

ZAPYTANIE OFERTOWE nr 7/K z dnia 10.02.2017r

Na Analizator TOC z autosamplerem do analiz zawartości węgla w wodzie oczyszczonej, w próbkach i popłuczynach po procesie czyszczenia.

Celon Pharma S.A składa zaproszenie do składania ofert.

DATA ZAMIESZCZENIA: 10.02.2017

MIEJSCOWOŚĆ: Kazuń Nowy

ZAMIESZCZANIE OGŁOSZENIA: obowiązkowe

ZAMAWIAJĄCY: Celon Pharma SA ul. Ogrodowa 2a, 05-092 Kiełpin

OGÓLNY ADRES INTERNETOWY ZAMAWIAJĄCEGO

www.celonpharma.com, telefon: 022 7517478

RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO : Podmiot prywatny

Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej **NIE**

Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej **NIE**

ORIENTACYJNY TERMIN ROZPOCZĘCIA ZAKUPÓW

Rozpoczęcie: 06.03.2017

ORIENTACYJNY TERMIN ZAKOŃCZENIA ZAKUPÓW

Zakończenie: 27.03.2017

PROCEDURA

Zapytanie ofertowe

TRYB ZAMÓWIENIA:

1. Niniejsze zamówienie nie podlega przepisom ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych
2. Niniejsze zamówienie zostaje przeprowadzone zgodnie z zachowaniem zasady konkurencyjności, jawności, przejrzystości i równego dostępu.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia postępowania na każdym jego etapie, bez podania przyczyn.
4. O wprowadzonych zmianach Zamawiający poinformuje Dostawców oraz opublikuje informacje na swojej stronie internetowej.

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wystąpienia z zapytaniem dotyczącym dodatkowych informacji, dokumentów lub wyjaśnień.
6. W uzasadnionych wypadkach, w każdym czasie, przed upływem terminu składania ofert, Celon Pharma S.A. może zmodyfikować lub uzupełnić treść zaproszenia do składania ofert.
7. Niniejsze zaproszenie do składania ofert nie zobowiązuje Celon Pharma S.A. do zawarcia umowy.

SZCZEGÓŁY DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

PRZEDMIOT ZAPYTANIA 7/K

LP.	NAZWA TOWARU	WIELKOŚĆ OPAKOWANIA	ILOŚĆ
1	Analizator TOC z autosamplerem do analiz zawartości węgla w wodzie oczyszczonej, w próbkach i popłuczynach po procesie czyszczenia.	1 szt.	1 szt.
2	<p><i>Specyfikacja dotycząca urządzenia:</i></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zakres pomiarowy minimum 1 ppb – 50 ppm 2. Precyzja urządzenia do 1 % RSD 3. Limit detekcji minimum do 1 ppb 4. Możliwość podłączenia autosamplera 5. Minimum 1 wyjście Ethernet i 1 port USB 6. Autosampler na minimum 50 pozycji <p>Serwis:</p> <ol style="list-style-type: none"> 7. Czas reakcji serwisu – min. 24 godziny: telefon do użytkownika, e-mail, diagnostyka zdalna. Dla czynności nie wymagających przyjazdu serwisu tego typu reakcja jest zawsze bezpłatna. 8. Czas usunięcia wady/usterki od zgłoszenia – maksymalnie 3 dni robocze (przyjazd inżyniera) 9. Czas usunięcia wady/usterki w przypadku konieczności importu części z zagranicy – maksymalnie 14 dni. <p>Wymiana urządzenia. Kupującemu przysługuje prawo do wymiany urządzenia/podzespołu na nowe, wolne od wad, jeżeli:</p> <ol style="list-style-type: none"> 10. Wymiana podzespołu- w okresie gwarancji autoryzowany serwis dokonał co najmniej 3 napraw tego samego podzespołu/elementu będącego przedmiotem zgłoszenia serwisowego 11. Wymiana urządzenia – w okresie gwarancji autoryzowany serwis dokonał co najmniej 3 napraw i wymienił co najmniej raz min. 3 elementy będące przedmiotem zgłoszenia serwisowego, a urządzenie 		

