

Wrocław, 27.08.2019 r.

ZAPYTANIE OFERTOWE Nr 2/BIOTTS/2019

Tytuł zamówienia: świadczenie usług Koordynatora badań przedklinicznych w ramach projektu pt. „BIOTTS, rozwój transdermalnych preparatów stosowanych w leczeniu trudno gojących się ran oraz miejscowo znieczulających” współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach działania 1.3.1 Programu operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020.

I. ZAMAWIAJĄCY:

Biotts S.A.
ul. Krakowska 141-155, 50-428 Wrocław
email: lab@biotts.com
KRS: 0000738948, NIP: 899 284 73 81, REGON: 369429734

II. WSPÓLNY SŁOWNIK ZAMÓWIEŃ (CPV):

73110000-6 - Usługi badawcze
73200000-4 - Usługi doradcze w zakresie badań i rozwoju

III. TRYB ZAMÓWIENIA:

1. Niniejsze zamówienie nie podlega przepisom ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).
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. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wystąpienia z zapytaniem dotyczącym dodatkowych informacji, dokumentów lub wyjaśnień.
5. W uzasadnionych wypadkach, w każdym czasie, przed upływem terminu składania ofert Zamawiający może zmodyfikować lub uzupełnić treść zaproszenia do składania ofert. O zamianach Zamawiający zamieści informacje na swojej stronie internetowej lub poinformuje drogą mailową wszystkich potencjalnych Oferentów, do których skierowano zaproszenie do składania ofert.
6. Niniejsze zaproszenie do składania ofert nie zobowiązuje Zamawiającego do zawarcia umowy.
7. W ramach niniejszego zaproszenia do składania ofert Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.

IV. Miejsce i sposób składania ofert:

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert w formie pisemnej na adres:

Biotts S.A.
ul. Krakowska 141-155,
50-428 Wrocław

z dopiskiem „Oferta na zapytanie ofertowe nr 2/BIOTTS/2019”

- 1 -

Biotts S.A., ul. Krakowska 141-155, 50-428 Wrocław

lub

w formie elektronicznej (skan podpisanej oferty) na adres: lab@biotts.com

Osoba do kontaktu w sprawie ogłoszenia:

Konrad Krajewski

e-mail: k.krajewski@biotts.com

2. Oferty muszą być ważne, co najmniej 30 dni z możliwością wydłużenia terminu. Oferta musi zostać złożona na Formularzu ofertowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszego zapytania ofertowego.
3. **Termin składania ofert: 04.09.2019r. do godz. 23:59 CET**

V. CEL ZAMÓWIENIA

Niniejsza procedura prowadzona jest w celu wyboru Wykonawcy świadczenia usług Koordynatora badań przedklinicznych w ramach projektu pt. „BIOTTS, rozwój transdermalnych preparatów stosowanych w leczeniu trudno gojących się ran oraz miejscowo znieczulających” współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach działania 1.3.1 Programu operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020.

VI. OPIS PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Przedmiotem zamówienia jest:

1. Merytoryczny nadzór nad badaniami przedklinicznymi badanego produktu leczniczego:
 - a) koordynacja wszystkich etapów badań pomiędzy podwykonawcami i laboratoriami,
 - b) analiza uzyskanych wyników badań biodostępności, wchłaniania, podrażnienia skóry, fototoksyczności i innych uzyskanych na tym etapie badań,
 - c) udział w sporządzaniu sprawozdań i innych dokumentów, związanych z realizacją projektu, przygotowanie i opracowaniu wkładu merytorycznego zapotrzebowania na dostawy i usługi niezbędne do prowadzenia prac naukowo-badawczych w ramach usługi badań przedklinicznych,
 - d) nadzorowanie i czynny udział w trakcie trwania badań z wykorzystaniem zwierząt doświadczalnych,
 - e) bezpośrednia współpraca z ośrodkami i podwykonawcami projektu,
 - f) nadzór nad procedurą otrzymania zgody Komisji Etycznej do Spraw Doświadczeń na Zwierzętach przez wybranego usługodawcę oraz przygotowanie oceny retrospektywnej po wykonanych badaniach,
 - g) bezpośrednia współpraca na każdym etapie realizacji usługi badań przedklinicznych
 - h) stały kontakt z Zamawiającym, Podwykonawcami, Laboratoriami i Ekspertami – organizowanie spotkań, prowadzenie telekonferencji, komunikacja mailowa,

