



ZAPYTANIE OFERTOWE nr 02/2026

....., dnia

Załącznik nr 1 do Zapytania Ofertowego

Formularz ofertowy

Oferta dla firmy
Przedsiębiorstwo Farmaceutyczno-Chemiczne SYNTEZA Sp. z o.o.
ul. Św. Michała 67/71
61-005 Poznań
NIP 7821013533
KRS 0000124038

W odpowiedzi na zapytanie ofertowe z dnia **22.01.2026** r. dotyczące zakupu surowców pomocniczych składam niniejszą ofertę na realizację w/w zamówienia.

I Nazwa i dane adresowe wykonawcy

Nazwa:

.....

Adres:

.....

NIP:

.....

Telefon:

.....

Adres

email:.....

II. Przedmiot zamówienia

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena netto	Waluta	Specyfikacja
1.	Celuloza mikrokrystaliczna (PH 101)	50 kg			Wyprodukowano zgodnie z GMP. Surowiec musi spełniać następujące wymagania jakościowe i ilościowe: - dostępny certyfikat analityczny i karta charakterystyki; - wygląd: biały lub prawie biały, drobny lub ziarnisty, lekko higroskopijny proszek; - rozpuszczalność: praktycznie nierozpuszczalna w wodzie, w acetonie, w bezwodnym etanolu, w toluenie, w rozcieńczonych kwasach i roztworze wodorotlenku sodu o stężeniu 50 g/l; - tożsamość (zgodnie z Ph. Eur.): - metoda A: spektroskopia IR: widmo IR próby badanej powinno być zgodne z widmem IR wzorca;



ZAPYTANIE OFERTOWE nr 02/2026

				– metoda B: reakcja barwna za pomocą jodowanego chlorku cynku: zabarwienie substancji na fioletowo-niebieski kolor; – metoda C: stopień polimeryzacji: ≤ 350; • czystość (zgodnie z Ph. Eur.): – rozpuszczalność: rozpuszcza się całkowicie nie pozostawiając żadnych pozostałości; – pH roztworu: 5,0 - 7,5; – przewodność: $\leq 75 \mu S \cdot cm^{-1}$; – substancje rozpuszczalne w eterze: $\leq 0,05\%$; – substancje rozpuszczalne w wodzie: $\leq 0,25\%$; – strata masy po suszeniu: $\leq 7,0\%$; – popiół siarczanowy: $\leq 0,1\%$; • średni rozmiar cząstek [metodą dyfrakcji laserowej (μm)]: ok. 65; • gęstość nasypowa (g/ml): 0,26 - 0,31; • czystość mikrobiologiczna: – TAMC: $\leq 10^3$ CFU/1g; – TYMC: $\leq 10^2$ CFU/1g; – Escherichia coli: nieobecne; – Pseudomonas aeruginosa: nieobecne; – Staphylococcus aureus: nieobecne; – Salmonella: nieobecne; • data ważności: minimum 36 miesiące.
2.	Laktoza bezwodna	50 kg		Wyprodukowano zgodnie z GMP. Surowiec musi spełniać następujące wymagania jakościowe i ilościowe: • dostępny certyfikat analityczny i karta charakterystyki; • wygląd: biały lub prawie biały krystaliczny proszek; • rozpuszczalność: dobrze rozpuszczalny w wodzie, praktycznie nierozpuszczalny w etanolu (96%); • wielkość cząstek: - d10: 35 μm; - d50: 120 μm; - d90: 260 μm; • tożsamość: (zgodnie z Ph.Eur.): – metoda A: spektroskopia IR: widmo IR próby badanej powinno być zgodne z widmem IR wzorca; – metoda D: zawartość wody: 4,5% - 5,5%; • czystość: (zgodnie z Ph.Eur.): – kwasowość lub zasadowość: $\leq 0,4$ ml roztworu NaOH 0,1M zmieni kolor wskaźnika na różowy lub czerwony; – skręcalność optyczna właściwa: od $+54,4^\circ$ do $+55,9^\circ$ (w przeliczeniu na bezwodną substancję); – roztwór S: przezroczysty, zabarwienie nie jest intensywniejsze niż roztworu BY7; – białka i absorbujące światło zanieczyszczenia przy:



ZAPYTANIE OFERTOWE nr 02/2026

					– 400 nm: dla roztworu wzorcowego a: max. 0,04; – 210 - 220 nm: dla roztworu wzorcowego b: max. 0,25; – 270 - 300 nm: dla roztworu wzorcowego b: max. 0,07; – popiół siarczanowy: $\leq 0,1$ % (naważka 1,00 g); • czystość mikrobiologiczna: – TAMC: $\leq 10^2$ CFU/1g; – Escherichia coli: nieobecne; • data ważności: minimum 36 miesięcy.
3.	Krospowidon	20 kg			Wyprodukowano zgodnie z GMP. Surowiec musi spełniać następujące wymagania jakościowe i ilościowe: • dostępny certyfikat analityczny i karta charakterystyki; • wygląd: higroskopijny, biały lub żółtawo-biały proszek lub płatki; • rozpuszczalność: praktycznie nierozpuszczalny w wodzie, w etanolu (96%) i w chlorku metylenu; • tożsamość: (zgodnie z Ph. Eur.): – metoda A: spektroskopia IR: widmo IR próby badanej powinno być zgodne z widmem IR wzorca; – metoda B: reakcja barwna za pomocą jodku potasu w ciągu 30 sekund, nie pojawia się niebieski kolor; – metoda C: rozpuszczalność w wodzie: powstaje zawiesina; – metoda D: przesiewanie: – frakcja A: pozostałość frakcji po przesianiu $>15\%$; – frakcja B: pozostałość frakcji po przesianiu $\leq 15\%$; • czystość: (zgodnie z Ph.Eur.): – nadtlarki: – typ A max. 400 ppm (wyrażony jako H_2O_2); – typ B max. 1000 ppm (wyrażony jako H_2O_2); – substancje rozpuszczalne w wodzie: $\leq 1,5\%$; – zanieczyszczenia A (metoda HPLC): ≤ 10 ppm; – strata masy po suszeniu: $\leq 5,0\%$ – popiół siarczanowy: $\leq 0,1\%$ (naważka 1,0 g); • zawartość N: 11,0-12,8%; • data ważności: minimum 36 miesięcy.
4.	Krzemu dwutlenek koloidalny (Krzemionka koloidalna bezwodna)	10 kg			Wyprodukowano zgodnie z GMP. Surowiec musi spełniać następujące wymagania jakościowe i ilościowe: • dostępny certyfikat analityczny i karta charakterystyki; • wygląd: biały lub prawie biały, lekki, drobny, amorficzny proszek o wielkości cząstek około 15 nm; • rozpuszczalność: praktycznie nierozpuszczalny w wodzie i kwasach mineralnych oprócz kwasu



