

Warsaw, 03.10.2023

Warszawa, 03.10.2023

REQUEST FOR PROPOSAL NO. 33/2023 – H1

In connection with the preparation of an application for co-financing of the project "Design and development of a first-in-class anti-inflammatory and anti-fibrotic drug candidate that acts via inhibition of protein crucial for mRNA stability" (working title), Molecure S.A. invites you to submit an offer for the execution of the order defined below.

I. ORDERING PARTY**Molecure S. A.**

Żwirki i Wigury 101

02-089 Warsaw

VAT ID: 728 27 89 248

Contact Persons:

1. Kinga Kazimierczak
e-mail: k.kazimierczak@molecure.com
2. Łukasz Mąkowski
e-mail: l.makolski@molecure.com

II. SCOPE OF THE REQUEST

In vitro safety studies for pharmaceutical safety and determination of ADME parameters (Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion) for small molecule compounds within 12 months from the signing of the agreement ("**Order/Project**").

ZAPROSZENIE DO SKŁADANIA OFERT CENOWYCH NR 33/2023 – H1

W związku z przygotowywaniem wniosku o dofinansowanie projektu „Opracowanie i rozwój pierwszego w swojej klasie kandydata na lek o działaniu przeciwzapalnym i przeciwłóknieniowym opartym o inhibicję białka o kluczowej roli w stabilizacji mRNA.” (tytuł roboczy). Molecure S.A. zaprasza do złożenia oferty na realizację zamówienia zdefiniowanego poniżej.

I. ZAMAWIAJĄCY**Molecure S. A.**

ul. Żwirki i Wigury 101

02-089 Warszawa

NIP: 728 27 89 248

Osoby do kontaktu:

1. Kinga Kazimierczak
e-mail: k.kazimierczak@molecure.com
2. Łukasz Mąkowski
e-mail: l.makolski@molecure.com

II. PRZEDMIOT ZAPYTANIA

Usługa badawcza polegająca na ocenie bezpieczeństwa farmakologicznego in vitro oraz wyznaczaniu parametrów ADME (absorpcja, dystrybucja, metabolizm i wydalanie) dla związków małocząsteczkowych przez okres 12 miesięcy od daty zawarcia umowy („**Zamówienie**”/”**Projekt**”).



European
Funds



Republic of Poland

Co-funded by the
European Union



Fundusze Europejskie
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



The order is carried out in connection with the preparation of an application for co-financing under European Fund for a Modern Economy (FENG) programme, Priority: Support for entrepreneurs (FENG.01.01-IP.02-002/23), financed by European Union and is in line with Call for proposals Regulation of the competition announced by the Polish Agency for Enterprise Development (PARP).

III. THE MODE OF THE ORDERING

- III.1 The request is not subjected to the provisions of the Act of 11 September 2019 - Public Procurement Law (Journal of laws of 2019, item 2019 as mentioned).
- III.2 This order is carried out in accordance with the principle of fair competitiveness, openness, transparency and equal access.
- III.3 The Ordering Party reserves the right to cancel this procedure and also to complete the procedure without choosing the winning Bidder. At the occurrence of the circumstances referred to in the previous sentence, the Ordering Party shall indicate the reasons for such decision in the minutes of the ordering.
- III.4 In the course of examination and evaluation of the offers the Ordering Party may require Bidders to present explanations concerning the content of submitted bids, especially with regard to the price (abnormally low-price test). The communication on this matter will take place via e-mail.
- III.5 In justified cases, at any time, before the deadline for the submission of the offers, Ordering Party reserves the right to change the content of this request. If changes can affect the content of tenders, the Ordering Party shall extend the tender submission deadline. The Ordering Party shall inform potential Contractors about the changes made in the request by publishing relevant information on Competitiveness Database website ("BK2021") (<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>).
- III.6 This procedure (also referred to in the text as "Request for the proposal") does not set the obligation for Ordering Party to sign any formal contracts.
- III.7 It is possible to make an offer for part of the order. Partial offers may be submitted for everything what is called Part in point V.

Zamówienie jest realizowane w związku z przygotowaniem wniosku o dofinansowanie w ramach Programu Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki (FENG), Priorytet: Wsparcie dla przedsiębiorców (FENG.01.01-IP.02-002/23), finansowanego przez Unię Europejską i zgodnie z dokumentacją konkursową tego naboru ogłoszonego przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości (PARP).