- i) rozwiązywanie na bieżąco problemów wynikłych podczas przeprowadzania badań przedklinicznych oraz informowanie przełożonych o nieprawidłowościach związanych z realizacją projektu, a także o wszelkich sytuacjach mogących mieć istotny wpływ na dalszy jego przebieg.
- j) uczestnictwo w spotkaniach i telekonferencjach z zespołem Zamawiającego
2. Zarządzanie logistyką badanego produktu leczniczego tj. opracowanie harmonogramu zapotrzebowania na produkt badany w porozumieniu z zespołem Zamawiającego, bieżąca aktualizacja wielkości partii produktu badanego względem zaplanowanych procedur badawczych, nadzór i organizacja transportu warunki transportu od wytwórcy do laboratoriów.
3. Wstępna organizacja badań:
 - a) przygotowanie merytorycznego opisu i harmonogramu prac przedmiotu zamówienia na przeprowadzenie usługi badań przedklinicznych wraz z oszacowaniem kosztu usługi,
 - b) Kompletowanie i nadzór nad prawidłowością stosownej dokumentacji badań przedklinicznych zgodnie z wytycznymi EMA
 - c) Sprawdzenie poprawności i kompletności dokumentacji badań przedklinicznych.
4. Stworzenie Planu Zarządzania Ryzykiem w Projekcie w tym monitorowanie przebiegu realizacji zadania i podejmowanie działań zaradczych w przypadku wystąpienia opóźnień i problemów.
5. Zamykanie badań przedklinicznych:
 - a) sprawdzenie poprawności i integralności zebranych danych z badań przedklinicznych,
 - b) sprawdzenie kompletności dokumentacji z badań przedklinicznych,
 - c) nadzór nad prawidłową archiwizacją danych i dokumentacji z przeprowadzonych badań przedklinicznych.
6. Nadzór nad Raportem końcowym z badań przedklinicznych:
 - a) nadzór nad sporządzaniem sprawozdawczości z realizacji etapu badań przedklinicznych i dokumentacją badawczą,
 - b) Współpraca z laboratoriami przy tworzeniu raportu końcowego,
 - c) Nadzór nad prawidłowością przeprowadzenia analizy statystycznej,
 - d) Kompletowanie i nadzór nad prawidłowością stosownej dokumentacji badań przedklinicznych zgodnie z wytycznymi EMA,
 - e) Sprawdzenie poprawności i kompletności dokumentacji z zakończonych badań przedklinicznych.
7. Współudział w tworzeniu prezentacji naukowych, materiałów informacyjnych oraz publikacji naukowych dotyczących wyników z przeprowadzonych badań przedklinicznych
8. Udzielanie wszelkich wyjaśnień merytorycznych dotyczących przebiegu, realizacji i wyników badania przedklinicznego

Szczegółowy zakres projektu badawczego obejmujący m. in. specyfikację badanej formulacji, wraz z opisem poszczególnych badań zostanie udostępniony Wykonawcom, którzy wyrażą swoje zainteresowanie udziałem w postępowaniu i podpiszą umowę o zachowaniu poufności wg wzoru Zamawiającego. Dokument (wzór umowy o poufności) zostanie udostępniony Wykonawcom, którzy zwrócą się z prośbą do Zamawiającego na adres: lab@biotts.com

VII. HARMONOGRAM REALIZACJI ZAMÓWIENIA

Planowany termin realizacji zamówienia (może ulec zmianie):

Określa się wstępnie termin realizacji zamówienia w okresie od września 2019r. do czerwca 2020r., tj. przez 10 miesięcy, który może ulec zmianie w zależności od przebiegu prac badawczych i realizacji badań zleconych podwykonawcom.

Planowana średnia liczba roboczogodzin w miesiącu: 50h/miesiąc, w przypadku konieczności zwiększenia liczby roboczogodzin w danym miesiącu, Wykonawca jest zobowiązany poinformować i uzyskać zgodę Zamawiającego na zwiększenie liczby roboczogodzin w danym miesiącu, maksymalna liczba roboczogodzin nie może przekroczyć 65h/miesiąc.

Liczba miesięcy świadczenia usługi: 10 miesięcy

Wykonawca nie jest uprawniony do występowania do Zamawiającego z roszczeniami o wykorzystanie pełnej szacowanej liczby roboczogodzin i uzyskać wynagrodzenie tylko i wyłącznie za każdą udokumentowaną efektywną godzinę realizacji usług.

