|  |
| --- |
| **Formularz ofertowy do części 3** |
| Dane Wykonawcy/ Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:  Nazwa (firma)\*:...........................................................................................................................................  Adres: ............................................................................................................................................  KRS: ............................................................................................................................................  REGON: ............................................................................................................................................  NIP: ............................................................................................................................................  Tel: ............................................................................................................................................  Adres e-mail: ............................................................................................................................................  Wysokość kapitału zakładowego \*………………………………………………………………………...  \*dotyczy spółek prawa handlowego |

**Do: Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie, Al. Wojska Polskiego 37, 10-228 Olsztyn**

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na „Dostawa odczynników laboratoryjnych, drobnego sprzętu laboratoryjnego wraz z dzierżawą aparatu do real time PCR”, znak sprawy: **ZPZ-26/07/24**, ja/my niżej podpisani\*:

działając w imieniu i na rzecz ww. Wykonawcy / Wykonawców

1. Składam ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie ze Specyfikacją Warunków  
   Zamówienia. Dostawa obejmuje poniżej opisany przedmiot zamówienia:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Opis przedmiotu zamówienia | Ilość | Cena jednostkowa netto | Wartość łączna netto | Stawka podatku VAT | Wartość brutto ogółem | Oferowany produkt, nazwa producenta, nr katalogowy |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
| 1 | Końcówki do pipet automatycznych kompatybilne z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu, o pojemności 0,1-20ul.  -Niewielka zwilżalność.  -Wysoka stabilność temperaturowa  -Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety Eppendorf  -Odporność na autoklawowanie (121 st C, 20 minut) w opakowaniu  -Precyzyjny kształt.  -Niesterylne  -Długość końcówek 40 mm  - w zestawie pudełko wielorazowe oraz 5 wkładów wymiennych po 96 końcówek (480 końcówek).  -Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów – wymagane poświadczenie certyfikatem.  -ergonomicznie zaprojektowana końcówka musi zapewniać idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf,  - W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655 | 10 op. |  |  |  |  |  |
| 2 | Końcówki do pipet automatycznych kompatybilne z pipetami Eppendorf Research plus będących na wyposażeniu, o pojemności o pojemności 0,1-20ul; PCR clean  - Całkowita długość końcówki 40mm  - Niewielka zwilżalność.  - Wysoka stabilność temperaturowa (możliwość autoklawowania w temperaturze 121oC, w opakowaniu i bez folii)  -Precyzyjny kształt.  - Odporność na autoklawowowanie i działanie chemikaliów  - Opakowanie: 10 tacek po 96 końcówek (960 końcówek)  -Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów – wymagane poświadczenie certyfikatem.  -ergonomicznie zaprojektowana końcówka musi zapewniać idealne dopasowanie do stacji automatycznych marki Eppendorf,  - Nie zawierają inhibitorów reakcji PCR, ludzkiego DNA, DNAz oraz RNAz – wymagane poświadczenie certyfikatem  - W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655 | 5 op. |  |  |  |  |  |
| 3 | Końcówki do pipet automatycznych kompatybilne z pipetami Eppendorf Research plus będących na wyposażeniu, o pojemności 2-200ul.  -Pudełko zoptymalizowane także do pipet wielokanałowych  -Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety Eppendorf  -Końcówki mogą być pobierane bezpośrednio z opakowania -Pudełko wielokrotnego użycia,  -Niewielka zwilżalność końcówek.  -Wysoka stabilność temperaturowa końcówek  -Odporność na autoklawowowanie (121 st C, 20 minut) w opakowaniu  -Precyzyjny kształt.  -Niesterylne  -Długość końcówek 53 mm  - 1 opakowanie: pudełko wielorazowe oraz 5 wkładów wymiennych po 96 końcówek (480 końcówek)  -Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów – wymagane poświadczenie certyfikatem.  -ergonomicznie zaprojektowana końcówka musi zapewniać idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf,  - W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655 | 10 op. |  |  |  |  |  |
