



Wrocław, dn. 02.09.2014 r.

Znak postępowania: Szp/FZ – 10/LIDOX/2014

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego
prowadzonego
przez Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
z siedzibą we Wrocławiu przy ul. H. Kamińskiego 73a
zgodnie z art. 39 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

USŁUGA OPRACOWANIA METOD ANALITYCZNYCH OZNACZANIA DOKSORUBICYN W MATERIALE BIOLOGICZNYM

Radca prawny

Iwona Sakubiak
Sprawdzono pod względem prawnym

DYREKTOR / SZPITALA
prof. dr hab. Wojciech Wiktorczyk
Zatwierdzam

- 8 -



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej
Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



ROZDZIAŁ I INFORMACJE OGÓLNE

1. Zamawiającym jest:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, ul. H. Kamieńskiego 73A, 51-124 Wrocław
adres do korespondencji:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
ul. H. Kamieńskiego 73A, 51-124 Wrocław
2. *Przedmiot zamówienia jest współfinansowany przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju w ramach przedsięwzięcia pilotażowego „Wsparcie badań naukowych i prac rozwojowych w skali demonstracyjnej „DEMONSTRATOR+” (projekt pod nazwą pn. „Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej – LIDOX”) Nr umowy UOD-DEM-1-027/001.*
3. Ogłoszenie o zamówieniu zostanie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego oraz na tablicy ogłoszeń w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu od dnia zamieszczenia ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych do upływu terminu składania ofert.
4. Godziny urzędowania Zamawiającego: od poniedziałku do piątku od godz. 7:30 do 14:35.
5. Jako podstawowy dokument do sporządzenia oferty należy traktować niniejszą SIWZ.
6. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę stosować się będzie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. z 2014 r., poz. 121), jeżeli przepisy ustawy Pzp nie stanowią inaczej.

ROZDZIAŁ II TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego przy wartości zamówienia poniżej 207 000,00 euro.
2. Podstawa prawna opracowania specyfikacji istotnych warunków zamówienia:
 - 1) Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), zwana dalej uPzp,
 - 2) Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., poz. 231),
 - 3) Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2013 r. w sprawie średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 1692),
 - 4) Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2013 r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej (Dz. U. z 2013 r. poz., 1735),
 - 5) Ustawa z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.)



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



ROZDZIAŁ III OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest usługa opracowania metod analitycznych oznaczania substancji czynnej (doksorubicyny) w materiale biologicznym na potrzeby przyszłych badań klinicznych, których celem będzie określenie poziomu doksorubicyny w dwóch matrycach biologicznych (krwi ludzkiej i tkance nowotworowej) oraz walidacja opracowanych metod w standardzie, który jest zgodny z wytycznymi Międzynarodowej Konferencji ds. Harmonizacji ICH, powołanej do walidacji metod analitycznych (ang. *International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use*).

Usługa musi być przeprowadzona zgodnie z wytycznymi EMEA (*European Medicines Agency*), dotyczącymi wymagań "*ICH Q2(R1) CPMP/ICH/381/95 Validation of Analytical Procedures: Text and Methodology*". Wartości graniczne muszą być zgodne z wartościami opracowanymi przez międzynarodowe stowarzyszenie naukowe na rzecz doskonałości analitycznej (AOAC International) - "*Peer Verified methods Program, Manual on policies and procedures*", Arlington, VA, Nov 1993 oraz Agencję Żywności i Leków (U.S. Food and Drug Administration) - "*Guidelines for Submitting Samples and Analytical Data for Methods Validation*" Rockville, MD, Feb 1987.

2. Usługa realizowana będzie na potrzeby prac prowadzonych przez zespół naukowców Zamawiającego zaangażowanych w Zadanie badawcze pn.: „Opracowanie metod analitycznych na potrzeby przyszłych badań. Opracowanie metodologii przygotowywania próbek biologicznych, ekstrakcji substancji czynnej oraz oznaczanie substancji czynnej w matrycach biologicznych”.
3. Planowanym efektem realizacji Zadania badawczego jest przygotowanie i walidacja procedur/metod oznaczania substancji czynnej w materiale biologicznym na potrzeby przyszłych badań.
4. Szczegółowy zakres zamówienia obejmuje:

Pakiet A - opracowanie metod analitycznych oznaczania doksorubicyny w krwi ludzkiej tj.:

- 1) ilościowej metody oznaczania wolnej doksorubicyny w surowicy/osoczu krwi,
- 2) ilościowej metody oznaczania doksorubicynolu - głównego metabolitu doksorubicyny w surowicy/osoczu krwi,
- 3) ilościowej metody oznaczania liposomowej doksorubicyny w surowicy/osoczu krwi,
- 4) ilościowej metody oznaczania stosunku wolnej doksorubicyny do liposomowej doksorubicyny w surowicy/osoczu krwi,
- 5) ilościowej metody oznaczania DSPEPEG2000 w surowicy/osoczu krwi.

Pakiet B - opracowanie metod analitycznych oznaczania doksorubicyny w tkance nowotworowej tj.:

- 1) ilościowej metody oznaczania wolnej doksorubicyny w tkance nowotworowej,
 - 2) ilościowej metody oznaczania doksorubicynolu - głównego metabolitu doksorubicyny w tkance nowotworowej,
 - 3) ilościowej metody oznaczania liposomowej doksorubicyny w tkance nowotworowej,
 - 4) ilościowej metody oznaczania stosunku wolnej doksorubicyny do liposomowej doksorubicyny w tkance nowotworowej,
 - 5) ilościowej metody oznaczania DSPEPEG2000 w tkance nowotworowej.
5. Koszt odczynników oraz innych materiałów niezbędnych do pełnej realizacji przedmiotu zamówienia w tym koszt eksploatacji własnej aparatury laboratoryjnej pokrywany jest przez Wykonawcę w ramach powierzonej mu usługi.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



