

Starogard Gdańsk, dnia 18.04.2025r.

ZAPYTANIE CENOWE nr NUSI/111/PR98053/2025
prowadzone w trybie rozeznania rynku

W związku z realizacją projektu pn. „*Development of a universal fast-response platform, based on RNA technology, ensuring the national drug and epidemiological safety*” finansowanego ze środków budżetu państwa od Agencji Badań Medycznych, Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A., proszą o złożenie oferty na **świadczenie usług w zakresie przeprowadzenia badań analitycznych opisanych szczegółowo w pkt. III.**

I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A.
ul. Pelplińska 19
83-200 Starogard Gdański

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

II.1. Niniejsze zamówienie nie podlega przepisom ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 2019)

II.2. Postępowanie prowadzone w trybie rozeznania rynku, w sposób celowy i oszczędny z zachowaniem zasad:

- 1) uzyskiwania najlepszych efektów z danych nakładów;
- 2) optymalnego doboru metod i środków służących osiągnięciu założonych celów;
- 3) jawności, uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAPYTANIA CENOWEGO

III.1. Przedmiotem zapytania cenowego jest usługa badawcza.

III.2. KOD CPV: 73100000-9 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

III.3. Zakres zapytania cenowego:

Przeprowadzenie analiz non-GMP z zakresu charakteryzacji substancji czynnej, Nusinersenu sodu, według metodyki posiadanej przez Wykonawcę.

Zamówienie składa się z dwóch etapów:

- a) przeprowadzenia **badania wstępnych** w celu potwierdzenia przydatności użytych metod,
- b) przeprowadzenia **badania rutynowych**.

III.4. Szczegółowy zakres zapytania

- III.4.1. Badania wstępne w celu potwierdzenia przydatności wszystkich używanych metod (wymienionych w dalszej części zapytania cenowego) Wykonawca zobowiązuje się wykonać w 1-2 powtórzeniach dla próby pochodzącej z 1 szarży dostarczonej przez Zamawiającego. Ewentualna konieczność przeprowadzenia dodatkowych testów zostanie najpierw szczegółowo omówiona z Zamawiającym.
- III.4.2. Wykonawca przeprowadzi następujące badania non-GMP według własnej metodyki w celu potwierdzenia struktury prób Nusinersenu sodu:
- magnetyczny rezonans jądrowy (1H-NMR, 31P-NMR),
 - spektroskopia w nadfiolecie (UV),
 - spektroskopia w podczerwieni (IR),
 - potwierdzenie masy cząsteczkowej,
 - analiza elementarna,
 - różnicowa skaningowa kalorymetria (DSC),
 - dichroizm kołowy (CD).

Powyższy zestaw badań Wykonawca zobowiązuje się wykonać w jednym laboratorium.

III.4.2.1 Magnetyczny rezonans jądrowy

Cel metody:
Badanie struktury oraz stereoizomerów w substancji czynnej wykonane na spektrometrze magnetycznego rezonansu jądrowego (NMR 600 MHz).
Zakres:
Metoda powinna być specyficzna pod kątem charakteryzacji stereoizomerów oraz powinna dać możliwość porównania produktów względem siebie.
Informacje do uwzględnienia w raporcie:
Widmo 1H-NMR, które umożliwi porównanie produktów względem siebie. Opis widma. Widmo 31P-NMR. Opis widma uwzględniający przeliczony stosunek izomerów S/R.

III.4.2.2 Spektroskopia w nadfiolecie (UV)

Cel metody:
Zarejestrowanie widma UV dla substancji czynnej.
Zakres:
Metoda powinna dać możliwość porównania produktów względem siebie.
Informacje do uwzględnienia w raporcie:
Widmo UV wraz z opisem.

III.4.2.3 Spektroskopia w podczerwieni (IR)

Cel metody:
Zarejestrowanie widma IR dla substancji czynnej.
Zakres:
Metoda powinna dać możliwość porównania produktów względem siebie.
Informacje do uwzględnienia w raporcie:

Widmo IR wraz z opisem.

III.4.2.4 Potwierdzenie masy cząsteczkowej

Cel metody:
Potwierdzenie masy właściwej dla badanej substancji czynnej.
Zakres:
Metoda powinna jednoznacznie wskazać masę cząsteczkową badanej substancji.
Informacje do uwzględnienia w raporcie:
Masa cząsteczkowa badanej substancji.