| 4 | Końcówki do pipet automatycznych kompatybilne z pipetami Eppendorf Research plus będących na wyposażeniu, o pojemności 2-200ul; PCR Clean  -Niewielka zwilżalność.  -Wysoka stabilność temperaturowa  -Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety Eppendorf  -Odporność na autoklawowowanie (121 st C, 20 minut) w opakowaniu  -Nie zawierają inhibitorów reakcji PCR, ludzkiego DNA, DNAz oraz RNAz – wymagane poświadczenie certyfikatem  -Precyzyjny kształt.  -Długość końcówek 53 mm  - Opakowanie zawiera 10 statywów po 96 końcówek (960 szt.).  -Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów – wymagane poświadczenie certyfikatem.  - W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655 | 5 op. |  |  |  |  |  |
| 5 | Końcówki do pipet automatycznych kompatybilne z pipetami Eppendorf Research plus będących na wyposażeniu, o pojemności 50-1000ul  1 op = pudełko i 5 statywów po 96 końcówek  -Pudełko zoptymalizowane także do pipet wielokanałowych  -Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety Eppendorf  -Końcówki mogą być pobierane bezpośrednio z opakowania -Pudełko wielokrotnego użycia  -Niewielka zwilżalność końcówek.  -Wysoka stabilność temperaturowa końcówek  -Odporność na autoklawowowanie (121 st C, 20 minut) w opakowaniu  -Precyzyjny kształt.  -Niesterylne  -Długość końcówek 71 mm  - Opakowanie zbiorowe zawiera pudełko na 96 końcówek oraz 5 wkładów wymiennych po 96 końcówek (480 końcówek)  -Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów – wymagane poświadczenie certyfikatem.  -ergonomicznie zaprojektowana końcówka musi zapewniać idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf,  - W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655 | 10 op. |  |  |  |  |  |
| 6 | Końcówki do pipet automatycznych kompatybilne z pipetami Eppendorf Research plus będących na wyposażeniu, o pojemności 50-1000ul; PCR Clean  -Niewielka zwilżalność.  -Wysoka stabilność temperaturowa  -Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety Eppendorf  -Odporność na autoklawowowanie (121 st C, 20 minut) w opakowaniu  -Precyzyjny kształt.  -ergonomicznie zaprojektowana końcówka musi zapewniać idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf,  -Niesterylne  -Długość końcówek 71 mm  - Opakowanie zbiorowe zawiera 10 tacek po 96 końcówek (960 szt.),  -Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów – wymagane poświadczenie certyfikatem.  - Nie zawierają inhibitorów reakcji PCR, ludzkiego DNA, DNAz oraz RNAz – wymagane poświadczenie certyfikatem  - Możliwość ściągnięcia ze strony internetowej producenta certyfikatu do każdej wyprodukowanej partii  - W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655 | 5 op. |  |  |  |  |  |
| 7 | Probówki typu Eppendorf, PCR Clean, bezbarwne, z dnem stożkowym o poj. 1,5 ml, z podziałką.   * 1 op=100szt * Matowa powierzchnia na korku i po stronie zewnętrznej probówki umożliwiająca łatwe podpisywanie próbek. * Korek zapobiega niepożądanemu odskoczeniu wieczka np. podczas inkubacji; pozwala na otwieranie probówki go bez obawy przed ewentualnym skażeniem. * Duża wytrzymałość na chemikalia, obciążenia mechaniczne i ekstremalne temperatury. * Wytrzymałe do prędkości wirowania 30 000x*g* * Probówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów – poświadczenie certyfikatem. * Precyzyjne uszczelnienie korka gwarantuje minimalne parowanie w czasie długiego przechowywania * System zamykania probówki zapewniający wysoką szczelność SafeLock lub równoważny * Zapewniona funkcjonalność i sprawność w temperaturach od -86°C do +100°C * Możliwość sterylizacji w autoklawie przy otwartym korku w 121st. C przez 20min   Nie zawierają inhibitorów reakcji PCR, ludzkiego DNA, DNAz oraz RNAz – wymagane poświadczenie certyfikatem | 5 op. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | |  |  |  |  |

