**Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy**

 …………………………………..

 Miejscowość, data

**OFERTA**

W odpowiedzi na zapytanie ofertowe nr 04/2019 z dnia 26.08.2019r. dotyczące projektu „Opracowanie w celu wdrożenia na rynek na terenie RP, nowej na skalę światową szczepionki zapobiegającej zakażeniom broilerów kur bakteriami Campylobacter jejuni, jako głównego źródła zachorowalności ludzi na Kampylobakteriozy”w ramach Działania 1.1.1 składam poniższą ofertę:

 Imię i nazwisko:……………………………………….

 PESEL: ………………………………………………..

 Data urodzenia: ………………………………………….

Adres:

 Ulica: ………………………………………………… Numer domu ………. Numer lokalu ………

 Kod pocztowy ……………………………. Miejscowość ……………………………….

 Numer telefonu komórkowego …………………………………………………..

 Adres e-mail …………………………………………………………….

**Cena brutto za 1 godzinę pracy ( 60 minut): ………………….**

Ofertę należy sporządzić na podstawie harmonogramu prac badawczych mnożąc deklarowany czas pracy przez cenę brutto za 1 godzinę

**Harmonogram prac badawczych z podziałem na etapy**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Termin realizacji** **badań** |  **Szczegółowy opis czynności** | **Deklarowany czas realizacji badań w godzinach/****dyspozycyjność** | **Całkowity koszt brutto wykonania badań** |
| sierpień 2019 – lipiec 2020 | * + - 1. Opieka merytoryczna nad realizacją planowanego przedsięwzięcia badawczo-wdrożeniowego w zakresie zgodności z zasadami pracy w środowisku GMP.
			2. Koordynacja i nadzorowanie realizacji przyjętego planu prac B+R projektu dla wszystkich etapów badań wykonywanych przez wnioskodawcę oraz podwykonawców, w zgodności z przyjętymi zasadami pracy w środowisku GMP
1. Nadzorowanie i weryfikacja przebiegu procesów badawczych podlegających na zatwierdzeniu ze względu na spełnianie wymogów zgodności z GMP.
2. Zatwierdzanie Wytwórczych Standardowych Procedur Operacyjnych, kluczowych etapów prac badawczych projektu, w oparciu o GMP;
3. Końcowa ocena wyników badań przemysłowych w zakresie możliwości wdrożenia uzyskanych metod wytwarzania w fazie prac rozwojowych
4. Zatwierdzanie dokumentacji procesowej we wszystkich etapach realizacji prac rozwojowych.
5. Aktywny udział w opracowywaniu dokumentacji rejestracyjnej i kontrola merytoryczna pod względem zgodności wymogów stawianych przez URPLiWB dla rejestracji weterynaryjnych produktów leczniczych, immunologicznych.
6. Współpraca z ekspertami zewnętrznymi opiniującymi zawartość dokumentacji rejestracyjnej na poziomie roboczym i końcowym w zakresie formalnym i merytorycznym.
7. Opracowywanie sposobów i możliwości alternatywnych działań dla przeprowadzania określonych badań w przypadku wystąpienia nieplanowanych zdarzeń w przyjętym dla osiągnięcia rezultatów projektu planie badań.
 | …………. | ……………….. |
| czerwiec 2021 | Sporządzenie końcowego raportu zgodności etapów i metod wytwarzania w trybie zgodności z wymogami stawianymi dla GMP dla produktów leczniczych immunologicznych dla zwierząt | ………………. | …………….. |
| **Łączny koszt prac badawczych**  |  |

Ponadto oświadczam że:

1. Zapoznałem/am się z warunkami zapytania ofertowego i nie wnoszę do niego żadnych zastrzeżeń oraz zdobyłem/am konieczne informacje i wyjaśnienia do przygotowania oferty.
2. Podana w ofercie cena uwzględnia wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia i jest stała w całym okresie obowiązywania Umowy.
3. W przypadku wyboru przez Zamawiającego niniejszej oferty zobowiązuję się do podpisania umowy w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego
4. W przypadku wyboru przez Zamawiającego niniejszej oferty zobowiązuję się do podpisania Umowy Poufności w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego
5. Spełniam wszystkie dostępowe warunki udziału wskazane w zapytaniu ofertowym.
6. Oferta ważna przez ……… ( minimum 30 dni ) od dnia złożenia
7. Do niniejszej oferty załączam ( proszę wymienić wszystkie złączniki):
* CV dokumentujące spełnienie warunków udziału w zapytaniu ofertowym
* Załącznik nr 2 – o braku powiązań
* Załącznik nr 3 – Umowa Poufności
* Załącznik nr 4 – zaangażowanie zawodowe
* Załącznik nr 5 - wzór umowy

 ………………………………

 (podpis Oferenta)