

Płock, dnia 2026-01-05

Zapytanie ofertowe nr LAB/2/000034/26

I. Zakres zapytania ofertowego

ORLEN Laboratorium S.A. zaprasza do złożenia oferty na realizację niżej wyspecyfikowanej usługi.

II. Przedmiot zapytania ofertowego

1. Sprzedaż i dostawa 1 sztuki automatycznego aparatu do pomiaru prężności par nasyconych powietrzem (ASVP) i obliczania równoważnika prężności par suchych (DVPE) zgodnie z najnowszym wydaniem normy PN-EN 13016-1.

Wymagania techniczne:

- kompletne wyposażenie aparatu umożliwiające wykonywanie ww. oznaczeń
- możliwość wytworzenia i odcięcia próżni w komorze badawczej, usunięcia próbki, przemycia i oczyszczenia
- automatyczne pobieranie próbki
- możliwość zmiany liczby cykli płukania komory badawczej
- szczelna komora pomiarowa umożliwiająca pomieszczenie od 5 do 50 ml cieczy i par z dokładnością 1%
- dokładność stosunku par do cieczy 4:1 mieszcząca się w zakresie 3,95:1 do 4,05:1
- możliwość regulacji temperatury próbki w komorze badawczej w zakresie temperatury od 0°C do 100°C z dokładnością do $\pm 0,1^\circ\text{C}$ bez konieczności zastosowania zewnętrznego chłodzenia
- jeżeli wymagana jest pompa próżniowa, powinna umożliwić obniżenie ciśnienia w komorze badawczej do wartości bezwzględnej mniejszej niż 0,01 kPa
- baza danych zapewniająca przechowywanie min. 100 ostatnich wyników
- wyposażony w czytelny, wyświetlacz umożliwiający bezpośredni odczyt ASVP oraz DVPE

Wyposażenie dodatkowe:

- **materiały eksploatacyjne:**
 - opakowania/naczynia/butelki do próbki ze szczelnym korkiem umożliwiające podłączenie do aparatu i wykonanie analizy o pojemności 250 ml - 5 szt. oraz o pojemności 1000ml - 5 szt.
 - filtr stosowany na wlocie próbki do aparatu – 2 szt. (w przypadku gdy jest stosowany)
 - wężyki do zaciągania próbki – 5 szt.
 - pojemnik zlewkowy z przykrywką – 1 szt.
- **wzorce:**
 - Certyfikowane Materiały Odniesienia (CRM) o wartości prężności par ok. 50 kPa i ok. 70 kPa ze świadectwami i kartami charakterystyki w języku polskim, wyprodukowane przez akredytowanego producenta. Świadectwo musi przywoływać ISO 17034 oraz ISO 17025 oraz zawierać niepewność.

Uwaga w zakresie CRM

Zestaw Certyfikowanych Materiałów Odniesienia (po stronie Dostawcy) zgodnych z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034 oraz DA-06 wydanie 9 (dokument PCA), służących do sprawdzenia poprawności działania ww. urządzenia.

Zgodnie z wymaganiami DA-06 wydanie 9:

- certyfikowane wartości przypisane CRM są uznawane jako posiadające potwierdzoną (ustanowioną) spójność pomiarową gdy:
- CRM są wyprodukowane przez NMI i są zarejestrowane w bazie BIPM KCDB
- CRM są wyprodukowane przez akredytowanych producentów materiałów odniesienia w odniesieniu do wymagań normy PN-EN ISO 17034, w ramach posiadanego zakresu akredytacji, a jednostka akredytująca jest sygnatariuszem porozumień EA MLA i/lub ILAC MRA; wymagane jest dostarczenie zakresu akredytacji wg PN-EN ISO 17034, potwierdzające, że dany CRM jest w ujęty w zakresie akredytacji
- wymagane jest aby świadectwa dla CRM zawierały n/w elementy. CRM i RM powinny być rozróżnialne.

