

ZAPYTANIE OFERTOWE NR 1/2.3.2/POIR/2018

Dotyczy zamówienia usługi polegającej na opracowaniu innowacyjnego ulepszenia technologii

Tytuł projektu: „Opracowanie innowacyjnego ulepszenia technologii procesu projektowania, tworzenia i zarządzania formularzami badań klinicznych eCRF (Electronic Case Report Form/Elektroniczna Karta Obserwacji Klinicznej)”

Projekt będzie realizowany w ramach konkursu ogłoszonego przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój na lata 2014-2020, oś priorytetowa II: „Wsparcie otoczenia i potencjału przedsiębiorstw do prowadzenia działalności B+R+I”, Działanie 2.3 Proinnowacyjne usługi dla przedsiębiorstw, Poddziałanie 2.3.2 „Bony na innowacje dla MŚP”, etap I usługowy. Celem konkursu jest wybór projektów obejmujących zakup od wykonawcy usługi polegającej na opracowaniu nowego lub znacząco ulepszanego wyrobu, usługi, technologii lub nowego projektu wzorniczego. Wybór Wykonawcy usługi w ramach Poddziałanie 2.3.2 „Bony na innowacje dla MŚP” dokonywany przed złożeniem wniosku o dofinansowanie projektu.

1. Zamawiający

2KMM Spółka z Ograniczoną Odpowiedzialnością
Al. Korfantego 79
40-161 Katowice
NIP: 634-250-79-46
Regon: 278139461

2. Nazwa i kod Wspólny Słownik Zamówień

73100000-3 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

3. Tryb udzielenie zamówienia

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie zapytania ofertowego, zgodnie z zasadą konkurencyjności, określoną w Regulaminie konkursu Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój na lata 2014-2020, oś priorytetowa II: „Wsparcie otoczenia i potencjału przedsiębiorstw do prowadzenia działalności B+R+I”, Działanie 2.3 Proinnowacyjne usługi dla przedsiębiorstw, Poddziałanie 2.3.2 „Bony na innowacje dla MŚP”, etap I usługowym.

Warunkiem podpisania umowy z wybranym Oferentem będzie podpisanie przez Zamawiającego umowy o dofinansowanie Projektu w ramach poddziałanie 2.3.2 „Bony na innowacje dla MŚP” w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020.

Zamawiający przewiduje, iż w pierwszej kolejności zostanie podpisana umowa warunkowa na prowadzenie prac badawczych, z racji ubiegania się przez 2KMM Spółkę Z Ograniczoną



Odpowiedzialnością o dofinansowanie projektu w ramach ogłoszonego przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój na lata 2014-2020, Działanie 2.3 Proinnowacyjne usługi dla przedsiębiorstw, Poddziałanie 2.3.2 „Bony na innowacje dla MŚP”. Następnie w przypadku pozyskania dofinansowania i podpisania przez Spółkę umowy o dofinansowanie projektu zostanie podpisana umowa z wybranym Wykonawcą na realizację usługi zgodnie z zakresem określonym w niniejszym zapytaniu.

4. Data ogłoszenia zapytania ofertowego

03.09.2018

5. Forma składania oferty:

- 5.1. Ofertę należy sporządzić na druku „Formularz ofertowy” stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszego zapytania ofertowego, w języku polskim, w formie pisemnej, podpisując ją w sposób nieścieralny.
- 5.2. Ofertę należy złożyć osobiście lub za pomocą poczty elektronicznej:
 - 5.2.1. Oferty składane osobiście należy złożyć w siedzibie Zamawiającego pod adresem aleja Korfantego 79, 40-161 Katowice. Oferta powinna zostać umieszczona w zabezpieczonej (zamkniętej) kopercie i opisana w sposób następujący: **„ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE OFERTOWE NR 1/2.3.2/POIR/2018. NIE OTWIERAĆ DO DNIA 11.09.2018r. DO GODZ. 23:59”**
 - 5.2.2. W przypadku oferty składanej w wersji elektronicznej należy ją zeskanować i przesłać w formacie pdf na adres e-mail: 2kmm@2kmm.pl, podając następujący tytuł e-maila: **„Odpowiedź na zapytanie ofertowe nr 1/2.3.2/POIR/2018. Nie otwierać do dnia 11.09.2018r. do godz. 23:59”**.

