

ZAPYTANIE O WYCENĘ SZACUNKOWĄ

Szanowni Państwo,

w związku z planowanym zamówieniem związanym z realizacją prac rozwojowych w ramach przedsięwzięcia pn. „Stworzenie Jagiellońskiego Centrum Wsparcia Badań Klinicznych” w ramach Działania 4.2. Rozwój sieci Centrów Wsparcia Badań Klinicznych z Rządowego Planu Rozwoju Sektora Biomedycznego na lata 2022-2031, finansowanego ze środków Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności w zakresie inwestycji D3.1.1. Kompleksowy Rozwój Badań w zakresie nauk medycznych i nauk o zdrowiu. Numer umowy o objęcie Przedsięwzięcia wsparciem zawartej z Agencją Badań Medycznych: KPOD.07.07-IW.07-0238/24, Uniwersytet Jagielloński-Collegium Medicum zaprasza do złożenia oferty cenowej na dostawę:

Izolatora – 1 szt.

Urządzenie ma pochodzić z bieżącej produkcji (rok produkcji: nie wcześniej niż 2024), być oznakowane znakiem CE dla wyrobu medycznego (lub równoważnym oznakowaniem), być produkowane z uwzględnieniem działań zmierzających do ochrony środowiska (np. wypełnienie postanowień dyrektywy RoHS, certyfikat ISO 14001) oraz spełniać niżej wymienione minimalne parametry (Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia o parametrach lepszych niż wymagane):

Lp.	Funkcje, parametry techniczne i warunki wymagane
1.	2.
1.	Automatyczna stacja robocza do izolacji kwasów nukleinowych metodą opartą na kulkach magnetycznych. Możliwość izolacji z różnych rodzajów próbek, tj. krew, tkanki, komórki, bloczki parafinowe, płyn owodniowy, PMR.
2.	Izolacja wolnokrążącego DNA (cfDNA) oraz RNA z krwi, bloczków parafinowych, hodowli komórkowych.
3.	Jednoczesna izolacja kwasów nukleinowych z min. 12 prób.
4.	Wbudowane protokoły do izolacji kwasów nukleinowych z materiałów takich jak: krew, osocze, komórki, tkanki miękkie, bakterie, bloczki parafinowe, hodowle komórkowe.
5.	Wbudowane protokoły do oczyszczania materiału pod NGS.
6.	Możliwość wyboru objętości próby: 200 ul lub 350-400 ul, 3000 ul lub 4000 ul.
7.	Zestawy do izolacji przeznaczone do pracy ze stacją do izolacji kwasów nukleinowych w zamkniętych kartridżach otwieranych przez urządzenie po rozpoczęciu protokołu izolacji. Każdy zestaw musi posiadać deklarację zgodności dla odczynników do diagnostyki in vitro (IVD) oraz zawierać wszystkie odczynniki wymagane do izolacji kwasów nukleinowych. Kartridże otwierane wewnątrz urządzenia bez ingerencji Użytkownika.
8.	Możliwość izolacji kwasów nukleinowych z prób o objętości 200 ul, 350-400 ul przy użyciu tych samych zestawów.
9.	Możliwość izolacji wolnego DNA z min. 3 ml materiału biologicznego.