III. TRYB ZAMÓWIENIA

- III.1 Niniejsze zamówienie nie podlega przepisom ustawy z 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.).
- III.2 Niniejsze zamówienie zostaje przeprowadzone zgodnie z zachowaniem zasady konkurencyjności, jawności, przejrzystości i równego dostępu.
- III.3 Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia postępowania na każdym jego etapie, a także do pozostawienia postępowania bez wyboru żadnego Oferenta. W przypadkach, o których mowa w poprzednim zdaniu, Zamawiający wskaże w protokole uzasadnienie takiego rozstrzygnięcia.
- III.4 W trakcie badania i oceny ofert, Zamawiający zastrzega sobie prawo do wymagania od Oferentów przedstawienia wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert, szczególnie w zakresie ceny (badanie rażąco niskiej ceny). Komunikacja w tej sprawie będzie prowadzona za pośrednictwem wiadomości mailowych.
- III.5 W uzasadnionych wypadkach, w dowolnym czasie, przed upływem terminu składania ofert, Zamawiający może zmienić treść zaproszenia do składania ofert. Jeżeli zmiany mogą wpłynąć na treść ofert, Zamawiający przedłuży termin ich składania. Zamawiający poinformuje potencjalnych Wykonawców o zmianach wprowadzonych do zaproszeniu do składania ofert poprzez publikację odpowiedniej informacji na stronie internetowej Bazy Konkurencyjności („BK2021”) (<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>).
- III.6 Niniejsze zaproszenie do składania ofert (nazywane w treści również „Zapytaniem ofertowym”) nie zobowiązuje Zamawiającego do zawarcia jakiegokolwiek umowy.



III.8 For the avoidance of doubt, the selection of the best proposal and the winning Bidder does not constitute a contract or an order to perform any services or any deliveries. The contract for the Project will be concluded in writing during separate procedure.

IV. CONDITIONS FOR PARTICIPATION IN THE PROCEEDINGS AND A DESCRIPTION OF THE MANNER OF ASSESSING THE FULFILMENT OF THOSE CONDITIONS

IV.1 The Request for the Proposal relates to potential contractors whose scope of business activity is in full compliance with the subject of this Request (hereinafter referred to, depending on the stage whether the reference in the Request for Proposals is to the entity that submits the tender or signed the contract, as "**Bidder**" or "**Contractor**").

IV.2 The offers may be issued by Bidders who:

- A) Have the knowledge and experience necessary to perform the order in the field of profiling of small molecule compounds which includes *in vitro* pharmacology, i.e. genotoxicity, cardiotoxicity (Part 1), and who have knowledge and experience necessary to perform the order in the field of profiling of small molecule compounds which includes ADME parameters (Part 2);
- B) Have the appropriate human resources capable for performing the order;
- C) Have the technical potential to perform the order;
- D) Are in a good economic and financial standing, which assures proper execution of the order;
- E) Will pursue the contract in a way that is beneficial to the environment by minimizing the consumption of materials, raw materials, energy;
- F) Have developed procedures aimed at protecting intellectual property created during the execution of the contract.

III.7 Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Oferty częściowe można składać na wszystko co w punkcie V nazwane jest Częścią.

III.8 Celem uniknięcia wątpliwości, wybór oferty jako najkorzystniejszej oraz wybór Oferenta nie jest równoznaczny z zawarciem umowy lub złożeniem zlecenia wykonania jakichkolwiek usług lub wykonania jakichkolwiek dostaw. Umowa zostanie zawarta w formie pisemnej w ramach osobnego postępowania.

IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU I OPIS SPOSOBU OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW

IV.1 Zapytanie ofertowe dotyczy potencjalnych wykonawców prowadzących działalność w pełni zgodną z opisem przedmiotu zamówienia (dalej zwanych, w zależności od etapu na którym znajduje się podmiot w odniesieniu do zapytania ofertowego – złożenie oferty lub podpisanie umowy – "**Oferentami**" lub "**Wykonawcami**").