ZAPYTANIE OFERTOWE nr 02/2026

					fluorowodorowego; rozpuszcza się w gorących roztworach wodorotlenków alkalicznych; • tożsamość: (zgodnie z Ph.Eur.) reakcja na krzemiany: 20 mg substancji wykazuje reakcje na krzemiany; • czystość: (zgodnie z Ph.Eur.): – pH roztworu: 3,5 - 5,5; – chlorki: ≤ 250 ppm; – strata masy po prażeniu: $\leq 5,0\%$; • zawartość: 99,0 - 100,5% (w przeliczeniu na suchą masę); • data ważności: minimum 36 miesięcy.
5.	Stearynian magnezu	20 kg			Wyprodukowano zgodnie z GMP. Surowiec musi spełniać następujące wymagania jakościowe i ilościowe: • dostępny certyfikat analityczny i karta charakterystyki; • wygląd: biały lub prawie biały, bardzo drobny, lekki proszek, tłusty w dotyku; • rozpuszczalność: praktycznie nierozpuszczalny w wodzie i bezwodnym etanolu (96%); • tożsamość: (zgodnie z Ph.Eur.): – metoda C: GC: dwa główne piki na chromatogramie otrzymanym z roztworem testowym są podobne pod względem czasu retencji do dwóch głównych pików na chromatogramie otrzymanym z roztworem referencyjnym. – metoda D: Do 1 ml roztworu S dodać 1 ml rozcieńczonego amoniaku R1; tworzy się biały osad, który rozpuszcza się po dodaniu 1 ml roztworu chlorku amonu OD. Dodać 1 ml 120 g/l roztworu dodekahydratu wodorofosforanu disodu OD; tworzy się biały krystaliczny osad; • czystość: – kwasowość lub zasadowość: max. 0,05 ml roztworu 0,1M NaOH lub 0,1M HCl jest wymagane do zmiany koloru wskaźnika; – chlorki: max. 0,1%; – siarczany: max. 1,0%; – metale ciężkie: – Cd: max. 3 ppm; – Pb: max. 10 ppm; – Ni: max. 5 ppm; • strata masy po suszeniu: $\leq 6,0\%$; • zawartość: – jonów Mg: 4,0 - 5,0% (w przeliczeniu na suchą masę); – kwasu stearynowego: $\geq 40\%$; – zawartość sumy kwasów stearynowego i palmitynowego: $\geq 90\%$; • czystość mikrobiologiczna: – TAMC: $\leq 10^3$ CFU/1g; – TYMC: $\leq 10^2$ CFU/1g;



ZAPYTANIE OFERTOWE nr 02/2026

					– Escherichia coli: nieobecne; – Salmonella: nieobecne; • data ważności: minimum 36 miesięcy.
6.	Otoczka nr 1	25 kg			Wyprodukowano zgodnie z GMP. Surowiec musi spełniać następujące wymagania jakościowe i ilościowe: • typ farmaceutyczny; • składniki otoczki zgodne z monografią Ph. Eur.; • dostępny certyfikat analityczny i karta charakterystyki; • skład jakościowy: – hypromeloza (HPMC) 6 Ph. Eur; – dwutlenek tytanu Ph. Eur; – talk Ph. Eur; – polidekstroza E1200; – glikol polietylenowy (PEG) 3350 Ph. Eur; – żółcień chinolinowa E104; – tlenek żelaza żółty NF/E172; • kolor: jasny (do ustalenia); • data ważności: minimum 24 miesiące od daty produkcji.

Ważność oferty: 20.03.2026

Miejscowość, dnia.....r.

(podpis i pieczęć wystawcy oferty)



ZAPYTANIE OFERTOWE nr 02/2026

Załącznik nr 2 do Zapytania Ofertowego

Ja(my) niżej podpisany(i) oświadczam(y), że:

- 1) znam i akceptuję warunki realizacji zamówienia określone w zapytaniu ofertowym oraz nie wnoszę żadnych zastrzeżeń i uwag w tym zakresie;
- 2) posiadam uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień;
- 3) posiadam niezbędną wiedzę i doświadczenie do realizacji zamówienia;
- 4) dysponuje odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
- 5) Podmiot, który nie jest powiązana/y osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym. Przez powiązania osobowe lub kapitałowe rozumie się wzajemne powiązania pomiędzy Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związanych z przygotowaniem i przeprowadzeniem procedury wyboru Wykonawcy a Wykonawcą, polegające w szczególności na:
 - a) uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej;
 - b) posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji, o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa;
 - c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika;
 - d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia lub są związane z tytułu przysposobienia, opieki lub kurateli z wykonawcą, jego zastępcą prawnym lub członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia;
 - e) pozostawaniu, przed upływem 3 lat od dnia wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia w stosunku pracy lub zlecenia z wykonawcą lub były członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia;
 - f) pozostawaniu z wykonawcą w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że może to budzić uzasadnione wątpliwości co do bezstronności.

Miejscowość, dnia.....r.

(podpis i pieczęć wystawcy oferty)