10.	Czas izolacji: 30 – 90 min.
11.	Obsługa za pomocą ekranu dotykowego.
12.	Wbudowany moduł grzewczy.
13.	Wbudowana lampa UV do dekontaminacji blatu roboczego.
14.	Stacja wyposażona w port USB.
15.	Przenoszenie izolowanego materiału i buforów pomiędzy studzienkami kartridża odbywa się wewnątrz końcówki jednorazowej.
16.	Mieszanie prób i buforów w trakcie izolacji odbywa się na zasadzie pipetowania za pomocą końcówki jednorazowej.
17.	Zestaw do izolacji z bloczków parafinowych umożliwia pełną deparafinizację wewnątrz urządzenia bez konieczności ingerencji użytkownika.
18.	Izolator o wymiarach nie większych niż (szerokość x głębokość x wysokość): 75 x 60 x 60 cm.
19.	Izolator o wadze pozwalającej na instalację na blacie laboratoryjnym.
20.	Możliwość podłączenia do LIMS.
21.	<p>Pakiet startowy dostarczany z urządzeniem:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zestaw do izolacji DNA z 3 lub 4 ml (dużych objętości) surowicy, osocza, płynów ustrojowych pozbawionych komórek; w zestawie odczynnik z materiałami zużywalnymi - zestaw do izolacji DNA z 200 ul lub 350-400 ul pełnej krwi; w zestawie odczynnik z materiałami zużywalnymi - jeśli urządzenie wymaga doposażenia w rack na probówki o dużych objętościach, należy go dostarczyć z urządzeniem

Ofertę należy przygotować z wyszczególnieniem co najmniej:

- ceny netto, ceny brutto, stawki podatku Vat,
- ewentualnych kosztów związanych z realizacją zamówienia (np. transport, cło, wniesienie, instalacja, min. 1-dniowe (min. 8 godzin zegarowych) szkolenie z obsługi urządzenia, itp.),
- długości i ewentualnie warunków gwarancji, które są następujące:
 - długość gwarancji: min. 12 miesięcy,
 - serwis gwarancyjny: do 72 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia wystanego e-mailem,
 - czas naprawy: do 21 dni roboczych od momentu zgłoszenia wystanego e-mailem,
 - przeglądy gwarancyjne: zgodnie z zaleceniami producenta (koszty niezbędnych materiałów wymaganych do przeglądu pokrywa Wykonawca),
 - świadczenie serwisu gwarancyjnego: przez producenta lub autoryzowany serwis,
- terminu /czasu realizacji zamówienia,
- informacji o fakturze z odroczonym terminem płatności min. 30 dni,
- posiadania certyfikatu zgodności lub deklaracji zgodności zgodnie z obowiązującymi przepisami, tj. ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2024 poz. 1620 z późn. zm.), potwierdzających oznakowanie CE albo innych równoważnych dokumentów lub oświadczeń, lub dokumentów potwierdzających rozpoczęcie procedury certyfikacji.

Wraz z wyceną szacunkową zalecamy złożyć np. karty katalogowe oferowanych produktów bądź elementów (lub linki do odpowiednich stron).

Ofertę należy przestać do dnia: **24.06.2025 (wtorek)**, do końca dnia na: <https://platformazakupowa.pl/>.

W razie jakichkolwiek pytań lub wątpliwości proszę o kontakt za pomocą platformy: <https://platformazakupowa.pl/>, przycisku "Wyślij wiadomość do zamawiającego".

Informacje dodatkowe:

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca nie podlegał wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w przypadku zapytania ofertowego, gdyż zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tekst jednolity: Dziennik Ustaw z 2023r., poz. 1497 z późn. zm.), zwanej poniżej ustawą z postępowania wyklucza się:

- a) Wykonawcę 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,
- b) Wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (tekst jednolity: Dziennik Ustaw z 2023r., poz. 1124 z późn. zm.) 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 2022r., 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,
- c) Wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994r. o rachunkowości (tekst jednolity: Dziennik Ustaw z 2023r., poz. 120 z późn. zm.), 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 2022r., 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.

Zamawiający zastrzega sobie w toku badania i oceny ofert możliwość weryfikacji jej treści, ewentualnie wzywać do ich poprawienia lub uzupełnienia oraz możliwość żądania od Wykonawców dodatkowych wyjaśnień dotyczących ich treści, uzupełnień, prezentacji itp., w zakresie oferowanego przedmiotu zamówienia, zaoferowanej ceny itp. oraz w aspekcie posiadanej wiedzy i doświadczenia, osób przewidzianych do realizacji zamówienia, sytuacji ekonomicznej i finansowej, zdolności technicznej lub zawodowej, etc., bądź aspektów dotyczących oszacowania wartości zamówienia.

