



## ZAPYTANIE OFERTOWE NR 01\_FENG\_2023

**na przeprowadzenie badań pn.: „Ocena bezpieczeństwa nowej cząsteczki na co najmniej dwóch modelach zwierzęcych, z uwzględnieniem różnych dróg podania, w standardzie nonGLP i GLP” w ramach projektu I Priorytet Programu Wsparcie dla przedsiębiorców, Działanie Ścieżka SMART, Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki 2021–2027 (FENG).**

### I. Nazwa i adres Zamawiającego

WPD Pharmaceuticals sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie

adres: ul. Żwirki i Wigury 101, 02-089 Warszawa

wpisana do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego w Warszawie pod nr KRS 0000693186, kapitał zakładowy 400 000,00 zł, NIP: 5252721500

Tel.: +48 515 262 381

[www.wpdpharmaceuticals.com](http://www.wpdpharmaceuticals.com)

#### **Osoba uprawniona do reprezentowania Zamawiającego:**

Mariusz Olejniczak – Prezes Zarządu

**Osoba uprawniona przez Zamawiającego do kontaktu w sprawie Zapytania Ofertowego:** Mariusz Olejniczak; e-mail: [oferty@wpdpharmaceuticals.com](mailto:oferty@wpdpharmaceuticals.com)

### II. Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie o udzielenie zamówienia jest prowadzone w trybie zapytania ofertowego zgodnie z Zasadą Konkurencyjności określoną w *Wytycznych dotyczących kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027 (MFiPR/2021-2027/9(1))*.

### III. Opis przedmiotu zamówienia

#### 1) Rodzaj zamówienia: usługa

#### 2) Nazwa i kod wg Wspólnego Słownika Zamówień (CPV): **73100000-3 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe**

#### 3) Przedmiot zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest wykonanie przedklinicznych badań toksykologicznych w standardzie non-GLP/GLP dla nowej cząsteczki, metodą in vivo, z użyciem modeli zwierzęcych: myszy i świnię, z zastosowaniem różnych dróg podania, celem oceny bezpieczeństwa badanej cząsteczki. Opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1.1 do ZO.

2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych z uwagi na konieczność wykonania i nadzoru nad kompleksową realizacją badania przez Wykonawcę.
3. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
4. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
5. Zamawiający przewiduje udzielenie zamówień uzupełniających/dodatkowych w okresie 3 lat od udzielenia zamówienia podstawowego.
6. Przedmiotowe Zapytanie Ofertowe jest warunkowe tzn. umowa zostanie podpisana z Wykonawcą w chwili przyznania środków na dofinansowanie.

#### **IV. Dodatkowe informacje**

1. Wszystkie dane eksperymentalne będą dostarczane w formie surowych danych oraz w formie szczegółowego raportu wraz z interpretacją wyników zgodnie z obowiązującymi standardami non-GLP i GLP.
2. Wykonawcy zobowiązują się do wykonania badań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi w zakresie prowadzenia badań in vivo na zwierzętach w standardzie non-GLP i GLP.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość rezygnacji z dalszych prac/badań:
  - 1) jeżeli w trakcie przeprowadzania badań w poszczególnych częściach zaistnieje konieczność zmiany zakresu trwających prac lub kolejnych zaplanowanych prac, wówczas Wykonawcy przysługiwać będzie wynagrodzenie jedynie za zrealizowane prace;
  - 2) jeżeli wyniki badań okażą się niezgodne z założeniami określonymi w projekcie, wówczas Wykonawcy przysługiwać będzie wynagrodzenie za zrealizowane prace;
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia / zmniejszenia zakresu przedmiotu zamówienia do 10 %.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do bezpośredniego udziału we wszystkich badaniach w ramach przeprowadzanej przez Wykonawcę usługi, w miejscu ich realizacji, za pośrednictwem oddelegowanych przedstawicieli.
6. Przedmiot zamówienia zostanie wykonany z najwyższą starannością, zgodnie z wytycznymi ze strony Zamawiającego, wynikającą z zawodowego charakteru jego działalności i w sposób gwarantujący pełne i prawidłowe zabezpieczenie interesów Zamawiającego.
7. Zamawiający przewiduje dokonanie odbioru przedmiotu zamówienia na podstawie otrzymanych wyników badań będących przedmiotem wyceny oraz podpisanego bez zastrzeżeń protokołu odbiorczego.



8. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z wykonaniem Usługi, w tym koszt: utrzymania w dobrostanie zwierząt, eutanazji zwierząt po zakończeniu każdego z Etapów materiałów, eksploatacji własnej aparatury laboratoryjnej, udostępnienia aparatury badawczej od podmiotów trzecich, drobnych materiałów laboratoryjnych i odczynników (w tym ewentualny przewóz od Zamawiającego próbek materiałów poddawanych analizom) niezbędnych do pełnej realizacji badań będących Przedmiotem zamówienia Uzyskanie wszelkich wymaganych zgód, zezwoleń, w tym zgody Komisji Bioetycznej na prowadzenie badań przedklinicznych w zakresie powyższej usługi jest obowiązkiem Wykonawcy. Na każdy wniosek Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia dokumentów (zgody na badania) potwierdzających zgodność z oryginałem. Koszty zgody komisji bioetycznej zostaną pokryte przez Zamawiającego.

## V. Termin wykonania zamówienia

Nie powinien przekroczyć **12 miesięcy od momentu rozpoczęcia etapu II i IV projektu.**

## VI. Miejsce realizacji zamówienia

W siedzibie Wykonawcy.