6. Wykonawca potwierdza, że dysponuje desygnowanym laboratorium z pełnym wyposażeniem w specjalistyczną aparaturę, niezbędną do wykonania powierzonych mu zadań.
7. Wykonawca w ramach realizacji zamówienia dostarczy dokumentację obejmującą:
 - 1) szczegółowy plan pomiarów tj.: procedury czyszczenia, pomiary kontrolne, kalibracje, ilość próbek, ilość powtórzeń stosowane statystyki, etc.
 - 2) zestaw procedur pomiarowych dla każdej z metod (sposób naważania substancji, sposób przygotowania wzorców /lub certyfikaty od producenta/ sposób przygotowania próbek do analiz, sposób przechowywania - istotnych z punktu widzenia metody – odczynników i materiałów), jakość wykorzystanych odczynników i materiałów /czystość chemiczna/, procedura mycia urządzenia przed i po pomiarze, informacje o producentach odczynników /data ważności i numer serii odczynnika/, MSDS dla odczynników, odnośniki do SOP – ów /czystość wody oraz używane detergenty/
 - 3) dane rzeczywiste z urządzenia (wersja oryginalna oraz wyeksportowana w formie elektronicznej) wszystkich pomiarów bezpośrednich oraz pomiarów kontrolnych,
 - 4) szczegółowa procedura przygotowania próbek do pomiarów (dokumentacja zdjęciowa *krytycznych etapów* przygotowania próbki – szczególnie procesy wirowania bądź rozdziału, odnośniki literaturowe do materiałów źródłowych oraz dokumentów odnoszących się do wymogów formalnych OECD, FP Organizacji Współpracy Gospodarczej i Rozwoju (OECD, ang. *Organization for Economic Co-operation and Development*) oraz Farmakopea Polska (FP) (w ramach zgodności)
8. Opis prac nad opracowaniem metod i procedur wraz z danymi pre - walidacyjnymi powinny być przedstawiane Zamawiającemu w formie raportów miesięcznych oraz raportu końcowego.
9. Kod CPV:
73100000-3 – usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe
73111000-3 – laboratoryjne usługi badawcze
10. Wykonawca może powierzyć wykonanie zamówienia firmom trzecim (podwykonawcom) biorąc pełną odpowiedzialność za ich jakość, terminowość i rzetelność.

ROZDZIAŁ IV

DODATKOWE INFORMACJE DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.
2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówień uzupełniających.
4. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.

ROZDZIAŁ V

TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający wymaga, aby zamówienie zostało zrealizowane w czasie nie dłuższym niż 10 miesięcy liczonych od dnia podpisania umowy.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



ROZDZIAŁ VI

WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW ORAZ WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1) nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 uPzp,
 - 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu określone w art. 22 uPzp.
2. Wykonawcy muszą złożyć dokumenty lub oświadczenia wymienione w tabeli:

A	W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA WYKONAWCA SKŁADA NASTĘPUJĄCE DOKUMENTY:	WYMAGANE DOKUMENTY LUB OŚWIADCZENIA
WARUNEK UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU		DOKUMENTY LUB OŚWIADCZENIA POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIANIE WARUNKU
B	W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków określonych w art. 22 ust. 1 uPzp	Oświadczenie z art. 22 ust. 1 uPzp – Załącznik nr 3 do SIWZ
	DYSPONOWANIE OSOBAMI ZDOLNYMI DO WYKONANIA ZAMÓWIENIA tj. wskazanie osób posiadających kwalifikacje i doświadczenie zawodowe, w szczególności: - co najmniej jednej osoby	Wykaz osób, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, w szczególności odpowiedzialnych za świadczenie usług wraz z informacjami na temat ich zawodowych kwalifikacji,





	posiadającej stopień doktora z zakresu nauk fizycznych, /biotechnologii/medycyny wyspecjalizowaną w prowadzeniu technik badawczych oraz analitycznych z zakresu: spektroskopii fluorescencyjnej (min. 1 publikacja z <i>listy filadelfijskiej</i>) oraz technik rozdziału (udokumentowane publikacyjnie bądź patentowo – min 2 patenty lub dwie publikacje), doświadczenie w przemyśle farmaceutycznym udokumentowane min. 1 miejsce pracy, doświadczenie w analityce lipidów/liposomów (min 2 publikacje).	doświadczenia i wykształcenia, niezbędnych do wykonania zamówienia, oraz informacji o podstawie do dysponowania tymi osobami – załącznik nr 6 do SIWZ
--	--	---

Niespełnienie wymienionych w ust. 2 litera A warunków skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z postępowania i uznaniem jego oferty za odrzuconą. Niespełnienie warunku wymienionego w ust. 2 litera B warunku skutkować będzie odrzuceniem oferty.

- Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami do realizacji zamówienia. W szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.
- Jeżeli Wykonawca wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 uPzp, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b uPzp, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. A niniejszego rozdziału.
- Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b uPzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 uPzp Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
- Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 2.A.2 niniejszego rozdziału, składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości;
- Dokumenty, o których mowa w ust 6 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 6 niniejszego rozdziału, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



reprezentacji Wykonawcy złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio w kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub przed notariuszem.

9. Dokumenty, o których mowa w ust. 2.A.2 oraz ust. 2.B niniejszego rozdziału są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku podmiotów o których mowa w ust. 4 niniejszego rozdziału, kopię dokumentów dotyczących odpowiedniego Wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

ROZDZIAŁ VII OFERTA WSPÓLNA

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie niniejszego zamówienia. W przypadku złożenia oferty wspólnej przez kilka podmiotów, każdy z nich zobowiązany jest przedstawić dokumenty wystawione na niego wymienione w rozdziale VI pkt 2.A, natomiast dokumenty wymienione w pkt 2.B rozdziału VI, podmioty składają wspólnie, tj.: warunki w nich określone są spełnione, gdy podmioty składające ofertę spełniają je łącznie.
2. Oferta wspólna musi zostać przygotowana i złożona w następujący sposób:
 - 1) partnerzy ustanawiają i wskazują Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie niniejszego zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu o udzielenie niniejszego zamówienia i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
 - 2) oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Partnerów;
 - 3) każdy z Partnerów musi złożyć oświadczenie, że nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 uPzp (Załącznik nr 4) oraz musi złożyć odnoszące się do niego dokumenty, wymienione w pkt 2.A rozdziału VI;
 - 4) partnerzy Konsorcjum muszą udokumentować, że razem spełniają wymagania art. 22 ust. 1 pkt 1- 4 uPzp;
 - 5) wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z Pełnomocnikiem.

ROZDZIAŁ VIII INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

1. Zgodnie z art. 27 ust. 1 i 2 ustawy Pzp wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje kierowane do Zamawiającego składane będą za pośrednictwem faksu lub drogą elektroniczną zarówno przez Zamawiającego jak i Wykonawcę, z zastrzeżeniem ust. 3 niniejszego rozdziału.
2. Zamawiający lub Wykonawca przekazując oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub drogą elektroniczną na żądanie każdej ze stron niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
3. Forma pisemna zastrzeżona jest do złożenia oferty wraz z załącznikami.
4. Zamawiający nie udziela żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane zapytania.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



5. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
6. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpatrzenia.
7. Wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ, sposobu złożenia oferty oraz realizacji zamówienia należy przesłać na numer faxu (71) 32 70 425 lub drogą elektroniczną na adres: zp@wssk.wroc.pl
Adres do korespondencji listownej:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
ul. Kamieńskiego 73A 51-124 Wrocław
z dopiskiem: postępowanie nr Szp/FZ – 10/LIDOX/2014

ROZDZIAŁ IX WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga wniesienia wadium.