IV.2 Oferty mogą być składane przez Oferentów, którzy:

- A) Posiadają wiedzę i doświadczenie niezbędne do wykonania zamówienia w zakresie profilowania związków małocząsteczkowych, które obejmuje farmakologię *in vitro*, m. in.: genotoksyczność, kardiotoxyczność, (Część 1) oraz którzy posiadają wiedzę i doświadczenie niezbędne do wykonania zamówienia w zakresie profilowania związków małocząsteczkowych, które obejmuje parametry ADME (Część 2);
- B) Posiadają odpowiedni potencjał kadrowy, zdolny do wykonania zamówienia
- C) Dysponują potencjałem technicznym do wykonania zamówienia;
- D) Znajdują się w dobrej sytuacji ekonomicznej i finansowej, która zapewnia właściwą realizację zamówienia;
- E) Dążyć będą do realizacji zamówienia w sposób korzystny dla środowiska, poprzez zapewnienie minimalizacji zużycia materiałów, surowców, energii;
- F) Posiadają rozwinięte procedury mające na celu ochronę własności intelektualnej powstałej w trakcie realizacji zamówienia.



European
Funds



Republic of Poland

Co-funded by the
European Union



Fundusze Europejskie
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



In order to prove the above requirements, the Ordering Party requires that the Bidder submits, along with the proposal, a Statement about fulfilling the requirements for participation in the bid procedure (the Statement is attached as Appendix No.2).

IV.3 Conflicts of interest is prohibited. Ordering Party undertakes all reasonable actions to avoid, detect and eliminate conflicts of interest. The notion of conflict of interests includes at least every situation in which persons participating in preparation and conducting the procurement procedure or who can have an impact on its outcome have, directly or indirectly, a financial, economic or other personal interest that can be perceived as threatening their impartiality and independence in connection with the procurement procedure. In such scenario such person is excluded from the participation in the proceeding.

IV.4 Excluded from the proceedings shall be those Bidders who are related to the Ordering Party by either personal or equity connections. Equity or personal relationship is understood as relations between the Ordering Party or individuals authorized to take commitments on behalf of the Ordering Party or those acting on behalf of the Ordering Party in order to prepare and implement the winning Bidder selection procedure and the Bidder, including in particular:

- A) participation in the company, in a civil or limited partnership; holding at least 10% (or less if so prescribed by the respective provisions of applicable law) shares or interests; serving a function of a member of the supervisory organ, a member of the management organ, holder of commercial power of attorney or other proxy;
- B) having family ties, such as by marriage, by lineage at first or second degree, by adoption, guardianship or custody, staying in cohabitation with the Bidder, the Bidder's deputy legal entities or members of management or supervisory bodies of Bidders applying for the contract award;

W celu oceny spełnienia ww. warunków, Zamawiający wymaga, aby wraz z ofertą Oferent złożył oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu ofertowym (Załącznik nr 2).

IV.3 Konflikty interesów nie są dopuszczalne. Zamawiający podejmuje wszelkie uzasadnione działania w celu uniknięcia, wykrycia lub eliminacji konfliktów interesów. Pojęcie konfliktu interesów obejmuje przynajmniej każdą sytuację, w której osoby biorące udział w przygotowaniu i przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia lub osoby, które mogą mieć wpływ na jego wynik, posiadają bezpośredni lub pośredni, finansowy, gospodarczy lub inny osobisty interes, który może być postrzegany jako zagrażający bezstronności i niezależności tej osoby w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia. W takim przypadku, osoba ta zostaje wyłączona z udziału w postępowaniu.

IV.4 Oferent powiązany ze Zamawiającym osobowo lub kapitałowo podlega wykluczeniu z postępowania. 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 Oferenta a Oferentem, polegające w szczególności na:

- A) uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej, posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji (o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa), pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika;
- B) pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia, lub związaniu z tytułu przysposobienia, opieki lub kurateli albo pozostawaniu we wspólnym pożyciu z Oferentem, jego zastępcą prawnym lub członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych Oferentów



European
Funds



Republic of Poland

Co-funded by the
European Union



Fundusze Europejskie
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



C) being in such a legal or factual relationship with the Bidder that it may give rise to justified doubts as to the impartiality or independence in connection with the procurement procedure.

As a proof of the above the Ordering Party requires that the Bidder submits, along with the Proposal, a statement about not being related to the Ordering Party in the wording as prescribed by the Appendix No. 3.

IV.5 Issuing the offer represents the full acceptance of the rules set in this Request and in particular the essential terms of the contract. Ordering Party reserves that the contract that will be concluded with the Bidder shall include the provisions on the transfer of the entirety of intellectual property generated in the course of execution of the Project.

V. DESCRIPTION OF THE PROJECT

CPV Code: 73111000-3 – Research laboratory services

The Request covers only part of the order: YES (The Ordering Party plans to conduct a similar procedure after the end of a contract conducted under this procedure).