W przypadku CRM, który został wyprodukowany przez producenta zgodnie z wymaganiami PN-EN ISO 17034, ale producent nie ma go w Zakresie Akredytacji (czyli na świadectwie dołączonym do certyfikowanego materiału odniesienia jest jedynie deklaracja producenta co do spełnienia wymagań PN-EN ISO 17034 przy produkcji), prosimy o przedstawienie dodatkowych informacji/dowodów:

- dokumenty i zapisy dotyczące kompetencji zaangażowanych podwykonawców,
- postępowanie z wyposażeniem pomiarowym uwzględniające jego zastosowanie w produkcji / wytwarzaniu CRM,
- dokumenty i zapisy dotyczące ustanowienia spójności pomiarowej wartości certyfikowanej,
- zapisy dotyczące oceny jednorodności CRM,
- zapisy dotyczące oceny i monitorowania stabilności CRM,
- dokumenty i zapisy dotyczące charakteryzowania CRM, przypisywania wartości właściwości CRM oraz ich niepewności,
- odpowiednią zawartość certyfikatów i etykiet

Wymagana możliwość podłączenia do systemu LIMS, w tym celu:

Aparat z komputerem jako jednostka sterująca aparatem:

- aparat musi generować plik pojedynczej próbki (testu) w jednym z formatów:
 - txt, csv
- plik musi zawierać:
 - nazwę metody
 - numer próbki
 - nazwy badanych komponentów
 - wyniki
- inne wymagania:
 - możliwość zapisania i eksportu pliku wynikowego (w formacie jak wyżej)
 - możliwość obróbki pliku (wpisywanie/modyfikacja normy, nr próbki, dokonywanie przeliczeń i kalkulacji)
- wymagana konieczność przekazania wraz z aparatem:
 - nośnika instalacyjnego z oprogramowaniem,
 - licencji, kluczy i numerów seryjnych (umożliwiających: legalne używanie oprogramowania, a w przypadku reinstalacji/zmiany komputera bezproblemową instalację i aktywację oprogramowania)
 - instrukcji instalacji oprogramowania i konfiguracji/kalibracji urządzenia.
 - instrukcji generowania pliku oraz bezpośredniego zamieszczania go na udziale sieciowym (w formacie jak wyżej) w wersji elektronicznej oraz drukowania w wersji papierowej.

Aparat z komputerem jako narzędzie wysyłki plików wynikowych (sterownie aparatem odbywa się bezpośrednio na aparacie):

- aparat powinien posiadać Interface (USB, Ethernet) umożliwiający podłączenie i przesłanie pliku wynikowego do komputera
- aparat musi generować plik pojedynczej próbki (testu) w jednym z formatów:
 - txt, csv

- plik musi zawierać:
 - nazwę metody
 - numer próbki
 - nazwy badanych komponentów
 - wyniki
- jeżeli do eksporty pliku wynikowego wymagane jest dodatkowe oprogramowanie musi ono zostać dostarczone wraz z aparatem na nośniku instalacyjnym razem z licencją

Aparaty bez komputera muszą spełniać następujące wymagania w celu podłączenia do systemu LIMS:

- aparat musi posiadać łączność (Ethernet) z możliwością zapisywania i eksportu plików wynikowych do komputera lub na udział sieciowy, który znajduje się w tej samej sieci LAN
- oprogramowanie aparatu musi generować plik pojedynczej próbki (testu) w formacie .txt lub .csv, plik musi zawierać nazwę zgodną z nazwą próbki, tj. cyfry, litery, nazwę metody, numer próbki, nazwy badanych komponentów i wyniki.
- możliwość podłączenia czytnika kodów QR dodatkowym atutem będzie umieszczenie nr seryjnego aparatu w pliku wynikowym
- dostawca powinien przedstawić najkrótszy i najbardziej intuicyjny mechanizm generowania pliku wynikowego (instrukcja z zrzutami z oprogramowania)

Jeżeli do współpracy z systemem LIMS wymagane jest dodatkowe wyposażenie aparatu, prosimy o wyraźne zaznaczenie tego faktu oraz o wyspecyfikowanie w części technicznej wszystkich niezbędnych elementów takiego wyposażenia a w części handlowej zawarcie kosztów takiego wyposażenia.

Wymagania komputera dla aparatów do podłączenia do systemu LIMS

Dodatkowe wymaganie: zestaw komputerowy - w przypadku, gdy do obsługi oferowanego aparatu wymagany jest zestaw komputerowy preferujemy jego realizację we własnym zakresie.

Zestaw komputerowy DELL **Pro Slim QCS1250** stosowany w ORLEN Laboratorium posiada następujące parametry:

- Procesor: Procesor Intel(R) Core(TM) i3-14100 (4 rdzenie, do 4,7 GHz)
 - Pamięć RAM: 16GB (1 x 16GB), DDR5
 - Karta graficzna: Intel Integrated Graphics
 - Dysk SSD 256 GB, M.2 2230, PCIe NVMe, TLC
 - Monitor 24" Dell P2425 1920x1200
 - Oprogramowanie: Windows 11 Pro
- wielojęzyczny, wersja angielska, czeska, węgierska, polska, słowacka
- Rozbudowę o dodatkową kartę sieciową

Zestaw komputerowy wyszczególniony powyżej posiada możliwość rozbudowy:

- o dodatkowe porty RS 232
 - procesora z i3 do i5
 - pamięci RAM z 16 GB do 32 GB
 - dysku z 256 GB SSD na 512 GB SSD
 - karty graficznej (4GB, 3x mDP)
 - napęd optyczny DVD+/-RW
- wymagane zgłoszenie potrzeby rozbudowy o w/w elementy

Prosimy o informację: czy zestaw komputerowy o w/w parametrach jest kompatybilny z oferowanym przez Państwa aparatem oraz oprogramowaniem sterującym. W przypadku, gdyby zestaw o przedstawionych powyżej parametrach nie spełniał wymagań prosimy o uwzględnienie właściwego zestawu komputerowego w ofercie – wymagane przedstawienie jego specyfikacji.

2. Dostawa, wniesienie, montaż, instalacja i uruchomienie aparatu w Pracowni, w tym:

- ustawienie aplikacji, wdrożenie metody i jej uruchomienie
- sprawdzenie poprawności działania aparatu na zgodność z poniższymi wymaganiami:
 - przy użyciu dwóch certyfikowanych materiałów odniesienia (CRM po stronie Dostawcy aparatu). Sprawdzenie dla CRM w zakresie (30,0 – 106,0 kPa – minimum 4 poziomy). Kryterium poprawności: uzyskanie wyników mieszczących się w odtwarzalności metody
 - przy użyciu próbki rzeczywistej (zapewnienie próbki po stronie Użytkownika). Wykonanie dwóch oznaczeń na dostarczonym aparacie oraz wykonanie oznaczenia na aparacie będącym na wyposażeniu laboratorium.Kryterium poprawności dla wyników uzyskanych na dostarczonym aparacie: uzyskanie wyników mieszczących się w powtarzalność metody.
Kryterium poprawności przy porównaniu wyników uzyskanych na dostarczonym aparacie i będącym na wyposażeniu pracowni: różnica wyników powinna mieścić się w odtwarzalność metody.
- sprawdzenia aparatu za pomocą próbki kontrolnej zawierającej czyste węglowodory (próbkę kontrolną zapewnia Pracownia). Kryterium poprawności: uzyskanie wyników mieszczących się w tolerancji wg załącznika B do metody badawczej PN-EN 13016-1.

3. Przeszkolenie personelu Pracowni w zakresie:

- obsługi aparatu i funkcjonalności oprogramowania
 - regulacji i ustawiania parametrów
 - wykonywania sprawdzenia, wykonywania badań próbek rzeczywistych
 - przeglądów / konserwacji zgodnie z Instrukcją obsługi
 - regulacji i ustawiania parametrów
 - diagnozy, analizy i naprawy najczęstszych (podstawowych usterek) / awarii.
- Zakończenie szkolenia wydaniem certyfikatu personelowi Pracowni.

4. Dostawa dokumentacji:

- dokument poświadczający dopuszczenie do stosowania na terenie Unii Europejskiej (certyfikat CE/deklaracja UE) w języku polskim
 - kompletnej Instrukcji obsługi oryginalnej wraz z tłumaczeniem na język polski, min. w wersji elektronicznej, instrukcja obsługi powinna zawierać min.:
 - rysunki, schematy, opisy i objaśnienia niezbędne do użytkowania, konserwacji i naprawy oraz sprawdzenia prawidłowości jej działania
 - opisy i objaśnienia niezbędne do ustawienia i regulacji aparatu
 - opisy i objaśnienia niezbędne do obsługi urządzenia
 - opis sytuacji awaryjnych i sposób postępowania w takich wypadkach
 - opis czynności regulacyjnych i konserwacyjnych wraz z instrukcjami
 - specyfikacje części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych
 - karta gwarancyjna wraz z warunkami gwarancji wymagany jest aby w karcie gwarancyjnej zawarte zostały wymagane przez Dostawcę okresowe przeglądy techniczne i konserwacje konieczne do utrzymania gwarancji (jeśli wymagane)
 - świadectwo wzorcowania czujnika temperatury wystawione przez akredytowaną jednostkę i zawierające znak akredytacji
 - świadectwo wzorcowania przetwornika ciśnienia wystawione przez akredytowaną jednostkę i zawierające znak akredytacji
 - certyfikaty materiałów odniesienia potwierdzający spełnienie wymagań ISO 17034, ISO 17025;
 - karty charakterystyki dostarczonych CRM w języku polskim
 - protokół z przeprowadzonych sprawdzeń
 - pozostała ewentualna dokumentacja techniczna
- 5.** Podpisanie Protokołu odbioru przez Pracownię oraz Dostawcę nie wcześniej niż po potwierdzeniu spełnienia powyższych wymagań.

Pozostałe wymagania:

Gwarancja – min. 12 miesięcy od daty podpisania Protokołu odbioru

Termin realizacji – należy wskazać termin realizacji w tygodniach od daty otrzymania Zamówienia

Miejsce realizacji usługi – ORLEN Laboratorium S.A., Punkt Obsługi Laboratoryjnej PP7/1 w Lublinie przy ulicy Zembrzyckiego 116B, 20-388 (teren zamknięty).

III. Sposób złożenia Oferty

Oferta winna być sporządzona w języku polskim. Oferta musi być kompletna i przygotowana z uwzględnieniem informacji podanych w niniejszym zapytaniu ofertowym. Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy Zakupowej CONNECT do dnia wskazanego w zapytaniu, w odpowiednio przygotowanych do tego celu blokach. Dopuszcza się załączniki w formacie ".doc", ".xls", ".pdf".

Przewiduje się równoległy proces składania poszczególnych części oferty; część formalna, techniczna i handlowa składane są równolegle; otwarcie części handlowej następuje po akceptacji części formalnej i technicznej.

Część Formalna

Prosimy o przedstawienie:

- potwierdzenia o zapoznaniu się i akceptacji zasad prezentowanych w dokumentach „Kodeks postępowania dla Dostawców GK ORLEN”, „Polityka ochrony praw człowieka w GK ORLEN”, „Polityka przeciwdziałania korupcji i nadużyciom w GK ORLEN”, „Polityka przyjmowania i wręczania upominków w GK ORLEN”, „Polityka zarządzania konfliktem interesów w GK ORLEN”
- aktualnego KRS, wyciągu/wypisu z jawnych danych i informacji udostępnianych przez CEIDG lub równoważnego dokumentu rejestrowego
- oświadczenia, że Oferent jest zarejestrowany jako czynny podatnik VAT i nie został wykreślony z rejestru jako podatnik VAT
- oświadczenie, że Oferent prowadzi działalność w zakresie będącym przedmiotem zapytania ofertowego oraz działalność ta została ujawniona w rejestrze podmiotów gospodarczych
- oświadczenia, że dane firmy/Oferenta zawarte w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych są aktualne (dotyczy jedynie podmiotów zobowiązanych na podstawie obowiązujących przepisów prawa do wpisu do CRBR). W przypadku kontrahenta będącego osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą - prosimy wybrać "NIE"
- aktualne (nie starsze niż 3 miesiące od wyznaczonego terminu składania ofert) zaświadczenia o niezaleganiu w opłaceniu podatków oraz składek na ubezpieczenia społeczne z ZUS i US (wymóg dotyczy podmiotów krajowych)

Część Techniczna

Prosimy o przedstawienie:

- oferty technicznej zawierającej potwierdzenie realizacji wymaganej usługi, w tym specyfikację oferowanego aparatu oraz wyczerpujące i konkretne odpowiedzi na wszystkie podane w pkt. II zapytania ofertowego zagadnienia w formie zwięzłych opisów; jeżeli którekolwiek z wymagań wyszczególnionych w zapytaniu nie jest spełnione w części lub w całości, prosimy o wyraźne zaznaczenie tego faktu

- wypełnionego i podpisanego Oświadczenia Oferenta – Zał. nr 1
- okresu gwarancji
- terminu realizacji usługi w tygodniach (od daty otrzymania zamówienia)

W części technicznej NIE WOLNO dodawać załącznika z kalkulacją cenową – w przypadku załączenia oferty handlowej w pozycjach technicznych zastrzegamy możliwość odrzucenia oferty bez rozpatrywania.

Część Handlowa

Prosimy o przedstawienie:

- ceny netto za usługę z uwzględnieniem kosztów związanych z utrzymaniem zaoferowanej gwarancji

- potwierdzenia zapoznania się i akceptacji Kar umownych zaproponowanych w Zał. nr 2
- terminu płatności

IV. Informacje dodatkowe dla Oferentów

Oferent ma prawo zgłaszać dodatkowe pytania dotyczące niniejszego zapytania ofertowego wyłącznie poprzez Platformę Zakupową CONNECT. Prosimy, aby pod treścią pytań nie umieszczać danych identyfikujących Państwa firmę (nazwy firmy, imienia i nazwiska osoby zadającej pytania). Odpowiedzi będą udzielane tą samą drogą z zastrzeżeniem prawa do odmowy udzielenia odpowiedzi na zgłoszone pytania bez podania przyczyny.

W przypadku przedłożenia oferty niekompletnej Oferent zobowiązany będzie do jej uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Brak uzupełnienia oferty przez Oferenta w wyznaczonym terminie spowoduje jej automatyczne odrzucenie. Ponadto Oferent może być zobligowany do uzupełnienia oferty o dodatkowe dokumenty/informacje w wyznaczonym terminie. Niedostarczenie przez Oferenta w wyznaczonym terminie wymaganych dokumentów/informacji spowoduje automatyczne odrzucenie oferty.

V. Poufność

Oferent zobowiązuje się do traktowania wszelkich informacji wynikających z niniejszego zapytania ofertowego jako poufne. Informacje dotyczące faktu zaproszenia Oferenta do udziału w niniejszej procedurze, faktu złożenia oferty, prowadzenia negocjacji handlowych oraz zawartych umów, mogą być udzielane przez Oferenta jedynie po uzyskaniu pisemnej zgody Spółki na przekazywanie osobom trzecim lub publikację takich informacji.

VI. Zastrzeżenia Zamawiającego

ORLEN Laboratorium S.A. nie jest związana postanowieniami ustawy o zamówieniach publicznych i jako Zamawiający zastrzega sobie prawo do:

- swobodnego wyboru Dostawcy według przyjętych kryteriów oceny, a tym samym do odrzucenia oferty bez podania przyczyny (w części lub w całości),
- odrzucenia oferty niekompletnej lub gdy na etapie oceny ofert stwierdzi po weryfikacji danych, iż podane przez Oferenta dane są nieprawdziwe i może się to przełożyć na wynik postępowania przetargowego,
- odstąpienia od ustalonych kryteriów wyłącznie w przypadku pojawienia się istotnych okoliczności, mających wpływ na interes i dobro Zamawiającego,
- unieważnienia postępowania bez podania przyczyn,
- odrzucenia wydania referencji bez podania przyczyny,
- prowadzenia dodatkowych wielostopniowych negocjacji technicznych i cenowych (w tym aukcji elektronicznej)
- wykluczenia Oferentów i Dostawców pochodzących z „Państwa trzeciego”. Przez definicję „Państwa trzeciego” należy rozumieć:
 - inne niż państwo członkowskie Unii Europejskiej, lub
 - inne niż państwo będące stroną Porozumienia Światowej Organizacji Handlu (WTO) w sprawie zamówień rządowych, lub
 - inne niż państwo będące stroną umowy międzynarodowej z UE, która gwarantuje wzajemny i równy dostęp do rynku zamówień publicznych.