VIII. WARUNKI UDZIAŁU:

Zamawiający oczekuje od wykonawcy łącznego spełnienia następujących warunków udziału w postępowaniu:

1. Wiedzy i Doświadczenia:

O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponują osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.

W zakresie zasobów kadrowych Zamawiający wymaga, aby osoba, która będzie zaangażowana jako Koordynator badań przedklinicznych posiadała:

- a) minimum tytuł naukowy doktora nauk biologicznych, chemicznych lub nauk pokrewnych;
- b) co najmniej 3-letni staż pracy w dziale B+R firmy farmaceutycznej lub biotechnologicznej rozwijającej innowacyjne produkty lecznicze;
- c) co najmniej 3-letnie doświadczenie w zarządzaniu projektami B+R dotyczącymi rozwoju innowacyjnych produktów leczniczych obejmujących prace z zakresu CMC oraz badań przedklinicznych w standardzie GLP, które należy zrealizować przed rozpoczęciem badań klinicznych fazy pierwszej;
- d) doświadczenie w projektowaniu programów badań przedklinicznych;
- e) doświadczenie w analizie i interpretacji wyników badań przedklinicznych;
- f) doświadczenie w selekcji i kwalifikacji wykonawców specjalizujących się w realizacji badań przedklinicznych w tym badań ADME i badań toksykologicznych w standardzie GLP;
- g) znajomość wymogów GMP, GLP;
- h) znajomość obowiązujących wytycznych ICH oraz wytycznych EMA i FDA;
- i) znajomość wymagań prawnych dotyczących badań klinicznych i rejestracji produktów leczniczych;
- j) doświadczenie w przygotowaniu dokumentacji regulacyjnej, w tym Broszury Badacza i podsumowań projektów wymaganych na potrzeby spotkań konsultacyjnych typu Scientific Advice
- k) bardzo dobra znajomość języka angielskiego w mowie i piśmie.

Dodatkowe wymagania: w celu zapewnienia ciągłości i zachowania właściwego tempa realizacji prac Wykonawca jest zobowiązany zagwarantować dostępność przez cały okres świadczenia usług, co najmniej 2 osób z wymaganym ww. doświadczeniem, co w razie wypadków losowych zapewni ciągłość w realizacji projektu.

2. Brak powiązań kapitałowych i osobowych 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 przygotowaniem i 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;
- c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika;
- d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli,
- e) pozostawaniu w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że może to budzić uzasadnione wątpliwości co do bezstronności tych osób.

IX. WARUNKI ZMIANY UMOWY:

1. W wyniku postępowania ofertowego z wybranym wykonawcą zostanie zawarta umowa.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie i na określonych poniżej warunkach:
 - a) Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania zmian w zakresie terminu realizacji przedmiotu umowy w przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy przy zachowaniu przez niego należytej staranności lub okoliczności niezależnych od Zamawiającego, skutkujących niemożnością dotrzymania terminu realizacji przedmiotu zamówienia, w szczególności takich jak zaistnienie siły wyższej. W przypadku zmiany terminu realizacji przedmiotu umowy, o którym mowa, termin ten może ulec przedłużeniu nie dłużej jednak, niż o czas trwania tych okoliczności,
 - b) Zmiany stawki podatku VAT (Zamawiający przewiduje możliwość zmiany wynagrodzenia o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT).
 - c) Nastąpi zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu zamówienia.
 - d) Konieczność wprowadzenia zmian będzie następstwem zmian wprowadzonych w umowach pomiędzy Zamawiającym a inną niż Wykonawca stroną, w tym instytucjami nadzorującymi realizację Projektu, w ramach którego realizowane jest zamówienie,
 - e) Konieczność wprowadzenia zmian będzie następstwem zmian wytycznych dotyczących Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020.