## VII. Warunki udziału w postępowaniu

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:  
nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu tj.:
  - 1) poświadczą, że oferowane usługi wykonywane będą w oparciu o uprawnienia/niezbędne zezwolenia (w tym zgodę właściwej Komisji Bioetycznej, jeśli dotyczy) do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, do wykonywania działalności objętej zamówieniem. Na etapie realizacji zamówienia będą posiadali możliwość testowania wybranych związków w zwierzęcych modelach badawczych oraz zobowiązują się do humanitarnego traktowania zwierząt laboratoryjnych wykorzystywanych do celów naukowych zgodnie z właściwymi wymaganiami prawnymi;
  - 2) na etapie realizacji zamówienia będą mieli dostęp do grona specjalistów posiadających niezbędną wiedzę i doświadczenie wymagane do realizacji usługi, w tym ekspertów i konsultantów w zakresie badań bezpieczeństwa związków chemicznych/ substancji aktywnych/ leków na wybranych modelach zwierzęcych. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wprowadzenia własnego personelu badawczego podczas realizacji badań na dużych zwierzętach;



3) posiadają uprawnienia/niezbędne zezwolenia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, do wykonywania działalności objętej zamówieniem. Wykonawca dysponuje lub będzie dysponował odpowiednim zapleczem badawczym tj. laboratorium wyposażonym w specjalistyczną aparaturę umożliwiającą realizowanie badań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi. Posiada możliwość testowania otrzymanych substancji w zwierzęcych modelach badawczych oraz zobowiązuje się do humanitarnego traktowania zwierząt laboratoryjnych wykorzystywanych do celów naukowych. Laboratorium wyposażone jest w: aparaturę umożliwiającą wykonywanie badań zgodnie z obowiązującymi metodami i wytycznymi w tym zgodnie ze standardem GLP. Zwierzętnia umożliwiająca utrzymywanie zwierząt zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca wykona Przedmiot zamówienia z zachowaniem najwyższej staranności a w szczególności zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP). Wdrożony standard GLP potwierdzony certyfikatem.

**2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia Wykonawca składa oświadczenie zgodnie z wzorem stanowiącym Załącznik nr 2 do Zapytania Ofertowego.**

**3. W celu wykazania spełniania warunków udziału w przedmiotowym postępowaniu Wykonawca składa oświadczenie w zakresie punktów 1; 2; 3 z ust. 1 powyżej zgodnie z wzorem stanowiącym Załącznik nr 3 do Zapytania Ofertowego i załącza stosowny certyfikat.**

#### **VIII. Podstawy wykluczenia z udziału w postępowaniu.**

1. Z udziału w postępowaniu wykluczeni są Wykonawcy powiązani z Zamawiającym osobowo lub kapitałowo, przy czym 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:

- 1) uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
- 2) posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji, o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa lub z przepisów dotyczących zasad realizacji projektu objętego Zapytaniem Ofertowym,
- 3) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,



- 4) 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) pozostawaniu z wykonawcą w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do ich bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia

**UWAGA: W przypadku ujawnienia się powiązań kapitałowych lub osobowych pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, zamówienie nie może być Wykonawcy udzielone.**

2. W celu wykazania braku istnienia przesłanek, o których mowa w ust. 1, będących podstawą wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie przedmiotowego zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oświadczenia o braku powiązań kapitałowych lub osobowych.
4. Wykonawca, który nie złoży oświadczenia, o którym mowa w ust. 2 zostanie wezwany do jego uzupełnienia w terminie wskazanym przez Zamawiającego. Niezłożenie oświadczenia, w terminie wskazanym przez Zamawiającego spowoduje wykluczenie Wykonawcy z postępowania. Wykluczenie Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia oznacza odrzucenie jego oferty.
5. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

#### **IX. Kryteria i sposób oceny ofert.**

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający kierować się będzie następującymi kryteriami oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie procentowe kryterium	Maksymalna liczba punktów jaką może otrzymać oferta za dane kryterium
Cena oferty brutto (C)	100 %	100

Punkty będą przyznawane wg następujących zasad: 1% = 1 punkt.

a) oferta z najniższą ceną brutto otrzyma 100 punktów.

b) punkty pozostałych ofert liczone będą wg proporcji matematycznej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku:

$$C = (C_{\min}/C_{\text{bad}}) \times 100\% \times 100$$



gdzie:

$C$  - liczba punktów jakie otrzyma oferta za kryterium „Cena”

$C_{min}$  - najniższa cena spośród wszystkich ważnych i nieodrzuconych ofert

$C_{bad}$  - cena oferty badanej

2. Cena musi być podana w złotych polskich, liczbowo, do dwóch miejsc po przecinku oraz słownie. Cena musi obejmować wszystkie koszty realizacji zamówienia z uwzględnieniem podatku od towarów i usług. Ceny określone w ofercie obowiązują przez cały okres związania ofertą i będą wiążące dla zawieranej umowy. Wszystkie inne koszty jakie poniesie Wykonawca przy realizacji zamówienia, a nie uwzględnione w cenie oferty, nie będą przez Zamawiającego dodatkowo rozliczane.
3. W sytuacji, gdy w postępowaniu o zamówienie publiczne biorą udział podmioty zagraniczne, które na podstawie odrębnych przepisów nie są zobowiązane do uiszczenia podatku VAT na terenie Polski, oferty sporządzone przez takich Wykonawców zawierają cenę z 0% stawką podatku VAT. Obowiązek podatkowy w sytuacji nabywania towarów lub usług od podmiotów zagranicznych, zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług spoczywa wówczas na Zamawiającym. Dokonując czynności oceny oferty w zakresie kryterium ceny Zamawiający dla porównania tych ofert doliczy do ceny ofertowej podmiotów zagranicznych, kwotę należnego podatku VAT oraz cła (jeśli dotyczy – Wykonawcy spoza Unii Europejskiej), które obciążają Zamawiającego z tytułu realizacji umowy.
4. Ceny podawane w walucie innej niż PLN na potrzebę oceny ofert zostaną przeliczone przez Zamawiającego na PLN wg oficjalnego średniego kursu opublikowanego przez Narodowy Bank Polski w dniu publikacji ogłoszenia do Bazy Konkurencyjności. Średnie kursy walut dostępne są pod następującym adresem internetowym: <http://www.nbp.pl/>
5. W wyniku dokonanej oceny wg kryteriów wskazanych w ust. 1, oferta może otrzymać maksymalnie 100 punktów. Punktacja będzie podawana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
6. Za najkorzystniejszą ekonomicznie i jakościowo zostanie uznana oferta, która nie podlega odrzuceniu oraz w toku oceny uzyska największą liczbę punktów.
7. Niniejsze zamówienie zostanie udzielone temu Wykonawcy, który nie podlega wykluczeniu a jego oferta uzyska najwyższą liczbę punktów w ostatecznej ocenie punktowej.
8. W przypadku zaistnienia okoliczności, kiedy dwie oferty lub więcej ofert uzyska taką samą liczbę punktów, Zamawiający zwróci się do Wykonawców o przedstawienie ofert dodatkowych. Ceny zaoferowane w ofertach dodatkowych nie mogą być wyższe niż w ofercie pierwotnej.