6. Termin składania oferty

- 6.1. Oferty należy złożyć w nieprzekraczalnym terminie do dnia 11.09.2018 do godziny 23:59.
- 6.2. Za termin złożenia oferty uważa się datę i godzinę osobistego złożenia oferty na adres Zamawiającego lub otrzymania listu poczty elektronicznej.
- 6.3. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
- 6.4. Oferent może, przed upływem terminu składania oferty, zmienić lub wycofać ofertę.
- 6.5. W toku weryfikacji i oceny oferty, Zamawiający może żądać od Oferentów wyjaśnień dotyczących treści składanych ofert.

7. Termin związania ofertą

- 7.1. Termin związania ofertą wynosi 90 dni.
- 7.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu do składania ofert.



8. Kryteria oceny ofert i opis sposobu ich obliczenia

Wybór najkorzystniejszej oferty nastąpi w oparciu o następujące kryterium:

- Cena oferty (netto)

8.1. Punkty za kryterium „cena oferty (netto)” zostaną obliczone wg następującego wzoru:

$$P_i = \frac{C_{min}}{C_i} \times 100$$

gdzie:

P_i – liczba punktów w kryterium cena oferty (netto)

C_{min} – najniższa cena

C_i – cena oferty badanej

100 – maksymalna liczba punktów

9. Opis przedmiotu zamówienia


Przedmiotem zamówienia jest realizacja usługi badawczo-rozwojowej, polegającej na opracowaniu **innowacyjnego ulepszenia technologii procesu projektowania, tworzenia i zarządzania elektronicznymi formularzami badań klinicznych eCRF.**

9.1. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Elektroniczna karta obserwacji klinicznej jest kluczowym elementem badania klinicznego. Jako specjalny dokument gromadzi informacje, dotyczące uczestników badania niezbędne dla opracowania jego wyników. Zakres zbieranych danych jest określony przez protokół badania klinicznego, a ich źródłem musi być dokumentacja medyczna (historia choroby, badania laboratoryjne itp.). Dane rejestrowane są w eCRF przez tzw. Badaczy (Investigator), a następnie weryfikowane przez niezależnych weryfikatorów, tzw. Monitorów (CRA). W zależności od złożoności badania, eCRF może zawierać od kilkunastu do kilkudziesięciu formularzy, powiązanych ze sobą poprzez mniej lub bardziej skomplikowany układ relacji.

Realizacja badania klinicznego podlega ścisłym regułom prawnym określonym w szczególności przez Amerykańską Agencję Żywności i Leków (FDA), Europejską Agencję Leków (EMA) oraz polskie Prawo farmaceutyczne. Sponsorzy badań wymagają najwyższej jakości usług, w tym zgodności ze standardami branżowymi oraz udokumentowanego procesu walidacji systemu komputerowego eCRF.

Ulepszona technologia powinna, po jej wdrożeniu, pozytywnie wpłynąć bezpośrednio lub pośrednio na wszystkie etapy procesu wytworzenia oraz późniejszego utrzymania usługi udostępnienia eCRF. Innowacyjność opracowanego ulepszenia obecnie wykorzystywanej technologii powinna przede wszystkim polegać na automatyzacji poszczególnych etapów procesu. Efektem jego wykorzystania powinno być skrócenie czasu oraz redukcja nakładów na wytworzenie produktu a także obniżenie kosztów utrzymania usługi w całym okresie realizacji badania klinicznego. Dodatkową korzyścią powinna być również poprawa jakości oferowanej usługi.



Kluczowe elementy procesu tworzenia oraz utrzymania elektronicznych formularzy eCRF:

- Analiza protokołu badania
- Projektowanie formularzy
 - Przygotowanie struktury oraz zależności pomiędzy formularzami
 - Przygotowanie układu graficznego (formatki, pola, inne elementy interfejsu graficznego)
- Prezentacja projektu dla Sponsora celem jego akceptacji
- Produkcja eCRF
 - stworzenie bazy danych
 - programowanie formularzy
 - testowanie
 - walidacja systemu
- Uruchomienie, udostępnienie eCRF Sponsorowi w postaci usługi SaaS
- Wprowadzanie bieżących, koniecznych zmian w już uruchomionym eCRF

9.2. W ramach przedmiotu umowy Wykonawca wykona:

1. Analizę przebiegu procesu tworzenia oraz zarządzania eCRF
2. Analizę dotychczas wykorzystywanej technologii
3. Projekt innowacyjnego usprawnienia używanej technologii tworzenia i utrzymania elektronicznych formularzy eCRF (ich struktury oraz formy). Proponowane rozwiązania powinny być technologicznie spójne i zintegrowane z obecnie używaną technologią.
4. Prototyp ulepszenia technologii wspomagającej automatyzację procesu tworzenia eCRF zgodnie z przygotowanym projektem.
5. Pełną dokumentację projektową w języku angielskim