ROZDZIAŁ X TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, jednorazowego zwrócenia się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

ROZDZIAŁ XI OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wymagania podstawowe.
 - 1) każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę,
 - 2) oferta musi być jednoznaczna i kompleksowa tj. obejmować cały przedmiot zamówienia,
 - 3) ofertę należy przygotować ściśle według wymagań określonych w niniejszej SIWZ,
 - 4) oferta musi być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy i zaciągania w jego imieniu zobowiązań finansowych, w wysokości odpowiadającej cenie oferty. Oznacza to, iż jeżeli z dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub pełnomocnictwa wynika, iż do reprezentowania Wykonawcy upoważnionych jest łącznie kilka osób, dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby,





- 5) pełnomocnictwo osób podpisujących ofertę do reprezentowania Wykonawcy, zaciągania w jego imieniu zobowiązań finansowych w wysokości odpowiadającej cenie oferty oraz podpisania oferty musi bezpośrednio wynikać z dokumentów dołączonych do oferty. Oznacza to, że jeżeli pełnomocnictwo takie nie wynika wprost z dokumentu stwierdzającego status prawny Wykonawcy (odpisu z właściwego rejestru), to do oferty należy dołączyć oryginał lub poświadczoną za zgodność z oryginałem przez notariusza, kopię pełnomocnictwa wystawionego na reprezentanta Wykonawcy przez osoby do tego upoważnione,
- 6) Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości,
- 7) we wszystkich przypadkach, gdzie jest mowa o pieczętkach, Zamawiający dopuszcza złożenie czytelного podpisu,
- 8) Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

2. Forma oferty:

- 1) oferta sporządzona zostanie czytelnie w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
- 2) Formularz ofertowy Załącznik Nr 1 napisany będzie na komputerze oraz podpisany przez osobę (-y) uprawnioną (-e) na podstawie odrębnych przepisów do składania oświadczeń woli - reprezentowania firmy na zewnątrz wraz z pieczętką (-ami) imienną (-ymi).
- 3) zaleca się, aby wszystkie zapisane strony oferty były ponumerowane oraz aby wszystkie dokumenty załączone do oferty były parafowane przez osobę (lub osoby, jeżeli do reprezentowania Wykonawcy upoważnione są dwie lub więcej osób) podpisującą (podpisujące) oferty zgodnie z treścią dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub treścią załączonego do oferty pełnomocnictwa.
- 4) wszelkie miejsca w ofercie, w których Wykonawca naniósł poprawki lub zmiany wpisywanej przez siebie treści muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą (podpisujące) ofertę.
- 5) wszelkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
- 6) dla uznania ważności oferta musi zawierać wszystkie wymagane w SIWZ aktualne dokumenty – oryginały lub czytelne kopie, poświadczone za zgodność z oryginałami przez osobę (-y) uprawnioną (-e) do reprezentowania firmy na zewnątrz – podpisującą (-e) Ofertę wraz z podpisem i pieczętką (-ami) imienną (-ymi) podpisującego (-ych).
- 7) Kopia dokumentu wymaga zapisu „za zgodność z oryginałem”.

3. Zawartość oferty.

- 1) Oferta musi się składać z:
 - a) dokumentów i oświadczeń wymienionych w rozdziale VI SIWZ,
 - b) informacji o przynależności do tej samej grupy kapitałowej – załącznik nr 5 do SIWZ,

Zaleca się, aby Formularz ofertowy wraz z załącznikami (wszystkie wymagane niniejszą SIWZ dokumenty) był zszyty lub spięty w sposób utrudniający jego zdekompletowanie.

4. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

- 1) Oferty są jawne od chwili ich otwarcia.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



- 2) Zamawiający nie ujawnia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą one być udostępnione. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 Pzp, tj.: m. in.: nazwy i adresu, informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności.
5. W związku z powyższym Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia odpowiedniego punktu wzoru formularza ofertowego. Zastrzeżone informacje winny być odpowiednio oznaczone na właściwym dokumencie widocznym napisem: „*tajemnica przedsiębiorstwa*” i złożone w odrębnej kopercie wewnętrznej, a na ich miejscu w dokumentacji należy zamieścić stosowne odsyłacze.

ROZDZIAŁ XII

MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami jw. należy złożyć w zamkniętej kopercie oznaczonej danymi Wykonawcy. Na kopercie należy umieścić informacje:

nazwa i adres Wykonawcy

OFERTA PRZETARGOWA

**„Usługa opracowania metod analitycznych oznaczania
doksorubicyny w materiale biologicznym”**

Szp/FZ – 10/LIDOX/2014

Uwaga:

Nie otwierać przed dniem **17.09.2014 r. godz.10:00**

Oferta zawiera kart – ilość kart zastrzeżonych

2. Ofertę, sporządzoną zgodnie z wymaganiami niniejszej SIWZ, należy przesłać lub złożyć w Dziale Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a, Budynek nr 10 **do godziny 09:00 do dnia 17.09.2014 r.**
3. Celem dokonania zmian bądź poprawek Wykonawca może wycofać wcześniej złożoną ofertę i złożyć ją po modyfikacji ponownie, pod warunkiem zachowania wyznaczonego w SIWZ terminu składania ofert.
4. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty powinno zostać złożone w sposób i formie przewidzianej dla oferty z tym, że koperta powinna być dodatkowo opisana „*zmiana*” lub „*wycofanie*”.
5. Po upływie terminu składania ofert Wykonawca nie może dokonać zmian w ofercie.
6. W przypadku nieprawidłowego zaadresowania lub zamknięcia oferty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej przedterminowe otwarcie.
7. Oferty złożone po wyznaczonym terminie zwraca się niezwłocznie, bez ich otwierania.
8. Z zawartością ofert nie można zapoznać się przed upływem terminu otwarcia ofert.
9. Publiczne otwarcie ofert nastąpi w dniu **17.09.2014 r. o godz. 10:00** w Sali audiowizualnej w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a.
10. W części jawnej, przy udziale osób zainteresowanych, nastąpi:
 - podanie przez Zamawiającego kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - zbadanie nienaruszalności ofert,
 - otwarcie ofert w kolejności ich złożenia,



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



- ogłoszenie nazwy i adresu Wykonawców, których oferta jest otwierana oraz ceny ofertowej.

11. Informacje, o których mowa w art. 86 ust. 3 i 4 uPzp Zamawiający prześle Wykonawcom, którzy nie byli obecni na otwarciu ofert, na ich pisemny wniosek.
12. W dalszej niejawniej części Zamawiający zbada ważność ofert, spełnienie warunków wymaganych od Wykonawców oraz dokona ich oceny w oparciu o przyjęte kryterium.
13. Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 96 ust. 3 uPzp oferty składane w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca zastrzegł nie później niż w terminie składania ofert, że nie mogą one być udostępniane.

