



## **ZAPYTANIE OFERTOWE nr 21/2023/M/FAiND2.0** **z dnia 08.03.2023r. dla firmy CELON PHARMA SA z siedzibą w Kiełpinie.**

W związku z realizacją projektu nr 2022/ABM/05/00005 pod nazwą „Analog FGF1: nowy cel terapeutyczny dla niealkoholowej stłuszczeniowej choroby wątroby i powiązanych chorób metabolicznych” dofinansowanego ze środków budżetu państwa od **Agencji Badań Medycznych**.

Firma Celon Pharma S.A. zaprasza do składania ofert.

**DATA ZAMIESZCZENIA: 08.03.2023r.**

**MIEJSCOWOŚĆ: Kazuń Nowy**

**ZAMIESZCZENIE OGŁOSZENIA: obowiązkowe**

**ZAMAWIAJĄCY: Celon Pharma SA ul. Ogrodowa 2a, 05-092 Kiełpin**

**OGÓLNY ADRES INTERNETOWY ZAMAWIAJĄCEGO**  
**[www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com), telefon: 22 751 59 33**

**RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO : Podmiot prywatny**  
**Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej /NIE**  
**Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej /NIE**

**TERMIN REALIZACJI UMOWY: nie później niż do 30 czerwca 2023r.**

**PROCEDURA**  
**Zapytanie ofertowe**

### **TRYB ZAMÓWIENIA:**

1. Niniejsze zamówienie nie podlega przepisom ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.
2. Niniejsze zamówienie zostaje przeprowadzone zgodnie z zachowaniem zasady konkurencyjności, jawności, przejrzystości i równego dostępu.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia postępowania na każdym jego etapie, bez podania przyczyn.
4. O zmianach wprowadzonych w zamówieniu Zamawiający poinformuje Oferentów.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wystąpienia do Oferentów z pytaniami uzupełniającymi dotyczącymi dodatkowych informacji, dokumentów lub wyjaśnień.
6. W uzasadnionych wypadkach, w każdym czasie, przed upływem terminu składania ofert, Zamawiający może zmodyfikować lub uzupełnić treść zaproszenia do składania ofert.
7. Niniejsze zaproszenie do składania ofert nie zobowiązuje Zamawiającego do zawarcia umowy.

---

### **CELON PHARMA S.A.**

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów,  
tel.:+48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: [info@celonpharma.com](mailto:info@celonpharma.com), [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061



## SZCZEGÓŁY DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

Kod CPV: 73100000-3 – Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

**Termin realizacji umowy do: koniec II kwartału 2023**

W nawiązaniu do projektu prowadzonego przez Celon Pharma S.A. w ramach Programu Rozwój medycyny celowanej lub personalizowanej na bazie terapii komórkowych lub produktów białkowych w ramach projektu: „*Analog FGF1: nowy cel terapeutyczny dla niealkoholowej stłuszczeniowej choroby wątroby i powiązanych chorób metabolicznych.*”.-FAiND2.0 (dalej: Projekt), zwracamy się z prośbą o przedstawienie oferty na:

**Przeprowadzenie zleconego programu obejmującego: wytworzenie w systemie non-GMP Substancji Aktywnej (DS) białek kandydatów na potrzeby badań toksykologicznych.**