III.4.2.5 Analiza elementarna

Cel metody:
Potwierdzenie składu pierwiastkowego badanej substancji.
Zakres:
Metoda powinna jednoznacznie wskazać skład badanej substancji.
Informacje do uwzględnienia w raporcie:
Skład pierwiastkowy badanej substancji.

III.4.2.6 Różnicowa skaningowa kalorymetria (DSC)

Cel metody:
Wykazanie obecności/braku obecności struktur wyższego rzędu w badanej próbce.
Zakres:
Metoda powinna być specyficzna pod kątem występowania struktur wyższego rzędu oraz powinna dać możliwość porównania produktów względem siebie.
Informacje do uwzględnienia w raporcie:
Wykresy uzyskane w trakcie eksperymentu wraz z ich opisem.

III.4.2.7 Dichroizm kołowy (CD)

Cel metody:
Zbadanie struktur wyższego rzędu w badanej próbce.
Zakres:
Metoda powinna być specyficzna pod kątem występowania struktur wyższego rzędu oraz powinna dać możliwość porównania produktów względem siebie.
Informacje do uwzględnienia w raporcie:
Widmo CD wraz z opisem.

III.4.3. Ze względu na charakter rozwojowy projektu Zamawiający zastrzega sobie możliwość udzielenia zamówień dodatkowych. Dodatkowe próby będą zamawiane przez Zamawiającego po uzgodnieniu z Wykonawcą zakresu badania oraz terminu dostawy.

III.4.4. Zamawiający wymaga dostarczenie przez Wykonawcę raportu z przeprowadzenia badań wstępnych w celu potwierdzenia przydatności każdej z używanych metod.

- III.4.5. Zamawiający wymaga dostarczenie przez Wykonawcę raportów zawierających opis i parametry użytej metody oraz wyniki i dane surowe dla każdej próby dostarczonej w ramach badań rutynowych – po zakończeniu badań.
- III.4.6. Dla każdej dostarczonej przez Zamawiającego próby zestaw badań jest taki sam – opisany w pkt. III.4.2 chyba, że Zamawiający zgłosi wcześniej inną potrzebę.
- III.4.7. Oferent jest zobowiązany do zapewnienia, że jego laboratorium analityczne działa w systemie jakości zgodnym z GMP.
- III.4.8. Próby do badań będą dostarczane w partiach w zależności od potrzeb Zamawiającego. **Zamawiający przewiduje łączną ilość prób jako 9, ale zastrzega przy tym możliwość zwiększenia ich ilości w trakcie rozwoju projektu.**
- III.4.9. Terminy realizacji:

Przedmiot zamówienia	Termin realizacji*/
Badania wstępne	Maksymalnie 6 tygodni
Analiza prób rutynowych	Maksymalnie 5 tygodni

* liczone od daty dostarczenia materiału do badań

- III.4.10. Oferty z czasem realizacji usługi powyżej czasu określonego w pkt. III.4.9., zostaną odrzucone.
- III.4.11. Koszty dostawy prób do badań są po stronie Zamawiającego.
- III.4.12. Koszty związane z wykonaniem analiz są po stronie Wykonawcy.
- III.5.** Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych lub wariantowych.

IV. MIEJSCE I TERMIN REALIZACJI ZAPYTANIA CENOWEGO

- IV.1** Planowana data podpisania umowy: **maj-czerwiec 2025**
- IV.2** Planowany czas trwania umowy zostaje ustalony **na okres 18 miesięcy**, od momentu podpisania umowy.
- IV.3** Termin realizacji badań wstępnych potwierdzających przydatność metod wykorzystanych przez Wykonawcę nie dłużej niż 6 tygodni, od daty dostarczenia przez Zamawiającego materiału do badań.
- IV.4** Termin realizacji analiz prób rutynowych nie dłużej niż 5 tygodni, od daty dostarczenia przez Zamawiającego materiału do badań.
- IV.5** Organizacja i koszt wysyłki prób do badań leży po stronie Zamawiającego.
- IV.6** Zamawiający dopuszcza płatności częściowe za realizację poszczególnych zamówień.