	<p>nadal wykazuje wady/usterki uniemożliwiające ich pełne użytkowanie zgodnie z przeznaczeniem (naprawa samego podzespołu jest niemożliwa)</p> <p>Gwarancje i szkolenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 12. Gwarancja min. 24 miesiące 13. Kontrakt serwisowy 12 miesięcy po zakończeniu gwarancji 14. Przegląd po pierwszym i przed upływem drugiego roku gwarancji 15. Kwalifikacja urzędnika w pierwszym i drugim roku użytkowania. 16. Szkolenie minimum 2 dniowe (obejmujące szkolenie wstępne 1 dzień z obsługi analizatora wraz z autosamplerem oraz szkolenie z analiz węgla na analizatorach TOC – minimum 1 dzień) dla 4-6 osób. 17. Przeprowadzenie i dokumentacja kwalifikacji IQ/OQ <p>Obowiązkowy punkt do spełnienia.</p> <ol style="list-style-type: none"> 18. Oprogramowanie: Zbieranie danych, przechowywanie danych (baza danych), analiza danych, audit trial oraz kontrola użytkownika. Annex 11 Computerised Systems Good Manufacturing Practice (GMP) Guidelines, 21 CFR part 11, blokada zmiany daty i czasu. (dopuszczenie tej funkcji wyłącznie administratorowi). Oprogramowanie sterujące w pełni zgodne z CFR 11 oraz zaleceniami FDA, w tym ze szczególnym uwzględnieniem trybu kontroli wprowadzanych zmian (audit trail) oraz zabezpieczeniami przed usunięciem zarejestrowanych wyników. 		
3	<p><i>Wymagania dodatkowe:</i></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Możliwość pomiaru przewodności. Pomiar przewodności ma być zgodny z Ph. Eur., USP. Minimalny zakres pomiarowy: 0,01 μS/cm – 1 mS/cm. 2. Przeprowadzenie kwalifikacji PQ 3. Kalibracją analizatora i weryfikacją kalibracji 4. Kalibrację i weryfikację pomiaru przewodności. 		

1. Ze względu na unikalność, niepowtarzalność, ściśle określoną metodykę prowadzonych projektów, badań naukowych i eksperymentów oraz konieczność zachowania ciągłości i powtarzalności prowadzonych przez Zamawiającego badań Dostawca oferujący produkty równoważne w stosunku do produktów opisanych w przedmiotowym zapytaniu ofertowym zobowiązany jest:

- wykazać na podstawie dokumentacji technicznej /etc. oraz pisemnej deklaracji, że oferowane przez niego produkty równoważne (każdy z osobna) spełniają wymagania pozwalające na kontynuację badań naukowych Kupującego bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności (procedur), w tym np. kalibracji urządzeń, walidacji opracowanych metod laboratoryjnych,
- wykazać (poprzez pisemną deklarację w składanej ofercie), że zaoferowane produkty równoważne nie spowodują zwiększenia kosztów z tytułu konieczności nabycia dodatkowych produktów i innych materiałów zużywalnych,
- przyjąć na siebie – w formie pisemnej deklaracji – odpowiedzialność za uszkodzenia sprzętu powstałe w wyniku używania zaoferowanych i dostarczonych produktów równoważnych, na podstawie opinii wydanej przez autoryzowany serwis producenta sprzętu.

2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- za opóźnienie w terminie dostawy przedmiotu zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, o ile opóźnienie nie wynika z winy Kupującego,
- w przypadku gdy wyniki badań prowadzonych z wykorzystaniem produktu równoważnego będą niezgodne z oczekiwaniami,
- Dostawca wyraża zgodę na potrącenie kwoty kar umownych bezpośrednio przy zapłacie faktury VAT dotyczącej realizacji dostawy.

KRYTERIA OCENY OFERT:

- **Cena 40%**
- **Jakość 40%**
- **Oprogramowanie zgodne z wymaganiami 20%**

DODATKOWĄ SPECYFIKACJĘ MOŻNA UZYSKAĆ POD ADRESEM:

Celon Pharma SA ul. Marymoncka 15, Kazuń Nowy 05-152 Czosnów

osoby kontaktowe:

Małgorzata Duczman

malgorzata.duczman@celonpharma.com

Krystian Słaby

krystian.slaby@celonpharma.com

Adres i termin składania ofert:

1. Oferty należy składać do siedziby Zamawiającego: ul. Marymoncka 15, Kazuń Nowy, 05-152 Czosnów, Polska, jeśli wysłane pocztą tradycyjną lub kurierem, lub na adres mailowy malgorzata.duczman@celonpharma.com w przypadku wysłania pocztą elektroniczną.
2. Oferta musi być złożona nie później niż 03.03.2017. Jeśli wysłana pocztą tradycyjną lub kurierem, ofertę uważa się za złożoną w dniu jej dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

3. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.

Prezentacja ofert:

1. Każdy oferent może złożyć tylko jedną ofertę. Oferta musi wskazywać:
 - a. numer zapytania ofertowego
 - b. datę sporządzenia,
 - c. Dane oferenta: adres, numer telefonu, adres e-mail, numer NIP (jeśli są dostępne),
2. Numer zapytania ofertowego powinien pojawić się również w tytułach poczty elektronicznej, tradycyjnej.
3. Oferta musi pozostać ważna przez okres co najmniej 30 dni liczonych od daty upływu terminu składania ofert.
4. Koszty przygotowania oferty ponosi Oferent.
5. Oferta powinna być parafowana i podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy/Dostawcy.

**PROSIMY O SKŁADANIE OFERT ZAKŁADAJĄCYCH PŁATNOŚĆ NA PODSTAWIE FAKTURY Z CO
NAJMNIEJ 30-DNIOWYM TERMINEM PŁATNOŚCI.**