### ZAKRES PRAC OBEJMUJE:

1. Zleceniobiorca na podstawie otrzymanych materiałów wykonuje dokumentację stanowiącą podstawę transferu metody produkcji **trzech wariantów białka rekombinowanego** w systemie ekspresyjnym *E. coli* T7,
  - Oczekiwane rezultaty etapu nr 1: Wykonanie projekt programu wraz ze stosownym harmonogramem i wyceną materiałów, wirtualny dostęp online do surowych danych i powstających dokumentów.
2. Wykonawca wraz z dokumentacją procesu otrzymuje scharakteryzowany RCB (Research Cell Bank) dla każdej z wariantu produktu. Materiał ten ma posłużyć do namnożenia i wytworzenia RCB niezbędnego do zaopatrzenia procesu wytwarzania białka rekombinowanego oraz na potrzeby Zleceniodawcy
  - Oczekiwana realizacja na etapie nr 2: dostarczanie co najmniej 50 fiolek scharakteryzowanego RCB wraz z pełną dokumentacją zgodną z ICH Topic Q5D, dostęp on-line do surowych danych i wygenerowanych dokumentów dla każdego z trzech wariantów produktu.
3. Opracowanie procesu i produkcja szarży demonstracyjnych z wytworzeniem materiału referencyjnego.
  - a) Opracowanie dokumentacyjne przeprowadzenia procesów Upstream: wybór surowców dla zapewnienia porównywalności z przyszłym procesem GMP; optymalizację inokulum; ocenę punktu indukcji; opracowania procesu o gęstości komórek zapewniającą odpowiednią wydajność i jakość produktu białkowego ; ocenę parametrów roboczych fermentora, opracowanie strategii żywienia w trakcie fermentacji; lizę; ocenę IPC,
  - b) Opracowanie dokumentacyjne procesów Downstream: kontrola dystrybucji białka (rozpuszczalne vs. nierozpuszczalne), zastosowania opisanych w dokumentacji transferu technologii mediów wychwytyjących oraz przesiewanie mediów oczyszczania końcowego produktu; rozwój; formacja; filtracja sterylna,
  - c) Demonstracja pełnego rozwoju proces (co najmniej dwa przebiegi) fermentacji oraz przeprowadzenie procesu oczyszczania białek w małej skali
  - d) Wytworzenie aktywnego białka referencyjnego w podanym przez zleceniodawcę formulacji oraz stężeniu produktu w mg/ml

---

#### CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów, tel.:+48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: info@celonpharma.com, [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061



- Oczekiwana realizacja na etapie nr 3: Raporty z przeprowadzonego procesu z raport z generowania materiału referencyjnego dokumentacją SOP, wyprodukowanie aktywnej cząsteczki referencyjna w ilości co najmniej 200 mg każdego wariantu, dostęp on-line do surowych danych i wygenerowanych dokumentów.
4. Przeniesienie na dużą skalę i potwierdzenie odporności procesu.
- a) Wykonanie jednej szarży inżynierskiej w skali zapewniającej odpowiednią ilość wytworzonego materiału,
- Oczekiwana realizacja na etapie nr 4: MBR, dokumenty SOP raport z przebiegu prac inżynierskich, aktywna cząsteczka referencyjna - co najmniej 1 g, każdego z wariantów białka rekombinowanego wypełnione BPR-y Upstream i Downstream,, dostęp online do surowych danych i wygenerowanych dokumentów.
5. Informacje o kosztach materiałów eksploatacyjnych dla wszystkich etapów programu.
- Wykonanie dokumentacji pozwalającej na wytworzenie wybranego wariantu białka rekombinowanego w warunkach GMP – warunek niezbędny.

Posiadamy dane laboratoryjne dotyczące ekspresji i oczyszczania oraz analityki objętej postępowaniem przetargowym cząsteczki - dane te mogą być udostępnione dostępne po podpisaniu dokumentu CDA.

#### Informacje dodatkowe:

- Planowany program badań zostanie przeprowadzony zgodnie z wytycznymi naukowymi EMA i FDA dotyczącymi badań przedklinicznych i klinicznych nad lekami biologicznymi
- Język angielski musi być używany na potrzeby zarówno sporządzania dokumentacji jak i raportowania.

#### Warunki udziału w postępowaniu:

1. Oferent zobligowany jest do podpisania klauzuli poufności z Zamawiającym w celu uzyskania szczegółowych informacji umożliwiających mu konstrukcję oferty.
2. Oferent powinien oświadczyć iż posiada zdolność do wykonania badania będącego przedmiotem niniejszego zapytania ofertowego w możliwie jak najkrótszym terminie. *Przedłożenie harmonogramu badania (planu czasowego) Oferenta jest wymagane.* Ma on zawierać przewidywaną datę rozpoczęcia pierwszego badania oraz przewidywaną datę zakończenia programu badawczego (data zwolnienia szarży DP do badań klinicznych).
3. Oferent powinien oświadczyć, że posiada wymagane przepisami uprawnienia do wykonania zamówienia.
4. Oferent powinien oświadczyć, że posiada doświadczenie oraz potencjał niezbędny do wykonania przedmiotu zamówienia. Dodatkowe punkty zostaną przyznane za przedłożenie referencji od 2-3 firm farmaceutycznych potwierdzających doświadczenie w realizacji podobnych programów.
  - a) 2-3 referencje -2 pkt, < 2 - referencji 0 pkt.

