość: 50 ml /+ 5 ml;</li> <li>• sterylne;</li> <li>• wykonane z PP;</li> <li>• szczelne podczas wirowania, 15000xg;</li> <li>• szczelne podczas zamrażania;</li> <li>• z miejscem do opisu;</li> <li>• odporne na mrożenie – 100°C;</li> <li>• skalowane;</li> <li>• nietoksyczne, bez wykrywalnych ilości pirogenów;</li> <li>• materiał zakrętki: polietylen;</li> <li>• pakowane max.: worek 25 szt.</li> </ul> <p><b>TEST:</b> min. 10 sztuk</p>	500	10	
5.	<p><b>FALKONY 15 ML,</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• objętość: 15 ml /+ 0,5 ml;</li> <li>• sterylne;</li> <li>• wykonane z PP;</li> <li>• szczelne podczas wirowania, 12000xg;</li> <li>• szczelne podczas zamrażania;</li> <li>• z miejscem do opisu;</li> <li>• odporne na mrożenie – 100°C;</li> <li>• skalowane;</li> <li>• nietoksyczne, bez wykrywalnych ilości pirogenów;</li> <li>• materiał zakrętki: polietylen;</li> <li>• pakowane max.: worek 50 szt.</li> </ul> <p><b>TEST:</b> min. 10 sztuk</p>	500	8	

6.	<b>PIPETY SEROLOGICZNE 5 ML</b> sterylne; bez wykrywalnych ilości pirogenów; pakowana pojedynczo; materiał: polistyren; podziałka 0,1 ml	300	7	
7.	<b>PIPETY SEROLOGICZNE 10 ML</b> sterylne; bez wykrywalnych ilości pirogenów; pakowana pojedynczo; materiał: polistyren; podziałka 0,1 ml	200	20	
8.	<b>PIPETY SEROLOGICZNE 25 ML</b> sterylne; bez wykrywalnych ilości pirogenów; pakowana pojedynczo; materiał: polistyren; podziałka 0,2 ml	200	7	
9.	<b>PŁYTKI 96-DOŁKOWE,</b> niesterylne; objętość około 300ul; materiał: czysty polistyren lub przezroczysty polipropylen; dno dołka: płaskie; format zgodny ze standardem SBS; alfanumeryczne oznakowanie dołków; podniesione brzegi studzienek;	100	2	
10.	<b>KOŃCÓWKI DO PIPET 1-200 UL, w stosach;</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• znaczniki na 10, 50 i 100ul;</li> <li>• możliwość sterylizacji w autoklawie, bez konieczności przekładania do pudełek (121°C, 100kPa, 15 min, bez cyklu suszenia);</li> <li>• produkowane i dostarczane zgodnie z ISO 9001;</li> <li>• kompatybilne z pipetami typu Eppendorf – Explorer, Reference, Reference 2, Research Plus;</li> <li>• dokładność pipetowania mierzona na wadze analitycznej lub, w przypadku mniejszych objętości, sprawdzana wizualnie przy odmierzaniu wody oraz DMSO;</li> <li>• retencja lepkich cieczy, takich jak DMSO poniżej 10%;</li> </ul> <b>TEST:</b> min. 1 stos	5 tacek po 96 szt.	500	
11.	<b>KOŃCÓWKI DO PIPET 0,5-10 UL, w stosach;</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• możliwość sterylizacji w autoklawie, bez konieczności przekładania do pudełek (121°C, 100kPa, 15 min, bez cyklu suszenia);</li> <li>• produkowane i dostarczane zgodnie z ISO 9001;</li> <li>• kompatybilne z pipetami typu Eppendorf – Explorer, Reference, Reference 2, Research Plus;</li> <li>• dokładność pipetowania mierzona na wadze analitycznej lub, w przypadku mniejszych objętości, sprawdzana wizualnie przy odmierzaniu wody oraz DMSO;</li> <li>• retencja lepkich cieczy, takich jak DMSO poniżej 10%;</li> </ul> <b>TEST:</b> min. 1 stos	5 tacek po 96 szt.	200	

#### Ważne informacje dodatkowe:

- Podane ilości są szacunkowe i dotyczą zapotrzebowania do dnia 30.04.2018.
- W przypadku oferowania innych ilości w opakowaniach, liczba sztuk powinna być równoważna z ilością podaną w zapytaniu.
- Dostawca zobowiązuje się do zapewnienia stanów magazynowych, tak aby umożliwić sukcesywną dostawę plastików. Zamówienia będą składane partiami.

