

## Ogłoszenie

### Numer

2023-7309-163403

### Id

163403

### Powstaje w kontekście projektu

FENG.01.01-IP.02-0002/23 - Rozwój terapii celowanej nowotworów mózgu, w kontekście innowacyjnych dróg podania leku

### Tytuł

## Zapytanie Ofertowe Nr 03/WPD101a/2023

### Zamówienia uzupełniające

6. Zamawiający przewiduje udzielenie zamówień uzupełniających/dodatkowych w okresie 3 lat od udzielenia zamówienia podstawowego.

### Warunki zmiany 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.

## Załączniki

Dodane do ogłoszenia w obowiązującej wersji z dn. 2023-06-20

1. ZO 03 WPD101A 2023

2. OPZ\_WPD101a\_2023

3. załączniki do pobrania\_PL

4. EN RFP 03 WPD101A 2023

5. OPZ ENG\_WPD101a\_2023

6. attachments to download\_EN

## Czy dopuszczalna oferta częściowa?

TAK

### Data opublikowania ogłoszenia

2023-06-20

### Data ostatniej zmiany

2023-06-20

### Termin składania ofert

2023-06-28 14:00:00

### Dane adresowe ogłoszeniodawcy

WPD Pharmaceuticals  
Żwirki i Wigury 101  
02-089 Warszawa  
NIP: 5252721500

### Osoby do kontaktu

Mariusz Olejniczak  
tel.: +48 515262381  
e-mail: oferty@wpdpharmaceuticals.com

## Części zamówienia

### Część: 1

#### Tytuł części 1

## Pakiet nr 1

### Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

### Przedmioty zamówienia do części 1

Typ

Usługa

**Podkategoria**

Usługi badawcze

**Opis**

Usługa polegająca na wykonaniu przedklinicznych badań toksykologicznych w standardzie non-GLP/GLP dla cząsteczki Wnioskodawcy podawanej w nośniku (hydrożel lub implanty), metodą in vivo, z użyciem modelu zwierzęcego: myszy, z zastosowaniem podania domózgowego, celem oceny bezpieczeństwa badanej cząsteczki oraz wykazania jej skuteczności (weryfikowanej na podstawie różnic w długości życia wobec myszy, którym podano jedynie nośnik lub temozolomid).

**Kody CPV**

73100000-3 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

**Miejsca realizacji**

cała Polska

**Kraj**

Polska

**Warunki, jakie musi spełniać oferent****Typ**

Wiedza i doświadczenie

**Opis**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu:

- 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;
- 2)  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;
- 3)  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;

4) na etapie realizacji zamówienia będą dysponować odpowiednim zapleczem badawczym tj. laboratorium wyposażonym w specjalistyczną aparaturę umożliwiającą realizowanie badań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi Wykonawca 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 z normą GLP Zwierzętarnia umożliwiającą utrzymywanie zwierząt zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca wykona Przedmiot zamówienia z zachowaniem najwyższej staranności a w szczególności zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP);

## Kryteria oceny do części 1

### Czy kryterium cenowe?

TAK

### Opis

Cena jest jedynym kryterium. 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:

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

## Część: 2

### Tytuł części 2

## Pakiet nr 2

### Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

---

## Przedmioty zamówienia do części 2

**Typ**

Usługa

**Podkategoria**

Usługi badawcze

**Opis**

usługa polegająca na wykonaniu przedklinicznych badań toksykologicznych w standardzie non-GLP/GLP dla cząsteczki Wnioskodawcy podawanej w nośniku (hydrożel lub implanty), metodą in vivo, z użyciem modelu zwierzęcego: myszy, z zastosowaniem podania domózgowego, celem oceny bezpieczeństwa badanej cząsteczki oraz wykazania jej skuteczności (weryfikowanej na podstawie różnic w długości życia wobec myszy, którym podano jedynie nośnik lub temozolomid).