---

#### CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów, tel.:+48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: info@celonpharma.com, [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061



5. Oferent powinien dysponować zapleczem technicznym i laboratoryjnym niezbędnym do wykonania badań będących przedmiotem niniejszego zapytania ofertowego i być w stanie przeprowadzić wybrane badania zgodnie z wymogami GLP i GMP.
6. Oferent powinien wykazać, iż posiada kadrę naukową wyspecjalizowaną w zagadnieniach związanych z przedmiotem niniejszego zapytania ofertowego. *Przedłożenie folderu, prezentacji bądź monografii Oferenta jest dozwolone.*
7. Oferent powinien przedstawić wraz z kosztem każdego etapu projektu szacunkowy koszt materiałów eksploatacyjnych i surowców potrzebnych do wykonania każdej części projektu.
8. Wymagane jest złożenie wraz z ofertą „Oświadczenia o braku powiązań osobowych i kapitałowych z Zamawiającym”. Oświadczenie jest załącznikiem do zapytania ofertowego.
9. O ile nie zaznaczono inaczej, wszystkie faktury będą płatne w terminie 30-60 dni od daty wystawienia faktury, dotyczy to faktur za usługi serwisowe oraz środki zużywalne / materiały.
10. Oferent powinien oświadczyć, że znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.

#### **Miejsce i termin składania ofert:**

11. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego przy ul. Ogrodowa 2a, 05-092 Kiełpin w przypadku poczty tradycyjnej bądź kurierskiej lub przesłać pocztą elektroniczną na adres: [przemyslaw.pietrasiuk@celonpharma.com](mailto:przemyslaw.pietrasiuk@celonpharma.com).
12. Ofertę należy złożyć w nieprzekraczalnym terminie do dnia 16.03.2023. W przypadku wysyłania oferty za pośrednictwem poczty tradycyjnej bądź kurierskiej liczy się data dostarczenia przesyłki do siedziby Zamawiającego.
13. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
14. Ocena ofert zostanie dokonana w siedzibie Zamawiającego do dnia 17.04.2023.
15. Dodatkowych informacji na temat badań udziela dr Tomasz Obtulowicz, email: [tomasz.obtulowicz@celonpharma.com](mailto:tomasz.obtulowicz@celonpharma.com)
16. Niniejsze zapytanie ofertowe dostępne jest na stronie internetowej: <https://celonpharma.com/category/zapof/>

#### **Sposób przygotowania ofert:**

17. Każdy Oferent może złożyć tylko jedną ofertę.
18. Oferta musi być złożona w języku angielskim.
19. Oferta musi posiadać datę sporządzenia, zawierać adres lub siedzibę Oferenta, numer telefonu, adres e-mail, numer NIP.
20. Oferta musi zawierać w tytule nr zapytania ofertowego. Numer taki musi widnieć także w tytułach korespondencji: elektronicznej, poczty tradycyjnej, kurierskiej.
21. Oferta musi być ważna przez okres co najmniej 3 miesięcy, liczonych od dnia upływu terminu składania ofert.
22. Oferta musi zawierać:
  - a. Cenę:
    - i. należy przedstawić dla każdego zaplanowanego badania obejmującego cenę całkowitą za to badanie, z wyłączeniem procedur określonych w sekcji "Procedury dodatkowe do powyższego

---

#### **CELON PHARMA S.A.**

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów, tel.: +48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: [info@celonpharma.com](mailto:info@celonpharma.com), [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061



schematu", które należy wycenić oddzielnie (zgodnie ze szczegółowym zakresem badań - dostępne po podpisaniu klauzuli poufności) cena za każde badanie powinna zawierać szczegółowe oszacowanie kosztów materiałów eksploatacyjnych i materiałów wiersza potrzebnych do tego badania,

- ii. jeśli ofertę składa Oferent działający w Polsce, cenę brutto i netto oraz należny podatek VAT naliczony za dostawę przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami określonymi w niniejszym dokumencie
- iii. jeśli ofertę składa Oferent działający poza terytorium Polski: cenę netto oraz informację o nieuwzględnieniu podatku VAT lub innych podatków w ofercie.

b. Wymagane jest złożenie wraz z ofertą „Oświadczenia o braku powiązań osobowych i kapitałowych z Zamawiającym”.