9.3. Zakres usługi badawczo-rozwojowej:

Zadanie 1

Wykonanie analiza procesu tworzenia oraz utrzymania elektronicznych formularzy eCRF

W ramach zadania Wykonawca przeprowadzi prace badawcze w postaci analizy przebiegu procesu tworzenia i utrzymania elektronicznych formularzy eCRF. Wykonanie analizy procesu jest niezbędne elementem umożliwiającym opracowania ulepszenia technologii. Kluczowym elementem opracowywanego ulepszenia jest dokonanie optymalizacji procesu osiągnięte poprzez jego automatyzację. W efekcie przeprowadzonej analizy Wykonawca powinien określić i ocenić, które elementy procesu powinny zostać objęte optymalizacją, z wykorzystaniem opracowanego w późniejszym etapie usługi, ulepszenia technologii. Automatyzacja wskazanych elementów, po wdrożeniu opracowanego ulepszenia, powinna pozytywnie wpłynąć na cały proces tworzenia i utrzymania udostępnionych formularzy eCRF.



Zadanie 2

Wykonanie analizy wykorzystywanej technologii

W ramach zadania Wykonawca przeprowadzi analizę obecnie wykorzystywanej technologii w procesie tworzenia i utrzymania elektronicznych formularzy eCRF. Wykonanie analizy wykorzystywanej technologii jest niezbędnym elementem umożliwiającym opracowania ulepszenia technologii zgodnie z zamówieniem. Opracowane ulepszenie musi być spójne i zintegrowane z obecnie używaną technologią. Dokonanie tej analizy pozwoli Wykonawcy na opracowanie innowacyjnego ulepszenia technologii, które spełni powyższy warunek. Efektem przeprowadzonej analizy mają również być ocena i wybór elementów, które pod względem technologicznym powinny zostać objęte opracowanym w kolejnych etapach projektu ulepszeniem technologii.

Zadanie 3

Przygotowanie projektu innowacyjnego ulepszenie technologii

W ramach zadania Wykonawca przeprowadzi prace badawczo-rozwojowe, prowadzące do opracowania projektu innowacyjnego usprawnienia technologicznego. Opracowana ulepszona technologia, powinna polegać przede wszystkim na automatyzacji procesu i musi być zgodna i zintegrowane z obecnie wykorzystywanymi technologiami w całym procesie (SQL Server, ASP.Net, C#, JS jQuery).

Zadanie 4

Wykonanie prototypu innowacyjnego ulepszenie technologii

W ramach zadania Wykonawca przeprowadzi prace badawczo-rozwojowe w celu wykonania, na podstawie opracowanego projektu w zadaniu nr 3, prototypu ulepszenia technologii wspomagającego automatyzację procesu tworzenia oraz utrzymania elektronicznych formularzy eCRF. Opracowany prototyp powinien potwierdzić, że opracowane ulepszenie technologii jest spójne i integralne z obecnie wykorzystywaną technologią w procesie.

Zadanie 5

Przygotowanie pełnej dokumentacji projektowej w języku angielskim

W ramach tego zadania Wykonawca przygotuje dokumentację opracowanego ulepszenia technologii. Przygotowana dokumentacja zostanie napisana w języku angielskim.

10. Termin realizacji zamówienia

Planowany termin rozpoczęcia projektu: marzec 2019 r.

Planowany termin zakończenia projektu: grudzień 2019 r.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia.

Nowe terminy będą ustalane w konsultacji z wyłonionym Wykonawcą.



11. Warunki udziału w postępowaniu:

Do udziału w niniejszym postępowaniu dopuszczone będą podmioty spełniające poniższe kryteria, oceniane na podstawie odpowiednich informacji zawartych w formularzu ofertowym wraz z załączonymi do formularza załącznikami. Niespełnienie kryteriów skutkować będzie odrzuceniem oferty:

1. Wykonawcą usługi mogą być tylko Jednostki Naukowe w rozumieniu art. 2 pkt 9 ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o zasadach finansowania nauki posiadające siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:
 - posiadające przyznaną kategorię naukową A+, A albo B, o której mowa w art. 42 ust. 3 ustawy o zasadach finansowania nauki; lub
 - spółki celowe uczelni, o których mowa w art. 86a ust. 1 ustawy z dnia 27 lipca 2005 r. Prawo o szkolnictwie wyższym (Dz. U. z 2017 r. poz. 2183, z późn. zm.) lub spółki celowe jednostki naukowej; lub
 - centra transferu technologii uczelni, o których mowa w art. 86 ust. 1 ustawy Prawo o szkolnictwie wyższym; lub
 - przedsiębiorcy posiadający status centrum badawczo-rozwojowego, o którym mowa w art. 17 ust. 1 ustawy z dnia 30 maja 2008 r. o niektórych formach wspierania działalności innowacyjnej (Dz. U. z 2018 r. poz. 141, z późn. zm.); lub
 - akredytowane laboratoria (posiadające akredytację Polskiego Centrum Akredytacji) lub notyfikowane laboratoria przez podmioty, o których mowa w art. 21 ust. 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (Dz. U. z 2017 r. poz. 1226, z późn. zm.).
2. Zespół Wykonawcy posiada doświadczenie w realizacji prac badawczo-rozwojowych w zakresie technologii informatycznych wykorzystywanych w badaniach klinicznych, tzn. realizował przynajmniej jeden projekt w zakresie technologii informatycznych wykorzystywanych w badaniach klinicznych w latach 2015-2018.

Kryterium zostanie zweryfikowane na podstawie oświadczenia Oferenta (wzór stanowi załącznik nr 3 do niniejszego zapytania ofertowego).

3. Wykonawca dysponuje odpowiednimi zasobami osobowymi i rzeczowymi wystarczającymi do wykonania przedmiotu zamówienia.

Kryterium zostanie zweryfikowane na podstawie oświadczenia Oferenta (wzór stanowi załącznik nr 3 do niniejszego zapytania ofertowego).



12. Informacje na temat zakresu wykluczenia:

Wykonawca nie może być podmiotem powiązany z Zamawiającym osobowo lub kapitałowo. Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związane 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,
- c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

Oferent składa oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych z Zamawiającym (wzoru oświadczenia stanowi załącznik nr 2 do niniejszego zapytania ofertowego).

13. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu

1. Wypełniony formularz ofertowy, stanowiący załącznik nr 1 do zapytania ofertowego.
2. Wypełnione oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych, stanowiący załącznik nr 2 do zapytania ofertowego.
3. Wypełnione oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, stanowiące załącznik nr 3 do zapytania ofertowego.

14. Sposób uzyskania informacji dotyczących zapytania

Jarosław Mirowski
e-mail: jmirowski@2kmm.pl
tel.: 605 296 700

15. Zamówienie częściowe i wariantowe

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowej ani ofert wariantowe



16. Informacje dodatkowe

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści niniejszego zapytania. Jeżeli zmiany będą mogły mieć wpływ na treść składanych w postępowaniu ofert Zamawiający przedłuży termin składania ofert. Informacja o dokonaniu ewentualnych zmian będzie przekazywana Oferentom z zachowaniem tego samego kanału komunikacji jak w przypadku publikacji zapytania ofertowego. Wprowadzone zmiany będą wiążące dla oferentów z chwilą ich publikacji.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia niniejszego postępowania bez podania uzasadnienia, zmiany ilości i rodzaju zadań do wykonania w ramach usługi w stosunku do określonej w zapytaniu, a także do pozostawienia postępowania bez wyboru oferty.
3. Oferent, którego oferta zostanie wybrana, jako najkorzystniejsza zobowiązany będzie do zawarcia umowy warunkowej (wiążącej Strony jedynie w przypadku podpisania przez Zamawiającego umowy o dofinansowanie projektu w ramach działania 2.3 "Proinnowacyjne usługi dla przedsiębiorstw" Poddziałania 2.3.2 "Bony na innowacje dla MŚP" w ramach II Osi Priorytetowej" Wsparcie otoczenia i potencjału przedsiębiorstw do prowadzenia działalności B+R+I" Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój na lata 2014-2020).

17. Postanowienie końce

Złożenie oferty przez Oferenta nie stanowi zawarcia umowy między Zleceniodawcą a Oferentem. Niniejsze zamówienie nie jest prowadzone w oparciu o ustawę z dnia 29-01-2004r. - Prawo zamówień publicznych, nie podlega procedurze i ograniczeniom oraz nie jest możliwe stosowanie środków odwoławczych określonych w tej ustawie.