## X. Sposób przygotowania ofert.

1. Ofertę należy przygotować na formularzu stanowiącym Załącznik nr 1 do Zapytania Ofertowego.
2. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści Zapytania Ofertowego oraz zawierać wszystkie wymagane załączniki tj.:
  - **oświadczenie Wykonawcy o braku powiązań kapitałowych lub osobowych,**
  - **oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz Certyfikat potwierdzający spełnienie standardu Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP) w zakresie prac będących przedmiotem zamówienia,**
  - pełnomocnictwo do złożenia oferty w oryginale lub uwierzytelnionej kopii, w przypadku, kiedy oferta w imieniu Wykonawcy została podpisana przez pełnomocnika,
  - w przypadku gdy Wykonawca przekazuje dane osobowe inne niż bezpośrednio jego dotyczące i nie zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, o którym mowa w art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L119, str.1), oświadczenie o treści „Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu”.
3. Oferta wraz z załącznikami musi zostać podpisana. Oferta niepodpisana zostanie uznana za nieważną i zostanie odrzucona. **Wykonawca może podpisać ofertę podpisem elektronicznym, w takim przypadku do oferty należy dołączyć dokument potwierdzający weryfikację pozytywną podpisu elektronicznego.**
4. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w języku polskim, jednakże na potrzeby niniejszego zapytania Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w języku angielskim.
5. Wykonawca przed upływem terminu składania ofert może zmienić lub wycofać złożoną ofertę.



6. Zamawiający informuje, że oferty składane w postępowaniu są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa. Elementy oferty, które Wykonawca zamierza zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2020 r. poz. 1913 ze zm.) powinny zostać opisane „*tajemnica przedsiębiorstwa*”. W treści oferty powinna zostać umieszczona informacja, że dany dokument jest zastrzeżony. Wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Stosownie do powyższego, jeśli Wykonawca nie dopełni ww. obowiązków, Zamawiający będzie miał podstawę do uznania, że zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa jest bezskuteczne i w związku z tym potraktuje daną informację, jako niepodlegającą ochronie i niestanowiącą tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Wykonawca nie może zastrzec danych dotyczących elementów ceny, nazwy Wykonawcy oraz jego siedziby.
7. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

#### **XI. Sposób składania ofert.**

1. Ofertę należy złożyć pocztą elektroniczną poprzez Bazę Konkurencyjności pod adresem <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>.
2. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej ilości ofert przez jednego Wykonawcę spowoduje ich odrzucenie.

#### **XII. Termin składania ofert.**

1. Termin składania ofert upływa dnia **04.05.2023 r. o godz. 10:00**
2. Za dzień złożenia oferty uznaje się termin wpływu oferty na skrzynkę Bazy Konkurencyjności.
3. Oferty złożone po terminie składania ofert nie będą rozpatrywane.
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość wydłużenia terminu składania ofert. W takim przypadku Zamawiający każdorazowo zamieści stosowną informację w miejscu publikacji Zapytania Ofertowego **01\_FENG\_2023** tj.: w Bazie Konkurencyjności pod adresem <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/> oraz na stronie Zamawiającego pod adresem [www.wpdpharmaceuticals.pl](http://www.wpdpharmaceuticals.pl)

#### **XIII. Termin związania ofertą.**

1. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **30 dni** począwszy od dnia upływu terminu składania ofert.





2. Zamawiający może przedłużyć termin związania ofertą zwracając się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu, o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 30 dni.

#### **XIV. Sposób, zakres oraz osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami.**

1. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej poprzez Bazę Konkurencyjności (<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>)
2. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego. Zamawiający ma obowiązek udzielić odpowiedzi na pytania Wykonawcy w terminie umożliwiającym złożenie oferty nie później jednak niż 2 dni roboczych przed upływem terminu na złożenie oferty, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.
3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego wpłynął później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert. Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
4. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na wydłużenie biegu terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego, na które Zamawiający ma obowiązek udzielenia odpowiedzi.
5. Zamawiający zamieści treść pytań i udzielonych odpowiedzi w miejscu publikacji Zapytania Ofertowego Nr 01\_FENG\_2023 tj.: w Bazie Konkurencyjności pod adresem <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/> oraz na stronie Zamawiającego pod adresem [www.wpdpharmaceuticals.pl](http://www.wpdpharmaceuticals.pl). Wyjaśnienia stanowić będą integralną część Zapytania Ofertowego.
6. Zamawiający zastrzega możliwość, w każdym czasie przed upływem terminu składania ofert, wprowadzenia zmian lub uzupełnienia Zapytania Ofertowego. W takim przypadku informacja o wprowadzonych zmianach lub uzupełnieniach wraz ze wskazaniem daty upublicznienia zmiany i opisu dokonanych zmian lub uzupełnień zostanie niezwłocznie zamieszczona w miejscu publikacji Zapytania Ofertowego Nr 01\_FENG\_2023 tj.: w Bazie Konkurencyjności pod adresem <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/> oraz na stronie Zamawiającego pod adresem [www.wpdpharmaceuticals.pl](http://www.wpdpharmaceuticals.pl).
7. W przypadku gdy zakres wprowadzonych do Zapytania Ofertowego, zmiana lub udzielone wyjaśnienia powodować będą konieczność modyfikacji ofert Zamawiający, w trybie określonym w rozdz. XI ust. 4, przedłuży jednocześnie termin składania ofert.



8. W przypadku, kiedy zaoferowana przez Wykonawcę cena zamówienia wydaje się rażąco niska i budzi wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w Zapytaniu Ofertowym, Zamawiający może zwrócić się do Wykonawcy o udzielenie wyjaśnień, w tym złożenie dowodów, dotyczących wyliczenia ceny.
9. Zamawiający zastrzega sobie prawo do poprawienia w ofercie oczywistych omyłek pisarskich, oczywistych omyłek rachunkowych z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, niepowodujących istotnych zmian w treści oferty.
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawców, których oferty wpłynęły w terminie, ale zawierają braki lub błędy, do ich uzupełnienia, korekty lub do złożenia wyjaśnień, wyznaczając w tym celu odpowiedni termin oraz wskazując zakres wymaganych korekt, uzupełnień oraz sposób ich dostarczenia. Niedotrzymanie wskazanego przez Zamawiającego terminu, będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
11. Wezwanie do korekty, uzupełnień, wyjaśnień może dotyczyć jedynie braków lub błędów o charakterze formalnym. Nie dopuszcza się możliwości zmiany złożonej oferty.