**Kody CPV**

73100000-3 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

**Miejsca realizacji**

cała Polska

**Kraj**

Polska

**Warunki, jakie musi spełniać oferent****Typ**

Wiedza i doświadczenie

**Opis**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu:

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;

- 2) 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;
- 3) 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;
- 4) na etapie realizacji zamówienia będą dysponować odpowiednim zapleczem badawczym tj. laboratorium wyposażonym w specjalistyczną aparaturę umożliwiającą realizowanie badań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi Wykonawca 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 z normą GLP Zwierzętarnia 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);

## Kryteria oceny do części 2

### Czy kryterium cenowe?

TAK

### Opis

Cena jest jedynym kryterium. 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:

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

## Część: 3

### Tytuł części 3

## Pakiet nr 3

### Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

### Przedmioty zamówienia do części 3

#### Typ

Usługa

#### Podkategoria

Usługi badawcze

#### Opis

Usługa polegająca na wykonaniu przedklinicznych badań toksykologicznych w standardzie non-GLP/GLP dla cząsteczki Wnioskodawcy podawanej w nośniku (hydrożel lub implanty), metodą in vivo, z użyciem modelu zwierzęcego: myszy, z zastosowaniem podania domózgowego, celem oceny bezpieczeństwa badanej cząsteczki oraz wykazania jej skuteczności (weryfikowanej na podstawie różnic w długości życia wobec myszy, którym podano jedynie nośnik lub temozolomid).

#### Kody CPV

73100000-3 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

#### Miejsca realizacji

cała Polska

#### Kraj

Polska

#### Warunki, jakie musi spełniać oferent

##### Typ

Wiedza i doświadczenie

##### Opis



O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu:

- 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;
- 2) 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;
- 3) 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;
- 4) na etapie realizacji zamówienia będą dysponować odpowiednim zapleczem badawczym tj. laboratorium wyposażonym w specjalistyczną aparaturę umożliwiającą realizowanie badań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi Wykonawca 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 z normą GLP Zwierzętarnia umożliwiającą utrzymywanie zwierząt zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca wykona Przedmiot zamówienia z zachowaniem najwyższej staranności a w szczególności zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP);

### Kryteria oceny do części 3

#### Czy kryterium cenowe?

TAK

#### Opis

Cena jest jedynym kryterium. 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:

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

## Część: 4

### Tytuł części 4

## Pakiet nr 4

### Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

### Przedmioty zamówienia do części 4

#### Typ

Usługa

#### Podkategoria

Usługi badawcze

#### Opis

Usługa polegająca na wykonaniu przedklinicznych badań toksykologicznych w standardzie non-GLP/GLP dla cząsteczki Wnioskodawcy podawanej w nośniku (hydrożel lub implanty), metodą in vivo, z użyciem modelu zwierzęcego: myszy, z zastosowaniem podania domózgowego, celem oceny bezpieczeństwa badanej cząsteczki oraz wykazania jej skuteczności (weryfikowanej na podstawie różnic w długości życia wobec myszy, którym podano jedynie nośnik lub temozolomid).

#### Kody CPV

73100000-3 Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

#### Miejsca realizacji

cała Polska

#### Kraj

Polska

#### Warunki, jakie musi spełniać oferent

**Typ**

Wiedza i doświadczenie

**Opis**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu:

- 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;
- 2) 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;
- 3) 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;
- 4) na etapie realizacji zamówienia będą dysponować odpowiednim zapleczem badawczym tj. laboratorium wyposażonym w specjalistyczną aparaturę umożliwiającą realizowanie badań zgodnie z obowiązującymi wytycznymi Wykonawca 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 z normą GLP Zwierzętarnia 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);

**Kryteria oceny do części 4****Czy kryterium cenowe?**

TAK

**Opis**

Cena jest jedynym kryterium. 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:

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

---

## Podsumowanie

### Oś czasu związana z ogłoszeniem i ofertowaniem

-> **2023-06-20** - data opublikowania



-> **2023-06-28 14:00:00** - termin składania ofert



-> **????-??-??** - planowany termin podpisania umowy

### Oś czasu realizacji przedmiotów zamówienia

*Brak zdefiniowanych etapów dla przedmiotów zamówienia.*