The aim of the service is to determine the in vitro safety assessment of the organic compounds, including: genotoxicity, safety panel on interactions with proteins of various classes, including receptors, enzymes, assessment of cardiac safety, including interaction with ion channels (hERG patch-clamp and other ion channels, CiPA test) and determination of ADME parameters (absorption, distribution, metabolism and excretion).

ubiegających się o udzielenie zamówienia;

C) pozostawianiu z Oferentem w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do ich bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

Na dowód powyższego Zamawiający wymaga, aby Oferent złożył wraz z ofertą oświadczenie o braku powiązania z Zamawiającym w brzmieniu wskazanym w Załączniku nr 3.

IV.5 Złożenie oferty jest jednoznaczne z zaakceptowaniem bez zastrzeżeń treści niniejszego zaproszenia do składania ofert, a w szczególności istotnych warunków zamówienia. Zamawiający zastrzega sobie prawo do tego, aby umowa, która zostanie zawarta z Oferentem zawierała postanowienia dotyczące przeniesienia całości praw własności intelektualnej stworzonych na przestrzeni trwania realizacji zamówienia.

V. SZCZEGÓŁY DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Kod CPV: 73111000-3 – Laboratoryjne usługi badawcze

Postępowanie obejmuje jedynie część zamówienia: TAK (Zamawiający zaplanuje przeprowadzenie analogicznego postępowania po zakończeniu trwania umowy zawartej w ramach niniejszej procedury).

Celem usługi jest określenie oceny bezpieczeństwa in vitro związków organicznych, w tym: genotoksyczność, panel bezpieczeństwa dotyczący interakcji z białkami różnych klas, w tym z receptorami, enzymami, ocena bezpieczeństwa kardiologicznego, w tym oddziaływanie z kanałami jonowymi (testy hERG patch-clamp i inne kanały jonowe, test CiPA) oraz wyznaczanie parametrów ADME (absorpcja, dystrybucja, metabolizm i wydalanie).



Part 1: In vitro safety studies for pharmaceutical safety evaluation

No.	Assay	Assay description	Amount of assays
1	AMES fluctuation assay – utilizing 4 strains of Salmonella: TA98, TA100, TA1535, TA1537 with or without rat liver S9 fraction (with cytotoxicity assay)	1 compound, 4 concentrations (48 repetitions)	3
2	hERG Human Potassium Ion Channel cell based automated patch clamp assay	IC50 determination, 1 compound, minimum 5 concentrations in duplicate	8
3	Interaction with ion channel according to CiPA initiative – minimum 6 different assays, automated patch clamp	1 compound, 3 concentrations in duplicate	4
4	Kinase inhibition panel (minimum 50 different kinases) for example: SAPK2A (p38alpha), Akt1, GSK3beta, c-Raf (Raf-1), MEK1, PKA, Fyn, PKC, CDK2/CyclinA, CDK1 /CyclinB, IKKalpha, PDGFRbeta, IGF1R, LYN, Aurora-A, CDK6 /CyclinD3, Abl, EGFR, EphB4, ALK, PI3Kgamma, Plk3, Pim1, IRAK4, TAK1, ROCK1, PI3Kalpha, PI3Kbeta, PI3Kdelta, ASK1, KDR (VEGFR2), JAK2, eEF-2K, MNK2, LOK, MLK1, mTOR, AMPKalpha1	Screening 1 compound at 1 concentration in duplicate	3

Część 1: Badania in vitro bezpieczeństwa do oceny bezpieczeństwa farmakologicznego

Lp.	Badanie	Opis badania	Ilość badań
1	Test fluktuacyjny AMES – przeprowadzony na 4 szczepach Salmonella: TA98, TA100, TA1535, TA1537 z lub bez aktywacji z użyciem frakcji S9 z wątroby szczurzej przeprowadzony równolegle z testem cytotoksyczności	1 związek, 4 stężenia (48 powtórzeń)	3
2	Oznaczenie oddziaływania z kanałem potasowym hERG za pomocą automatycznego testu patch clamp	Wyznaczenie IC50, 1 związek, minimum 5 stężeń związku w duplikacie	8
3	Oznaczenie oddziaływania z panelem kanałów jonowych zgodnie z inicjatywą CiPA (minimum 6 assay'ów) – badanie metodą automatyczny patch clamp	1 związek, 3 stężenia w duplikacie	4
4	Panel inhibicji kinaz zawierający minimum 50 różnych kinaz, w tym: SAPK2A (p38alpha), Akt1, GSK3beta, c-Raf (Raf-1), MEK1, PKA, Fyn, PKC, CDK2/CyclinA, CDK1 /CyclinB, IKKalpha, PDGFRbeta, IGF1R, LYN, Aurora-A, CDK6 /CyclinD3, Abl, EGFR, EphB4, ALK, PI3Kgamma, Plk3, Pim1, IRAK4, TAK1, ROCK1, PI3Kalpha, PI3Kbeta, PI3Kdelta, ASK1, KDR (VEGFR2), JAK2, eEF-2K, MNK2, LOK, MLK1, mTOR, AMPKalpha1	Screening związku w 1 stężeniu w duplikacie	3



