



ZAPYTANIE OFERTOWE nr 124/2025/M/RNA z dnia 16.09.2025r. dla firmy CELON PHARMA SA z siedzibą w Kiełpinie.

W związku z realizacją projektu nr 2021/ABM/05/00005 pod nazwą „Rozwój Innowacyjnych Rozwiązań Terapeutycznych z wykorzystaniem technologii RNA (*TransformRNA – mRNA Therapeutics generation platform*)” dofinansowanego ze środków budżetu państwa od Agencji Badań Medycznych.

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

DATA ZAMIESZCZENIA: 16.09.2025r.

MIEJSCOWOŚĆ: Kazuń Nowy

ZAMIESZCZENIE OGŁOSZENIA: obowiązkowe

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

OGÓLNY ADRES INTERNETOWY ZAMAWIAJĄCEGO

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 2026r.

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, www.celonpharma.com

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

Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.375.650 PLN

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



SZCZEGÓŁY DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

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

W nawiązaniu do projektu prowadzonego przez Celon Pharma S.A. w ramach Programu Rozwój innowacyjnych rozwiązań terapeutycznych z wykorzystaniem technologii RNA w ramach projektu: **„Transform RNA - platforma generowania terapii mRNA”** (dalej: Projekt), zwracamy się z prośbą o przedstawienie oferty na:

Przeprowadzenie następującego, zleconego podwykonawcy, programu badań Toksykologii Ogólnej i wsparcia analitycznego niezbędnego do realizacji Projektu:

Wybrany Wykonawca będzie odpowiedzialny za zaplanowanie, realizację oraz raportowanie następujących badań nieklinicznych i powiązanych działań wspierających:

1. Toksykologia ogólna:

- Przeprowadzenie badań toksyczności po jednorazowym i wielokrotnym podaniu (Maximum Tolerated Dose/Dose Rand Finding oraz Repeat-Dose Toxicity) na dwóch gatunkach zwierząt (gryzoń- szczur Sprague-Dawley i małpa Cynomolgus Monkey),
- Poadanie substancji drogą dożylną- infuzja 1 godzinna,
- Badania obejmują pełen zakres obserwacji klinicznych, monitorowanie masy ciała i spożycia pokarmu, badania kliniczno-patologiczne oraz kompleksową ocenę histopatologiczną,

2. Farmakologia bezpieczeństwa:

- Ocena wpływu na układ sercowo-naczyniowy u małp Cynomolgus Monkey,
- W razie potrzeby – ocena aktywności kanału potasowego hERG czy Funkcjonalna Bateria Obserwacyjna (FOB),

3. Toksykologia genetyczna:

Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia standardowego zestawu badań genotoksyczności obejmującego:

- Test mikrojaderka w szpiku kostnym in vivo na szczurach szczepu Wistar Han,
- Test aberracji chromosomowych in vitro z wykorzystaniem komórek jajnika chomika chińskiego (CHO),
- Bakteriologiczny test mutacji wstecznych in vitro (test Ames),

Wszystkie badania muszą być przeprowadzone zgodnie z odpowiednimi wytycznymi OECD oraz w warunkach Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP).

4. Analiza formulacji:

- Opracowanie, prewalidacja oraz pełna walidacja metody analitycznej umożliwiającej oznaczenie stężenia substancji testowej (TI),

5. Rozwój metody bioanalitycznej i analiza próbek biologicznych:

- Opracowanie, walidacja i zastosowanie odpowiedniej metody bioanalitycznej (np. LC/MS, qPCR czy ELISA) do oznaczania substancji testowej w matrycach biologicznych u obu gatunków (gryzoń i niegryzoń),

CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kielpin, 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

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

Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.375.650 PLN

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



6. Ocena immunogenności (przeciwciała antylekowe – ADA):

- Opracowanie i walidacja testu do oznaczania przeciwciał antylekowych (ADA) u gryzoni i niegryzoni,
- Wykonawca musi zapewnić i scharakteryzować dodatknią kontrolę referencyjną,

Informacje dodatkowe:

- Zamawiający deklaruje gotowość do rozpoczęcia realizacji programu badań od **października 2025 r.**,
- Program badań musi być zrealizowany zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (**GLP**), z wyjątkiem badania MTD/DRF,
- Program musi zgodny z aktualnymi wytycznymi **Europejskiej Agencji Leków (EMA)** dla badań nieklinicznych substancji leczniczych),
- Językiem obowiązującym w dokumentacji i raportowaniu ma być język angielski,
- Szczegółowy zakres prac znajduje się w **Załączniku nr 2** do niniejszego Zapytania Ofertowego i zostanie udostępniony Oferentowi po podpisaniu z Kupującym Umowy o Wzajemnej Poufności lub Oświadczenia o Zachowaniu Poufności (NDA).
- Wszystkie badania muszą być prowadzone zgodnie z obowiązującymi standardami naukowymi. Badania i działania pomocnicze muszą być zgodne z obowiązującymi wytycznymi ICH, EMA, FDA i OECD, w tym między innymi: **ICH M3(R2)**, **ICH S6(R1)**, **ICH S6(R1)**, **ICH S7A/s7B** i innymi stosownymi dokumentami. W przypadku gdy wymagana jest zgodność z GLP, badania muszą spełniać standardy **GLP EMA i FDA**. Oferent musi posiadać ważny certyfikat GLP dla swoich obiektów i laboratoriów. Oferent musi zapewnić etyczne traktowanie zwierząt laboratoryjnych zgodnie ze standardami dobrostanu zwierząt. Obowiązkowa jest ważna akredytacja **AAALAC**.
- Wszelka komunikacja i dokumentacja muszą być sporządzone w języku angielskim. Raporty muszą być zgodne z wytycznymi **FDA i EMA** dotyczącymi badań nieklinicznych i muszą być złożone w formacie eCTD, zgodnie z **ICH M4S(R2)**. Oferent musi dostarczyć Raport Główny oraz następujące Podraporty: Toksykokinetyczny, Patologiczny i Histopatologiczny, Opracowanie i Walidacja Metod Analitycznych (Analiza Receptur – DFA), Opracowanie i Walidacja Metod Bioanalitycznych (BioA) oraz Opracowanie i Walidacja Testu Przeciwciał Przeciwlekowych (ADA). Raporty muszą być dostarczone zarówno w formacie edytowalnym (.doc), jak i nieedytowalnym (.pdf). Odpowiednie dane surowe (np. pomiary masy ciała, surowe dane BioA do analizy TK) muszą być dostarczone w oddzielnych plikach. Kupujący zastrzega sobie prawo do przeglądania i żądania modyfikacji projektów raportów. Zazwyczaj wymagane są dwa cykle przeglądu przed finalizacją

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 musi wykazać, iż posiada kadrę naukową wyspecjalizowaną w zagadnieniach związanych z przedmiotem niniejszego zapytania ofertowego. *Przedłożenie folderu, prezentacji bądź monografii Oferenta jest dozwolone.*
3. Wymagane jest złożenie wraz z ofertą deklaracji o tym, że Oferent posiada doświadczenie w pracy przy projektach dla leków biologicznych oraz oświadcza, że zakończył min. 3 projekty badań toksykologicznych dla leków biologicznych, w szczególności projektów dla produktów **RNA i LNP** (lipidowa nanocząsteczka).

CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kielpin, 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

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

Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.375.650 PLN

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



4. Wymagane jest złożenie wraz z ofertą 3 referencji dotyczących zakończonych projektów związanych z przeprowadzeniem badania i przygotowaniem raportów/dokumentacji dla leków biologicznych,
5. Wymagane jest złożenie wraz z ofertą „Oświadczenia o braku powiązań osobowych i kapitałowych z Zamawiającym”. Oświadczenie jest załącznikiem do zapytania ofertowego.
6. Raporty cząstkowe dla toksykokinetyki, oceny histologicznej i patologicznej, rozwoju i walidacji metody analitycznej, rozwoju i walidacji metody bioanalitycznej, rozwoju i walidacji metody do oznaczania formulacji, rozwoju metody i walidacji testu przeciwciał przeciwciekowych, i raporty główne będą włączone do oferty.
7. Oferent wliczy usługi zarządzania projektem pokrywające wszystkie aktywności związane z prowadzeniem zakontraktowanych badań. Oferent będzie wspierał zamawiającego do momentu finalizacji raportów. W przypadku kiedy usługi zarządzania projektem są wliczone w cenę badań, prosimy o dołączenie takiej informacji.
8. O ile nie zaznaczono inaczej, wszystkie faktury będą płatne w terminie 60 dni od daty wystawienia faktury.
9. Oferent powinien oświadczyć, że znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.

KRYTERIA WYBORU I OCENY OFERT:

Oferta zostanie wybrana na podstawie następujących kryteriów:

Nr.	KRYTERIUM	WAGA%
1.	Cena	80
2.	Czas rozpoczęcia badania	10
3.	Zarządzanie projektem	10

System punktacji w trakcie procesu wyboru będzie następujący:

Nr.	Kryterium	System punktacji
1.	Cena	Cena „P” – 100 punktów (waga kryterium 80%) Punkty za to kryterium zostaną przyznane w następujący sposób: najniższą cenę za przeprowadzenie wszystkich badań zaproponowanych przez Oferenta uznaje się za 100 pkt., co stanowi maksymalną liczbę punktów. Punkty zostaną przyznane na podstawie poniższego wzoru: $\frac{Cena_{najniższa}}{Cena_{usługi}} \times 100 \text{ pkt.}$ Gdzie: $Cena_{najniższa}$ – oznacza najniższą cenę spośród wszystkich ofert. $Cena_{usługi}$ – oznacza cenę zaproponowaną przez danego oferenta. Kryterium „P” = liczba punktów x 80% (waga kryterium)

CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kielpin, 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

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

Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.375.650 PLN

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



2.	Czas rozpoczęcia badań	Czas rozpoczęcia badań „T1” – 100 punktów (waga kryterium 10%) 100 pkt - otrzyma Oferent, który rozpocznie badanie w październiku 2025 66 pkt – otrzyma Oferent, który rozpocznie badanie w listopadzie 2025 33 pkt – otrzyma Oferent, który rozpocznie badanie w grudniu 2025 0 pkt – otrzyma Oferent, który rozpocznie badanie w styczniu 2025 Kryterium „T” = liczba punktów x 10% (waga kryterium)
3.	Zarządzanie projektem	Zarządzanie projektem „M” – 100 punktów (waga kryterium 10%) Co tygodniowe spotkania wraz z ich podsumowaniem - 15 punktów Dziennik działań i decyzji - 15 punktów Przygotowanie i aktualizacja wykresu Gantta - 10 punktów Raportowanie stanu prac i oceny ryzyka badań - 15 punktów Bezpośredni kontakt do kierowników badań i naukowców przez cały okres trwania projektu- 15 punktów Koordynacja wysyłki materiałów i próbek - 15 punktów Przegląd raportów i planów badań - 15 punktów Kryterium „M” = liczba punktów x 10% (waga kryterium)

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

$$\text{Suma punktów} = \text{Kryterium „P”} + \text{Kryterium „T”} + \text{Kryterium „M”}.$$

Adres i termin składania ofert:

1. Oferty należy składać do Zamawiającego: ul. Marymoncka 15, 05-152 Kazuń Nowy, Polska, jeśli wysłane pocztą tradycyjną lub kurierem lub na adres mailowy przemyslaw.pietrasiuk@celonpharma.com w przypadku wysłania pocztą elektroniczną.
2. Oferta musi być złożona nie później niż do **24.09.2025r.** Jeśli oferta wysłana została pocztą tradycyjną lub kurierem, ofertę uważa się za złożoną jeżeli wpłynęła do siedziby Zamawiającego nie później niż w dniu wskazanym jako ostateczny termin składania ofert.
3. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
4. Oferty będą oceniane w siedzibie Zamawiającego nie później niż do **03.10.2025r.**
5. Oferty złożone w walucie obcej będą przeliczane po średnim kursie NBP obowiązującym w dniu sporządzenia protokołu z przeprowadzonego zapytania ofertowego.

Prezentacja ofert:

1. Każdy Oferent może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Oferta musi być złożona w języku angielskim.

CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kielpin, 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

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

Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.375.650 PLN

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



3. Oferta musi posiadać datę sporządzenia, zawierać adres lub siedzibę Oferenta, numer telefonu, adres e-mail, numer NIP.
4. Oferta musi zawierać w tytule nr zapytania ofertowego. Numer taki musi widnieć także w tytułach korespondencji: elektronicznej, poczty tradycyjnej, kurierskiej.
5. Oferta musi być ważna przez okres co najmniej 3 miesięcy, liczonych od dnia upływu terminu składania ofert.
6. Oferta musi zawierać:
 - a. Cenę:
 - i. należy przedstawić dla każdego zaplanowanego badania obejmującego cenę całkowitą za to badanie,
 - 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”.
7. Koszty przygotowania oferty obciążają Oferenta.

Zastrzeżenia:

8. 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.
9. Zamawiający dopuszcza możliwość unieważnienia postępowania na każdym jego etapie.
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamknięcia postępowania ofertowego bez wyboru zwycięskiego Oferenta. Zamawiający nie jest zobowiązany do podania przyczyn zamknięcia postępowania.
11. 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.
12. Oferent może przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać swoją ofertę.
13. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
14. Oferty niespełniające wymogów formalnych, zawartych w niniejszym zapytaniu ofertowym, nie będą rozpatrywane.
15. Zamawiający dopuszcza możliwość odrzucenia ofert, których zakres merytoryczny rażąco budzi uzasadnione wątpliwości.

ZAWIADOMIENIE O WYBORZE:

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

<https://celonpharma.com/category/zapof/>

CELON PHARMA S.A.

Biuro: ul. Ogrodowa 2A, 05-092 Łomianki / Kielpin, 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

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

Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.375.650 PLN

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



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 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 / Kielpin, 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

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

Prezes Zarządu: Maciej Wieczorek, **Wysokość kapitału zakładowego:** 5.375.650 PLN

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