V. WYMAGANIA OD WYKONAWCÓW

- V.1.** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki:

- V.1.1. Posiadają wiedzę i minimum 3 letnie doświadczenie w zakresie prowadzenia badań strukturalnych dla oligonukleotydów z wykorzystaniem technik MS, CD, DSC.
 - V.1.2. Posiadają wiedzę i minimum 5 letnie doświadczenie w zakresie prowadzenia badań strukturalnych dla oligonukleotydów z wykorzystaniem ¹H-NMR oraz ³¹P-NMR.
 - V.1.3. Laboratorium posiada certyfikację FDA w zakresie technik analitycznych będących przedmiotem zapytania.
 - V.1.4. Laboratorium analityczne działa w systemie jakości zgodnym z GMP.
- V.2. Oferty Wykonawców, którzy wykażą spełnianie wymaganych warunków z pkt. V.1, zostaną dopuszczone do badania i oceny. Ocena spełnienia przedstawionych powyżej warunków zostanie dokonana wg formuły: „spełnia – nie spełnia”. Wykonawca, który nie spełni któregokolwiek z warunków wskazanych w pkt. V.1, zostanie odrzucony w postępowaniu.
- V.3. Wykonawcy wskażą w ofercie maksymalną ilość materiału, która będzie oceniana w ramach kryterium, zgodnie z zapisami pkt. VIII.
- V.4. Z udziału w postępowaniu wykluczone są również podmioty, w stosunku do których zachodzą okoliczności
- V.4.1. 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;
 - V.4.2. opisane w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

VI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

- VI.1. Oferty należy złożyć w nieprzekraczalnym terminie **do dnia 30.04.2025r.**
 - w formie elektronicznej (w postaci skanu podpisanego dokumentu lub dokumentu podpisanego elektronicznie) na adres: andrzej.kasperowicz@polpharma.com
- VI.2. Złożenie oferty uznane zostanie za skuteczne, jeżeli kompletna oferta wpłynie na skrzynkę mailową o podanym wyżej adresie w terminie określonym w niniejszym punkcie.
- VI.3. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
- VI.4. Oferta powinna być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy na mocy wpisów do właściwych rejestrów lub na mocy pełnomocnictwa. Pełnomocnictwo powinno być załączone do oferty.

Sposób oceny warunku:

Zamawiający uzna, że Wykonawca spełnia niniejszy warunek, jeżeli Wykonawca złoży oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (**Załącznik nr 2 do Zapytania Ofertowego**).

Zamawiający zastrzega sobie możliwość weryfikacji spełnienia warunków w siedzibie Wykonawcy lub wezwania do przedstawienia stosownej dokumentacji.

VII. OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CEN

- VII.1.** Sposób obliczenia ceny oferty: cenę należy obliczyć netto i brutto.
- VII.2.** Do oceny oferty złożone w walucie innej niż PLN zostaną przeliczone na walutę PLN po średnim kursie NBP (<https://www.nbp.pl/>) z dnia zakończenia terminu składania ofert.
- VII.3.** Cena powinna obejmować wszystkie koszty związane z przygotowaniem i wykonaniem przedmiotu zapytania.
- VII.4.** Cena złożona w ofercie nie może ulec zmianie w trakcie realizacji umowy, z wyjątkiem sytuacji opisanych w pkt. XII.

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

VIII.1. Przy ocenianiu ofert Zamawiający będzie kierował się podanymi kryteriami:

- całkowita cena zamówienia netto – 70%
- ilość materiału potrzebna do opracowania metod – 30%

VIII.2. Ocena punktowa oferty nastąpi zgodnie ze wzorem:

$$O_P = P_C + P_A$$

gdzie:

- O_P - ocena punktowa oferty
- P_C - liczba punktów uzyskanych w kryterium „Całkowita cena zamówienia netto”
- P_A - liczba punktów uzyskanych w kryterium „Ilość materiału potrzebna do opracowania metod”

VIII.3. Liczba punktów (P_C) w kryterium „Całkowita cena zamówienia netto” obliczana będzie według wzoru:

$$P_C = \frac{C_N}{C_B} * 70 \text{ pkt}$$

gdzie:

- P_C - liczba punktów za kryterium „Całkowita cena zamówienia netto”
- C_N - spośród ofert nie odrzuconych najniższa łączna cena netto oferty
- C_B - łączna cena netto badanej oferty

Do oceny oferty złożone w walucie innej niż PLN zostaną przeliczone na walutę PLN po średnim kursie NBP z dnia zakończenia terminu składania ofert.

