

Załącznik nr 1 do zapytania ofertowego nr **30/2018/G/CELONKO**

Dane Wykonawcy:

Imię:

Nazwisko:

Stopień naukowy:

Adres:

Telefon:

e-mail:

Celon Pharma S.A.
Ogrodowa 2a, Kielcin
05-092 Łomianki
NIP: 118-16-42-061

W nawiązaniu do zapytania ofertowego nr **30/2018/G/CELONKO**:

dotyczącego wykonywania prac eksperckich z zakresu monitorowania badania klinicznego I fazy w ramach realizacji projektu „Opracowanie nowoczesnych biomarkerów oraz rozwój innowacyjnego inhibitora kinaz FGFR stosowanego w terapii nowotworów” współfinansowanego w ramach STRATEGICZNEGO PROGRAMU BADAŃ NAUKOWYCH I PRAC ROZWOJOWYCH „PROFILAKTYKA I LECZENIE CHOROÓB CYWILIZACYJNYCH” – STRATEGMED

1. Składam niniejszą ofertę i oferuję cenę zł brutto/za 1 godzinę (słownie: brutto za jedną godzinę)
2. Oświadczam, że zapoznałem się/ zapoznałam się z treścią zapytania ofertowego i uznaję się określone w nim wymagania i zasady postępowania nie wnosząc zastrzeżeń oraz przyjmuję w całości warunki w nim zawarte, jak również, że uzyskałem/uzyskałam wszelkie niezbędne informacje do przygotowania oferty.
3. Oświadczam, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zlecenia.
4. Oświadczam, że w przypadku przyznania zamówienia, zobowiązuję się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
5. Ważność oferty jest zgodna z warunkami zapytania ofertowego i wynosi 60 dni.

Do oferty załączam niżej wymienione dokumenty:

1.
2.
3.

.....
/miejscowość i data/

.....
/czytelny podpis/podpis i pieczętka Wykonawcy/

Załącznik nr 2 do zapytania ofertowego **30/2018/G/CELONKO**

Oświadczenie potwierdzające spełnienie warunków włączenia do konkursu ofert

Odpowiadając na zapytanie ofertowe dotyczące wykonywania prac eksperckich z zakresu monitorowania badania klinicznego zamieszczone przez CELON PHARMA S.A. oświadczam, że spełniam poniższe warunki:

1. Oświadczam, iż posiadam niezbędną wiedzę i doświadczenie w zakresie przedmiotu zamówienia:
 - a) posiadam niezbędną wiedzę (monitorowanie i zarządzanie badaniami klinicznymi) do przeprowadzenia monitorowania I fazy badania klinicznego zgodnie z Dobrą Praktyką Klinikzną (DPK/GCP).
 - b) posiadam wiedzę z zakresu prowadzenia badań klinicznych zgodnie z zasadami GCP.
 - c) posiadam odpowiednie (min. dwa lata) doświadczenie w prowadzeniu, zarządzaniu i/lub monitorowaniu badań klinicznych.
 - d) posiadam doświadczenie w pisaniu raportów z wizyt monitorujących w badaniach klinicznych wczesnych faz
 - e) biegle posługuję się językiem angielskim
2. Oświadczam, że moja sytuacja ekonomiczna i finansowa zapewnia wykonanie zlecenia.
3. Oświadczam, iż zawarte w ofercie dane są zgodne ze stanem faktycznym i prawnym (art. 233 KK)

Wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych na potrzeby rozstrzygnięcia niniejszego zapytania ofertowego i ew. dalsze procedowanie w przypadku przedstawienia przeze mnie zwycięskiej Oferty, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r.

Przyjmuję do wiadomości, że administratorem moich danych jest Celon Pharma S.A.

.....
/miejscowość i data/

.....
/czytelny podpis/podpis i pieczętka Wykonawcy/