#### **XV. Wskazanie wybranej oferty wraz z uzasadnieniem wyboru.**

1. Zamawiający zamieści informację o wynikach postępowania wskazując nazwę wybranego Wykonawcy, jego siedzibę oraz cenę zamówienia w miejscu opublikowania Zapytania Ofertowego Nr 01\_FENG\_2023 tj.: w Bazie Konkurencyjności pod adresem <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/> oraz na stronie Zamawiającego pod adresem [www.wpdpharmaceuticals.pl](http://www.wpdpharmaceuticals.pl), niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty.
2. Zamawiający nie przewiduje publicznego otwarcia ofert.

#### **XVI. Warunki unieważnienia postępowania.**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odwołania postępowania lub zmiany postępowania na każdym jego etapie lub unieważnienia postępowania lub niedokonania wyboru Wykonawcy, bez podania przyczyny. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zgodnie z obowiązującym prawem niniejsze Zaproszenie nie stanowi oferty w myśl art. 66 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz.U.2022.1360 t.j. z dnia 2022.06.29), jak również nie jest ogłoszeniem w rozumieniu ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t.j. z dnia 2022.08.16).
2. Wykonawcom nie przysługuje żadne roszczenie względem Zamawiającego w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z uprawnienia wskazanego w ust. 1.



## **XVII. Istotne zmiany warunków umowy**

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w przypadku wystąpienia, co najmniej jednej z okoliczności wymienionych poniżej, z uwzględnieniem podawanych warunków ich wprowadzenia, tj.:
  - a) zmiany dotyczą realizacji dodatkowych dostaw od dotychczasowego wykonawcy nieobjętych zamówieniem podstawowym, o ile stały się niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
    - ✓ 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,
    - ✓ zmiana wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla Zamawiającego,
    - ✓ wartość każdej kolejnej zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie,
  - b) zmiana nie prowadzi do zmiany charakteru umowy i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
    - ✓ konieczność zmiany umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć,
    - ✓ wartość zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie,
  - c) wykonawcę, któremu Zamawiający udzielił zamówienia, ma zastąpić nowy wykonawca: w wyniku sukcesji, wstępując w prawa i obowiązki wykonawcy, w następstwie przejęcia, połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji, dziedziczenia lub nabycia dotychczasowego wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy, a także nie ma na celu uniknięcia stosowania zasady konkurencyjności, lub w wyniku przejęcia przez Zamawiającego zobowiązań wykonawcy względem jego podwykonawców – w przypadku zmiany podwykonawcy Zamawiający może zawrzeć umowę z nowym podwykonawcą bez zmiany warunków realizacji zamówienia z uwzględnieniem dokonanych płatności z tytułu dotychczas zrealizowanych prac,
  - d) zmiana nie prowadzi do zmiany charakteru umowy a łączna wartość zmian jest mniejsza niż 140 000 euro i jednocześnie jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie,

- e) zmiana sposobu rozliczania umowy, dokonywania płatności lub konieczność zmiany terminu realizacji na rzecz każdej ze Stron, na umotywowany ich wniosek,
  - f) wystąpienia konieczności zwiększenia / zmniejszenia zakresu przedmiotu zamówienia o wartości 10 %;
  - g) wystąpienia siły wyższej,
2. Ponadto Zamawiający dopuszcza istotne zmiany postanowień umowy w następujących przypadkach i zakresie:
- a) sposobu wykonania przedmiotu umowy wskutek wystąpienia okoliczności, których Zamawiający i Wykonawca nie byli w stanie przewidzieć, pomimo zachowania należytej staranności,
  - b) wynagrodzenia w przypadku zmiany przepisów podatkowych, w szczególności zmiany stawki podatku od towarów i usług,
  - c) zmian powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację umowy,
  - d) zmiany zasad płatności wynagrodzenia Wykonawcy, gdy konieczność wprowadzania zmian będzie następstwem postanowień innych umów mających związek z umową dotyczącą niniejszego postępowania a konieczność wprowadzenia zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy,
  - e) innych zmian na skutek okoliczności, których Strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy,
  - f) zmiany okresu realizacji przedmiotu umowy, zmiany zakresu przedmiotu umowy w ramach całego projektu wynikającej z potrzeb Zamawiającego w przypadku zaakceptowania przez Instytucję będącą stroną Umowy o dofinansowanie projektu zmian we Wniosku o dofinansowanie.
3. Zmiany umowy wymagają dla swej ważności aneksu w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

## **XVIII. Obowiązek informacyjny dla postępowań związanych z realizacją zamówień**

### **Administrator danych**

Zgodnie z art. 13 ust. 1–2 i art. 14 ust.1-2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119, s. 1) – dalej RODO – informujemy, że przetwarzamy Pani/Pana dane osobowe.

Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest:

## **WPD Pharmaceuticals sp. z o.o.**

z siedzibą w Warszawie (02-089), ul. Żwirki Wigury 101, (dalej: my lub WPD).

Można się z nami skontaktować w następujący sposób:

- a. listownie na adres: ul. Żwirki Wigury 101, 02-089 Warszawa
- b. elektronicznie: [gdpr@wpdpharmaceuticals.com](mailto:gdpr@wpdpharmaceuticals.com)

### **1. Inspektor Ochrony Danych**

WPD nie wyznaczyło Inspektora Ochrony Danych jednak zatrudnia specjalistę ds. bezpieczeństwa informacji. Jest to osoba, z którą można się kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania Pani/Pana danych osobowych oraz korzystania z przysługujących Pani/Panu praw związanych z przetwarzaniem danych.

Ze specjalistą ds. bezpieczeństwa informacji można się kontaktować w następujący sposób:

- a. listownie na adres: ul. Duńska 9, 54-427 Wrocław
- b. elektronicznie: [gdpr@wpdpharmaceuticals.com](mailto:gdpr@wpdpharmaceuticals.com)

### **2. Cele przetwarzania Pani/Pana danych osobowych**

Będziemy przetwarzać Pani/Pana dane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub zawarcia i realizacji umowy, które było powodem kontaktów z WPD w zakresie przekazanych danych osobiście lub przez osobę trzecią. Podanie pani/Pana danych jest dobrowolne dla przygotowania, przeprowadzenia i wykonania zamówienia publicznego, może być wymogiem ustawowym, umownym lub warunkiem zawarcia umowy a ich niepodanie może skutkować brakiem możliwości przystąpienia lub wykonania zamówienia publicznego.

