

FORMULARZ OFERTOWY WYKONAWCY

Dane dotyczące wykonawcy

Nazwa: bioMérieux Polska Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

Siedziba: ul. Gen. Józefa Zajączka 9, 01-518 Warszawa.

Adres poczty elektronicznej: dzp@biomerieux.com

Numer telefonu / faksu: 22 569-85-00; 22 569-85-15 / fax nie dotyczy

Numer REGON: 010565119

Numer NIP 527-02-03-342

Osoba do kontaktu z Zamawiającym / stanowisko: Elżbieta Śladowska Specjalista ds. Przetargów

Adres e-mail: dzp@biomerieux.com

Nr telefonu: 22 569-85-00; 22 569-85-15

Dane dotyczące zamawiającego

Pleszewskie Centrum Medyczne w Pleszewie Sp. z o., ul. Poznańska 125a, 63-300 Pleszew

Zobowiązania wykonawcy

Nawiązując do ogłoszenia na dzierżawę czytnika do moczu wraz z paskami 11 parametrowymi, materiałami kontrolnymi i pozostałymi akcesoriami do wykonania 52 000 badań oraz aparatu do wczesnego wykrywania bakterii i grzybów we krwi i płynach ustrojowych wraz z zakupem butelek i niezbędnych akcesoriów na okres 48 miesięcy (Znak sprawy Te 2300-21/2023), oferujemy wykonanie zamówienia objętego zamówieniem za cenę brutto wynoszącą

Cena brutto 124.182,33 zł

(proszę przenieść wartość brutto z formularza cenowego)

Działając w imieniu Wykonawcy oświadczam, że:

1. Zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz, że zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
2. Oferowane ceny zawierają wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia i Zamawiający nie poniesie żadnych dodatkowych kosztów związaną z realizacją zamówienia.
3. Oferowane przez nas wyroby spełniają wymogi określone w specyfikacji warunków zamówienia oraz posiadają atesty, zezwolenia, świadectwa rejestracji, certyfikaty wymagane przez polskie prawo, na podstawie, których mogą być wprowadzone do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP.
4. Wszystkie oferowane wyroby medyczne posiadają – odpowiednio do ich klasy – aktualne certyfikaty jednostki notyfikowanej i/lub deklaracje zgodności i wpisy do rejestru wyrobów medycznych.
5. Zobowiązujemy się dostarczyć Zamawiającemu dokumenty, o których mowa w pkt 3 i 4 na jego wezwanie.
6. Pozostajemy związani niniejszą ofertą przez okres wskazany w specyfikacji warunków zamówienia.
7. W przypadku wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do zawrzeć z Zamawiającym umowę na warunkach określonych w specyfikacji warunków zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
8. Oświadczam, że zamierzam powierzyć następującym podwykonawcy/om wykonanie następujących części zamówienia:

Serwis aparatu część nr 2 :

ARMED P.U.H. ul. Zatorska 28, 51-215 Wrocław, NIP 8951024027

SEMED ul. Konwalii 22, 40-748 Katowice, NIP: 6341456081

STATIL Sp. z o.o.; Ul. Matowa 2, 62-052 Komorniki, NIP: 7792112473

COMPRIM ul. Władysława Umińskiego 7/50, 03-984 Warszawa, NIP 1131033325,

Oxylabor ul. Ewy 16, Pruszków 05-803 , NIP: 6631577930

Fix-NET Żyraków 156A/2, 39-204 Żyraków, NIP 8722331549

GRACZYK TECHNOLOGIES 07-416 Ostrołęka, Rżaniec 72; NIP 7582379477

(należy wskazać części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć oraz nazwy firm podwykonawców - o ile są znane).

9. Wybór niniejszej oferty ~~będzie~~ /nie będzie (**niewłaściwe skreślić**) prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług. Wskazujemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania powyższego obowiązku podatkowego oraz wartość tego towaru lub usługi bez kwoty podatku wynoszącą
(brak wskazania rozumiany będzie przez Zamawiającego jako informacja o tym, że wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego powyższego obowiązku podatkowego)
10. Wielkość przedsiębiorstwa wykonawcy Wykonawca jest ~~mikroprzedsiębiorstwem / małym przedsiębiorstwem /~~ średnim przedsiębiorstwem / ~~dużym przedsiębiorstwem / jednoosobową działalnością gospodarczą / osobą nie prowadzącą działalności gospodarczej / inne~~ (**wpisać**) niewłaściwe skreślić.
11. Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert.
12. Wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.²

Pełnomocnik w przypadku składania oferty wspólnej

Nazwisko, imię

Stanowisko

Telefon.....Fax.....

Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączam:

1. Formularz oferty
2. Formularz cenowy Załącznik nr 9
3. Wymagania i parametry techniczne Załącznik 2/2
4. Oświadczenie Załącznik nr 6
5. Oświadczenie Wykonawcy oraz materiały informacyjne
6. Wzór formularza zamówienia
7. Pełnomocnictwo

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 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

² Jeżeli w ramach oferty nie są przedstawiane dane osobowe inne niż bezpośrednio dotychczasowe wykonawcy lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO, proszę skreślić zapis pkt 8.