- f) Wynikną rozbieżności lub niejasności w umowie, których nie można usunąć w inny sposób a zmiana będzie umożliwiać usunięcie rozbieżności i doprecyzowanie umowy w celu jednoznacznej interpretacji jej zapisów przez strony,
- g) Konieczności wprowadzenia zmian w przedmiocie umowy, w tym ograniczenie jej przedmiotu na skutek okoliczności, których Zamawiający nie mógł obiektywnie przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
- h) Zmiana wynagrodzenia Wykonawcy związana z rezygnacją z części zadań i/lub prac badawczych, których wykonanie nie będzie konieczne lub będzie bezcelowe, w przypadku okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy;
- i) Powstania nadzwyczajnych okoliczności niebędących „siłą wyższą”, grożących rażąco strata po stronie Zamawiającego lub Wykonawcy, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy,
- j) Ustanowienie zabezpieczenia lub zmiana postanowień dotyczących kar umownych, w przypadkach zagrożenia interesu Zamawiającego,
- k) Dokonywanie innych istotnych zmian, jeżeli ich wprowadzenie okaże się konieczne do należytego wykonania zamówienia lub ochrony interesów Zamawiającego.
- l) Dopuszczalne są wszelkie zmiany nieistotne rozumiane w ten sposób, że wiedza o ich wprowadzeniu na etapie postępowania o zamówienie nie wpłynęłaby na krąg podmiotów ubiegających się o zamówienie ani na wynik postępowania. Takimi zmianami są zmiany o charakterze administracyjno – organizacyjnym umowy np. zmiana nr konta bankowego, dotyczących nazwy, siedziby Wykonawcy lub jego formy organizacyjno – prawnej w trakcie trwania umowy, innych danych identyfikacyjnych, zmiany prowadzące do likwidacji oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści umowy,
- m) Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.
- n) Zamawiający dopuszcza możliwość udzielenia wyłonionemu w trybie zasady konkurencyjności zamówień uzupełniających, w wysokości nieprzekraczającej 50% wartości niniejszego zamówienia.

X. WARUNKI ROZLICZENIA:

1. Forma rozliczenia:

Zamawiający przewiduje rozliczenia miesięczne na podstawie zestawienia liczby godzin/miesiąc wg stawki godzinowej oraz raportu z realizowanych prac zgodnie z załączonym wzorem.

2. Termin płatność:

Termin płatności 14 dni od dostarczenia prawidłowo wystawionego rachunku/faktury.

Podstawą do wystawienia rachunku/faktury przez Wykonawcę będzie zaakceptowany raport miesięcy wraz z zestawieniem roboczogodzin w miesiącu.

XI. LISTA DOKUMENTÓW/OŚWIADCZEŃ WYMAGANYCH OD WYKONAWCY

Oferta przygotowana na załączonym do zapytania ofertowego formularzu (załącznik 1) oraz CV Wykonawcy/Wykonawców.

XII. OCENA OFERTY/ KRYTERIA OCENY

W przypadku złożenia więcej niż jednej oferty spełniającej warunki udziału, Zamawiający dokona oceny ważnych ofert na podstawie poniżej przedstawionych kryteriów:

Kryteria oceny ofert:

1. Cena netto

Waga kryterium – 75%

Punkty w ramach kryterium „cena netto” zostaną wyliczone zgodnie z poniższym wzorem:

$LPC = \text{Cena minimalna} / \text{Cena oferowana} \times 75\% \times 100$
gdzie:

LPC – ilość punktów przyznanych danej ofercie w kryterium „cena netto”

Cena minimalna – najniższa cena spośród wszystkich złożonych ofert

Cena oferowana – cena wskazana przez oferenta

Cena ofertowa to wartość netto wyrażona w polskich złotych, za którą Oferent zobowiązuje się wykonać całość przedmiotu zamówienia.

Cena ofertowa powinna zostać określona z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

W przypadku podania kwoty oferty w walutach obcych, Zamawiający w celu dokonania oceny ofert przelicza te kwoty na PLN według średniego kursu Narodowego Banku Polskiego obowiązującego na dzień ostatecznego terminu składania ofert wyznaczonego przez Zamawiającego.

2. Wiedza i doświadczenie:

Wiedza i doświadczenie Koordynatora badań klinicznych do realizacji przedmiotu zapytania ofertowego:

Waga kryterium – 25 %

Kryterium wiedza i doświadczenie personelu rozpatrywane będzie na podstawie doświadczenia osób oddelegowanych do realizacji przedmiotu zamówienia.