18. Załączniki

1. Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy
2. Załącznik nr 2 – Oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych
3. Załącznik nr 3 – Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu

PREZES ZARZĄDU


Przemysław Mistur

WICEPREZES ZARZĄDU


Jarosław Mirowski

2KMM Sp. z o.o.

40-161 Katowice, Al. Korfantego 76
NIP 634-250-79-46 Regon 278139461

.....
(miejscowość, data)**FORMULARZ OFERTOWY****Zamawiający**

2KMM Spółka z Ograniczoną Odpowiedzialnością
Al. Korfantego 79
40-161 Katowice
NIP: 634-250-79-46
Regon: 278139461

Wykonawca

.....

.....

NIP.....

REGON.....

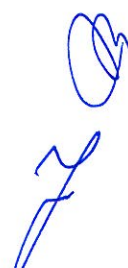
Odpowiadając na zapytanie ofertowe nr **1/2.3.2/POIR/2018** dotyczące realizacji projektu obejmującego zakup usługi polegającej na opracowaniu znacząco ulepszonej technologii w ramach działania 2.3 Proinnowacyjne usługi dla przedsiębiorstw, Poddziałania 2.3.2 "Bony na innowacje dla MŚP" w ramach II Osi Priorytetowej "Wsparcie otoczenia i potencjału przedsiębiorstw do prowadzenia działalności B+R+I" Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój na lata 2014-2020 pt.: „**Opracowanie innowacyjnego ulepszenia technologii procesu projektowania, tworzenia i zarządzania formularzami badań klinicznych eCRF (Electronic Case Report Form/Elektroniczna Karta Obserwacji Klinicznej)**” przedstawiamy warunki oferty.



Dane dotyczące wykonawcy

Rodzaj jednostki naukowej w rozumieniu art. 2 pkt 9 ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o zasadach finansowania nauki (Dz.U. z 2016 r., poz. 2045, z późn. zm.) posiadającej przyznaną kategorię naukową A+, A albo B, o której mowa w art. 42 ust. 3 tej ustawy (wymagane dla podmiotów, o których mowa w pkt 1-6) oraz siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

- ☐ 1. podstawowa jednostka organizacyjna uczelni w rozumieniu statutu tej uczelni;
- ☐ 2. jednostka naukowa Polskiej Akademii Nauk w rozumieniu ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o Polskiej Akademii Nauk;
- ☐ 3. instytut badawczy w rozumieniu ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o instytutach badawczych;
- ☐ 4. międzynarodowy instytut naukowy utworzony na podstawie odrębnych przepisów, działający na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;
- ☐ 5. Polska Akademia Umiejętności;
- ☐ 6. inna jednostka organizacyjna niewymieniona w pkt 1-5, będąca organizacją prowadzącą badania i upowszechniającą wiedzę w rozumieniu art. 2 pkt 83 rozporządzenia Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. uznającego niektóre rodzaje pomocy za zgodne z rynkiem wewnętrznym w zastosowaniu art. 107 i 108 Traktatu;
- ☐ 7. spółka celowa uczelni, o której mowa w art. 86a ust. 1 ustawy z dnia 27 lipca 2005 r. Prawo o szkolnictwie wyższym (Dz.U. z 2016 r., poz. 1842, z późn. zm.) lub spółka celowa jednostki naukowej;
- ☐ 8. centrum transferu technologii uczelni o którym mowa w art. 86 ust.1 ustawy Prawo o szkolnictwie wyższym;
- ☐ 9. przedsiębiorca posiadający status centrum badawczo-rozwojowego, o których mowa w art. 17 ustawy z dnia 30 maja 2008 r. o niektórych formach wspierania działalności innowacyjnej (Dz.U. z 2015, poz. 1710, z późn. zm.);
- ☐ 10. akredytowane laboratorium (posiadające akredytację Polskiego Centrum Akredytacji) lub notyfikowane laboratorium przez podmioty, o których mowa w art. 21 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (Dz.U. z 2016 r., poz. 655, z późn. zm.).