8. Wykaz osób uprawnionych do podpisania umowy

Zastrzeżenie wykonawcy

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być ogólnie udostępnione:

.....

.....

.....

Inne informacje wykonawcy:

Załącznik Nr 2/2

Wymagania i parametry techniczne

Przedmiot zamówienia: Dzierżawa czytnika do moczu wraz z paskami 11 parametrowymi, materiałami kontrolnymi i pozostałymi akcesoriami do wykonania 52 000 badań oraz aparatu do wczesnego wykrywania bakterii i grzybów we krwi i płynach ustrojowych wraz z zakupem butelek i niezbędnych akcesoriów na okres 48 miesięcy

Część II - Dzierżawa aparatu do wczesnego wykrywania bakterii i grzybów we krwi i płynach ustrojowych wraz z zakupem butelek i niezbędnych akcesoriów na okres 48 miesięcy

Nazwa i typ: BacTAlert 3D 120

Producent / Firma: BIOMERIEUX INC

L.p.	Parametry wymagane	Oferowane parametry
Właściwości dotyczące aparatu		
1.	Hodowla i detekcja w obrębie jednego aparatu	TAK. Hodowla i detekcja w obrębie jednego aparatu
2.	Ilość miejsc w aparacie - 120 miejsc pomiarowych	TAK. Ilość miejsc w aparacie - 120 miejsc pomiarowych
3.	Aparat z wbudowanym komputerem z oprogramowaniem w wersji graficznej (posługujący się ikonami)	TAK. Aparat z wbudowanym komputerem z oprogramowaniem w wersji graficznej (posługujący się ikonami)
4.	Rejestracja w aparacie i podgląd podstawowych danych dotyczących prób i pacjenta (minimum: imię i nazwisko pacjenta, numer badania, data i czas włożenia do aparatu oraz wynik i czas jego otrzymania)	TAK. Rejestracja w aparacie i podgląd podstawowych danych dotyczących prób i pacjenta (minimum: imię i nazwisko pacjenta, numer badania, data i czas włożenia do aparatu oraz wynik i czas jego otrzymania)
5.	Podgląd i wydruk wykresu próby w trakcie inkubacji	TAK. Podgląd i wydruk wykresu próby w trakcie inkubacji
6.	Wprowadzanie danych do aparatu za pomocą czytnika kodów kreskowych	TAK. Wprowadzanie danych do aparatu za pomocą czytnika kodów kreskowych
7.	Możliwość dwukierunkowej transmisji danych i komunikacji z systemem informatycznym do obsługi laboratorium mikrobiologicznego	TAK. Możliwość dwukierunkowej transmisji danych i komunikacji z systemem informatycznym do obsługi laboratorium mikrobiologicznego

8.	Swobodny dostęp do cel pomiarowych zdefiniowany przez użytkownika, a nie przez aparat, w tym możliwość wyłączenia pojedynczej celi pomiarowej w razie awarii	TAK. Swobodny dostęp do cel pomiarowych zdefiniowany przez użytkownika, a nie przez aparat, w tym możliwość wyłączenia pojedynczej celi pomiarowej w razie awarii
9.	Zabezpieczenie danych przed ich utratą poprzez zgrywanie na zewnętrzny nośnik	TAK. Zabezpieczenie danych przed ich utratą poprzez zgrywanie na zewnętrzny nośnik
10.	Instrukcja obsługi w języku polskim	TAK. Instrukcja obsługi w języku polskim
11.	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2023	TAK. Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2023- zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego dostarczony do 31 grudnia 2023 , a do tego czasu dostarczenie aparatu używanego w pełni sprawnego technicznie
12.	W cenie umowy wliczone przeglądy w trakcie trwania umowy minimum 1x w roku	TAK. W cenie umowy wliczone przeglądy w trakcie trwania umowy minimum 1x w roku