5	Off-targets interaction panel (safety/diversity panel) for minimum 87 off-targets, for example: NK1 receptor, NK2 receptor, NK3 receptor, Rat Neuropeptide Y receptor, alpha2 Rat Adrenoceptor, Rat Opioid receptor, B1 Bradykinin receptor, H2 Histamine receptor, Glutamate Rat Ion Channel, Rat P2X Ion Channel, Rat P2Y receptor, H3 Histamine receptor, CRF1 receptor, ER NHR, MT1 receptor, CHT1, V1A Human Vasopressin / Oxytocin receptor, Cav1.2 (L-type) Rat Calcium Ion, TRH receptor, Cav1.2 (L-type) Rat Ion Channel, KWP Rat Ion Channel, KV rat Ion Channel, SKCa Rat Ion Channel, Rat Sodium Ion Channel, Rat GABAA Ion Channel, beta1 Adrenoceptor receptor, MAO-A, EP2 Prostanoid receptor, A1 Adenosine receptor, beta2 Adrenoceptor receptor, ATPase (Na⁺/K⁺), Brain, Pig, PDE5, HDAC3, Tyrosine Hydroxylase, CENPE, EG5 Human Kinesin, IP Human Prostanoid receptor, PR Human Progesterone NHR, W1 receptor, HDAC4, HDAC6, Sirtuin 1, Sirtuin 2, PTP1B, W2 receptor, HDAC11, 5-HT1, Rat GABAA Ion Channel, Adenylyl Cyclase, Guanylyl Cyclase, nAChR (alpha4/beta2) Ion Channel, B2 Bradykinin receptor, MAO-B, sigma, NET, NOP (ORL1) Opioid receptor, Acetylcholinesterase, CB2 receptor, CCK1 receptor, A2A Adenosine receptor, PDE1B,	Screening 1 compound at 1 concentration in duplicate	2	5	Panel oddziaływania z szeregiem off-targetów (minimum 87) np.: NK1 receptor, NK2 receptor, NK3 receptor, Rat Neuropeptide Y receptor, alpha2 Rat Adrenoceptor, Rat Opioid receptor, B1 Bradykinin receptor, H2 Histamine receptor, Glutamate Rat Ion Channel, Rat P2X Ion Channel, Rat P2Y receptor, H3 Histamine receptor, CRF1 receptor, ER NHR, MT1 receptor, CHT1, V1A Human Vasopressin / Oxytocin receptor, Cav1.2 (L-type) Rat Calcium Ion, TRH receptor, Cav1.2 (L-type) Rat Ion Channel, KWP Rat Ion Channel, KV rat Ion Channel, SKCa Rat Ion Channel, Rat Sodium Ion Channel, Rat GABAA Ion Channel, beta1 Adrenoceptor receptor, MAO-A, EP2 Prostanoid receptor, A1 Adenosine receptor, beta2 Adrenoceptor receptor, ATPase (Na⁺/K⁺), Brain, Pig, PDE5, HDAC3, Tyrosine Hydroxylase, CENPE, EG5 Human Kinesin, IP Human Prostanoid receptor, PR Human Progesterone NHR, W1 receptor, HDAC4, HDAC6, Sirtuin 1, Sirtuin 2, PTP1B, W2 receptor, HDAC11, 5-HT1, Rat GABAA Ion Channel, Adenylyl Cyclase, Guanylyl Cyclase, nAChR (alpha4/beta2) Ion Channel, B2 Bradykinin receptor, MAO-B, sigma, NET, NOP (ORL1) Opioid receptor, Acetylcholinesterase, CB2 receptor, CCK1 receptor, A2A Adenosine receptor, PDE1B, PDE2A1, PDE3A, PDE4D2, CCK2 receptor,	Screening związku w 1 stężeniu w duplikacie	2
---	--	--	---	---	---	---	---