#### **Podstawa prawna:**

- art. 6 ust 1 lit b (RODO), czyli „przetwarzanie jest niezbędne do wykonania umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą, lub podjęcia działań na żądanie osoby, której dane dotyczą, przed zawarciem umowy”;
- art. 6 ust. 1 lit. c (RODO), czyli „przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze”;
- art. 6 ust. 1 lit. e (RODO), czyli „przetwarzanie jest niezbędne do wykonania zadania realizowanego w interesie publicznym lub w ramach sprawowania władzy publicznej powierzonej administratorowi”;
- art. 6 ust. 1 lit. f (RODO) czyli przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora lub osobę trzecią, z wyjątkiem sytuacji, w których nadrzędny charakter wobec tych interesów mają interesy lub podstawowe prawa i wolności osób, której dane dotyczą, wymagające ochrony danych osobowych, w szczególności, gdy osoba, której dane dotyczą, jest dzieckiem.

Interes prawny Administratora sprowadza się do dochodzenia roszczeń i obrony przed roszczeniami w sądach powszechnych.

- Ustawa z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. 2019 poz. 351).

### **3. Okres przechowywania Pani/Pana danych osobowych**

Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez WPD przez okres:

- 4 lat - oferty
- 5 lat – od zakończenia postępowania (kompletna dokumentacja dotycząca udzielonego zamówienia),
- na okres trwałości projektu (kompletna dokumentacja dotycząca zamówień ze środków UE), w zakresie przekazanym przez podmiot, z którym WPD zawarł umowę.

### **4. Kategorie danych osobowych**

Będziemy przetwarzali Pani/Pana dane osobowe w zakresie przekazanym w postępowaniu lub związane z zawarciem i wykonaniem umowy.

### **5. Odbiorcy Pani/Pana danych osobowych**

Nie będziemy przekazywali Pani/Pana danych innym podmiotom, chyba że będzie wynikało to z przepisów prawa lub wymagało to rozpatrzenia sprawy poza WPD (np. w przypadku prowadzenia spraw przed Krajową Izbą Odwoławczą) a w przypadku umów, poza przypadkami wniosków o dostęp do informacji publicznej, tylko w zakresie określonym przepisami prawa.

Nie będziemy przekazywali Pani/Pana danych osobowych do państw trzecich.

### **6. Źródło pochodzenia danych osobowych**

Dane zostały przekazane WPD przez podmiot, który występuje w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub jest związany z zawarciem i wykonaniem umowy.

### **7. Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji**

Nie będziemy przetwarzać Pani/Pana danych w sposób zautomatyzowany (profilowanie).

### **8. Pani/Pana prawa związane z przetwarzaniem danych osobowych**

Przysługują Pani/Panu następujące prawa związane z przetwarzaniem danych osobowych:

- prawo dostępu do danych (art. 15 RODO),
- prawo żądania sprostowania (art. 16 RODO),
- prawo do usunięcia danych (prawo do bycia zapomnianym) w ograniczonym zakresie (art. 17 RODO)
- prawo do ograniczonego przetwarzania (art.18)
- prawo do przenoszenia danych (art. 20 RODO)
- prawo do sprzeciwu (art. 21 RODO)
- prawo o niepodleganiu decyzjom, które opierają się wyłącznie na automatycznym przetwarzaniu, w tym profilowaniu (art. 22 RODO)



Zgodnie z art. 19 ustawy PZP Zamawiający informuje, że:

- skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 rozporządzenia 2016/679 RODO, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą
- w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.

Więcej na temat praw można przeczytać w RODO.

Aby skorzystać z powyższych praw, prosimy o kontakt z nami lub z naszym specjalistą ds. bezpieczeństwa informacji (dane kontaktowe w punktach 1 i 2 powyżej).

#### **Prawo wniesienia skargi do organu**

Przysługuje Pani/Panu także prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

#### **Urząd Ochrony Danych Osobowych**

ul. Stawki 2  
00-193 Warszawa  
tel. 22 531-03-00

#### **XIX. Załączniki.**

Załącznik nr 1 - Formularz oferty

Załącznik nr 1.1 - Opis Przedmiotu Zamówienia

Załącznik nr 2 - Wzór Oświadczenia o braku powiązań kapitałowych lub osobowych

**Załącznik nr 1 do Zapytania Ofertowego nr 01\_FENG\_2023**

....., dnia ..... roku  
(miejsowość) (data)

**WYKONAWCA:**

.....

(Nazwa Wykonawcy / siedziba/ adres / NIP)

**ZAMAWIAJĄCY:**

WPD Pharmaceuticals sp. z o.o.  
ul. Żwirki i Wigury 101, 02-089 Warszawa,

**FORMULARZ OFERTOWY**

**„Ocena bezpieczeństwa nowej cząsteczki na co najmniej dwóch modelach zwierzęcych, z uwzględnieniem różnych dróg podania, w standardzie nonGLP i GLP”**

**I. INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:**

Niniejsza oferta zostaje złożona przez:

Wykonawca [firma] <sup>1</sup> :	
Adres siedziby:	
Nr KRS [jeśli dotyczy]	
NIP:	
Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy [podpisania oferty]	
Podanie podstawy uprawnienia do reprezentowania Wykonawcy	
Imię i nazwisko osoby do kontaktu:	
Nr telefonu:	
Adres e-mail:	
Nr rachunku bankowego na który należy przekazać wynagrodzenie	

<sup>1</sup> W przypadku Wykonawców występujących wspólnie należy wpisać dane każdego z tych Wykonawców, a nadto wskazać tego z nich, który reprezentuje Wykonawców w Postępowaniu (tzw. Lider konsorcjum, pełnomocnik Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia)



## II. INFORMACJA DOTYCZĄCA OFERTY.

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia na następujących warunkach:

Cena netto	
<b>Cena brutto</b>	
w tym VAT	
<i>Wartość brutto słownie</i>	

## III. OŚWIADCZENIA WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że podana przez nas cena obejmuje wszystkie koszty niezbędne do zrealizowania zamówienia wynikające z zakresów i warunków określonych w Zapytaniu ofertowym **01\_FENG\_2023**.
2. Oświadczam, że w przypadku wyboru niniejszej oferty, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
3. Oświadczam, że jesteśmy w stanie na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, na potwierdzenie informacji zawartych w ofercie.
4. Przy wykonaniu przedmiotu zamówienia *nie powierzymy podwykonawcom wykonania części lub całości Przedmiotu Zamówienia / powierzymy podwykonawcom wykonanie następujących części Przedmiotu Zamówienia*<sup>2</sup>.
5. Oświadczamy, że będziemy ponosić solidarną odpowiedzialność z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zamówienia<sup>3</sup>.
6. Wybór mojej oferty będzie/nie będzie<sup>4</sup> (o, ile dotyczy) prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego (w przypadku zaistnienia okoliczności, o której mowa należy wskazać nazwę i rodzaj towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, wskazując jego wartość bez kwoty podatku).
7. Oświadczam, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu<sup>5</sup>.