ORLEN Laboratorium S.A. zastrzega, że:

- w przypadku akceptacji złożonej oferty, Oferent zostanie poinformowany w formie pisemnej (zamówienie/umowa),
- potwierdzenia uzgodnionych warunków zamówienia/umowy ze strony ORLEN Laboratorium mogą dokonywać jedynie osoby posiadające stosowane pełnomocnictwo,
- zamówienie/umowa zostanie zawarta z chwilą podpisania jej przez ORLEN Laboratorium S.A. i Dostawcę lub potwierdzenia przyjęcia jej do realizacji przez Dostawcę.

Oferent ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty i nie przysługuje mu prawo zwrotu poniesionych kosztów. Oferentowi nie przysługują żadne roszczenia z tytułu odrzucenia jego oferty lub nie wybrania oferty. Nie przewiduje się trybu odwoławczego od dokonania wyboru Dostawcy.

VII. Wybór Dostawcy

1. Wybór Dostawcy zostanie dokonany na podstawie oceny złożonych ofert, w oparciu o ustalone wcześniej kryteria oraz po przeprowadzeniu negocjacji finansowych.
2. Oceny ofert dokona Zespół Zakupowy ze strony ORLEN Laboratorium S.A. – bez udziału Oferentów.
3. Planuje się przeprowadzić ocenę ofert w trzech etapach:

Etap I Ocena formalna

Etap II Ocena techniczna obejmująca spełnienie wymagań technicznych obligatoryjnych w zakresie:

- potwierdzenia wymagań wyspecyfikowanych w pkt. II zapytania
- akceptacji zapisów w Oświadczeniu Oferenta

Etap III Ocena handlowa obejmująca:

- warunki finansowe obejmujące: cenę netto z uwzględnieniem kosztów związanych z utrzymaniem zaoferowanej gwarancji oraz termin płatności
- akceptację Kar umownych

Warunkiem zakwalifikowania oferty do następnego Etapu jest pozytywna ocena oferty w danym etapie. Firmy, które przedstawią oferty nie podlegające odrzuceniu zostaną zaproszone do dalszych negocjacji.

4. Za najlepszą zostanie uznana oferta, która będzie spełniała kryteria formalne, postawione obligatoryjne wymagania techniczne oraz otrzyma najwyższą punktację handlową.