ROZDZIAŁ XIII

OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Ceną oferty jest wartość brutto oferty uwzględniająca wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Cenę ofertową należy podać w PLN wraz z właściwym podatkiem VAT, z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku.

UWAGA: Zaokrąglenia cen w złotych należy dokonać do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

3. Sposób zapłaty i rozliczenia za realizację niniejszego zamówienia, określone zostały we umowie stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ.
4. Podana cena ofertowa brutto, zamieszczona w „Formularzu ofertowym” (zał. nr 1 do SIWZ) będzie niezmienna przez cały okres obowiązywania umowy na realizację przedmiotowej usługi.

ROZDZIAŁ XIV

POPRAWIANIE OMYŁEK W TREŚCI OFERTY

1. Zamawiający poprawi w tekście oferty:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie;
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek;
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, nie powodujące istotnych zmian w treści oferty,
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
2. Przez „oczywistą omyłkę rachunkową” Zamawiający rozumie omyłkę w przeprowadzeniu rachunków na liczbach, dotyczącą obliczenia ceny, przy czym musi mieć ona charakter oczywisty. Jeżeli charakter omyłki i okoliczności jej popełnienia wskazują, iż każdy racjonalnie działający Wykonawca, który składa ofertę z zamiarem uzyskania zamówienia publicznego, złożyłby ofertę o odmiennej (poprawnej) treści Zamawiający uzna, iż omyłka ma charakter „oczywisty”. Jako dopuszczalne oczywiste omyłki rachunkowe Zamawiający uzna:



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



- 1) błędne obliczenie kwoty prawidłowo podanej w kalkulacji cenowej stawki podatku od towarów i usług;
- 2) błędne zsumowanie w kalkulacji cenowej wartości: netto, VAT, brutto.
3. Za omyłkę określoną w ust. 1 pkt 3) Zamawiający uzna m. in. sytuację, w której cena brutto podana słownie nie odpowiada cenie brutto podanej liczbą. Zamawiający przyjmie za właściwą, cenę obliczoną prawidłowo, wynikającą z sumowania wartości netto i podatku VAT.

ROZDZIAŁ XV

OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Po stwierdzeniu ważności ofert oraz spełnieniu wymagań niniejszej SIWZ, Komisja Przetargowa Zamawiającego dokona oceny merytorycznej ofert w oparciu o kryteria, o których mowa poniżej.

Kryteria oceny i ich waga.

2. Oferowana cena ogółem brutto za przedmiot zamówienia - 100 %
3. Sposób obliczania wartości punktowej kryterium ceny:
Wartość punktowa ceny wyliczana będzie według wzoru: $(C_{\min} : C_n) \times 100$

gdzie:

C_{\min} - najniższa cena ogółem brutto spośród ofert nie odrzuconych

C_n - cena ogółem brutto ocenianej oferty

gdzie 1 % = 1 pkt

4. W toku dokonywania badania i oceny ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawców wyjaśnień treści złożonych przez nich ofert.
5. Za ofertę najkorzystniejszą Zamawiający uzna ofertę z największą ilością punktów.

ROZDZIAŁ XVI

INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Przy dokonywaniu wyboru oferty najkorzystniejszej Zamawiający stosował będzie wyłącznie zasady i kryteria określone w SIWZ.
2. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.
3. O wyborze oferty Zamawiający zawiadomi niezwłocznie Wykonawców zgodnie z art. 92 uPzp.
4. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści informacje, o których mowa w art. 92 ust. 1 pkt 1) uPzp, również na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
5. W przypadku, gdyby wyłoniona w prowadzonym postępowaniu oferta została złożona przez dwóch lub więcej Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający może zażądać umowy regulującej współpracę tych podmiotów przed przystąpieniem do podpisania umowy o udzielenie zamówienia publicznego.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



6. Zamawiający zawrze umowę z wybranym Wykonawcą w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty, z zastrzeżeniem art. 94 ust.2 pkt 1) lit. a) ustawy Pzp.
7. Wybrany Wykonawca zostanie wezwany przez Zamawiającego do podpisania umowy zgodnej z projektem umowy, załączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (załącznik nr 2 do SIWZ).
8. Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia zamieszczone zostanie w Biuletynie Zamówień Publicznych.

ROZDZIAŁ XVII

WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

ROZDZIAŁ XVIII

PROJEKT UMOWY

1. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
2. Na podstawie art. 144 uPzp, Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy oraz określa warunki tych zmian przez wprowadzenie do zawartej umowy w szczególności:
 - 1) aneks dotyczący stawki podatku VAT - możliwość dokonania zmiany stawek podatku VAT, w przypadku zmian przepisów podatkowych i celnych w trakcie trwania umowy,
 - 2) aneks dotyczący przedmiotu zamówienia oraz związany z nim aneks dot. zmniejszenia kwoty wynagrodzenia określonego w § 5 projektu umowy, spowodowany ograniczeniem lub wyłączeniem z realizacji przez Zamawiającego części przedmiotu zamówienia,
 - 3) aneks dotyczący terminu wykonania badań – możliwość przedłużenia terminu realizacji usługi w przypadku zmian terminów wykonania badań naukowych.
3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny.

ROZDZIAŁ XIX

ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ

1. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale VI uPzp, z zastrzeżeniem punktu 3 SIWZ.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę organizacji uprawnionych do ich wnoszenia prowadzonej przez Prezesa Urzędu.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - 1) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu,
 - 2) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia,
 - 3) odrzucenie oferty odwołującego.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądania oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu w terminie 5 dni :
 - 1) od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia,
 - 2) od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej,
 - 3) od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
6. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania.
7. Zamawiający prześle niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od daty otrzymania, kopię odwołania innym Wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień siwz, zamieści ją na stronie internetowej wzywając Wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
8. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się Zamawiającemu oraz Wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
9. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
10. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy nie później niż do czasu otwarcia rozprawy.
11. Odwołujący oraz wykonawca wezwany zgodnie z ust. 7 nie mogą następnie korzystać ze środków ochrony prawnej wobec czynności Zamawiającego wykonanych zgodnie z wyrokiem Izby lub sądu albo na podstawie art. 186 ust. 2 i 3 uPzp.
12. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

Załączniki do SIWZ:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – projekt umowy

Załącznik nr 3 – oświadczenie Wykonawcy z art. 22.ust. 1 uPzp

Załącznik nr 4 – oświadczenie Wykonawcy z art. 24.u Pzp

Załącznik nr 5 – informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Załącznik nr 6 – wykaz osób



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



Załącznik nr 1 do SIWZ
Nr sprawy Szp/FZ – 10/LIDOX/2014

....., dn.
miejsowość

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
ul. H. Kamińskiego 73a
51-124 Wrocław

FORMULARZ OFERTOWY

I. DANE WYKONAWCY

1. Nazwa Wykonawcy: (Pelnomocnika w przypadku Konsorcjum)

.....