<sup>2</sup> Niepotrzebne skreślić

<sup>3</sup> Oświadczenie Wykonawców składających wspólnie ofertę

<sup>4</sup> Niepotrzebne skreślić

<sup>5</sup> Skreślić jeśli nie dotyczy, tj. gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych inne niż bezpośrednio jego dotyczących lub gdy zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L119, str.1).



Fundusze Europejskie  
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita  
Polska

Dofinansowane przez  
Unię Europejską



 **PARP**  
Grupa PFR

Do oferty załączamy:

- 1) Oświadczenie o braku powiązań kapitałowych lub osobowych
- 2) Oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu
- 3) Certyfikat potwierdzający spełnienie standardu Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP) w zakresie prac będących przedmiotem zamówienia
- 4) Pełnomocnictwo (jeśli dotyczy)

Miejscowość ..... dnia .....

.....  
*(podpis osoby/(osób) uprawnionej/(-ych)  
do reprezentowania Wykonawcy)*

## Załącznik nr 1.1 do Zapytania ofertowego nr 01\_FENG\_2023

### Dotyczy Pakietu 1

- Ustalenie maksymalnej tolerowanej dawki (MTD), na grupie myszy (30szt.) gatunku C57BI/6, obu płci (15 samców i 15 samic), w standardzie non-GLP. Określenie MTD na podstawie podawania zwierzętom badanego związku, w dawce wzrastającej (maksymalnie 5 dawek) aż do śmierci wszystkich zwierząt.
- Badanie toksyczności pojedynczej dawki przy podaniu domózgowym (dotętnicznym), u myszy, gatunku C57BI/6, obu płci, w standardzie non-GLP

Warunki hodowli zwierząt: klatki z wzbogaconym środowiskiem (ściółka, domki), dostępem do wody i jedzenia. Okres kwarantanny/ aklimatyzacji około 5 dni. Temperatura około 20-24C, wilgotność 55+/- 10%, cykl świetlny 12/12.

Warunki doświadczenia: Zwierzęta zostaną randomowo przydzielone do grup badawczych.

Zwierzęta zostaną uśpione zgodnie z procedurami Oferenta.

Szczegółowy opis planu doświadczenia znajduje się w poniższych tabelach (Tabela 1 i 2.)

Leki wykorzystane do procedury zostaną wybrane zgodnie z zaleceniami lekarza weterynarza.

**Tabela 1.** Ustalenie maksymalnej tolerowanej dawki (MTD) na myszach przy podaniu dożylnym w standardzie non-GLP

Ustalenie maksymalnej tolerowanej dawki (MTD), na myszach, przy podaniu dożylnym w standardzie non-GLP		
Droga podania	dożylnie (bolus)	
Gatunek	C57BI/6 myszy	
MTD	15 samców+15 samic	Dawka wzrastająca co 3/4 dni (maksymalnie 5 dawek, grupa 3 samice+3 samce na każdą dawkę)
Observacja		
Masa ciała	w dniu dawkowania	
Observacja kliniczna	do 72h po dawkowaniu	

**Tabela 2.** Badanie toksyczności pojedynczej dawki podanej domózgowo (dotętniczo), myszy non-GLP

Badanie toksyczności pojedynczej dawki podanej domózgowo, myszy, non-GLP				
Droga podania	domózgowo (dotętnicza)			
Gatunek	C57BI/6 myszy (obu płci)			
Grupy	1	2	3	4
Stężenie badanego związku	Kontrola	Niskie	Średnie	Wysokie
Ilość zwierząt	15M+15F	15M+15F	15M+15F	15M+15F
Sekcja zwłok po 24h	10M+10F	10M+10F	10M+10F	10M+10F
Sekcja zwłok w D14	5M+5F	5M+5F	5M+5F	5M+5F
Observacja				
Masa ciała	2x w tyg.			
Ocena kliniczna	2x w tyg.			

### Dotyczy Pakietu 2

- a) Ustalenie maksymalnej tolerowanej dawki (MTD), na grupie świń (2 szt.) gatunku świnia domowa, rasa PIC, zdrowa, niemodyfikowana genetycznie o wadze około 30-40 kg, obu płci (1 samica i 1 samiec), w standardzie non-GLP. Określenie MTD na podstawie podawania zwierzętom badanego związku, w dawce wzrastającej (maksymalnie 5 dawek) aż do śmierci wszystkich zwierząt.
- b) Badanie toksyczności pojedynczej dawki przy podaniu domózgowym, na grupie świń obu płci (24 szt.; 12 samców i 12 samic) z gatunku świnia domowa, rasa PIC, zdrowa, niemodyfikowana genetycznie o wadze około 30-40 kg, obu płci, w standardzie non-GLP

Warunki hodowli zwierząt: zwierzęta będą przebywały w kojcach ze stałym dostępem do wody i paszy. Okres kwarantanny minimum 5 dni. Temperatura około 22 C, wilgotność 55 +/-10%, cykl świetlny 12/12. Szczegółowy opis planu doświadczenia znajduje się w poniższych tabelach (Tabela 3 i 4).

Leki wykorzystane do procedury zostaną wybrane zgodnie z zaleceniami lekarza weterynarza. Protokół badania zostanie doprecyzowany po uwzględnieniu rekomendacji Agencji Regulatorowej.