23. Koszty przygotowania oferty obciążają Oferenta.

#### Zastrzeżenia:

24. Zamawiający udzieli zamówienia Oferentowi, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w zapytaniu ofertowym i przedstawi najkorzystniejszą ofertę w oparciu o kryteria wyboru określone w zapytaniu ofertowym.
25. Zamawiający dopuszcza możliwość unieważnienia postępowania na każdym jego etapie.
26. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamknięcia postępowania ofertowego bez wyboru zwycięskiego Oferenta. Zamawiający nie jest zobowiązany do podania przyczyn zamknięcia postępowania.
27. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Oferentów wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. W takim przypadku Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania oceny końcowej i powiadomienia o ocenie ofert w późniejszym terminie.
28. Oferent może przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać swoją ofertę.
29. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
30. Oferty niespełniające wymogów formalnych, zawartych w niniejszym zapytaniu ofertowym, nie będą rozpatrywane.
31. Zamawiający dopuszcza możliwość odrzucenia ofert, których zakres merytoryczny rażąco budzi uzasadnione wątpliwości.
32. Niezłożenie harmonogramu badań (planu czasowego) z przewidywaną datą rozpoczęcia pierwszego badania i przewidywaną datą zakończenia zbierania wyników w programie badań stanowi podstawę do odrzucenia zgłoszenia i przyznania 0 punktów za kolejne kryteria oceny.

#### Oferta zostanie wybrana na podstawie następujących kryteriów:

Nr.	KRYTERIUM	WAGA%
1.	Cena	49
2.	Ceny materiałów eksploatacyjnych / surowców	19

#### CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów, tel.:+48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: info@celonpharma.com, [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061



3.	Czas	29
4.	Kryterium dodatkowe	3

System punktacji w trakcie procesu wyboru będzie następujący:

Nr.	Kryterium	System punktacji
1.	Cena	<p><b>Cena „P” – 49 punktów (waga kryterium 49%)</b></p> <p>Punkty za to kryterium zostaną przyznane w następujący sposób: najniższą cenę za przeprowadzenie wszystkich badań zaproponowanych przez Oferenta uznaje się za 49 pkt., co stanowi maksymalną liczbę punktów. Punkty zostaną przyznane na podstawie poniższego wzoru:</p> $\frac{Cena_{najniższa}}{Cena_{usługi}} \times 49 \text{ pkt.}$ <p>Gdzie:</p> <p>Cena<sub>najniższa</sub> – oznacza najniższą cenę spośród wszystkich ofert.</p> <p>Cena<sub>usługi</sub> – oznacza cenę zaproponowaną przez danego oferenta.</p> <p><b>Kryterium „P” = liczba punktów x 49% (waga kryterium)</b></p>
2.	Ceny materiałów eksploatacyjnych / surowców	<p><b>Cena „PC/R” – 19 punktów (waga kryterium 19%)</b></p> <p>Punkty za to kryterium zostaną przyznane w następujący sposób: najniższą cenę za zakup materiałów i odczynników do wszystkich badań zaproponowanych przez Oferenta uznaje się za 19 pkt., co stanowi maksymalną liczbę punktów. Punkty zostaną przyznane na podstawie poniższego wzoru:</p> $\frac{Cena_{najniższa}}{Cena_{usługi}} \times 19 \text{ pkt.}$ <p>Gdzie:</p> <p>Cena<sub>najniższa</sub> – oznacza najniższą cenę materiałów i odczynników spośród wszystkich ofert.</p> <p>Cena<sub>usługi</sub> – oznacza cenę materiałów i odczynników zaproponowaną przez danego oferenta.</p> <p><b>Kryterium „P/CR” = liczba punktów x 19% (waga kryterium)</b></p>

**CELON PHARMA S.A.**

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów, tel.:+48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: info@celonpharma.com, [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061





3.	Czas	<b>Czas „T” – 29 punktów (waga kryterium 29%)</b> 29 pkt - otrzyma Oferent, który poda szacunkowy termin wydania DP na potrzeby badań toksykologicznych, do końca II kwartału 2023 r. (2023-06-30) Kolejni Oferenci otrzymają 29 punktów z odjętymi 10 punktami za każdy miesiąc opóźnienia w stosunku do podanej daty wydania DS - 2023-06-30. Jeżeli szacowana data wydania DS będzie późniejsza niż 20 tygodni od 2023-06-30, Oferent otrzyma 0 punktów. <b>Kryterium „T” = liczba punktów x 29% (waga kryterium)</b>
4.	Kryterium dodatkowe	<b>Referencje -2 pkt,</b> <b>Plan czasowy 1 pkt.</b>

Wynik końcowy będzie obliczany poprzez podstawienie danych uzyskanych powyżej, do wzoru:

1. **Suma punktów = Kryterium „P” + Kryterium „PC/R” + Kryterium „T” + Kryterium dodatkowe**

#### ZAWIADOMIENIE O WYBORZE:

Informacja o wyniku postępowania zostanie opublikowana na stronie Celon Pharma S.A.

#### UWAGI:

- W związku z wejściem w życie ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835) z udziału w niniejszym postępowaniu są wykluczone podmioty lub obywatele z Federacji Rosyjskiej objęte/-ci sankcjami określonymi w art. 1 ww. ustawy, o ile w dniu składania oferty znajdują się na liście osób i podmiotów, względem których należy stosować środki sankcyjne, prowadzonej na stronie Biuletynu Informacji Publicznej Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji.
- W związku z koniecznością zachowania ciągłości badań Zamawiający przewiduje możliwość złożenia zamówienia uzupełniającego w wysokości nieprzekraczającej 50% wartości zamówienia określonej w umowie zawartej z Wykonawcą.
- W przypadku wystąpienia konieczności wykonania zamówień dodatkowych nieobjętych zamówieniem podstawowym Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia Oferentowi zamówienia uzupełniającego, gdy wartość każdej kolejnej zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia podstawowego określonej w umowie zawartej z Oferentem,
- Zamawiający dopuszcza możliwość unieważnienia zamówienia lub rezygnacji z zamówienia towarów i usług wchodzących w skład postępowania częściowego, lub z całości postępowania, w przypadku nie uzyskania środków na realizację tego zamówienia lub w innych przypadkach, gdy realizacja zamówienia nie będzie leżała w interesie Zamawiającego.
- Z udziału w niniejszym postępowaniu są wykluczone podmioty powiązane 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

#### CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów, tel.:+48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: info@celonpharma.com, [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061



Zamawiającego czynności związane z 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 lub nie został określony przez IZ PO,
  - 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.
- Zamawiający dopuszcza możliwość negocjacji przedstawionej oferty.
  - Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany umowy zawartej z wybranym Oferentem w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z następujących powodów:
    - a) uzasadnionych zmian w zakresie sposobu wykonania przedmiotu zamówienia,
    - b) obiektywnych przyczyn niezależnych do Zamawiającego lub Oferenta,
    - c) zmian regulacji prawnych obowiązujących w dniu podpisania umowy,
    - d) siły wyższej,
    - e) wystąpienia innej przeszkody niezależnej od Oferenta uniemożliwiającej wykonywanie prac,
    - f) w przypadku wprowadzenia zmian do Przedmiotu Umowy wykraczających poza zakres rzeczowy i/lub finansowy wskazany w Ofercie, Strony zobowiązują się, że zmiany takie zostaną wprowadzone na podstawie stosownego aneksu.

---

**CELON PHARMA S.A.**

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kiełpin, Dział R&D: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy / Czosnów,  
tel.: +48 22 751 59 33; fax: +48 22 751 74 77 e-mail: [info@celonpharma.com](mailto:info@celonpharma.com), [www.celonpharma.com](http://www.celonpharma.com)

**Organ rejestrowy:** Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

**Prezes Zarządu:** Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.103.500 PLN

**KRS:** 0000437778, **NIP :** 118 16 42 061