2. Siedziba Wykonawcy:

ul: kod: miejscowość:

3. Adres do korespondencji:

ul: kod: miejscowość:

4. NIP: 5. REGON.....

6. TEL: 7. FAX.....

8. MAIL:

9. OSOBA DO KONTAKTÓW:

10. TEL.:

Konsorcjum z (*jeżeli dotyczy*):

A) Nazwa Partnera:

B) Siedziba Partnera:.....

ul: kod: miejscowość:

II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

Składam ofertę na zamówienie publiczne nr Szp/FZ – 10/LIDOX/2014 prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „*Usługa opracowania metod analitycznych oznaczania doksorubicyny w materiale biologicznym*”



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej
Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



III. CENA

Całkowite wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu zamówienia wynosi:

Cena netto	zł
Słownie:	
podatek VAT%	=zł
Cena brutto	zł
Słownie:	

W tym:

Pakiet A

Cena netto	zł
Słownie:	
podatek VAT%	=zł
Cena brutto	zł
Słownie:	

Pakiet B

Cena netto	zł
Słownie:	
podatek VAT%	=zł
Cena brutto	zł
Słownie:	

Podatek VAT został doliczony do ceny netto zgodnie z obowiązującymi przepisami o podatkach.

IV. POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMOGÓW ZAMAWIAJĄCEGO

1. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się z warunkami zawartymi w SIWZ Szp/FZ – 10LIDOX/2014, ze wszystkimi załącznikami do SIWZ akceptuje je bez zastrzeżeń oraz uzyskał informacje konieczne do przygotowania oferty.
2. Zobowiązuję się, w przypadku przyznania zamówienia, do zawarcia umowy na warunkach określonych we wzorze stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.
3. Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert (art. 297 § 1 k. k).



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



4. Osobą odpowiedzialną za realizację usługi ze strony Wykonawcy będzie:
.....tel.e – mail.....
.....tel.e – mail.....
.....tel.e – mail.....

V. PODWYKONAWCY (wypełnić, jeżeli dotyczy)

*) Usługę objętą przedmiotowym zamówieniem zamierzam wykonać samodzielnie/wykonać przy udziale podwykonawców.

**) Przy realizacji przedmiotu zamówienia zobowiązuję się do zawarcia umowy z podwykonawcami:

- 1)w zakresie
- 2) w zakresie

*) wybrać odpowiednio

**) wypełnić w przypadku powierzenia wykonania części zamówienia przy udziale podwykonawców

VI. TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA

KORZYSTAJĄC z uprawnienia nadanego treścią art. 8 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. zastrzegam, że informacje:

.....
.....
(wymienić czego dotyczy)

zawarte są w następujących dokumentach:.....
.....
.....

które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, (Dz. U. z 2003 roku, nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania.

Na potwierdzenie spełnienia wymagań do niniejszej oferty załączam:.....
.....

Na kolejno ponumerowanych stronach składam całość oferty.

.....
(podpis i pieczęć imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



UMOWA - PROJEKT

Współfinansowana przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju w ramach przedsięwzięcia pilotażowego „Wsparcie badań naukowych i prac rozwojowych w skali demonstracyjnej „DEMONSTRATOR+” (projekt pod nazwą pn. „Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej – LIDOX”) Nr umowy UOD-DEM-1-027/001.

W dniu we Wrocławiu, pomiędzy Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym we Wrocławiu z siedzibą we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a działającym na podstawie wpisu do KRS nr 0000101546 w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego NIP 895-16-45-574, REGON 000977893, reprezentowanym przez:

prof. dr hab. Wojciecha Witkiewicza - Dyrektora

zwanym dalej „Zamawiający”

a:

..... –
prowadzącą działalność na podstawie..... NIP, REGON

reprezentowanym przez:

.....
zwanym dalej „Wykonawca”

została zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

1. W wyniku przeprowadzonej procedury przetargowej w trybie przetargu nieograniczonego (sygnatura sprawy Szp/FZ – 10/LIDOX/2014) zgodnie z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający zleca a Wykonawca zobowiązuje się wykonać Usługę polegającą na opracowaniu metod analitycznych oznaczania substancji czynnej (doksorubicyny) w materiale biologicznym na potrzeby przyszłych badań klinicznych, których celem będzie określenie poziomu doksorubicyny w dwóch matrycach biologicznych (krwi ludzkiej i tkance nowotworowej) oraz walidacja opracowanych metod w standardzie, który jest zgodny z wytycznymi Międzynarodowej Konferencji ds. Harmonizacji ICH, powołanej do walidacji metod analitycznych (*International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use*).
2. Usługa musi przeprowadzona zgodnie z wytycznymi EMEA (*European Medicines Agency*), dotyczącymi wymagań “*ICH Q2(R1) CPMP/ICH/381/95 Validation of Analytical Procedures: Text and Methodology*”. Wartości graniczne muszą być zgodne z wartościami opracowanymi przez międzynarodowe stowarzyszenie naukowe na rzecz doskonałości analitycznej (AOAC International) - “*Peer Verified methods Program, Manual on policies and procedures*”, Arlington, VA, Nov 1993 oraz Agencję Żywności i Leków (U.S. Food and Drug Administration) - “*Guidelines for Submitting Samples and Analytical Data for Methods Validation*” Rockville, MD, Feb 1987.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