W toku badania i oceny ofert Zamawiający może również negocjować treść ofert, w szczególności w aspektach dotyczących oferowanego przedmiotu zamówienia, zaoferowanej ceny, ulepszania ofert oraz dotyczących innych kryteriów oceny i porównania ofert z zachowaniem zasad przejrzystości postępowania, równego traktowania Wykonawców oraz uczciwej konkurencji.

RODO

Ochrona danych osobowych – Informacja o przetwarzaniu danych osobowych.

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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, dalej „RODO”), w związku z art. 19 ust. 1 ustawy Pzp, Uniwersytet Jagielloński informuje, że:

1. **Administratorem** Pani/Pana danych osobowych jest Uniwersytet Jagielloński, ul. Gołębia 24, 31-007 Kraków, reprezentowany przez Rektora UJ.

2. **Uniwersytet Jagielloński wyznaczył Inspektora Ochrony Danych**, ul. Czapskich 4, 31-110 Kraków, pokój nr 27. Kontakt z Inspektorem możliwy jest przez e-mail: iod@uj.edu.pl lub pod nr telefonu +48 12 663 12 25.

3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą **na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w następujących celach:**

- przeprowadzenia postępowania/zapytania/szacowania,
- zawarcia i wykonania umowy – w myśl art. 6 ust. 1 lit. b) RODO - w przypadku Wykonawcy będącego osobą fizyczną, osób uprawnionych do reprezentowania lub działających na podstawie pełnomocnictwa Wykonawcy,
- wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących realizację umowy z Kontrahentem – w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO - w przypadku osoby wskazanej przez Wykonawcę w związku z realizacją umowy;
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących prowadzenia ksiąg rachunkowych i dokumentacji podatkowej – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. z art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 29 września 1994r. o rachunkowości,
- wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących ustalenie, dochodzenie lub obronę ewentualnych roszczeń z tytułu realizacji umowy, w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO,
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących przechowywania dokumentacji - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. ustawą z dnia 14 lipca 1983r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.

4. Podanie przez Panią/Pana danych osobowych jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp związanym z udziałem w niniejszym postępowaniu.

5. Konsekwencje niepodania danych osobowych wynikają z ustawy Kc.

6. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o obowiązujące przepisy, w szczególności w związku z potwierdzaniem kwalifikowalności wydatków, ewaluacji, monitoringu, kontroli, audytu, sprawozdawczości oraz przetwarzania tych danych w Systemie Obsługi Wniosków Aplikacyjnych i SL2014, przy czym udostępnieniu nie podlegają dane osobowe, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO, zebrane w toku postępowania.

7. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane zgodnie z obowiązującymi przepisami lub umowa

8. Posiada Pani/Pan prawo do:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych,
- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych,
- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.

9. Nie przysługuje Pani/Panu prawo do:

- prawo do usunięcia danych osobowych w zw. z art. 17 ust. 3 lit. b), d) lub e) RODO,
- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
- prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c) w zw. z art. 21 RODO.

10. Zamawiający informuje, że w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.

11. W przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1 - 3 RODO, celem realizacji Pani/Pana uprawnienia wskazanego pkt 8 lit. a) powyżej, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, **Zamawiający może żądać od Pana/Pani**, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty wszczętego albo zakończonego postępowania.

12. **Skorzystanie przez Panią/Pana**, z uprawnienia wskazanego pkt 8 lit. b) powyżej, do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych, o którym mowa w art. 16 RODO, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania, ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z obowiązującymi przepisami.

13. **Skorzystanie przez Panią/Pana**, z uprawnienia wskazanego pkt 8 lit. c) powyżej, polegającym na żądaniu ograniczenia przetwarzania danych, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania oraz również po postępowaniu w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego).