



Kazuń Nowy, 08.10.2024

Nabywca:

Celon Pharma SA

Adres siedziby:

ul. Ogrodowa 2A

05-092 Kiełpin/ Łomianki

tel.: +48227515933

KRS: 0000437778

NIP: 118 - 16 - 42 - 061

e-mail: paulina.gruszka@celonpharma.com

Zapytanie ofertowe nr 73/2024/G/CardioCAPS

W związku z realizacją przez Celon Pharma S.A. projektu: „*CardioCAPS - Zwiększenie bezpieczeństwa lekowego poprzez wdrożenie w produkcji własnej Celon Pharma S.A. innowacyjnych form doustnych produktów leczniczych stosowanych w farmakoterapii chorób sercowo-naczyniowych*” nr 2022/ABM/04/00001 dofinansowanego ze środków budżetu państwa od Agencji Badań Medycznych, zapraszamy do składania ofert na:

1. Przeprowadzenie na terytorium Polski części klinicznej badania biorównoważności z udziałem zdrowych ochotników, po podaniu produktu zawierającego substancję czynną stosowaną w profilaktyce choroby zakrzepowo-zatorowej oraz w profilaktyce udaru mózgu i zatorowości ogólnoustrojowej w dwóch etapach badawczych.

- Przeprowadzenie badania z udziałem zdrowych ochotników w celu określenia właściwości farmakokinetycznych oraz równoważności biologicznej, a także określenia bezpieczeństwa i tolerancji badanych produktów leczniczych. Częścią badania jest również analiza parametrów biochemicznych krwi i moczu ochotników, przed i po badaniu, w celu oceny zdrowia ochotników i bezpieczeństwa podania produktów badanych.

Kod CPV: 73000000-2 (Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe oraz pokrewne usługi doradcze)



Informacje dodatkowe:

- Planowane badanie musi zostać przeprowadzone zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Klinicznej (DPK/GCP) i zgodnie z wytycznymi naukowymi Europejskiej Agencji Leków (EMA) na temat badań klinicznych nad lekami.
- Szczegóły ww. badań i zakres usług zostaną przedstawione Oferentowi po podpisaniu Umowy o zachowaniu poufności oraz wzajemnym nieujawnianiu informacji. Szczegóły Badania stanowiące Załącznik nr 1 do niniejszego zapytania ofertowego, zawierają skrócony, wstępny opis badania klinicznego (Synopsis). Zakres Usług do ww. badania stanowi Załącznik nr 2 do niniejszego zapytania ofertowego.
- Raporty z badania muszą być sporządzane w języku angielskim.

Warunki, jakie muszą spełniać oferenci:

1. Aby uzyskać nazwę substancji czynnej, Oferent musi zawrzeć z Zamawiającym umowę o zachowaniu poufności. Oferent zainteresowany wzięciem udziału w postępowaniu, powinien przestać drogą elektroniczną na adres: paulina.gruszka@celonpharma.com prośbę o przestanie wspomnianej umowy i odesłanie jej podpisanego skanu na ww. adres mailowy. Szczegóły badania zostaną udostępnione nie później niż 48h (w dni robocze) po wpłynięciu podpisanego skanu. Oryginał podpisanej umowy powinien zostać przesłany pocztą tradycyjną lub za pośrednictwem firmy przewozowej na adres: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy, gdzie zostanie podpisany przez Zamawiającego i odesłany do Oferenta. Termin dostarczenia oryginału umowy o zachowaniu poufności nie ma wpływu na udostępnienie szczegółów badania.
2. 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.
3. Do składania ofert zapraszani są Oferenci spełniający następujące warunki:
 - Wymagania dotyczące personelu ośrodka:
 - Główny Badacz z co najmniej 10-letnim doświadczeniem w badaniach klinicznych i pełniący rolę głównego badacza w co najmniej 20 badaniach równoważności biologicznej
 - dorobek naukowy Głównego Badacza obejmujący co najmniej 15 publikacji, index Hirscha co najmniej 5
 - regularnie szkolony z zakresu GCP zespół obejmujący: lekarzy specjalistów z wieloletnim doświadczeniem klinicznym, wykwalifikowane pielęgniarki, laborantki, farmaceutów i koordynatorów badań klinicznych.
 - Wymagania techniczne:
 - lokalizacja ośrodka na terenie Rzeczypospolitej Polskiej



- ośrodek posiadający co najmniej 5-letnie doświadczenie w wykonywaniu części klinicznej badań równoważności biologicznej po podaniu doustnym, doświadczenie w badaniach klinicznych faz wczesnych będzie dodatkowym atutem
- wdrożony system jakości zgodny z zasadami Dobrej Praktyki Klinicznej (ICH GCP) Standardowe Procedury Operacyjne (SOP) obejmujące obszary od planowania badania (tworzenie i przegląd dokumentacji badawczej), poprzez tworzenie dokumentacji do przeprowadzenia badania (logi, dokumentacja źródłowa z wykorzystaniem odpowiednich szablonów) do napisania raportu z badania
- możliwość kompleksowej realizacja badania obejmującej: pełen zakres usług laboratoryjnych, farmaceutycznych i medycznych (zgodnie z wymaganiami GCP), wsparcie w uzyskaniu zgód prawno-administracyjnych i bioetycznych, administracja, zarządzanie i logistyka badania, rekrutacja ochotników, analizy laboratoryjne bezpieczeństwa oraz pobranie i przygotowanie próbek do analiz farmakokinetycznych, opracowanie dokumentacji części klinicznej badania.
- gabinety zabiegowe i diagnostyczne, wymagane co najmniej 40 łóżek w ośrodku
- laboratorium wyposażone w zamrażarki do przechowywania próbek biologicznych w temperaturze $<-70^{\circ}\text{C}$ z elektronicznym monitorowaniem temperatury, system etykietowanie próbek biologicznych i zestawów laboratoryjnych.
- dedykowane, nadzorowane przez farmaceutę pomieszczenie do przechowywania produktów badanych w różnych warunkach temperaturowych (w temperaturze pokojowej, $2 - 8^{\circ}\text{C}$, $- 20^{\circ}\text{C}$)
- posiadanie własnej bazy zdrowych ochotników (min. 1000 osób) oraz strony internetowej skierowanej do pacjentów, informującej na temat badań klinicznych i aktualnie prowadzonych projektów.
- prowadzenie działalności pozwalającej na przeprowadzenie badań będących przedmiotem zapytania ofertowego, w tym na prowadzenie badań klinicznych i przeprowadzanie laboratoryjnych badań medycznych lub prowadzenie działalności pozwalającej na dostarczenie przedmiotu zamówienia, w tym znalezienie i zakontraktowanie ośrodka klinicznego i laboratorium medycznego. Dopuszcza się podzlecenie przez Oferenta części przedmiotu zamówienia i/lub zaangażowanie dodatkowych członków zespołu badawczego w celu dostarczenia przedmiotu zamówienia.
- posiadanie/zaangażowanie osoby posługującej się biegle językiem angielskim w celu napisania raportu końcowego z badania, w języku angielskim, zgodnie z wytyczną ICH E3 „Structure and content of clinical study reports”.
- sytuacja finansowa i ekonomiczna Oferenta musi gwarantować pomyślne wykonanie zamówienia i nie może być żadnych przesłanek aby ta sytuacja zmieniła się w okresie objętym realizacją przedmiotowej umowy.



4. Wykluczeniu z postępowania ofertowego podlega Oferent powiązany kapitałowo lub osobowo z Zamawiającym. 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 przeprowadzeniem procedury wyboru Oferenta a Oferentem, 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.
5. Termin płatności dla każdej wystawianej faktury musi wynosić co najmniej 30 dni.

Adres i termin składania ofert:

6. Oferty należy składać do Zamawiającego: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy, Polska, jeśli wysłane pocztą tradycyjną lub kurierem lub na adres mailowy paulina.gruszka@celonpharma.com w przypadku wysłania pocztą elektroniczną.
7. Oferta musi być złożona nie później niż do **12.11.2024r. do godziny 11:00 CET**. Jeśli oferta została wysłana pocztą tradycyjną lub kurierem, ofertę uważa się za złożoną jeżeli wpłynęła do Zamawiającego nie później niż w dniu wskazanym jako ostateczny termin składania ofert
8. Oferty złożone po ww. terminie nie będą rozpatrywane.
9. Oferty będą oceniane nie później niż do dnia 29.11.2024r.
10. Zawiadomienie o wyborze oferty zostanie opublikowane na stronie internetowej Zamawiającego: www.celonpharma.com.

Prezentacja ofert:

11. Każdy Oferent ma prawo do złożenia tylko jednej oferty.
12. Oferty muszą zostać przygotowane i przedstawione w języku polskim lub angielskim.
13. Oferta musi zawierać datę przygotowania, adres Oferenta, numer telefonu, adres e-mail, NIP (jeśli Oferent go posiada).
14. W tytule oferty powinien znaleźć się numer zapytania ofertowego. Numer ten powinno również podawać się w tematach poczty elektronicznej, nagłówkach poczty tradycyjnej lub w przesyłkach wysyłanych za pośrednictwem firmy przewozowej.
15. Oferta musi być ważna przez **co najmniej 9 miesięcy** od wyznaczonego terminu składania ofert.
16. Koszty przygotowania oferty ponosi Oferent.
17. Oferta musi być parafowana i podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy/Dostawcy.



18. Oferta musi zawierać:

- a. Cenę:
 - i. Należy przedstawić cenę za wykonanie ww. badania, z uwzględnieniem wyceny zgodnie z Zakresem Usług (Załącznik nr 2 dostępny po podpisaniu klauzuli o poufności). Cena może być wyrażona w PLN, EUR lub USD. W celu porównania ofert Zamawiający przeliczy przedstawione przez Oferentów ceny w walucie innej niż PLN na PLN wg średniego kursu NBP z dnia opublikowania niniejszego Zapytania Ofertowego.
 - ii. Jeśli ofertę składa Oferent prowadzący działalność w Polsce: cenę netto i brutto oraz należny podatek.
 - iii. Jeśli ofertę składa Oferent działający poza terytorium Polski: cenę netto oraz informację o nieuwzględnieniu podatku VAT lub innych podatków w ofercie.
- b. Czas (w miesiącach) rozpoczęcia badania liczony od dnia uzyskania zgody przez Zamawiającego na przeprowadzenie badania,
- c. Czas (w dniach) uzyskania raportu końcowego z badania liczony od dnia następnego od dostarczenia przez Zamawiającego części analitycznej i statystycznej,
- d. Oświadczenie (stanowiące Załącznik nr 3) wskazujące, że Oferent spełnia warunki wyszczególnione w punkcie 2 niniejszego zapytania ofertowego,
- e. CV wyznaczonego Głównego Badacza wykazujące jego min. 10-letnie doświadczenie w prowadzeniu badań klinicznych, w tym min. 5-letnie doświadczenie w badaniach klinicznych faz wczesnych i będącego Głównym Badaczem w min. 20 badaniach klinicznych.
- f. Wraz z ofertą należy złożyć „Oświadczenie o braku powiązań osobowych lub kapitałowych z Zamawiającym” stanowiące Załącznik nr 4 do niniejszego zapytania ofertowego.
- g. Kopię/skan aktualnego dokumentu rejestrowego Oferenta.

Uwagi:

19. Zamawiający złoży zamówienie u Oferenta, którego oferta spełnia wszystkie wymogi określone w niniejszym zapytaniu ofertowym i zostanie uznana za najlepszą zgodnie z kryteriami wyboru określonymi w niniejszym zapytaniu ofertowym. Podpisanie umowy planowane jest na IV kwartał 2024. Oczekiwany, wstępny czas realizacji zamówienia – do 6 miesięcy od momentu uzyskania przez Zamawiającego pozwoleń na rozpoczęcie badania klinicznego.
20. Zamawiający zastrzega sobie prawo do anulowania postępowania.
21. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamknięcia postępowania ofertowego bez wyboru zwycięskiego Oferenta. Zamawiający nie jest zobowiązany do podania przyczyn zamknięcia postępowania.
22. Oceniając oferty, Zamawiający może zwrócić się do Oferentów o przedstawienie dodatkowych wyjaśnień. W takim przypadku Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania oceny końcowej i powiadomienia o ocenie ofert w późniejszym terminie.
23. Oferent ma prawo do zmiany swojej oferty lub jej wycofania przed wyznaczonym terminem składania ofert.
24. Oferty nie spełniające wymagań formalnych opisanych w zapytaniu ofertowym nie będą rozpatrywane.
25. Zamawiający nie przyjmuje ofert wariantowych.



26. Zamawiający nie przyjmuje ofert częściowych.
27. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odrzucenia ofert, których zawartość budzi uzasadnione wątpliwości.
28. Zamawiający udziela wybranemu Wykonawcy, zgodnie z zasadą konkurencyjności, w okresie 3 lat od dnia udzielenia zamówienia podstawowego, przewidzianych w zapytaniu ofertowym zamówień na usługi, polegających na powtórzeniu podobnych usług.

Warunki wprowadzania zmian w umowie zawartej w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia – w sytuacji zaistnienia konieczności wprowadzenia takich zmian:

1. Wybrany w ramach przeprowadzonego postępowania ofertowego Oferent zobowiązany jest do zawarcia umowy na warunkach przedstawionych w przedmiotowym zapytaniu ofertowym.
2. Zastrzega się możliwość dokonywania istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Oferenta, gdy zaistnieją okoliczności niezależne, wymuszające takie zmiany, jak opinie Komisji Bioetycznej, zalecenia URPLW MiPB lub Europejskiej Agencji Leków – wymuszające zmiany w protokole badania - czy zmiany standardów terapii lub nieoczekiwane pogorszenie stanu zdrowia uczestników badania.
3. W przypadku wystąpienia konieczności zmian pierwotnego planu badania klinicznego (co może mieć miejsce po: zmianach wytycznych rejestracyjnych, opinii Głównego Badacza i innych wymienionych w pkt. 2), konieczne będzie dokonanie zmian opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności, skróconego opisu badania klinicznego ('Clinical Study Synopsis') stanowiącego Załącznik nr 1 do niniejszego zapytania ofertowego oraz wysokości wynagrodzenia ryczałtowego Oferenta.
4. W powyższych przypadkach wprowadzanie koniecznych zmian ograniczać się będzie do:
 - a. Wprowadzania zmian obejmujących realizację dodatkowych usług od Oferenta, nieobjętych zamówieniem podstawowym, o ile stały się niezbędne (na podstawie okoliczności wymienionych w pkt. 2) i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
 - i. zmiana wykonawcy nie może zostać dokonana z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji, zamówionych w ramach zamówienia podstawowego,
 - ii. zmiana wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla zamawiającego,
 - iii. wartość każdej kolejnej zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie,
 - b. Zmian nie modyfikujących charakteru zawartej umowy i spełniających łącznie następujące warunki:
 - i. Konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć.
 - ii. Wartość zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie.
 - c. Zmiana opisu przedmiotu zamówienia umowy pozostanie w ścisłym związku ze zmianą planu badania, a strony ustalą wysokość wynagrodzenia ryczałtowego na podstawie dokonanych w opisie przedmiotu zamówienia zmian oraz stałych cen jednostkowych, podanych przez Oferenta zgodnie z Załącznikiem nr 2. Zmiana



wynagrodzenia ryczałtowego będzie możliwa tylko w takim zakresie, w jakim pozostaje ona w bezpośrednim związku ze zmianą planu badania/ opisu przedmiotu zamówienia. W przypadku zmian w protokole badania klinicznego, dopuszcza się zmianę ceny jednostkowej tylko w przypadku pozycji „koszty kliniczne w przeliczeniu na jednego uczestnika”, niemniej jednak zmiana ta nie może przekraczać 10% pierwotnej ceny jednostkowej.

- d. Zmiany nie mogą prowadzić do zmiany charakteru umowy.
- e. W przypadku wystąpienia w trakcie badania klinicznego ciężkiego zdarzenia niepożądanego lub niepożądanego działania leku, konieczne będzie rozszerzenie zakresu zlecenia oraz zwiększenie wysokości wynagrodzenia ryczałtowego Oferenta.

W tym przypadku:

- i. Zmiana opisu przedmiotu zamówienia umowy będzie w ścisłym związku z wystąpieniem w trakcie badania ciężkiego zdarzenia niepożądanego lub niepożądanego działania leku.
 - ii. Strony ustalą wysokość wynagrodzenia ryczałtowego na podstawie zmian, jakie zostaną dokonane w opisie przedmiotu zamówienia oraz cen jednostkowych, podanych przez Oferenta z Załącznikiem nr 2.
 - iii. Zmiana wynagrodzenia ryczałtowego będzie możliwa tylko w takim zakresie, w jakim pozostaje ona w bezpośrednim związku ze zmianą opisu przedmiotu zamówienia.
 - iv. Zmiany nie mogą prowadzić do zmiany charakteru umowy.
5. Wszelkie zmiany w umowie wymagają formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

Kary umowne

- 6. W przypadku przekroczenia deklarowanego czasu rozpoczęcia badania po wyborze Wykonawcy, z przyczyn leżących po stronie Oferenta, o co najmniej 14 dni kalendarzowych, Oferent zapłaci Zamawiającemu karę umowną za przekroczenie terminu, w wysokości 0,5% wartości netto realizowanego pakietu badań, a następnie kolejne 0,5% wartości za każde kolejne 14 dni kalendarzowych opóźnienia.
- 7. W przypadku niewykonania i/lub nienależytego wykonania obowiązków przez Oferenta, określonych w umowie, Oferent zapłaci Zamawiającemu karę umowną, w wysokości 10 tysięcy złotych netto za każdy przypadek naruszenia.
- 8. Zamawiający będzie miał też uprawnienie do odstąpienia od umowy w przypadku przekroczenia zaoferowanego czasu realizacji zamówienia o 60 dni kalendarzowych.
- 9. Za wypowiedzenie lub odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Oferenta, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 25% wynagrodzenia ofertowego netto.
- 10. Podstawę dokumentalną naliczenia kar umownych stanowić będzie nota obciążeniowa Zamawiającego doręczona Oferentowi. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzenia Oferenta.
- 11. Zamawiający ma prawo do dochodzenia odszkodowania w wysokości przewyższającej kwotę kar umownych określonych w Umowie na zasadach ogólnych.
- 12. Kary umowne płatne będą w terminie 7 dni od dnia doręczenia Oferentowi noty obciążeniowej Zamawiającego.



13. Oferenci ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Zwycięska oferta zostanie wybrana na podstawie następujących kryteriów:

Nr	Kryterium	Waga w %
1.	CENA CAŁKOWITA BADANIA	60
2.	CENA JEDNOSTKOWA ZA UCZESTNIKA	10
3.	CZAS ROZPOCZĘCIA BADANIA PO UZYSKANIU ZGODY	20
4.	CZAS UZYSKANIA RAPORTU KOŃCOWEGO Z BADANIA	10
ŁĄCZNIE:		100

Przyznawanie punktów w procesie wyboru odbędzie się w następujący sposób:

Nr	Kryterium	System przyznawania punktów
1.	CENA CAŁKOWITA BADANIA	<p>Cena „C1” – 60 punktów (waga kryterium - 60%)</p> <p>Punkty za to kryterium zostaną przyznane w następujący sposób: najniższą cenę za przeprowadzenie wszystkich badań, zaproponowaną przez Oferenta, uznaje się za 100%, co stanowi maksymalną liczbę punktów. Punkty zostaną przyznane na podstawie poniższego wzoru:</p> $\frac{Cena_{najniższa}}{Cena_{oferenta}} \times 60 \text{ pkt}$ <p>Gdzie:</p> <p>Cena_{najniższa} – oznacza najniższą cenę spośród wszystkich ofert.</p> <p>Cena_{oferenta} – oznacza cenę zaproponowaną przez danego Oferenta.</p> <p>Za cenę zaproponowaną przez danego Oferenta uznaje się Cenę Całkowitą „P” jako sumę całkowitych kosztów badań zgodnie z Zakresem Usług (Załącznik nr 2).</p>
2.	CENA JEDNOSTKOWA ZA UCZESTNIKA	<p>Cena „C2” – 10 punktów (waga - 10%)</p> <p>Punkty za to kryterium zostaną przyznane w następujący sposób: najniższy koszt kliniczny w przeliczeniu na jednego uczestnika, zaproponowany przez Oferenta, uznaje się za 100%, co stanowi maksymalną liczbę punktów. Punkty zostaną przyznane na podstawie poniższego wzoru:</p>



		$\frac{\text{Koszt}_{\text{najniższy}}}{\text{Koszt}_{\text{oferenta}}} \times 10 \text{ pkt}$ <p>Gdzie:</p> <p>Koszt_{najniższy} – oznacza najniższy koszt spośród wszystkich ofert.</p> <p>Koszt_{Oferenta} – oznacza koszt zaproponowany przez danego Oferenta.</p> <p>Za koszt zaproponowany przez danego Oferenta uznaje się koszt kliniczny w przeliczeniu na jednego ochotnika zgodnie z Zakresem Usług (Załącznik nr 2).</p>
3.	CZAS ROZPOCZĘCIA BADANIA PO UZYSKANIU ZGODY	Czas „T1” – 20 punktów (waga - 20%) <p>Punkty za to kryterium zostaną przyznane wg poniższych zasad:</p> <p>20 punktów – gdy zaproponowany czas rozpoczęcia badania wynosić będzie poniżej 1 miesiąca.</p> <p>10 punktów – gdy zaproponowany czas rozpoczęcia badania wynosić będzie od 2 - 3 miesięcy.</p> <p>0 punktów – gdy zaproponowany czas rozpoczęcia badania wynosić będzie powyżej 3 miesięcy.</p>
4.	CZAS UZYSKANIA RAPORTU KOŃCOWEGO Z BADANIA	Czas „T2” – 10 punktów (waga - 10%) <p>Punkty za to kryterium zostaną przyznane w następujący sposób: najkrótszy czas (w dniach) uzyskania raportu końcowego z badania liczony od dnia następnego od dostarczenia przez Zamawiającego części analitycznej i statystycznej, zaproponowany przez Oferenta, uznaje się za 100%, co stanowi maksymalną liczbę punktów. Punkty zostaną przyznane na podstawie poniższego wzoru:</p> $\frac{\text{Czas}_{\text{najkrótszy}}}{\text{Czas}_{\text{oferenta}}} \times 10 \text{ pkt}$ <p>Gdzie:</p> <p>Czas_{najkrótszy} – oznacza najkrótszy czas (w dniach) spośród wszystkich ofert.</p> <p>Czas_{Oferenta} – oznacza czas (w dniach) zaproponowany przez danego Oferenta.</p> <p>W przypadku podania przez Oferenta czasu w innych jednostkach niż dni, na potrzeby niniejszego zapytania ofertowego, zakłada się, iż 1 miesiąc = 30 dni kalendarzowych.</p>

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

$$\text{Suma punktów} = \text{Kryterium „C1”} + \text{Kryterium „C2”} + \text{Kryterium „T1”} + \text{Kryterium „T2”}$$



Załączniki do zapytania ofertowego

Załącznik nr 1 – *Szczegóły badania.*

Załącznik nr 2 - *Zakres Usług.*

Załącznik nr 3 - *Oświadczenie potwierdzające spełnienie warunków z zapytania ofertowego.*

Załącznik nr 4 - *Oświadczenie o braku powiązań osobowych lub kapitałowych z Zamawiającym.*