3. Usługa realizowana będzie na potrzeby prac prowadzonych przez zespół naukowców Zamawiającego zaangażowanych w Zadanie badawcze pn.: *Opracowanie metod analitycznych na potrzeby przyszłych badań. Opracowanie metodologii przygotowywania próbek biologicznych, ekstrakcji substancji czynnej oraz oznaczanie substancji czynnej w matrycach biologicznych.* Planowanym efektem realizacji Zadania jest przygotowanie i walidacja procedur oznaczania substancji czynnej w materiale biologicznym na potrzeby przyszłych badań.
4. Szczegółowy zakres przedmiotu umowy obejmuje wykonanie następujących czynności
Pakiet A - opracowanie metod analitycznych oznaczania dokсорubicyny w krwi ludzkiej tj.:
 - 1) ilościowej metody oznaczania wolnej dokсорubicyny w surowicy/osoczu krwi,
 - 2) ilościowej metody oznaczania dokсорubicynolu -głównego metabolitu dokсорubicyny w surowicy/osoczu krwi,
 - 3) ilościowej metody oznaczania liposomowej dokсорubicyny w surowicy/osoczu krwi,
 - 4) ilościowej metody oznaczania stosunku wolnej dokсорubicyny do liposomowej dokсорubicyny w surowicy/osoczu krwi,
 - 5) ilościowej metody oznaczania DSPEPEG2000 w surowicy/osoczu krwi.**Pakiet B - opracowanie metod analitycznych oznaczania dokсорubicyny w tkance nowotworowej tj.:**
 - 1) ilościowej metody oznaczania wolnej dokсорubicyny w tkance nowotworowej,
 - 2) ilościowej metody oznaczania dokсорubicynolu -głównego metabolitu dokсорubicyny w tkance nowotworowej,
 - 3) ilościowej metody oznaczania liposomowej dokсорubicyny w tkance nowotworowej,
 - 4) ilościowej metody oznaczania stosunku wolnej dokсорubicyny do liposomowej dokсорubicyny w tkance nowotworowej,
 - 5) ilościowej metody oznaczania DSPEPEG2000 w tkance nowotworowej.
5. Koszt odczynników oraz innych materiałów niezbędnych do pełnej realizacji przedmiotu zamówienia w tym koszt eksploatacji aparatury laboratoryjnej pokrywany jest przez Wykonawcę w ramach powierzonej mu usługi.
6. Wykonawca w ramach realizacji zamówienia dostarczy dokumentację obejmującą:
 - 1) szczegółowy plan pomiarów tj.: procedury czyszczenia, pomiary kontrolne, kalibracje, ilość próbek, ilość powtórzeń stosowane statystyki, etc.
 - 2) zestaw procedur pomiarowych dla każdej z metod (sposób naważania substancji, sposób przygotowania wzorców /lub certyfikaty od producenta/ sposób przygotowania próbek do analiz, sposób przechowywania - istotnych z punktu widzenia metody – odczynników i materiałów), jakość wykorzystanych odczynników i materiałów /czystość chemiczna/, procedura mycia urządzenia przed i po pomiarze, informacje o dostawcach odczynników /data ważności i numer serii odczynnika/, MSDS dla odczynników, odnośniki do SOP – ów /czystość wody oraz używane detergenty/
 - 3) dane rzeczywiste z urządzenia (wersja oryginalna oraz wyeksportowana w formie elektronicznej) wszystkich pomiarów bezpośrednich oraz pomiarów kontrolnych,
 - 4) szczegółowa procedura przygotowania próbek do pomiarów (dokumentacja zdjęciowa *krytycznych etapów* przygotowania próbki – szczególnie procesy wirowania bądź rozdzielu, odnośniki literaturowe do materiałów źródłowych oraz dokumentów odnoszących się do wymogów formalnych OECD, FP Organizacji Współpracy Gospodarczej i Rozwoju (OECD, ang. *Organization for Economic Co-operation and Development*) oraz Farmakopea Polska (FP) (w ramach zgodności)





7. Dokumentacja zawierająca opis prac nad opracowaniem metod i procedur wraz z danymi pre - walidacyjnymi powinna być przedstawiana Zamawiającemu w formie raportów miesięcznych oraz raportu końcowego.

§ 2

TERMIN I WARUNKI USŁUGI

Wykonawca zrealizuje przedmiot umowy w terminie 10 miesięcy od daty podpisania umowy.

§ 3

ZOBOWIĄZANIA I OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

1. Wykonawca zobowiązuje się wykonywać niniejszą umowę z zachowaniem najwyższej staranności oraz z uwzględnieniem najnowszych zdobyczy wiedzy zawodowej.
 2. Wykonawca na bieżąco będzie konsultował realizację usługi badawczej z wyznaczonym przez Zamawiającego konsultantem, wspierającym prace badawcze.
 3. *) Wykonawca zrealizuje umowę samodzielnie.
 4. *) Wykonawca podzleci wykonanie obowiązków umownych podwykonawcom, biorąc pełną odpowiedzialność za ich jakość, terminowość i rzetelność, w następującej części
 5. *) Do zawarcia przez Wykonawcę umowy z podwykonawcą wymagana jest pisemna zgoda Zamawiającego.
 6. *) Zlecenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zmienia zobowiązań Wykonawcy wobec Zamawiającego za wykonanie tej części.
 7. *) Rozliczenie z podwykonawcami prowadzi Wykonawca. Zamawiający wymaga, aby rozliczenie z podwykonawcami/dalszymi podwykonawcami nastąpiło przed rozliczeniem Wykonawcy z Zamawiającym.
 8. *) Wykonawca wyraża zgodę na pokrycie z jego wynagrodzenia, ustalonego w § 5 ust. 1 umowy, wynagrodzenia podwykonawcy, jeżeli podwykonawca zwróci się o zapłatę bezpośrednio do Zamawiającego, z zastrzeżeniem powiadomienia Wykonawcy i umożliwienia mu ustosunkowania się do roszczenia.
- *) *niepotrzebne skreślić*
9. Wykonawca oświadcza, że posiada umiejętności i kwalifikacje oraz wymagane prawem zezwolenia do wykonania Usługi będącej przedmiotem umowy.
 10. Wykonawca potwierdza, że dysponuje desygnowanym laboratorium z pełnym wyposażeniem w specjalistyczną aparaturę, niezbędną do wykonania powierzonych mu zadań.
 11. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania w tajemnicy wszystkich informacji poufnych, do których dostęp uzyskał przy okazji wykonywania niniejszej umowy.
 12. Wykonawca akceptuje fakt, że Zamawiający może żądać od Wykonawcy informacji i wyjaśnień dotyczących wykonawców usług przez okres trwania projektu oraz w okresie 5 lat od dnia zakończenia realizacji projektu.

§ 4

ZOBOWIĄZANIA ZAMAWIAJĄCEGO

1. Zamawiający zobowiązuje się do:
 - 1) wyznaczenia konsultanta, który na bieżąco będzie konsultował i wspierał realizację usługi badawczej,
 - 2) zapłacenia Wykonawcy za wykonaną Usługę zgodnie z ofertą przetargową.
2. Zamawiający zastrzega sobie przeprowadzenie zewnętrznej walidacji wyników.

§ 5

WYNAGRODZENIE WYKONAWCY

1. Strony ustalają łączną wartość przedmiotu umowy w wysokości:



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



.....zł netto
(słownie:.....)
.....zł brutto
(słownie.....)

w tym:

Pakiet A

Cena nettozł
Słownie:
podatek VAT% =zł
Cena bruttozł
Słownie:

Pakiet B

Cena nettozł
Słownie:
podatek VAT% =zł
Cena bruttozł
Słownie:

2. Z tytułu należytego wykonania przedmiotu umowy Wykonawca otrzymywać będzie wynagrodzenie po wykonaniu każdego z etapów usługi, w oparciu o raporty miesięczne wraz z uwzględnionymi uwagami do nich i raport końcowy, które to generować będą protokoły zdawczo - odbiorcze w następujących 3 transzach:

1) 40% - po zrealizowaniu Pakietu A

Faktura zostanie zrealizowana po akceptacji przez Zamawiającego Pakietu A. Akceptacja nastąpi po przeprowadzeniu weryfikacji opracowanych przez Wykonawcę procedur. W ramach walidacji opracowanych metod Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia oznaczeń substancji czynnych w dostarczonym przez Zamawiającego materiale oraz do przedstawienia wyników oznaczeń w raporcie walidacyjnym zawierającym opisy: wykorzystanych metod analitycznych, stosowanych odczynników, warunków pomiaru, obliczeń i wyników, zakresu walidacji. Opis wyników powinien uwzględniać parametry takie jak: selektywność, precyzja systemu oraz precyzja metody.