Oferent, który wykaże co najmniej:

- a) minimum tytuł naukowy doktora nauk biologicznych, chemicznych lub nauk pokrewnych;
- b) co najmniej 3-letni staż pracy w dziale B+R firmy farmaceutycznej lub biotechnologicznej rozwijającej innowacyjne produkty lecznicze;
- c) co najmniej 3-letnie doświadczenie w zarządzaniu projektami B+R dotyczącymi rozwoju innowacyjnych produktów leczniczych obejmujących prace z zakresu CMC oraz badań przedklinicznych w standardzie GLP, które należy zrealizować przed rozpoczęciem badań klinicznych fazy pierwszej;
- d) doświadczenie w projektowaniu programów badań przedklinicznych;
- e) doświadczenie w analizie i interpretacji wyników badań przedklinicznych;
- f) doświadczenie w selekcji i kwalifikacji wykonawców specjalizujących się w realizacji badań przedklinicznych w tym badań ADME i badań toksykologicznych w standardzie GLP;
- g) znajomość wymogów GMP, GLP;
- h) znajomość obowiązujących wytycznych ICH oraz wytycznych EMA i FDA;
- i) znajomość wymagań prawnych dotyczących badań klinicznych i rejestracji produktów leczniczych;
- j) doświadczenie w przygotowaniu dokumentacji regulacyjnej, w tym Broszury Badacza i podsumowań projektów wymaganych na potrzeby spotkań konsultacyjnych typu Scientific Advice;
- k) bardzo dobra znajomość języka angielskiego w mowie i piśmie.

Dodatkowe wymagania:

- l) w celu zapewnienia ciągłości i zachowania właściwego tempa realizacji prac Wykonawca jest zobowiązany zagwarantować dostępność przez cały okres świadczenia usług, co najmniej 2 osób z wymaganym ww. doświadczeniem, co w razie wypadków losowych zapewni ciągłość w realizacji projektu.

Opis weryfikacji spełnienia warunku: Ocena spełnienia ww. warunków zostanie dokonana w oparciu o załączenie do składanej oferty:

- b) Oświadczenia o spełnieniu ww. warunków
- c) CV Wykonawców

Sposób oceny oferty:

- 22 punkty otrzyma Wykonawca, który spełni wszystkie wymagania wobec Wykonawcy przedstawione w pkt. 2 Wiedza i doświadczenie tj. po 2 punkty zostaną przyznane za każde spełnione wymaganie w podpunktach od 2. a) do 2. k)
- 3 punkty za spełnienie wymagania dodatkowego określonego w punkcie 2. l) tj. zapewnienie drugiej osoby spełniającej wszystkie wymagania wobec Koordynatora Badań Przedklinicznych.

Punkty w ramach kryterium Wiedza i doświadczenie zostaną do siebie dodane. Maksymalna liczba punktów możliwa do uzyskania w kryterium: 25.

$LPWD = 25 / \text{Liczba pkt uzyskana przez Wykonawcę} \times 25\% \times 100$, gdzie:

25 – maksymalna liczba punktów do uzyskania w ramach kryterium

LPWD - liczba punktów na kryterium wiedza i doświadczenie

Waga punktowa kryterium 25%

Sposób oceny ofert:

Punkty uzyskane łącznie w kryterium cena, wiedza i doświadczenie stanowią ocenę danej oferty:

$$LPC + LPWD = LPŁ$$

gdzie:

LPC – liczba punktów na kryterium cena

LPWD - liczba punktów na kryterium wiedza i doświadczenie

LPŁ – liczba punktów łącznie

Punkty przyznane w poszczególnych kryteriach danej oferty zostaną do siebie dodane.

Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta uzyskała największą liczbę punktów. W przypadku uzyskania takiej samej ilości punktów przez dwóch Wykonawców lub więcej, o miejscu i liście rankingowej zadecyduje termin (data i godzina) złożenia oferty (oferta złożona wcześniej będzie wyżej na liście).

Zamawiający jest uprawniony do wyboru kolejnej najkorzystniejszej oferty w przypadku, gdyby Wykonawca, którego oferta została uznana za najkorzystniejszą odmówił podpisania umowy lub gdyby podpisanie umowy z takim Wykonawcą stało się niemożliwe z innych przyczyn.

3. Wykluczenia:

Z udziału w postępowaniu wykluczone są podmioty powiązane osobowo i kapitałowo z Zamawiającym.

Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między beneficjentem lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu beneficjenta lub osobami wykonującymi w imieniu beneficjenta 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,

- c) pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- d) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia lub są związane z tytułu przysposobienia, opieki lub kurateli z Wykonawcą.

Opis weryfikacji spełnienia warunku: Na podstawie oświadczenia o braku powiązań w treści formularza oferty. Wykonawcy pozostający w powiązaniu opisanym powyżej zostaną wykluczeni z postępowania.