VIII.4. Liczba punktów (P_A) w kryterium „Ilość materiału potrzebna do opracowania metod” przyznawana będzie w następujący sposób:

$$P_A = \frac{A_N}{A_B} * 30 \text{ pkt}$$

gdzie:

- P_A - liczba punktów za kryterium „ilość materiału potrzebna do opracowania metod”

- A_N - spośród ofert nie odrzuconych najmniejsza ilość materiału potrzebna do opracowania metod (maksymalna ilość materiału potrzebna do opracowania metod, podana w Załączniku 1)
- A_B - zadeklarowany w ofercie ilość materiału potrzebna do opracowania metod (maksymalna ilość materiału potrzebna do opracowania metod, podana w Załączniku 1)

VIII.5. Za najkorzystniejszą ofertę uznana zostanie oferta spośród ofert nie odrzuconych, która w sumie uzyska największą liczbę punktów. Maksymalnie Wykonawca może uzyskać 100 punktów. Obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

IX. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

- IX.1.** Wykonawca powinien sporządzić jedną ofertę cenową zgodnie ze wzorem formularza stanowiącym Załącznik nr 1 do Zapytania Cenowego.
- IX.2.** Ofertę należy sporządzić w języku polskim lub angielskim.
- IX.3.** Termin związania ofertą wynosi 90 dni od terminu upływu składania ofert.
- IX.4.** Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać swoją ofertę.
- IX.5.** Wykonawcy są zobowiązani do dokładnego zapoznania się z informacjami zawartymi w Zapytaniu Cenowym.
- IX.6.** Koszty przygotowania oraz dostarczenia oferty ponosi Wykonawca.
- IX.7.** W sprawach związanych z niniejszym zapytaniem proszę kontaktować się z Zamawiającym, e-mail: andrzej.kasperowicz@polpharma.com

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

- X.1.** W postępowaniu oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawca przekazują w języku polskim lub angielskim.
- X.2.** Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane w formie elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
- X.3.** W przypadku braku potwierdzenia otrzymania korespondencji przez Wykonawcę Zamawiający domniema, że korespondencja wysłana przez Zamawiającego na adres email podany przez Wykonawcę została mu doręczona w sposób umożliwiający zapoznanie się z jej treścią.
- X.4.** Korespondencję związaną z niniejszym zapytaniem należy kierować na adres e-mail: andrzej.kasperowicz@polpharma.com
- X.5.** W korespondencji związanej z niniejszym zapytaniem Wykonawca powinien posługiwać się numerem postępowania: **NUSI/111/ PR98053/2025.**
- X.6.** Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcą jest p. Andrzej Kasperowicz.
- X.7.** Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania.
- X.8.** Ewentualne pytania dotyczące niniejszego zapytania należy składać mailowo na adres wskazany powyżej nie później niż na 3 dni przed terminem składania ofert.
- X.9.** Odpowiedzi na pytania oraz doszczegółowienie Zapytania wynikające z pytań potencjalnych Wykonawców zostaną wysłane do podmiotu, który wysłał pytanie.

XI. TRYB OCENY OFERT I OGŁOSZENIA WYNIKÓW

- XI.1.** W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawcy uzupełnień (jeżeli nie naruszy to konkurencyjności) i wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. Może również zwracać się z prośbami o poprawienie oczywistych omyłek i błędów rachunkowych.
- XI.2.** Zamawiający zastrzega sobie prawo sprawdzenia w toku oceny oferty wiarygodności przedstawionych przez Wykonawców dokumentów, oświadczeń, wykazów, danych i informacji.
- XI.3.** 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 Wykonawców, których oferty uzyskały najwyższą końcową liczbę punktów, do uzupełnienia oferty poprzez podanie wskazanych przez Zamawiającego informacji dotyczących oddziaływania przedmiotu oferty na środowisko.
- XI.4.** Zamawiający zastrzega sobie prawo do negocjacji ofert z Wykonawcą, którego oferta uzyska najwyższą liczbę punktów, w szczególności w przypadku, gdy cena zaoferowana przez Wykonawcę przekracza budżet przeznaczony przez Zamawiającego na realizację zamówienia.