2) 40% - po zrealizowaniu Pakietu B



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



Faktura zostanie zrealizowana po akceptacji przez Zamawiającego przez Pakietu B. Akceptacja nastąpi po przeprowadzeniu weryfikacji opracowanych przez Wykonawcę procedur na podstawie raportu z realizacji pakietu B.

3) 20 % - po zrealizowaniu końcowego etapu i akceptacji raportu końcowego z realizacji usługi.

Faktura zostanie zrealizowana po akceptacji przez Zamawiającego pełnej usługi. Akceptacja nastąpi po przeprowadzeniu weryfikacji opracowanych przez Wykonawcę procedur na podstawie raportu końcowego z realizacji pełnej usługi.

3. Zamawiający zobowiązuje Wykonawcę do przedłożenia następujących raportów z postępów prowadzonych prac w ramach usługi: raporty miesięczne, raport z realizacji pakietu A, raport z realizacji pakietu B, raport końcowy z realizacji pełnej usługi. Raport miesięczny powinien zawierać opis prac zrealizowanych w miesiącu sprawozdawczym.
4. Raporty z realizacji pakietu A i pakietu B powinny zawierać: sumaryczny opis zrealizowanych prac, sumaryczny opis zastosowanych metod/technik. Opis opracowanych metod powinien uwzględniać: odczynniki, aparaturę, wzorce odniesienia, parametry pomiaru i obliczenia oraz sposób przygotowania próbek i aparatury. Raport końcowy powinien zawierać sumaryczny opis zrealizowanych prac oraz szczegółowy opis opracowanych metod w ramach zleconej usługi.
5. Podstawę wystawienia faktury VAT/rachunku będzie stanowił zaakceptowany przez Zamawiającego raport końcowy.
6. Ceny brutto będą niezmiennie przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy Wynagrodzenie będzie płatne w terminie 30 dni od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury/rachunku, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze/rachunku.
7. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.

§ 6

PRAWO AUTORSKIE

1. Z chwilą przekazania Zamawiającemu wyników badań, Wykonawca przenosi na rzecz Zamawiającego autorskie prawa majątkowe do nich, obejmujące wszystkie znane w dniu przekazania pola eksploatacji, w tym wymienione w art. 50 ustawy z dnia 4 lutego 1994r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych, przy czym przeniesienie praw autorskich następuje w ramach wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy. Zamawiający nabędzie autorskie prawa majątkowe do wyników analiz w szczególności na następujących polach eksploatacji:
 - a) rozpowszechniania/ upowszechniania utworu,
 - b) publikacji utworu,
 - c) prezentacji utworu (np.: na konferencjach, szkoleniach),
 - d) dokonywania zgłoszeń patentowych,
 - e) rozporządzania utworem.
2. Wykonawca wyraża zgodę na rozporządzanie i korzystanie przez Zamawiającego prawami zależnymi do opracowań wyników analiz. Zgoda ta udzielona jest w ramach wynagrodzenia o którym mowa w § 5 niniejszej umowy.
3. Na zasadach opisanych w niniejszym paragrafie Zamawiający nabędzie autorskie prawa majątkowe do wszystkich utworów powstałych przy wykonywaniu przedmiotu niniejszej umowy.
4. Wynagrodzenie z tytułu przeniesienia praw autorskich jak i zgody na korzystanie z praw zależnych stanowi element wynagrodzenia o którym mowa w § 5 niniejszej umowy.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



§ 7

OSOBY UPRAWNIONE DO KONTAKTÓW

Strony wyznaczają niżej wymienione osoby do wzajemnego kontaktowania się przy realizacji przedmiotu umowy:

- 1) ze strony Zamawiającego – tel.....,e-mail:....., która/-y jest upoważniony do podpisania protokołu zdawczo - odbiorczego,
- 2) ze strony Wykonawcy - tel.:

§ 8

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy - w wysokości 10% wartości umownej brutto,
 - 2) w przypadku zwłoki w wykonaniu poszczególnych etapów Usługi 1,5% wartości brutto za dany etap za każdy dzień zwłoki.
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

§ 9

ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie zakończenia przez Wykonawcę prac badawczych przed upływem terminu określonego w § 2, Zamawiający odstąpi od umowy w trybie art. 145 Prawa zamówień publicznych.
2. Zamawiający jest uprawniony do rozwiązania niniejszej umowy bez wypowiedzenia w przypadku, gdy Wykonawca w sposób nienależyty wykonuje usługę objętą niniejszą umową i mimo wezwania do usunięcia uchybień, nie zmienił sposobu świadczenia usług.
3. Zamawiający może odstąpić od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

§ 10

ZMIANY UMOWY

Na podstawie art. 144 uPzp, Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy oraz określa warunki tych zmian przez wprowadzenie do zawartej umowy w szczególności:

- 1) aneks dotyczący stawki podatku VAT - możliwość dokonania zmiany stawek podatku VAT, w przypadku zmian przepisów podatkowych i celnych w trakcie trwania umowy,
- 2) aneks dotyczący przedmiotu zamówienia oraz związany z nim aneks dot. zmniejszenia kwoty wynagrodzenia określonego w § 5 projektu umowy, spowodowany ograniczeniem lub wyłączeniem z realizacji przez Zamawiającego części przedmiotu zamówienia,
- 3) aneks dotyczący terminu wykonania badań – możliwość przedłużenia terminu realizacji usługi w przypadku zmian terminów wykonania badań naukowych.

§ 11

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo Zamówień Publicznych i Kodeksu Cywilnego.



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju




2. Wszelkie zmiany do umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Spory wynikłe w związku z niniejszą umową rozstrzygał będzie sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

Radca prawny
Iwona Jakubiak



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej
Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



Załącznik nr 1 do umowy

miejsowość:, data:

.....
(dane Wykonawcy)

RAPORT NRDO ZADANIA NR 7

pn.: „Opracowanie metod analitycznych na potrzeby przyszłych badań. Opracowanie metodologii przygotowywania próbek biologicznych, ekstrakcji substancji czynnej oraz oznaczanie substancji czynnej w matrycach biologicznych”.

prowadzonego w ramach przedsięwzięcia pilotażowego „Wsparcie badań naukowych i prac rozwojowych w skali demonstracyjnej „DEMONSTRATOR+” (projekt pod nazwą pn. „Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej – LIDOX”) Nr umowy UOD-DEM-1-027/001.

