

Płock, dnia 2026-04-27

Zapytanie ofertowe nr LAB/2/000137/26

I. Zakres zapytania ofertowego

ORLEN Laboratorium S.A. zaprasza do złożenia oferty na realizację niżej wyspecyfikowanych usług.

II. Przedmiot zapytania ofertowego

Usługa A

1. Sprzedaż 1 sztuki aparatu do miareczkowania potencjometrycznego do analizy oznaczania zawartości wody Karla Fischera w glikolu: etylenowym (MEG), dietylenowym (DEG), trietylenowym (TEG) oraz środkach powierzchniowo czynnych wg metody PN ISO 760.

Wymagania techniczne

- Aparat umożliwiający miareczkowanie do punktu końcowego (SET),
 - Aparat kompaktowy do miareczkowania potencjometrycznego Karla Fischera, automatycznie zatrzymujący miareczkowanie w punkcie końcowym reakcji,
 - Aparat spełniający zakres pomiarowy oznaczania zawartości wody od 0,0010 %(m/m) do 100 %(m/m),
 - Aparat o dokładności podawania wyniku: do 0,0001%,
 - Aparat z możliwością wybrania jednostki wyniku: %, ppm, mg/g, µg/g,
 - Aparat zapewniający dokładność dozowania $\pm 0,001$ ml,
 - Aparat powinien być wyposażony w:
 - wbudowane mieszadło magnetyczne lub mechaniczne zapewniające regulację obrotów w taki sposób, aby podczas mieszania nie tworzyły się wiry i nie były zaciągane pęcherzyki powietrza,
 - wzorcowaną* biuretę o pojemności 10 ml, wyposażoną w trójdrożny kurek odcinający; biureta wzorcowana w objętościach 10%, 50%, 100% przez akredytowane laboratorium
- *Wyposażenie pomiarowe powinno być wzorcowane zgodnie z wymaganiami PCA zgodnie z dokumentem DA-06 wyd. 9. Punkty pomiarowe wzorcowania powinny zawierać się w Zakresie Akredytacji Usługodawcy. Świadectwa wzorcowania powinny zawierać: symbol akredytacji-wzorcowanie, zastosowaną spójność pomiarową, wzorcową wartość odniesienia, zmierzoną wartość odniesienia wzorcowanego obiektu, błąd pomiaru i niepewność rozszerzoną pomiaru.
- szczelne naczynie do miareczkowania o pojemności nie mniejszej niż 200ml
 - elektrodę platynową przeznaczoną do oznaczania wody wg Karla Fischera
 - statyw i uchwyt do elektrody
 - komplet wężyków i kabli podłączeniowych
 - dotykowy wyświetlacz LCD, na którym będzie możliwość wprowadzania danych próby tj. nazwa próbki, kod próbki (skanowanie przez podłączenie skanera kodów QR), masa próbki lub jej objętość oraz będzie prezentowana krzywa miareczkowania podczas analizy.
- Oprogramowanie sterujące pracą aparatu,
 - Pamięć przechowywania ok. 100 danych miareczkowania (w tym: wyników i krzywej miareczkowania) z automatycznym usuwaniem starszych danych pomiarowych,
 - Pamięć umożliwiającą wprowadzenie min. 10 programów miareczkowania,
 - Aparat powinien być wyposażony w złącze USB do podłączenia czytnika kodów QR,

- Możliwość podłączenia dowolnego typu elektronicznej wagi analitycznej dostępnej na polskim rynku co zapewni transfer masy próbki z wagi do aparatu,
 - Aparat powinien umożliwiać:
 - wymianę rozpuszczalnika oraz opróżnianie naczynka po skończonej analizie w ciągu kilku sekund bez otwierania naczynia do miareczkowania
 - manualną weryfikację punktu końcowego miareczkowania potencjometrycznego
 - Możliwość ustawienia kilku metod w zależności od badanego produktu z uwzględnieniem gęstości produktu
 - Wymagana możliwość podłączenia do systemu LIMS**
 - Materiały eksploatacyjne dodatkowe/zapasowe:
 - wzorcowana* biureta o pojemności 10 ml, wyposażoną w trójdrożny kurek odcinający (biureta wzorcowana w objętościach 10%, 50%, 100% przez akredytowane laboratorium) - 1 sztuka
 - naczynie do miareczkowania o pojemności nie mniejszej niż 200 ml - 1 sztuka
 - elektroda platynowa - 1 sztuka
 - Certyfikowane materiały odniesienia zaw. wody – ok. 0,0020 %(m/m), ok. 0,01%(m/m), ok. 0,1 %(m/m).
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 aparatu do oznaczania zawartości wody wg PN-ISO 760:2001.
 - 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 (nie ograniczając się tylko do tego i gdy ma to zastosowanie):
 - 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.
2. Dostawa, wniesienie, montaż, instalacja i uruchomienie aparatu w Pracowni, w tym:
- sprawdzenie testu dozowania biurety
 - wykonanie miana titranta
 - sprawdzenie aparatu za pomocą certyfikowanych materiałów odniesienia dostarczonych wraz z aparatem (punkty sprawdzenia: wg PN-ISO 760) – ok. 0,0020 %(m/m), ok. 0,01%(m/m), ok. 0,1 %(m/m); ocena poprawności działania wg kryterium: uzyskany wynik powinien być równy podanemu odchyleniu certyfikowanego CRM lub różniący się o nie więcej niż wskazana wartość odtwarzalności normatywnej metody $\sqrt{2}$ ($R/\sqrt{2}$); w przypadku braku precyzji normatywnej zostanie wykorzystana precyzja wewnątrzlaboratoryjna
 - wykonanie podwójnego badania dla dwóch różnych próbek rzeczywistych standardowo badanych w Pracowni w celu sprawdzenia powtarzalności; kryterium poprawności precyzja normy PN ISO 760 (próbki zapewni Pracownia)
 - wykonanie badania dla 2 próbek rzeczywistych o różnych zawartościach wody na dostarczonym aparacie i na obecnie eksploatowanym przez Pracownię; kryterium poprawności precyzja normy PN ISO 760 (próbki zapewni Pracownia).
3. Przeszkolenie Personelu:
- Pracowni (min. 2-3 osoby, min 1 dniowe) w zakresie:

- obsługi i bieżącej konserwacji aparatu,
wykonywania sprawdzeń oraz badań próbek rzeczywistych
 - Działu Utrzymania Ruchu w zakresie:
przeglądów/konserwacji zgodnie z instrukcją obsługi,
regulacji i ustawiania parametrów,
diagnozy, analizy i naprawy najczęstszych usterek (podstawowych usterek)/awarii.
4. Dostarczenie wymaganej dokumentacji
- dokument poświadczający dopuszczenie do stosowania na terenie Unii Europejskiej (CE) w języku polskim,
 - karta gwarancyjna wraz z warunkami gwarancji,
 - niezbędna dokumentacja techniczna,
 - kompletna instrukcja obsługi aparatu: oryginalna oraz w języku polskim (w wersji papierowej oraz 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
opis czynności regulacyjnych i konserwacyjnych wraz z instrukcjami
specyfikacje części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych
 - świadectwo wzorcowania biurety dozującej w trzech punktach
 - świadectwa/certyfikaty dla CRM-ów
 - protokół z przeprowadzonych sprawdzeń.
5. Podpisanie Protokołu Odbioru przez Pracownię oraz Dostawcę potwierdzającego spełnienie powyższych wymagań.

Pozostałe wymagania:

Gwarancja na aparat – min. 12 miesięcy od daty podpisania Protokołu odbioru.

Miejsce realizacji usługi - Pracownia w Laboratorium Centralnym, teren Obiektu Chronionego ORLEN S.A. Płock (teren zamknięty).

Usługa B

1. Sprzedaż **1sztuki aparatu do miareczkowania potencjometrycznego do wykonywania oznaczeń:**
- **Liczba zasadowa (TBN – Total Base Number) wg PN-ISO 3771:2012**
 - **Liczba bromowa (Bromine Number / Bromine Index) metody potencjometryczne dla frakcji alifatycznych i aromatycznych wg ASTM D1159**
 - **Liczba zmydlania wg PN-ISO 6293-2:2010.**

Wymagania techniczne

- Aparat z min. 2 kanałami elektrod i wejściem temperatury
- Kanały pomiarowe i dokładność
 - pomiar mV (redoks/ORP): zakres $\pm 2000,0$ mV, rozdzielczość nie gorsza niż 0,1 mV
 - temperatura: co najmniej $-5...+105^{\circ}\text{C}$, rozdzielczość nie gorsza niż $0,1^{\circ}\text{C}$, kompensacja ATC/MTC; wejście dla sondy Pt1000
 - tryby EP (punkt końcowy) i EQ (punkt równoważnikowy) z możliwością wyświetlania krzywej miareczkowania i pochodnych
- Biurety i dozowanie
 - zespół biuret wymiennych 2,5 / 5 / 10 / 25 mL z rozdzielczością dozowania $\geq 1/20\ 000$ kroku
 - materiały w kontakcie z titrantem: PTFE, szkło borokrzemowe, KEL F (odporność chemiczna)
 - automatyczna kalibracja biurety i procedura bezpiecznego płukania/wymiany titranta
- Elektrody i akcesoria
 - elektroda umożliwiająca oznaczanie liczby zasadowej (TBN – Total Base Number) zgodnie z wymaganiami normy PN ISO 3771:2012
 - elektroda umożliwiająca oznaczanie liczby bromowej zgodnie z wymaganiami normy ASTM D1159
 - elektroda umożliwiająca oznaczanie liczby zmydlania zgodnie z wymaganiami normy PN-ISO 6293-2:2010
 - sonda temperatury Pt100, wejście na sondę temperatury Pt1000; uchwyt elektrod z regulacją wysokości i kąta

- mieszadło magnetyczne ze statywem i uchwytem elektrod sterowane z poziomu titratora; dopuszcza się mieszadło śmigłowe
- Wydajność i automatyzacja
 - pamięć metod/wyników: ≥ 50 wyników + biblioteka metod (TBN/Br Index itp.)
 - eksport danych: USB (CSV); dodatkowo RS 232/Ethernet
 - ekran kolorowy z podglądem krzywych w czasie rzeczywistym, interfejs wielojęzyczny
- Środowisko pracy i zasilanie
 - warunki pracy: 10–40°C, wilgotność $\leq 80\%$ RH; kompaktowa obudowa odporna na chemikalia
 - zasilanie zgodne z IEC/EN 61010 1; kompatybilność EMC IEC/EN 61326 1 (lub równoważne)
- Materiały eksploatacyjne (start): butelki bursztynowe na titranty, przewody PTFE, zestaw do płukania biurety, zestyki dozujące
- Zestaw elektrod zapasowych - po 1 szt. dla każdego oznaczenia - do oznaczania liczby zasadowej, liczby bromowej oraz liczby zmydlenia, wraz z wymaganymi roztworami serwisowymi producenta przeznaczonymi do prawidłowej eksploatacji, kontroli i przechowywania elektrod (m. in. roztwory do przechowywania elektrod, roztwory kondycjonujące/aktywujące, roztwory płuczące i czyszczące, roztwory uzupełniające elektrolit – jeżeli dotyczy, roztwory kontrolne zalecane do sprawdzania poprawności pracy elektrody).
- CRM do weryfikacji metod
 - Liczba zasadowa – Liczba zasadowa TBN6 mg KOH/g, Liczba zasadowa TBN10 mg KOH/g
 - Liczba bromowa – Bromek/Bromian r-r wzorcowy (0,2500 M w przeliczeniu na Br2) zgodnie z pkt 7.4 normy ASTM D1159.

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 aparatu.
 - 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 (nie ograniczając się tylko do tego i gdy ma to zastosowanie):
 - 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.
 - Współpraca z komputerem i oprogramowaniem producenta do sterowania, wprowadzania danych próbek i akwizycji wyników
 - Licencja oprogramowania (1 stanowisko) z prawem aktualizacji do najnowszej wersji w okresie gwarancji
 - Wymagana możliwość przenoszenia danych do Excela oraz do systemu LIMS**
2. Dostawa, wniesienie, montaż, instalacja i uruchomienie aparatu w Pracowni.
3. Sprawdzenie poprawności działania aparatu dla zdefiniowanego w pkt 1 zakresu zastosowań przy użyciu certyfikowanych materiałów odniesienia CRM (po stronie Dostawcy).
4. Szkolenie personelu
- Pracowni w zakresie:
 - obsługi i funkcjonalności aparatu - zestawu
 - wykonywania sprawdzenia poprawności działania

- wykonywania badań próbek rzeczywistych
- podstawowej i bieżącej konserwacji, przeglądu aparatu
- Działu Utrzymania Ruchu w zakresie:
 - przeglądów / konserwacji wg harmonogramu i zgodnie z Instrukcją obsługi
 - regulacji i ustawiania parametrów
 - diagnozy, analizy i naprawy najczęstszych (podstawowych usterek) / awarii

Zakończenie szkolenia potwierdzone certyfikatem

5. Dostawa dokumentacji:

- dokument poświadczający dopuszczenie do stosowania na terenie Unii Europejskiej (wymagany certyfikat CE / deklaracja UE) w języku polskim
- karta gwarancyjna wraz z warunkami gwarancji
- kompletna instrukcja obsługi oryginalna wraz z tłumaczeniem na język polski min. w wersji papierowej i/lub elektronicznej, zgodna z przepisami prawa oraz dyrektywami wskazanymi w deklaracji zgodności. Instrukcja obsługi powinna zawierać min.:
 - rysunki, schematy, opisy i objaśnienia niezbędne do użytkowania, konserwacji i naprawy oraz sprawdzenia prawidłowości działania
 - opisy i objaśnienia niezbędne do ustawienia i regulacji aparatu
 - opisy i objaśnienia niezbędne do obsługi aparatu
 - opis sytuacji awaryjnych i sposób postępowania w takich wypadkach
 - opis czynności regulacyjnych i konserwacyjnych wraz z instrukcjami
 - specyfikacje części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych
- certyfikat potwierdzający zgodność aparatu z normą PN-ISO 3771:2012, ASTM D1159 oraz PN-ISO 6293-2:2010 wydany przez Producenta
- protokół z przeprowadzanego sprawdzenia aparatu zgodnie z pkt. 3
- certyfikat ze szkolenia

6. Podpisanie Protokołu Odbioru przez Pracownię oraz Dostawcę potwierdzającego spełnienie powyższych wymagań

Pozostałe wymagania:

Gwarancja na aparat – min. 12 miesięcy od daty podpisania Protokołu odbioru.

Miejsce realizacji usługi – Pracownia na terenie Obiektu Chronionego ORLEN Południe S.A. (teren zamknięty), Jedlicze.

****Wymagania dot. możliwości podłączenia aparatu do systemu LIMS - aparat bez komputera musi spełniać następujące wymagania:**

- 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
- aparat musi generować plik pojedynczej próbki (testu) w jednym z formatów: txt, csv
- plik musi zawierać:
 - nazwę metody
 - numer próbki
 - nazwy badanych komponentów
 - wyniki
- możliwość podłączenia czytnika kodów QR (podanie które czytniki współpracują z aparatem)
- dostarczenie instrukcji która w najkrótszy i najbardziej intuicyjny przedstawi 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.

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. Oferentom umożliwiono częściowe złożenie oferty tj. na wybrane pozycje/usługi zapytania ofertowego.

Część Formalna

Prosimy o przedstawienie:

- potwierdzenia o zapoznaniu się i akceptacji zasad prezentowanych w dokumentach "Kodeks postępowania dla Dostawców 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", "Polityka ochrony praw człowieka w GK ORLEN"
- aktualnego KRS, wyciągu/wypisu z jawnych danych i informacji udostępnianych przez CEIDG lub równoważnego dokumentu rejestrowego
- oświadczenia potwierdzającego, że Oferent jest zarejestrowany jako czynny podatnik VAT i nie został wykreślony z rejestru jako podatnik VAT
- oświadczenia, że dane Oferenta zawarte w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych są aktualne – jeśli wymagane dotyczy
- potwierdzenia, że Oferent prowadzi działalność w zakresie będącym przedmiotem zapytania ofertowego oraz działalność ta została ujawniona w rejestrze podmiotów gospodarczych.

Część Techniczna

Prosimy o przedstawienie:

- potwierdzenia realizacji wymaganej usługi tj. oferta techniczna powinna zawierać 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 – Załącznik nr 1
- okresu gwarancji
- terminu realizacji usługi.

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
- terminu płatności
- akceptacji kar umownych – Załącznik nr 2.

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 jednorazowa),
- 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 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, po przeprowadzeniu negocjacji handlowych.
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 spełnienia wymagań technicznych z pkt. II zapytania ofertowego
- Oświadczenia Oferenta (Załącznik nr 1)

Etap III Ocena handlowa obejmująca:

- warunki finansowe (wartość zdyskontowana) - cena netto oraz termin płatności
- akceptację kar umownych (Załącznik nr 2).

Warunkiem zakwalifikowania oferty do następnego Etapu jest pozytywna ocena oferty w danym etapie.

Firmy, które przedstawiają oferty nie podlegające odrzuceniu zostaną zaproszone do dalszych negocjacji.

4. Dla każdej pozycji/usługi 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 PNEN 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 S.A. podczas wykonywania prac obowiązują przepisy wewnętrzne dostępne pod adresami zgodnie z poniższym:
 - a) na terenie ORLEN S.A. i Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o.
<https://www.orlden.pl/pl/o-firmie/o-spolce/nasze-standardy/bezpieczenstwo-w-orldenie/wykonawcy-zewnetrzni/wymagania-bezpieczenstwa>
oraz
https://rafineriagdanska.pl/3628/dla_dostawcow
 - b) na terenie ANWIL S.A.
<https://anwil.orlden.pl/pl/Oferta/Strefa-zakupow/Wytyczne-dla-oferentow-i-dostawcow>
 - c) na terenie ORLEN Południe S.A.
<https://www.orldenpoludnie.pl/PL/OFirmie/Strony/Dla-kontraktorow.aspx>.
3. Osoby pracujące na terenie ORLEN Laboratorium S.A. zobowiązane są do zapoznania się z Ogólnymi zasadami postępowania dla osób przebywających na terenie ORLEN Laboratorium S.A.
4. 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.
5. ORLEN Laboratorium S.A. zastrzega sobie prawo do wykonawstwa zastępczego w przypadku niewłaściwego zagospodarowania odpadów lub ich porzucenia. Kosztami zostanie obciążony Dostawca.
6. Dostawca ma obowiązek zgłaszania do osoby odpowiedzialnej za odbiór usługi ilości i rodzaju wytworzonych odpadów podczas realizacji zleconej usługi.
7. 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.
8. Dostawca ma obowiązek posiadania ubezpieczenia OC w zakresie prowadzonej działalności zgodnej z przedmiotem niniejszego Zapytania ofertowego, gwarantującego pokrycie ewentualnych strat wyrządzonych podczas realizacji dostawy/usługi.

Złożenie oferty do niniejszego Zapytania jest jednoznaczne z 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./ORLEN Południe S.A./Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o.;
- przestrzegania zakazu wjazdu na teren zamknięty Obiektu chronionego ORLEN S.A./ORLEN Południe S.A./ANWIL S.A./Rafinerii Gdańskiej Sp. z o.o. pojazdów samochodowych wyprodukowanych przez koncerny mające siedzibę na terenie Chińskiej Republiki Ludowej;
- 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.