

Formularz oferty**I. Dane Wykonawcy:**

Nazwa:

Siedziba:

Nr NIP:

Dane do prowadzenia korespondencji:

Nr telefonu: Nr faksu:

Adres poczty elektronicznej:

Odpowiadając za zaproszenie do wzięcia udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia na dostawę 2.500 szt. laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do KKP, oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia na następujących warunkach:

1. Po zapoznaniu się z warunkami postępowania i wzorem umowy oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia za cenę określoną poniżej:

L.p.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Cena jednostkowa netto PLN	Wartość netto PLN kol.3xkol.4	Stawka VAT	Wartość podatku VAT	Wartość brutto PLN kol.5+kol.7
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
1.	Laboratoryjne filtry antyleukocytarne do KKP	2.500 szt.					

2. Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia na dzień składania ofert poniższe wymagania:

- 1) Zestaw w rozumieniu Zamawiającego to nazwany przez Zamawiającego zestaw do KKP rozumiany jako trwale i integralnie połączony system pojemników, drenów z wbudowanym filtrem in line typu „soft” do usuwania leukocytów z KKP .
- 2) Budowa: pusty pojemnik z dołączonym drenem z rozgałęzieniami drenów umożliwiającymi podłączenie 6 donacji kożuszka leukocytarno - płytkowego i osocza + wbudowany filtr in line typu „soft” z miękką obudową dający możliwość bezpiecznego wirowania w wirówce + pusty pojemnik odbiorczy o pojemności min. 1000 ml na przefiltrowany składnik do co najmniej 5 dniowego przechowywania.
- 3) Zestaw jałowy, jednorazowego użytku z układem połączonych drenami dwóch pojemników i filtrem typu „soft”.
- 4) Dreny zestawu kompatybilne ze stosowanymi urządzeniami do sterylnej łączenia drenów.
- 5) Filtr w zestawie typu „soft” z miękką obudową odporny na wirowanie.
- 6) Zestawy dające możliwość filtracji przy użyciu prasy automatycznej.
- 7) Każdy pojedynczy zestaw pakowany oddzielnie w opakowaniu zabezpieczającym, zapewniającym szczelność i sterylność.
- 8) Konstrukcja filtra musi zapewniać wysoką skuteczność filtracji- ilość pozostałych leukocytów w preparacie po filtracji poniżej 1×10^6
- 9) Zestaw musi być wykonany z przezroczystego materiału, posiadać elastyczne, niepozaginanane dreny.
- 10) Pojemnik odbiorczy na przefiltrowany składnik wykonany z materiału umożliwiającego minimum 5 dniowe przechowywanie (tzw. pojemniki „oddychające”) powinien zawierać,

co najmniej 2 porty zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia oraz na dolnej krawędzi w/w pojemnika powinny znajdować się podłużne nacięcia materiału pojemnika umożliwiające zawieszenie ich na haczykach statywów transfuzyjnych.

- 11) Etykiety na pojemnikach zestawu zgodnie z wymaganiami ISBT umożliwiające przyklejenie własnej etykiety.
 - 12) Muszą posiadać znak CE oraz posiadać dokument dopuszczający do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
 - 13) Okres ważności zestawów od daty dostawy powinien wynosić nie mniej jak 12 miesięcy.
 - 14) Dokładna specyfikacja i informacja od producenta jaką ilość krwinek płytkowych w jakiej objętości osocza można przechowywać w odbiorczym pojemniku oddychającym (przy założeniu przechowywania UKKP do 5 dni).
3. Oświadczam, że oferowane produkty są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie.
4. Do oferty załączam:
- 1) aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji
 - 2) deklarację zgodności potwierdzającą oznakowanie wyrobu znakiem CE.
5. Termin realizacji zamówienia częściowego wynosi do 4 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
6. Zaproponowana w formularzu oferty cena brutto zawiera wszelkie koszty wykonania przedmiotu zamówienia.
7. Zapłata za dostarczony przedmiot umowy nastąpi przelewem na konto Wykonawcy na podstawie złożonej faktury, wystawionej po realizacji każdorazowej dostawy, w terminie 30 dni kalendarzowych od daty wpłynięcia faktury do siedziby Zamawiającego.
8. Oświadczam, że zapoznałem się ze treścią zapytania ofertowego (w tym ze wzorem umowy) i nie wnoszę do niej zastrzeżeń oraz przyjmuję warunki w niej zawarte.
9. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO ¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu ²⁾.

Załączniki do oferty:

- 1)
- 2)
- n)

.....
miejsowość i data

.....
/podpis/y, pieczęćka/i osoby/osób upoważnionych
do reprezentacji wykonawcy ³⁾

Objaśnienia:

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⁾ W przypadku gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia Wykonawca może nie składać (może usunąć treść tego punktu np. poprzez jego wykreślenie).

³⁾ W przypadku, gdy ofertę podpisuje osoba/osoby działająca/działające na podstawie pełnomocnictwa, do oferty należy załączyć stosowne pełnomocnictwo.