XII. ZMIANA TREŚCI UMOWY

- XII.1.** Zamawiający zastrzega sobie **możliwość dokonania istotnych zmian postanowień Umowy** na oferowane usługi w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w następującym zakresie i sytuacjach:
- XII.1.1. zmiany przepisów prawa, w zakresie mającym wpływ na realizację Umowy (w szczególności zmiany stawek podatku VAT);
- XII.1.2. poprawienia parametrów technicznych przedmiotu Umowy, wynikających z aktualizacji rozwiązań z uwagi na postęp technologiczny, bez wpływu na cenę ryczałtową brutto;
- XII.1.3. przedłużenia terminu realizacji Umowy na skutek konieczności wykonania prac dodatkowych, których wykonanie jest niezbędne dla należytego wykonania Umowy, a których wykonania Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł wcześniej przewidzieć, z zastrzeżeniem pkt. XII.1.6 poniżej;
- XII.1.4. przedłużenia terminu realizacji Umowy na skutek działania siły wyższej wraz ze wszystkimi konsekwencjami występującymi w związku z przedłużeniem tego terminu;
- XII.1.5. zmiany parametrów przedmiotu Umowy, nie prowadzące do zmiany charakteru Umowy
- zmiany technologiczne, w szczególności: konieczność realizacji Umowy przy zastosowaniu innych rozwiązań technicznych/technologicznych, materiałowych niż wskazane w Zapytaniu ofertowym, w sytuacji, gdy zastosowanie przewidzianych rozwiązań groziłoby niewykonaniem lub wadliwym wykonaniem Umowy, z zastrzeżeniem pkt. XII.1.7. poniżej;
- XII.1.6. zmiany dotyczą realizacji dodatkowych dostaw lub usług Wykonawcy, nieobjętych Umową, o ile stały się niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
- zmiana Wykonawcy nie może zostać dokonana z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji, zamówionych w ramach podstawowego przedmiotu Umowy,
 - zmiana Wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla Zamawiającego,
 - wartość każdej kolejnej zmiany nie przekracza 50% netto wartości pierwotnego przedmiotu Umowy netto;
- XII.1.7. zmiana nie prowadzi do zmiany charakteru Umowy i zostały spełnione łącznie następujące warunki:

- konieczność zmiany Umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć,
- wartość zmiany nie przekracza 50% wartości pierwotnego przedmiotu Umowy netto;

XII.1.8. Wykonawcę ma zastąpić nowy wykonawca:

- w wyniku połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji lub nabycia Wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy wykluczenia oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian Umowy,
- w wyniku przejścia przez Zamawiającego zobowiązań Wykonawcy względem jego podwykonawców.

XII.2. Zamawiający przewiduje również możliwość dokonywania nieistotnych zmian postanowień zawartej Umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.

XII.3. Zmiany Umowy wprowadzane będą w formie aneksów podpisywanych przez obie Strony, a możliwość ich wprowadzenia uzależniona jest od akceptacji przez Zamawiającego.

XIII. POZOSTAŁE INFORMACJE

XIII.1. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

XIII.2. Do upływu terminu składania ofert Zamawiający zastrzega sobie prawo zmiany lub uzupełnienia treści niniejszego zapytania cenowego.

XIII.3. 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 uchylenia dyrektywy 95/46/WE („RODO”). Zamawiający będzie przetwarzał te dane w celu oceny ofert, zawarcia umowy z wybranym wykonawcą oraz na potrzeby realizacji zawartej umowy, tj. na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) RODO.

Zamawiający będzie przekazywał dane osobowe zawarte w złożonych ofertach, na podstawie właściwych przepisów prawa, upoważnionym organom i instytucjom uprawnionym do dokonywania kontroli projektów współfinansowanych ze środków pochodzących z budżetu Agencji Badań Medycznych. Informacja dotycząca zakresu przetwarzania danych przez właściwe instytucje znajduje się na stronie: <https://abm.gov.pl/pl/wolnytekst/198,Polityka-dotyczaca-cookies.html>

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 Agencji Badań Medycznych.