**TESTOWANIE:** Spośród ofert spełniających wszystkie kryteria zapytania (ważność oferty, termin realizacji, opis zgodny ze specyfikacją podaną w zapytaniu) Zamawiający dokona wstępnego porównania ofert. Następnie zwróci się do Dostawców, którzy złożyli trzy najtańsze oferty, o przesłanie próbek, w celu weryfikacji ich zgodności ze specyfikacją (przesłana ilość próbek nie może być mniejsza niż określona w zapytaniu). Po przeprowadzeniu testów Zamawiający dokona ostatecznej oceny ofert. W testach będą uwzględnione parametry podane w załączniku 2. W przypadku kiedy żaden z trzech najtańszych

testowanych produktów nie przejdzie pozytywnie testów Zamawiający zwróci się do kolejnego w kolej Dostawcy, który złożył najtańszą ofertę, o przestanie próbek.

#### 1.1 Pozostałe wymagania:

- a. **Termin dostawy przedmiotu zamówienia** - nieprzekraczający wskazanego w zapytaniu terminu - **14 dni kalendarzowych od dnia zamówienia (lub podpisania umowy);**  
w przypadku podania przedziału czasowego pod uwagę będzie brany maks. czas dostawy;
- b. **Termin ważności oferty (podany w dniach kalendarzowych) – min. do dnia 30.04.2018;**

W przypadku braku informacji o powyższych wymaganiach z punktu 1.1 na ofercie, Zamawiający przyjmuje, że są one zgodne z wymaganiami wskazanymi w zapytaniu.

#### 2. Kod CPV: 19520000-7

3. Zamawiający ~~dopuszcza/nie dopuszcza~~ możliwości składania ofert częściowych.
4. Zamawiający ~~dopuszcza/nie dopuszcza~~ możliwości składania ofert wariantowych.

### III. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

1. Wykluczeniu z postępowania podlegają Wykonawcy, którzy są powiązani osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym\*.
2. Pozostałe warunki udziału w postępowaniu: **nie dotyczy**

### IV. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferent powinien przedstawić ofertę w języku polskim lub języku angielskim.
2. Oferta musi:
  - Zawierać nazwę Oferenta, dane kontaktowe.
  - Posiadać datę wystawienia (w przypadku braku daty wystawienia na ofertach nadesłanych mailem, data wpłynięcia równoważna będzie z datą wystawienia oferty).
  - Zawierać, co najmniej cenę netto (w przypadku cen podanych w walutach obcych zostaną one przeliczone na PLN po kursie średnim NBP obowiązującym w dniu oceny ofert).
  - Zawierać opis produktu (np. nazwa, numer katalogowy, itp.) oraz informację o pozostałych wymaganiach zgodnie z punktem 1.1 z części II (o ile są wymagane).
  - Zawierać wszystkie wymagane załączniki, wskazane w części III (o ile są wymagane).
  - Powoływać się na numer zapytania ofertowego tj. **04 10 2017 A**

**Brak jakiegokolwiek z wyżej wymienionych elementów skutkować będzie odrzuceniem oferty z przyczyn formalnych.**

### V. KRYTERIA OCENY OFERT

Zamawiający dokona oceny ważnych ofert na podstawie następujących kryteriów:

1. Kryterium dopuszczające do dalszej oceny:
  - złożenie oferty w terminie;
  - przygotowanie oferty zgodnie z wymogami określonymi w części IV;
  - zakres funkcjonalności oferowanego produktu musi być zgodny z wymogami określonymi w części II;

- dostarczenie wymaganej ilości produktów do przetestowania, o ile Zamawiający zwróci się do Dostawcy z prośbą o ich przesłanie, zgodnie z opisem w części II – dostarczenie próbek w terminie nie dłuższym niż 14 dni kalendarzowych;
- pozytywne przejście testów przeprowadzonych przez naukowców – parametry do testów zostały opisane w załączniku 2.

## 2. Kryterium oceny ofert:

- Cena **100%**

## 3. Sposób dokonywania oceny:

- Zamawiający dokona wyboru oferty o najniższej cenie spośród ofert zgodnych z wymogami zapytania.

W przypadku przedstawienia takiej samej ceny, przez co najmniej dwóch dostawców, Zamawiający powoła się na dodatkowe parametry – w pierwszej kolejności **termin realizacji** a w przypadku braku rozstrzygnięcia Dostawcy zostaną wezwani do ponownego przedstawienia cen.

Na prośbę Oferentów przedstawiony zostanie protokół z podsumowania ofert, w którym ceny zostaną przeliczone zgodnie z poniższą regułą (0-10 pkt):

- najniższa z zaoferowanych cen - 10 pkt;
- najwyższa z zaoferowanych cen - 0 pkt;
- pozostałe: 10 - (zaoferowana cena/najwyższa zaoferowana cena) \* 10 pkt.

## VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Termin wykonania przedmiotu zamówienia: max. **14 dni kalendarzowych** od dnia zamówienia (lub podpisania umowy). Zamówienia będą składane partiami.

## VII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Termin składania ofert: **11.10.2017 r. godz. 23.59 CET.**
2. Oferta wraz z załącznikami (o ile są wymagane) powinna być przesłana za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres: [tenders@selvita.com](mailto:tenders@selvita.com), kuriera lub też dostarczona osobiście na adres: ul. Bobrzyńskiego 14, 30-348 Kraków w terminie podanym w pkt. 1, część VII.
3. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane. Decyduje data i godzina wpłynięcia oferty do Zamawiającego.
4. Oferent może przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać swoją ofertę.
5. W toku porównywania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Oferentów wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
6. Zapytanie ofertowe zamieszczono na stronie:
  - <http://www.selvita.com/pl/>

## VIII. INFORMACJE DOTYCZĄCE WYBORU NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY

O wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Oferentów elektronicznie na adres e-mail, z którego została przesłana oferta lub na adres e-mail wskazany w ofercie.

## IX. ZAWARCIE UMOWY

Oferent, którego oferta zostanie oceniona, jako najkorzystniejsza zobowiązany jest do zawarcia umowy z Zamawiającym w terminie **do 14 dni kalendarzowych** od daty przesłania wzoru umowy lub niezwłocznie po uzyskaniu przez Zamawiającego zgody Narodowego Centrum Badań i Rozwoju (jeśli taka zgoda jest wymagana). Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, będzie uchylał się od zawarcia umowy we wskazanym wyżej terminie Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert.

## X. ZAMÓWIENIA UZUPEŁNIAJĄCE

Zleceniodawca zastrzega możliwość udzielenia wybranemu w wyniku przeprowadzonej procedury wyboru wykonawcy zamówienia uzupełniającego w ilości nieprzekraczającej 50% ilości określonej w niniejszym zapytaniu ofertowym. Przedmiot zamówienia uzupełniającego będzie zgodny z przedmiotem zamówienia podstawowego.

## XI. DODATKOWE INFORMACJE

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści niniejszego zapytania. Jeżeli zmiany będą mogły mieć wpływ na treść składanych w postępowaniu ofert Zamawiający przedłuży termin składania ofert. Dokonane zmiany zostaną przekazane niezwłocznie wszystkim oferentom, do których zostało wystosowane zaproszenie ofertowe i będzie ono dla nich wiążące.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość udzielenia zamówienia na warunkach nieznacznie odbiegających od określonych w zapytaniu ofertowym w przypadku, gdy wszystkie otrzymane oferty w jednakowy sposób odbiegają od zamieszczonej w zapytaniu specyfikacji, a zmiany te są mało istotne i nie wpływają na prawidłowy przebieg prac badawczych w projekcie, tj.:
  - występuje niepełna zgodność produktu z opisem przedmiotu zamówienia (np. czystość, postać itd.);
  - występuje niepełna zgodność warunków udziału w postępowaniu z warunkami, zamieszczonymi w zapytaniu ofertowym zawartych w pkt. 1.1 w części II.
3. Zamawiający dopuszcza możliwość udzielenia zamówienia w przypadku, gdy wszystkie otrzymane oferty przekraczają wyznaczony w zapytaniu termin dostawy, a wydłużenie terminu dostawy nie wpływa na prawidłowy przebieg prac badawczych w projekcie. Zamawiający dokona wyboru oferty w oparciu o kryterium wskazane w pkt.2 w części V.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia niniejszego postępowania bez podania uzasadnienia, zmiany ilości zamawianych produktów w stosunku do określonej w zapytaniu, **zakupu jednej z jego części/pozycji**, a także do pozostawienia postępowania bez wyboru oferty.

Dodatkowych informacji udziela p. **Paulina Brzyk** pod adresem email: [tenders@selvita.com](mailto:tenders@selvita.com)

\* 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 wykonawcą, polegające w szczególności na:

*Projekt współfinansowany z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Małopolskiego na lata 2014-2020, 1 Oś Priorytetowa Gospodarka wiedzy, Działanie 1.2. Badania i innowacje w przedsiębiorstwach, Poddziałanie 1.2.1*



Fundusze Europejskie  
Program Regionalny



MAŁOPOLSKA



Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



- 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 drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

## Załącznik 2. Parametry oceniane podczas testowania.

### 1. Butelki do hodowli adherentnych linii komórkowych (pozycja 1, 2, 3):

- A. Czy butelki posiadają wyraźne obrzeże na pokrywce umożliwiające bezpieczne ustawianie butelek jedna na drugiej?
- B. Czy butelki posiadają korek z filtrem umożliwiającym wymianę gazową i zapewniającym sterylność?
- C. Czy korek jest dobrze dopasowany i się nie kruszy?
- D. Czy wybrane adherentne linie komórkowe przyczepiają się do powierzchni butelek i na niej rosną?
- E. Czy butelki są sterylne?
- F. Czy butelki są niecytotoksyczne?
- G. Czy butelki posiadają szyjkę umożliwiającą wygodne manewrowanie pipetą serologiczną?
- H. Czy butelka ma ergonomiczny kształt i korzystny (jak największy) stosunek powierzchni roboczej do wymiarów butelki?
- I. Czy butelki mają korek na wystarczającej wysokości umożliwiającej wygodne przenoszenie butelki bez zalewania korka?

### 2. FALKONY 50 ML (pozycja 4):

- A. Czy falkony są szczelne podczas wirowania, 15000xg?
- B. Czy falkony są szczelne podczas zamrażania?
- C. Czy falkony mają miejsce do opis?
- D. Czy falkony są odporne na mrożenie – 100°C?

### 3. FALKONY 15 ML (pozycja 5):

- A. Czy falkony są szczelne podczas wirowania, 12000xg?
- B. Czy falkony są szczelne podczas zamrażania?
- C. Czy falkony mają miejsce do opis?
- D. Czy falkony są odporne na mrożenie – 100°C?

### 4. KOŃCÓWKI DO PIPET (pozycja 10, 11):

- A. Czy końcówki ulegają uszkodzeniu podczas sterylizacji w stosie po 5 tacek (bez konieczności przekładania do pudełka) w autoklawie (121°C, 100kPa, 15 min, bez cyklu suszenia)?
- B. Czy są kompatybilne z pipetami typu Eppendorf – Explorer, Reference, Reference 2, Research Plus?
- C. Czy są dokładne podczas pipetowania (dokładność mierzona na wadze analitycznej lub, w przypadku mniejszych objętości, sprawdzana wizualnie przy odmierzaniu wody oraz DMSO)?
- D. Czy retencja lepkich cieczy, takich jak DMSO jest poniżej 10%?

Parametry te będą oceniane według dwóch kryteriów TAK/NIE, gdzie TAK – oznacza, że produkt spełnia kryteria, NIE – oznacza, że ich nie spełnia.

Do ostatecznej oceny zostaną dopuszczone tylko te produkty, które pozytywnie przejdą testy, co oznacza że spełnią wszystkie uwzględnione w porównaniu kryteria.