**Tabela 3.** Ustalenie maksymalnej tolerowanej dawki (MTD) na świniach, przy podaniu dożylnym w standardzie non-GLP

Ustalenie maksymalnej tolerowanej dawki (MTD), na świniach, przy podaniu dożylnym w standardzie non-GLP		
Droga podania	dożylnie (bolus)	
Gatunek	Świnia domowa, PIC, zdrowa, niemodyfikowana genetycznie	
MTD	1 samiec + 1 samica	Dawka wzrastająca co 4 dni o 1,5-raza aż do śmierci wszystkich zwierząt
Obserwacja		
Masa ciała	w dniu dawkowania (co 4 dzień)	
Obserwacja kliniczna	w dniu dawkowania (co 4 dzień)	

**Tabela 4.** Badanie toksyczności pojedynczej dawki podanej domózgowo na świniach w standardzie non-GLP

Badanie toksyczności pojedynczej dawki podanej domózgowo, świnie, non-GLP				
Droga podania	domózgowa			
Gatunek	Świnia domowa, PIC, zdrowe, niemodyfikowane genetycznie			
Grupy	1	2	3	4
Stężenie badanego związku	Kontrola	Niskie	Średnie	Wysokie
Ilość zwierząt	3M+3F	3M+3F	3M+3F	3M+3F
Sekcja zwłok po 24h	2M+2F	2M+2F	2M+2F	2M+2F
Sekcja zwłok w D14	1M+1F	1M+1F	1M+1F	1M+1F
Obserwacja				
Badania morfologiczne	W dniu 0, 2, 7, 14			
Ocena kliniczna z poszerzoną oceną neurologiczną	W dniu 0, 2, 7, 14			



	Ocena deficytu neurologicznego będzie obejmowała wyniki w 25-stopniowej skali oceniającej apetyt (4 pkt), pozycję stojącą (5 pkt), pozycję głowy (2 pkt), wokalizację (2 pkt), niedowład twarzy (1 pkt).
Analiza histopatologiczna	Tkanki (mózgowie, wątroba, nerki) zostaną pobrane po uśmierceniu zwierząt (po 2 i 14 dniach)

### Dotyczy Pakietu 3

- a) 7-dniowe badanie toksyczności po wielokrotnym podaniu dawki, z 1 tygodniowym okresem rekonwalescencji, na myszach gatunku C57BI/6, obu płci, w standardzie GLP, podanie dożylnie

Warunki hodowli zwierząt: klatki z wzbogaconym środowiskiem (ściółka, domki), dostępem do wody i jedzenia. Okres kwarantanny/ aklimatyzacji około 5 dni. Temperatura około 20-24C, wilgotność 55+/- 10%, cykl świetlny 12/12.

Zwierzęta zostaną uśpione zgodnie z procedurami Oferenta. Leki wykorzystane do procedury zostaną wybrane zgodnie z zaleceniami lekarza weterynarza.

- b) Rozszerzone badanie pojedynczej dawki, u myszy gatunku C57BI/6, jednej płci przy zastosowaniu podania domózgowego, w standardzie GLP

Warunki hodowli zwierząt: klatki z wzbogaconym środowiskiem (ściółka, domki), dostępem do wody i jedzenia. Okres kwarantanny/ aklimatyzacji około 5 dni. Temperatura około 20-24C, wilgotność 55+/- 10%, cykl świetlny 12/12.

Leki wykorzystane do procedury zostaną wybrane zgodnie z zaleceniami lekarza weterynarza.

Szczegóły dotyczące doświadczenia znajdują się w poniższych tabelach (Tabela 5, 6)

**Tabela 5.** Badanie toksyczności, wielokrotnej dawki, podanej dożylnie, myszy GLP

7-dniowe badania toksyczności po wielokrotnym podaniu dawki, z 1 tygodniowym okresem rekonwalescencji w standardzie GLP				
Droga podania	dożylnie (bolus)			
Gatunek	C57BI/6 myszy, obu płci			
Grupy	1	2	3	4
Stężenie leku	Kontrola	Niskie	Średnie	Wysokie
Ilość zwierząt na główne badanie toksykologiczne	10 M+10F	10 M+10F	10 M+10F	10 M+10F
Ilość zwierząt na badanie regeneracji po dawce	5M+5F	-	-	5M+5F
Ilość zwierząt na toksokinetykę	3M+3F	3M+3F	3M+3F	3M+3F
Obserwacja				
	Powód		Szczegóły	
Masa ciała	2x w tyg.			
Spożycie jedzenia	2x w tyg.			
Obserwacja kliniczna	Dzienna			
Oftalmoskopia	Na wszystkich zwierzętach oraz w grupie kontrolnej oraz dla grupy otrzymującej wysokie dawki na końcu okresu dawkowania			

Badanie krwi i moczu	Na koniec okresu dawkowania
Badanie makroskopowe, pośmiertne	Wybrana lista zważonych narządów. Badanie mikroskopowe obejmujące standardową, pełną listę tkanek zwierząt GP1 i GP 4, uśpionych na koniec fazy leczenia

**Tabela 6.** Badanie toksyczności pojedynczej dawki, podanej domózgowo, u myszy w standardzie GLP

Rozszerzone badanie pojedynczej dawki u myszy w standardzie GLP				
Droga podania	domózgowo			
Gatunek	C57BI/6 myszy (jednej płci)			
Grupa	1	2	3	4
Stężenia leku	Kontrola	Niskie	Średnie	Wysokie
Ilość zwierząt na główne badania toksykologiczne	15M	15M	15M	15M
Ilość zwierząt na badanie regeneracji po dawce	10M	10M	10M	10M
Ilość zwierząt na toksokinetykę	5M	5M	5M	5M
	Obserwacja			
Masa ciała	2x w tyg.			
Spożycie jedzenia	2x w tyg.			
Obserwacja kliniczna	Dzienna			
Oftalmoskopia	Na wszystkich zwierzętach oraz w grupie kontrolnej oraz dla grupy otrzymującej wysokie dawki na końcu okresu dawkowania			
Badanie krwi i moczu	Na koniec okresu dawkowania			
Badanie makroskopowe, pośmiertne	Wybrana lista zważonych narządów. Badanie mikroskopowe obejmujące standardową, pełną listę tkanek zwierząt GP1 i GP 4, uśpionych na koniec fazy leczenia			

#### Dotyczy Pakietu 4

- a) 7-dniowe badanie toksyczności po wielokrotnym podaniu dawki z zachowanie 1 tygodniowego okresu rekonwalescencji, na świniach domowych, PIC, zdrowych, niemodyfikowanych genetycznie, w standardzie GLP, podanie dożylnie.