XIV. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW

Załącznikami do niniejszego Zapytania Cenowego są następujące dokumenty:

Oznaczenie Załącznika	Nazwa Załącznika
Załącznik nr 1	Wzór formularza cenowego
Załącznik nr 2	Wzór oświadczenia o spełnieniu warunków postawionych w zapytaniu cenowym

Załącznik nr 1 do Zapytania Cenowego nr NUSI/111/ PR98053/2025

FORMULARZ CENOWY

Składający ofertę:

Pełna nazwa (firma) lub imię i nazwisko	
Siedziba/miejsce zamieszkania/adres głównego miejsca wykonywania działalności	
Adres e-mail, na który Zamawiający powinien przysyłać korespondencję związaną z zapytaniem cenowym	
NIP	
REGON	
Telefon	
Osoba do kontaktów z Zamawiającym	

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie *świadczenia usług badawczych* zgodnie z wymogami Zapytania Cenowego:



NR ETAPU	Przedmiot zapytania cenowego	Ilość prób dla pierwszej próbki materiału	Cena netto PLN/EUR/USD* <u>za j.m.</u>	Ilość prób dla kolejnych próbek materiału	Cena netto PLN/EUR/USD* <u>za j.m.</u>	Całkowita cena NETTO PLN / EUR / USD*	Całkowita cena BRUTTO PLN / EUR / USD*
1	Przeprowadzenia badań wstępnych w celu potwierdzenia przydatności użytych metod. Ilość próbek materiału: 1 Metody:	 					
	1. magnetyczny rezonans jądrowy (1H-NMR, 31P-NMR),	2 x 1 próbka materiału		nd	nd		
	2. spektroskopia w nadfiolecie (UV),	2 x 1 próbka materiału		nd	nd		
	3. spektroskopia w podczerwieni (IR),	2 x 1 próbka materiału		nd	nd		
	4. potwierdzenie masy cząsteczkowej,	2 x 1 próbka materiału		nd	nd		
	5. analiza elementarna,	2 x 1 próbka materiału		nd	nd		
	6. różnicowa skaningowa kalorymetria (DSC),	2 x 1 próbka materiału		nd	nd		
	7. dichroizm kołowy (CD)	2 x 1 próbka materiału		nd	nd		
	ŁĄCZNA WARTOŚĆ NETTO/BRUTTO ZA PRZEPROWADZENIE BADAŃ WSTĘPNYCH (ETAP 1):						



NR ETAPU	Przedmiot zapytania cenowego	Ilość prób dla pierwszej próbki materiału	Cena netto PLN/EUR/USD* za j.m.	Ilość prób dla kolejnych próbek materiału	Cena netto PLN/EUR/USD* za j.m.	Całkowita cena NETTO PLN / EUR / USD*	Całkowita cena BRUTTO PLN / EUR / USD*
2.1	Przeprowadzenia badań rutynowych. Ilość próbek materiału: 3 Metody:	 					
	1. magnetyczny rezonans jądrowy (1H-NMR, 31P-NMR),	1 x 1 próbka materiału		1 x 2 próbki materiału			
	2. spektroskopia w nadfiolecie (UV),	1 x 1 próbka materiału		1 x 2 próbki materiału			
	3. spektroskopia w podczerwieni (IR),	1 x 1 próbka materiału		1 x 2 próbki materiału			
	4. potwierdzenie masy cząsteczkowej,	1 x 1 próbka materiału		1 x 2 próbki materiału			
	5. analiza elementarna,	1 x 1 próbka materiału		1 x 2 próbki materiału			
	6. różnicowa skaningowa kalorymetria (DSC),	1 x 1 próbka materiału		1 x 2 próbki materiału			
	7. dichroizm kołowy (CD)	1 x 1 próbka materiału		1 x 2 próbki materiału			
	ŁĄCZNA WARTOŚĆ NETTO/BRUTTO ZA PRZEPROWADZENIE BADAŃ RUTYNOWYCH (ETAP 2.1):						