Pełna nazwa jednostki naukowej (tożsama z nazwą jednostki naukowej wskazaną w komunikacie o kategoriach przyznanych jednostkom naukowym lub tożsama z wykazem przedsiębiorców posiadających status centrum badawczo-rozwojowego opublikowanym w BIP lub tożsama z dokumentem założycielskim powołującym daną jednostkę)	
Kategoria naukowa jednostki naukowej	
Dokument założycielski powołujący jednostkę będącą podmiotem, o którym mowa w pkt 7, 8 i 10	
NIP Wykonawcy	
Adres siedziby i dane kontaktowe Wykonawcy	
Województwo	
Powiat	
Gmina	
Miejscowość	
Ulica	
Nr budynku	
Nr lokalu (jeśli dotyczy)	
Kod pocztowy	
Nr telefonu osoby do kontaktu	
Adres e-mail osoby do kontaktu	

Wykazanie potencjału jednostki naukowej do realizacji projektu



Harmonogram			
Zadanie	Nazwa zadania	Data rozpoczęcia zadania	Data zakończenia zadania
Zadanie 1	Wykonanie analiza procesu tworzenia oraz utrzymania elektronicznych formularzy eCRF		
Zadanie 2	Wykonanie analizy wykorzystywanej technologii		
Zadanie 3	Przygotowanie projektu innowacyjnego ulepszenie technologii		
Zadanie 4	Wykonanie prototypu innowacyjnego ulepszenie technologii		
Zadanie 5	Przygotowanie pełnej dokumentacji projektowej w języku angielskim		

Szczegółowa wycena i uzasadnienie kosztów				
Koszt usługi polegającej na opracowaniu nowego lub znacząco ulepszonego wyrobu, usługi, technologii lub nowego projektu wzorniczego				
Zadanie	Cenna netto PLN	VAT	Cenna brutto PLN	Uzasadnienie kosztu i jego związek z realizowanym projektem
Zadanie 1				
Zadanie 2				
Zadanie 3				
Zadanie 4				
Zadanie 5				
Suma				



Oświadczenia Oferenta:

1. Oświadczam/Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią Zapytania ofertowego nr 1/2.3.2/POIR/2018 i nasza oferta zawiera wszystkie elementy określone w Zapytaniu.
2. Oświadczam/Oświadczamy, że określone w ofercie wynagrodzenie zawiera wszystkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia w tym ryzyko Wykonawcy z tytułu oszacowania wszelkich kosztów związanych z realizacją przedmiotu zapytania ofertowego. Niedoszacowanie, pominięcie oraz brak rozpoznania zakresu przedmiotu zapytania ofertowego nie będzie podstawą do żądania zmiany wynagrodzenia ryczałtowo określonej w umowie warunkowej.
3. Oświadczam/Oświadczamy, że zawarte w Zapytani Ofertowym warunki wykonania i zakres usługi zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się do ich realizacji w terminie wskazanym w Ofercie.

Załączniki:

1. Oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych
2. Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu

.....
(imię i nazwisko osoby upoważnionej do złożenia oferty)

.....
(data i podpis)



Załącznik nr 2 – Oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych

.....
(miejscowość, data)

Wykonawca

.....

.....

NIP.....

REGON.....

W odpowiedzi na zapytanie ofertowe **1/2.3.2/POIR/2018** w sprawie zamówienia usługi realizacji prac badawczo-rozwojowych w ramach projektu pod tytułem „**Opracowanie innowacyjnego ulepszenia technologii procesu projektowania, tworzenia i zarządzania formularzami badań klinicznych eCRF (Electronic Case Report Form/Elektroniczna Karta Obserwacji Klinicznej)**” oświadczam(y), że nie jestem(eśmy) powiązani z Zamawiającym osobowo lub kapitałowo. Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związane 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,
- c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

.....
(data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Załącznik nr 3 – Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu

.....
(miejscowość, data)

Wykonawca

.....

.....

NIP.....

REGON.....

W odpowiedzi na zapytanie ofertowe **1/2.3.2/POIR/2018** w sprawie zamówienia usługi realizacji prac badawczo-rozwojowych w ramach projektu pod tytułem „**Opracowanie innowacyjnego ulepszenia technologii procesu projektowania, tworzenia i zarządzania formularzami badań klinicznych eCRF (Electronic Case Report Form/Elektroniczna Karta Obserwacji Klinicznej)**” oświadczam(y), że spełniamy poniższe warunki udziału w postępowaniu:

1. Zespół Wykonawcy posiada doświadczenie w realizacji prac badawczo-rozwojowych w zakresie technologii informatycznych wykorzystywanych w badaniach klinicznych, tzn. realizował przynajmniej jeden projekt w zakresie technologii informatycznych wykorzystywanych w badaniach klinicznych w okresie 2015-2018.
2. Wykonawca dysponuje odpowiednimi zasobami osobowymi i rzeczowymi wystarczającymi do wykonania przedmiotu zamówienia.

.....
(data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)