VIII. Uwagi dodatkowe

1. W ORLEN Laboratorium S.A. został wdrożony Zintegrowany System Zarządzania Środowiskiem i BHP wg normy PN-EN ISO 14001 i PN-ISO 45001, którego celem jest utrzymanie zgodności z obowiązującym prawem ochrony środowiska i BHP oraz stały postęp w dziedzinie zmniejszania uciążliwości Spółki dla środowiska. Dokumentem wiodącym Systemu jest „Polityka Zintegrowanego Systemu Zarządzania”.
2. W ORLEN Laboratorium podczas wykonywania prac obowiązują przepisy wewnętrzne w zakresie BHP, Zarządzenia Kompleksowego Systemu Prewencji ORLEN S.A. lub Zarządzenia Kompleksowego Systemu Prewencji ANWIL S.A. w tym Zarządzeń dotyczących wydawania zezwoleń jednorazowych, do których przestrzegania Dostawca jest zobowiązany.
3. Wszyscy pracownicy zatrudnieni podczas realizacji tego zadania przez Dostawcę będą posiadać kwalifikacje i uprawnienia oraz będą posiadać stosowne szkolenia BHP (w tym uprawnienia niezbędne do wykonywania pracy na terenie ORLEN S.A. lub ANWIL S.A. lub Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o.)
4. Osoby pracujące na terenie Zakładu Produkcyjnego ORLEN S.A. zobowiązane są do przestrzegania wewnętrznych zasad o ruchu osobowym zgodnie z Zarządzeniem 34/DG/2023 z dnia 25 września 2023, osoby pracujące na terenie Zakładu Produkcyjnego ANWIL S.A. zobowiązane są do przestrzegania wewnętrznych zasad o ruchu osobowym zgodnie z Zarządzeniem 45/DG/2020 z dnia 23 października 2020; osoby pracujące na terenie Zakładu Produkcyjnego ORLEN Południe S.A. zobowiązane są do przestrzegania wewnętrznych zasad o ruchu osobowym zgodnie z Zarządzeniem 58/DG/2025 z dnia 25.11.2025, natomiast osoby pracujące na Terenie chronionym w Gdańsku zobowiązane są również do przestrzegania zasad ruchu osobowego i pojazdów zgodnie z Zarządzeniem nr 44/DG/2025 z dnia 8 września 2025.
5. Osoby pracujące na terenie Zakładu Produkcyjnego ORLEN S.A. zobowiązane są do przestrzegania wewnętrznych zasad o ruchu materiałowym zgodnie z Zarządzeniem 5/DG/2022 z dnia 6 kwietnia 2022.
6. Osoby pracujące na terenie ORLEN Laboratorium S.A. zobowiązane są do zapoznania się z Instrukcją Bezpieczeństwa ws. ogólnych zasad postępowania dla osób przebywających na terenie ORLEN Laboratorium S.A.
7. Dostawca jest wytwórcą odpadów powstałych podczas wykonywania usługi, w związku z tym zobowiązany jest do zagospodarowania wytworzonych odpadów zgodnie z obowiązującymi wymaganiami Ustawy o odpadach z dnia 14 grudnia 2012 r.
8. ORLEN Laboratorium S.A. zastrzega sobie prawo do wykonawstwa zastępczego w przypadku niewłaściwego zagospodarowania odpadów lub ich porzucenia. Kosztami zostanie obciążony Dostawca.
9. Dostawca ma obowiązek zgłaszania do osoby odpowiedzialnej za odbiór usługi ilości i rodzaju wytworzonych odpadów podczas realizacji zleconej usługi.
10. Dostawca ma obowiązek zgłaszania do osoby odpowiedzialnej za odbiór usługi będącej przedmiotem zamówienia zdarzeń potencjalnie wypadkowych lub wypadków pracowników oraz zdarzeń środowiskowych, które powstały podczas jej realizacji.
11. Dostawca ma obowiązek posiadania ubezpieczenia OC w zakresie prowadzonej działalności zgodnej z przedmiotem niniejszego Zamówienia, gwarantującego pokrycie ewentualnych strat wyrządzonych podczas realizacji dostawy/usługi.

Złożenie oferty do niniejszego Zapytania jest jednoznaczne w akceptacją przez Dostawcę warunków realizacji dostaw na teren ORLEN S.A. / ANWIL S.A. / ORLEN Południe S.A./ Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o. w tym:

- przestrzegania wewnętrznych zasad BHP
- przestrzegania wewnętrznych zasad o ruchu osobowym oraz ruchu materiałowym na terenie Obiektu chronionego ORLEN S.A./ANWIL S.A./ORLEN Południe S.A./Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o. zgodnie z obowiązującymi Zarządzeniami
- zawarcia umowy z ORLEN Ochroną Sp. z o.o., która umożliwi ruch osobowy i materiałowy na terenie Obiektu chronionego ORLEN S.A., ANWIL S.A. lub ORLEN Południe S.A./ Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o.
- ponoszenia wszelkich opłat wynikających z realizacji dostawy, w tym opłat związanych z odbyciem niezbędnych szkoleń BHP, opłat związanych z utrzymaniem kart identyfikacyjnych, czy też opłat za wjazd pojazdem na teren Obiektu chronionego ORLEN S.A./ANWIL S.A./ORLEN Południe S.A./ Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o.

* Na życzenie jesteśmy w stanie dostarczyć Państwu wszelkie dodatkowe informacje wynikające z realizacji dostaw na terenie ORLEN S.A./ANWIL S.A./ORLEN Południe S.A./ Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o. w wersji elektronicznej na wskazany adres e-mailowy.

-
- ponoszenia wszelkich opłat wynikających z realizacji dostawy, w tym opłat związanych z odbyciem niezbędnych szkoleń BHP, opłat związanych z utrzymaniem kart identyfikacyjnych, czy też opłat za wjazd pojazdem na teren Obiektu chronionego ORLEN S.A./ANWIL S.A./ORLEN Południe S.A./ Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o.