(Na podstawie umowy/U/2014 z dnia

.....

Prace prezentowane w niniejszym raporcie stanowią element prac prowadzonych w projekcie LIDOX, w ramach zadania nr 7. Przedstawione wyniki prac miały na celu

.....
.....

(Należy w sposób syntetyczny przedstawić cele prezentowanych niżej prac badawczych, objaśniając także na czym polegają.)

METODYKA BADAŃ

.....
.....

(Należy opisać w sposób szczegółowy zastosowaną metodykę badawczą, wraz z podaniem źródeł literaturowych, z których została zaczerpnięta. Należy podać informacje dotyczące użytej aparatury badawczej, nazwę, nr modelu itd.)

WYNIKI I ICH OMÓWIENIE

.....
.....

(Należy opisać w sposób szczegółowy otrzymane rezultaty badań, podać uzyskane wartości liczbowe pomiarów, w formie zestawień tabelarycznych, o ile to możliwe, jak też zaprezentować wyniki w formie wykresów, w postaci skanów obrazów, wraz z ich omówieniem).



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej
Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



WNIOSKI

.....
.....
.....
.....

(Należy w sposób syntetyczny sformułować końcowe wnioski rezultatów przeprowadzonych prac badawczych).

Raport obejmuje prace za okres od do, zgodnie z umową

Osoby biorące udział w wyżej opisanych pracach:

.....
(czytelny podpis osoby odpowiedzialnej za wykonanie prac)

.....
(miejsce realizacji zlecenia)

.....
(imię i nazwisko ewentualnego podwykonawcy)

.....
(miejsce realizacji zlecenia)



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



Załącznik nr 3 do SIWZ
Nr sprawy Szp/FZ – 10/LIDOX/2014

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY z art. 22 ust. 1 uPzp

*(Wypełnia Wykonawca lub Pełnomocnik w przypadku Konsorcjum
albo upoważniona osoba przez Wykonawcę)*

1. Dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

„Usługa opracowania metod analitycznych oznaczania doksorubicyny w materiale biologicznym”

2. Nazwa i adres Wykonawcy (*Pełnomocnika w przypadku Konsorcjum*):

.....

Nazwa i adres Partnera/-ów: (*w przypadku Konsorcjum*)

.....

Niniejszym, zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. – Prawo zamówień publicznych oświadczam, że spełniam warunki określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, dotyczące:

1. posiadam uprawnienia do wykonywania określonej zamówieniem działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
2. posiadam niezbędną wiedzę i doświadczenie;
3. dysponuję odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
4. znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia

Prawdziwość powyższych danych potwierdzam własnoręcznym podpisem, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 k.k.

....., dnia

.....
*(podpis i pieczęć imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)*



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



Załącznik nr 4 do SIWZ
Nr sprawy Szp/FZ – 10/LIDOX/2014

OSWIADCZENIE WYKONAWCY
o braku podstaw do wykluczenia z art. 24 uPzp

Dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

„Usługa opracowania metod analitycznych oznaczania doksorubicyny w materiale biologicznym”

Pełna nazwa i adres Wykonawcy:

.....
.....
.....

Niniejszym oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 ustawy z dnia 29.01.2004 r. – Prawo zamówień publicznych.

Prawdziwość powyższych danych potwierdzam własnoręcznym podpisem, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 k.k.

....., dnia

.....
(podpis i pieczęć imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej
Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



Załącznik nr 5 do SIWZ
Nr sprawy Szp/FZ – 10/LIDOX/2014

INFORMACJA O PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ

Dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

„Usługa opracowania metod analitycznych oznaczania doksorubicyny w materiale biologicznym”

Informuję, że **należę*** / **nie należę*** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (*Dz. U. nr 50 poz. 331 z późn. zm.*).

**) wybrać odpowiednio*

W przypadku zaznaczenia słowa „należę” konieczne jest dołączenie wykazu podmiotów wchodzących w skład tej samej grupy kapitałowej.

Prawdziwość powyższych danych potwierdzam własnoręcznym podpisem, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 k.k.

....., dnia

.....
*(podpis i pieczęć imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)*



DEMONSTRATOR+

Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej

Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju



Wykaz osób, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia,
w szczególności odpowiedzialnych za świadczenie usług wraz z informacjami na temat ich kwalifikacji zawodowych, doświadczenia i wykształcenia niezbędnych do wykonania zamówienia, oraz informacje o podstawie do dysponowania tymi osobami.

1 Imię i nazwisko	2 Posiadany tytuł naukowy – zgodnie z wymogiem z rozdz. VI.B	3 Inne (m.in. informacja dot. polegania na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów*) TAK** / NIE**	4 Doświadczenie naukowe z dziedziny nauk fizycznych, /biotechnologii/medycyny oraz doświadczenie w prowadzeniu technik badawczych z zakresu: spektroskopii fluorescencyjnej (min. 1 publikacja z listy filadelfijskiej) oraz technik rozdzielania (udokumentowane publikacyjnie bądź patentowo – min 2 patenty lub dwie publikacje), doświadczenie w przemyśle farmaceutycznym udokumentowane (min. 1 miejsce pracy), doświadczenie w analizie lipidów/liposomów (min. 2 publikacje).
			Doświadczenie naukowe z dziedziny nauk fizycznych, /biotechnologii/medycyny TAK** / NIE** Nazwa zleceńodawcy badań: Jaki rodzaj badań był wykonywany: Tytuł artykułu, w którym zostały opublikowane badania: Nazwiska autorów: Nazwa czasopisma: Dzielnica, której dotyczy artykuł: M-c / rok publikacji:





WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU
Ośrodek Badawczo-Rozwojowy

--	--	--	--

* Zgodnie z zapisem rozdz. VI SIWZ, Zgodnie z art. 26 ust. 2b uPzp Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, osobach zdolnych do wykonania zamówienia innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami innych podmiotów w stopniu niezbędnym dla należytego wykonania zamówienia oraz że stosunek łączący go z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, Zamawiający żąda przedstawienia pisemnego zobowiązania (oryginału) innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów wraz z określeniem zakresu dostępnych Wykonawcy zasobów imiego podmiotu, sposobu wykorzystania zasobów imiego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia, charakteru stosunku, jaki będzie łączył Wykonawcę z innym podmiotem oraz zakresu i okresu udziału imiego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia.

** niewłaściwe skreślić

....., dnia

.....
(podpis i pieczęćka imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)



Lidox – Innowacyjne technologie liposomowe do zastosowania w terapii nowotworowej
Projekt współfinansowany przez narodowe Centrum Badań i Rozwoju