1. **Oferujemy całkowite wykonanie zamówienia, zgodnie z powyższym opisem przedmiotu zamówienia za łączną wartość:**

Cena netto: ………………....................……………………………..........zł

Cena brutto: ..........................................................................................zł

1. Oferta według pozostałych kryteriów:

|  |  |
| --- | --- |
| **Opis kryterium** | **Oferowany termin realizacji dostawy (ilość dni)** |
| **Termin realizacji dostawy (wypełnić zgodnie z rozdz. 21 SWZ – maksymalnie 14 dni)** | **……………** |

|  |  |
| --- | --- |
| **Opis kryterium** | **Oferowany termin rozpatrzenia reklamacji (ilość dni)** |
| **Termin rozpatrzenia reklamacji (wypełnić zgodnie z rozdz. 21 SWZ – maksymalnie 15 dni roboczych)** | **……………** |

1. Udzielamy gwarancji na oferowane produkty / Deklaruję termin przydatności do użycia: co najmniej 8 miesięcy od dnia dostawy.
2. W cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego.
3. Zamówienie zrealizujemy sami / przy udziale następujących podwykonawców \*\*:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(podać firmę ( nazwę) podwykonawcy oraz część zamówienia (zakres prac , którą wykonawca zamierza  
 powierzyć podwykonawcom)*

1. Dokumenty, które zamawiający może uzyskać na zasadach określonych w art. 127 ustawy Pzp dostępne są: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(w tym miejscu wykonawca winien wskazać adres strony internetowej z której zamawiający winien pobrać  
 dokument, np. KRS lub CEIDG).*

**POZOSTAŁE OŚWIADCZENIA WYKONAWCY**

* 1. Oświadczam, iż zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia   
     i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje   
     do przygotowania oferty.

1. Oświadczam, iż zapoznaliśmy się z projektowanymi postanowieniami umowy i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy, na warunkach w niej określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
2. Akceptujemy termin płatności do 60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury.
3. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w SWZ.
4. Informuję, iż naszej wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego o którym mowa w ustawie z dnia 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (t. j. Dz.U. z 2024 r., poz. 364)

TAK/NIE \*\* .

Jeżeli „Tak” należy podać nazwę (rodzaj) towaru/usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego, ich wartość bez kwoty podatku oraz stawkę podatku od towarów i usług która winna być zastosowana, o ile nie wynika to z jej treści.:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

6. Oświadczam, iż za wyjątkiem\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ niniejsza oferta oraz wszelkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa wskazujące wszystkie przesłanki określone w ustawie z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. [Dz. U. 2022 poz.](http://prawo.sejm.gov.pl/isap.nsf/DocDetails.xsp?id=WDU20180000419) 1233) dołączamy do oferty.

7. Oświadczam, iż jesteśmy małym / średnim / dużym przedsiębiorcą \*\*.

8. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Telefon: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Adres e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Dane kontaktowe do składania zamówień :**

Adres e-mail: .....................................................

Nr telefonu: .......................................................

**Dane kontaktowe do składania reklamacji:**

Adres e-mail: .....................................................

Nr telefonu: .......................................................

9. Oświadczam, że wypełniłem(am) obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub 14 RODO[[1]](#footnote-1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem(am) w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu\*\*\*.

10. Załącznikami do niniejszej oferty są:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

……………………………………………

*(podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)*

**U W A G A !**

*\* Ww. pozycji wykonawcy występujący wspólnie (np. konsorcjum, spółka cywilna) wpisują dane wszystkich wykonawców występujących wspólnie, natomiast w pozostałych pozycjach należy wpisać tylko dane Pełnomocnika występującego w imieniu uczestników występujących wspólnie.*

*\*\* niepotrzebne skreślić*

*\*\*\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).*

1. *Rozporządzenie 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 95/46WE (ogólne rozporządzenia o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).*  [↑](#footnote-ref-1)