NR ETAPU	Przedmiot zapytania cenowego	Ilość prób dla pierwszej próbki materiału	Cena netto PLN/EUR/USD* za j.m.	Ilość prób dla kolejnych próbek materiału	Cena netto PLN/EUR/USD* za j.m.	Całkowita cena NETTO PLN / EUR / USD*	Całkowita cena BRUTTO PLN / EUR / USD*
2.2	Przeprowadzenia badań rutynowych. Ilość próbek materiału: 6 Metody:	 					
	1. magnetyczny rezonans jądrowy (1H-NMR, 31P-NMR),	1 x 1 próbka materiału		1 x 5 próbek materiału			
	2. spektroskopia w nadfiolecie (UV),	1 x 1 próbka materiału		1 x 5 próbek materiału			
	3. spektroskopia w podczerwieni (IR),	1 x 1 próbka materiału		1 x 5 próbek materiału			
	4. potwierdzenie masy cząsteczkowej,	1 x 1 próbka materiału		1 x 5 próbek materiału			
	5. analiza elementarna,	1 x 1 próbka materiału		1 x 5 próbek materiału			
	6. różnicowa skaningowa kalorymetria (DSC),	1 x 1 próbka materiału		1 x 5 próbek materiału			
	7. dichroizm kołowy (CD)	1 x 1 próbka materiału		1 x 5 próbek materiału			
	ŁĄCZNA WARTOŚĆ NETTO/BRUTTO ZA PRZEPROWADZENIE BADAŃ RUTYNOWYCH (ETAP 2.2):						
	CAŁKOWITA CENA NETTO/BRUTTO ** ZA PRZEPROWADZENIE BADAŃ WSTĘPNYCH (ETAP 1) ORAZ BADAŃ RYTYNOWYCH (ETAPY 2.1 i 2.2)						
	** CAŁKOWITA CENA NETTO BĘDZIE BRANA DO OCENY OFERT ZGODNIE Z Pkt. VIII.1; VIII.2; VIII.3						

***niepotrzebne skreślić, należy wybrać prawidłową walutę.**

Terminy realizacji zamówienia:

- a. **Badania wstępne:** tygodni liczonych od dnia dostarczenia wszystkich próbek do laboratorium Wykonawcy
- b. **Analiza prób rutynowych:** tygodni liczonych od dnia dostarczenia wszystkich próbek do laboratorium Wykonawcy

Maksymalna ilość materiału potrzebna do przeprowadzenia pełnego zakresu analiz (badania wstępne: 2 próby/metoda oraz badania rutynowe: 9 prób/metoda) metodami określonymi w Zapytaniu Cenowym (mg)

Jednocześnie oświadczamy, że:

- a. zapoznaliśmy się z Zapytaniem Cenowym wraz z załącznikami i nie wnosimy zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty,
- b. cena obejmuje wynagrodzenie ryczałtowe za wszystkie obowiązki przyszłego Wykonawcy, niezbędne do zrealizowania przedmiotu Zapytania Cenowego,
- c. składając niniejszą ofertę oświadczamy, że spełniamy warunki udziału określone w pkt. V zapytania cenowego.
- d. nie zachodzą wobec nas okoliczności:
 - a) 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;
 - b) opisane w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.

.....
(miejscowość i data)

.....
(podpis)

Załącznik nr 2 do Zapytania Cenowego nr NUSI/111/PR98053/2025

**OŚWIADCZENIE O SPEŁNIENIU WARUNKÓW POSTAWIONYCH W ZAPYTANIU
CENOWYM**

..... (nazwa oferenta)

oświadcza, że spełnia warunki postawione w zapytaniu ofertowym w następującym zakresie:

- i. Posiadamy wiedzę i minimum 3 letnie doświadczenie w zakresie prowadzenia badań strukturalnych dla oligonukleotydów z wykorzystaniem technik MS, CD, DSC.
- ii. Posiadamy wiedzę i minimum 5 letnie doświadczenie w zakresie prowadzenia badań strukturalnych dla oligonukleotydów z wykorzystaniem 1H-NMR oraz 31P-NMR.
- iii. Laboratorium posiada certyfikację FDA w zakresie technik analitycznych będących przedmiotem zapytania.
- iv. Laboratorium analityczne działa w systemie jakości zgodnym z GMP.

.....
(miejsowość i data)

.....
(podpis)