Warunki hodowli zwierząt: zwierzęta będą przebywały w kojcach ze stałym dostępem do wody i paszy. Okres kwarantanny minimum 5 dni. Temperatura około 22 C, wilgotność 55 +/-10%, cykl świetlny 12/12. Szczegółowy opis planu doświadczenia znajduje się w poniższej tabeli (Tabela 7)

Leki wykorzystane do procedury zostaną wybrane zgodnie z zaleceniami lekarza weterynarza.

Tabela 7. Badanie toksyczności, wielokrotnej dawki, podanej dożylnie, świniom, w standardzie GLP

**7-dniowe badania toksyczności po wielokrotnym podaniu dawki, z 1 tygodniowym okresem rekonwalescencji w standardzie GLP**

Droga podania	dożylnie (bolus)			
Gatunek	Świnia domowa, PIC, zdrowe, niemodyfikowane genetycznie			
Grupy	1	2	3	4
Stężenie leku	Kontrola	Niskie	Średnie	Wysokie
Ilość zwierząt na główne badanie toksykologiczne	3 M+3F	3 M+3F	3 M+3F	3M+3F
Ilość zwierząt na badanie regeneracji po dawce	2M+2F	-	-	2M+2F
Obserwacja				
	Powód		Szczegóły	
Masa ciała	2x w tyg			
Spożycie jedzenia	Dziennie			
Obserwacja kliniczna	Dziennie			
Oftalmoskopia	Przed leczeniem i na koniec okresu dawkowania u wszystkich zwierząt			
EKG	U wszystkich zwierząt, przed leczeniem i na koniec okresu dawkowania. W przypadku rekonwalescencji, tylko jeśli zaobserwowano efekty pod koniec dawkowania			
Badanie krwi i moczu	Przed i na koniec okresu dawkowania			
Badanie makroskopowe, pośmiertne	Wybrana lista zważonych narządów. Badanie mikroskopowe standardowej pełnej listy tkanek wszystkich zwierząt poddanych eutanazji na koniec fazy leczenia.			

## Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego nr 01\_FENG\_2023

....., dnia ..... roku  
(miejsowość) (data)

### WYKONAWCA:

.....

(Nazwa Wykonawcy / siedziba/ adres / NIP)

### ZAMAWIAJĄCY:

WPD Pharmaceuticals sp. z o. o.  
ul. Żwirki i Wigury 101  
02-089 Warszawa

### OŚWIADCZENIE O BRAKU POWIĄZAŃ KAPITAŁOWYCH LUB OSOBOWYCH – WZÓR

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia na „Ocena bezpieczeństwa nowej cząsteczki na co najmniej dwóch modelach zwierzęcych, z uwzględnieniem różnych dróg podania, w standardzie nonGLP i GLP” (Zapytanie Ofertowe nr **01\_FENG\_2023**), w imieniu Wykonawcy oświadczam, że pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związane z przeprowadzeniem procedury wyboru wykonawcy nie zachodzą wzajemne powiązania, 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 z przepisów dotyczących zasad realizacji projektu objętego Zapytaniem Ofertowym,
- 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

lub jakiegokolwiek inne powiązania mogące skutkować powstaniem konfliktu interesów przy udzieleniu zamówienia. Oświadczam, że jestem świadomy, że w przypadku ujawnienia się powiązań kapitałowych lub osobowych z Zamawiającym zamówienie nie może być Wykonawcy udzielone.

.....  
(podpis osoby/(-ób) uprawnionej/(-ych)  
do reprezentowania Wykonawcy)



### Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego nr 01\_FENG\_2023

....., dnia ..... roku  
(miejsowość) (data)

#### WYKONAWCA:

.....

(Nazwa Wykonawcy / siedziba/ adres / NIP)

#### ZAMAWIAJĄCY:

WPD Pharmaceuticals sp. z o. o.  
ul. Żwirki i Wigury 101  
02-089 Warszawa

### OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU- WZÓR

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia na „Ocena bezpieczeństwa nowej cząsteczki na co najmniej dwóch modelach zwierzęcych, z uwzględnieniem różnych dróg podania, w standardzie nonGLP i GLP” (Zapytanie Ofertowe nr **01\_FENG\_2023**), w imieniu Wykonawcy oświadczam, że spełniam/-my warunki udziału w postępowaniu tj.:

- 1) usługi wykonywane będą w oparciu o uprawnienia/ niezbędne zezwolenia (w tym zgodę właściwej Komisji Bioetycznej, jeśli dotyczy) do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, do wykonywania działalności objętej zamówieniem. Na etapie realizacji zamówienia będą posiadali możliwość testowania wybranych związków w zwierzęcych modelach badawczych oraz zobowiązują się do humanitarnego traktowania zwierząt laboratoryjnych wykorzystywanych do celów naukowych zgodnie z właściwymi wymaganiami prawnymi;
- 2) posiadamy dostęp do grona specjalistów posiadających niezbędną wiedzę i doświadczenie wymagane do realizacji usługi, w tym ekspertów i konsultantów w zakresie badań bezpieczeństwa związków chemicznych/substancji aktywnych/leków na wybranych modelach zwierzęcych;
- 3) posiadamy uprawnienia/niezbędne zezwolenia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, do wykonywania działalności objętej zamówieniem. Wykonawca dysponuje lub będzie dysponował odpowiednim zapleczem badawczym tj. laboratorium wyposażonym w specjalistyczną aparaturę umożliwiającą realizowanie badań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi. Posiadamy możliwość testowania otrzymanych substancji w zwierzęcych modelach badawczych oraz zobowiązuje się do humanitarnego traktowania zwierząt



Fundusze Europejskie  
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita  
Polska

Dofinansowane przez  
Unię Europejską



 **PARP**  
Grupa PFR

laboratoryjnych wykorzystywanych do celów naukowych Laboratorium wyposażone jest w: aparaturę umożliwiającą wykonywanie badań zgodnie z obowiązującymi metodami i wytycznymi w tym zgodnie ze standardem GLP Zwierzętarnia umożliwiająca utrzymywanie zwierząt zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonamy Przedmiot zamówienia z zachowaniem najwyższej staranności a w szczególności zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP). **Wdrożony standard GLP potwierdzony certyfikatem – w załączeniu.**

.....  
(podpis osoby/(-ób) uprawnionej/(-ych)  
do reprezentowania Wykonawcy)