XI. DODATKOWE INFORMACJE:

1. Oferty złożone po terminie składania ofert nie będą rozpatrywane.
2. Procedura nie przewiduje odwołania.
3. Po otrzymaniu ofert Zamawiający zastrzega możliwość unieważnienia postępowania bez podania przyczyny.
4. Wykonawca musi złożyć ofertę na całość przedmiotu zapytania. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych ani wariantowych.
5. Wykonawca określi w ofercie cenę łączną netto i brutto za całość przedmiotu zamówienia oraz stawkę za roboczogodzinę. Cenę należy skalkulować jako cenę obejmującą wszystkie konieczne koszty do wykonania zamówienia na podstawie niniejszego postępowania.
6. W przypadku podania kwoty oferty w walutach obcych, Zamawiający w celu dokonania oceny ofert przelicza te kwoty na PLN według średniego kursu Narodowego Banku Polskiego obowiązującego na dzień ostatecznego terminu składania ofert wyznaczonego przez Zamawiającego.
7. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim.
8. Zamawiający nie zwraca Wykonawcy kosztów udziału w postępowaniu wywołanym zapytaniem ofertowym.
9. Zamawiający zastrzega sobie prawo zakończenia (zamknięcia) postępowania o udzielenie zamówienia bez dokonywania wyboru którejkolwiek ze złożonych ofert, bez uprzedniego informowania Wykonawców oraz bez podawania przyczyn takiego zakończenia postępowania.
10. W przypadku, gdy wybrany Wykonawca odstąpi od podpisania Umowy z Zamawiającym, możliwe jest podpisanie umowy z kolejnym Wykonawcą, który w postępowaniu uzyskał kolejną najwyższą liczbę punktów.
11. Zamawiający uprawniony jest do poprawienia w tekście oferty oczywistych omyłek pisarskich, niezwłocznie zawiadamiając o tym danego Wykonawcę. W przypadku rozbieżności, co do kwoty oferty, za cenę oferty Zamawiający przyjmuje kwotę wpisaną słownie.
12. Zamawiający zastrzega sobie prawo negocjowania ceny z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę, w przypadku, gdy wartość oferty przewyższa kwotę środków przeznaczonych na zamówienie.
13. Zamawiający dopuszcza możliwość udzielenia wyłonionemu w trybie zasady konkurencyjności zamówień uzupełniających, w wysokości nieprzekraczającej 50% wartości niniejszego zamówienia.

14. Zamawiający będzie miał prawo żądania wyjaśnień lub przedłożenia dodatkowych dokumentów od Wykonawców, których treść oferty będzie budziła jakiegokolwiek wątpliwości w określonym przez Zamawiającego terminie. W przypadku niezłożenia przez Wykonawcę wyjaśnień lub dokumentów lub gdy złożone wyjaśnienia nie wyjaśnią w pełni wątpliwości Zamawiającego, Zamawiający zastrzega możliwość uznania oferty, której treść będzie budziła wątpliwości za niespełniającą wymogów uczestnictwa w postępowaniu.
15. Wykonawca składa w toku postępowania dokumenty w oryginale lub w kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
16. Wykonawca jest zobowiązany do podpisania umowy o poufności wg wzoru Zamawiającego.
17. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści niniejszego zapytania ofertowego. Jeżeli zmiany będą mogły mieć istotny wpływ na składane w postępowaniu oferty, Zamawiający przedłuży termin składania ofert. Informacja o zmianach zostanie umieszczona tak jak ogłoszenie, na stronie: <https://biotts.com/przetargi-2/>
18. W razie pytań do przedmiotu zamówienia bądź sposobu przygotowania oferty, należy je składać pisemnie na adres: lab@biotts.com Zamawiający udzieli odpowiedzi w terminie 24 godzin od daty wpłynięcia (w dni robocze). Pytanie należy oznaczyć numerem zapytania ofertowego, wpisując w tytule: „Pytanie do zapytania ofertowego nr 2/Biotts/2019
19. Zamówienie realizowane jest w ramach projektu „BIOTTS, rozwój transdermalnych preparatów stosowanych w leczeniu trudno gojących się ran oraz miejscowo znieczulających” współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach działania 1.3.1 Programu operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020.
20. Załączniki do zapytania ofertowego:
 - a) Formularz oferty – załącznik nr 1
 - b) Rejestr godzin realizacji usługi-wzór
 - c) Raport miesięczny z realizacji usługi-wzór