Właściwości dotyczące podłoży

1.	Podłoża hodowlane stanowią jednocześnie podłoża transportowe. Nie ma konieczności stosowania dodatkowych podłoży transportowych	TAK. Podłoża hodowlane stanowią jednocześnie podłoża transportowe. Nie ma konieczności stosowania dodatkowych podłoży transportowych
2.	Dostępne podłoża dla dorosłych tlenowe i beztlenowe oraz dla dzieci	TAK. Dostępne podłoża dla dorosłych tlenowe i beztlenowe oraz dla dzieci
3.	Dostępne podłoża dla pacjentów w trakcie antybiotykoterapii	TAK. Dostępne podłoża dla pacjentów w trakcie antybiotykoterapii
4.	Dostępne podłoża do hodowli krwi i innych płynów ustrojowych potwierdzone instrukcją używania producenta w j.polskim (rodzaj materiału badanego potwierdzony instrukcją techniczną zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia 12.01.2011.)	TAK. Dostępne podłoża do hodowli krwi i innych płynów ustrojowych potwierdzone instrukcją używania producenta w j.polskim (rodzaj materiału badanego potwierdzony instrukcją techniczną zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia 12.01.2011.)
5.	Możliwości posiewu małych objętości krwi minimum 0,5 ml	TAK. Możliwości posiewu małych objętości krwi minimum 0,5 ml
6.	Butelki nietłukliwe z tworzywa sztucznego nie ulegające pęknięciu i odłamaniu w czasie obsługi i w czasie kontaktu z materiałem zakaźnym, podczas pobierania go od pacjenta.	TAK. Butelki nietłukliwe z tworzywa sztucznego nie ulegające pęknięciu i odłamaniu w czasie obsługi i w czasie kontaktu z materiałem zakaźnym, podczas pobierania go od pacjenta.
7.	Butelki zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonywania antybiogramu bezpośrednio z dodatkowej butelki z posiewu krwi - procedura potwierdzona stosownym wpisem na stronie EUCAST	TAK. Butelki zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonywania antybiogramu bezpośrednio z dodatkowej butelki z posiewu krwi - procedura potwierdzona stosownym wpisem na stronie EUCAST
8.	Jednoznacznego określenie w oprogramowaniu statusu butelek anonimowych (określenie jako butelki pozytywne i butelki negatywne)	TAK. Jednoznaczne określenie w oprogramowaniu statusu butelek anonimowych (określenie jako butelki pozytywne i butelki negatywne)
9.	Butelki lekkie o ciężarze poniżej 80g ze względu na koszty utylizacji za kg	TAK. Butelki lekkie o ciężarze poniżej 80g ze względu na koszty utylizacji za kg

10.	Wstępna wizualna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie jednoznacznej zmiany zabarwienia czujnika/sensora w charakterystycznym dla oka ludzkiego kolorze pozwalającym na określenie próby preinkubowanej jako wstępnie dodatniej lub ujemnej	TAK. Wstępna wizualna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie jednoznacznej zmiany zabarwienia czujnika/sensora w charakterystycznym dla oka ludzkiego kolorze pozwalającym na określenie próby preinkubowanej jako wstępnie dodatniej lub ujemnej
11.	Możliwość preinkubacji pobieranych materiałów przed włożeniem do aparatu – potwierdzone informacją w instrukcji używania producenta	TAK. Możliwość preinkubacji pobieranych materiałów do 24 godzin * przed włożeniem do aparatu (zgodnie z odpowiedzią) – potwierdzone informacją w instrukcji używania producenta
12.	Możliwość hodowli bakterii i grzybów w jednym podłożu	TAK. Możliwość hodowli bakterii i grzybów w jednym podłożu

UWAGA:

W kolumnach „Parametry wymagane wpisano minimalne wymagane parametry. Nie spełnienie jednego z parametrów minimalnych będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

Wykonawca udostępnia adres strony <https://resourcecenter.biomerieux.com> do samodzielnego pobrania dokumentów potwierdzających spełnienie wymagań.

Wykonawca firma bioMérieux Polska Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością potwierdza, iż spełnia wszystkie wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia

Oświadczenie Wykonawcy:

1. Oświadczamy, że przedstawione powyżej dane są prawdziwe oraz zobowiązujemy się w przypadku wygrania przetargu do dostarczenia sprzętu spełniającego wyspecyfikowane parametry.
2. Oświadczamy, że oferowany, powyżej wyspecyfikowany sprzęt jest kompletny i po zainstalowaniu będzie gotowy do eksploatacji, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.

bioMérieux Polska

Spółka z ograniczoną

odpowiedzialnością

Ul. Gen. Józefa Zajączka 9, 01-

518 Warszawa,

NIP 527-02-03-342

KRS 0000127863

*(pełna nazwa/firma, adres, w
zależności od podmiotu:
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)
reprezentowany przez:*

Elżbieta Śladowska

Specjalista ds. Przetargów/

Pełnomocnik

*(imię, nazwisko,
stanowisko/podstawa do
reprezentacji)*

Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia
UWZGLĘDNIAJĄCE PRZESŁANKI WYKLUCZENIA Z ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH
ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINE
ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO
składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Działając w imieniu Wykonawcy, na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dzierżawę czytnika do moczu wraz z paskami 11 parametrowymi, materiałami kontrolnymi i pozostałymi akcesoriami do wykonania 52 000 badań oraz aparatu do wczesnego wykrywania bakterii i grzybów we krwi i płynach ustrojowych wraz z zakupem butelek i niezbędnych akcesoriów na okres 48 miesięcy.

Nr sprawy: Te 2300-21/2023, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PODSTAW WYKLUCZENIA:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp.
3. ~~Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mając zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze i zapobiegawcze:~~
-
-
4. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie 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 (Dz. U. poz. 835)³.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1) Krajowy Rejestr Sądowy Nr 0000127863 <https://ekrs.ms.gov.pl/web/wyszukiwarka-krs/strona-glowna/index.html>

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

* zaznaczyć/wypełnić właściwą opcję – niepotrzebne skreślić

³ Zgodnie z treścią 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, zwanej dalej „ustawą”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.