	PDE2A1, PDE3A, PDE4D2, CCK2 receptor, COX1, MC4 receptor, SET, D1 receptor, CDC25A, D2S receptor, GABA transaminase, PKCalpha, GR, CB1 receptor, D3 receptor, D4.4 receptor, V2 Human Vasopressin / Oxytocin receptor, DW, ETA receptor, ETB receptor, Rat GABAA Ion Channel, A3 Adenosine receptor, GABA Rat Transporter, PPARGgamma, Glutamate Rat Ion Channel, 5-LOX, alpha1 (Non-Selective) Rat Adrenoceptor, Imidazoline I2, CysLT1 receptor, H1 Histamine receptor, Rat Acetylcholine receptor, AR Androgen NHR		
6	Safety/off-targets panel (minimum 40 off-targets), for example: Delta DOP, mu MOP, H2 histamine receptor, alpha2A Adrenoceptor, 5-HT1A, D2S Dopamine, 5-HT2B, V1A Human Vasopressin/Oxytocin receptor, Cav1.2 (L-type) Rat Calcium Ion Channel, KV (Non-Selective) Rat Potassium Ion Channel, Rat Sodium Ion Channel, beta1 Adrenoceptor, beta2 Adrenoceptor, alpha1A adrenoceptor, Rat GABAA Ion Channel, Lck, nAChR (alpha4/beta2), NET, acetylcholinesterase, CB2, CCK1 (CCKA), A2A Adenosine receptor, PDE3A, PDE4D2, hERG, 5-HT3, COX1, COX2, 5-HT1B, SET, D1, MAO-A, kappa (KOP) receptor, GR, CB1 receptor, 5-HT2A, DW, ETA receptor, NMDA Rat Ion Channel, H1 Histamine receptor, M1 Acetylcholine receptor, M2 Acetylcholine receptor	Screening 1 compound at 1 concentration in duplicate	3

	COX1, MC4 receptor, SET, D1 receptor, CDC25A, D2S receptor, GABA transaminase, PKCalpha, GR, CB1 receptor, D3 receptor, D4.4 receptor, V2 Human Vasopressin / Oxytocin receptor, DW, ETA receptor, ETB receptor, Rat GABAA Ion Channel, A3 Adenosine receptor, GABA Rat Transporter, PPARGgamma, Glutamate Rat Ion Channel, 5-LOX, alpha1 (Non-Selective) Rat Adrenoceptor, Imidazoline I2, CysLT1 receptor, H1 Histamine receptor, Rat Acetylcholine receptor, AR Androgen NHR		
6	Panel bezpieczeństwa farmakologicznego obejmujący minimum 40 targety, np.: Delta DOP, mu MOP, H2 histamine receptor, alpha2A Adrenoceptor, 5-HT1A, D2S Dopamine, 5-HT2B, V1A Human Vasopressin/Oxytocin receptor, Cav1.2 (L-type) Rat Calcium Ion Channel, KV (Non-Selective) Rat Potassium Ion Channel, Rat Sodium Ion Channel, beta1 Adrenoceptor, beta2 Adrenoceptor, alpha1A adrenoceptor, Rat GABAA Ion Channel, Lck, nAChR (alpha4/beta2), NET, acetylcholinesterase, CB2, CCK1 (CCKA), A2A Adenosine receptor, PDE3A, PDE4D2, hERG, 5-HT3, COX1, COX2, 5-HT1B, SET, D1, MAO-A, kappa (KOP) receptor, GR, CB1 receptor, 5-HT2A, DW, ETA receptor, NMDA Rat Ion Channel, H1 Histamine receptor, M1 Acetylcholine receptor, M2 Acetylcholine receptor	Screening związku w 1 stężeniu w duplikacie	3



Each commissioned study should end with a report containing the results of the analysis.
The data obtained during the test should be available online or sent upon request.

Part 2: ADME (Absorption, Distribution, Metabolism and Excretion)

No.	Assay	Assay description	Amount of assays
1	Determination of Caco-2 bidirectional permeability (pH 6.5/7.4)	1 compound, 1 concentration	5
2	Determination of MDCKII-MDR1 bidirectional permeability	1 compound, 1 concentration	2
3	Determination of PAMPA permeability	1 compound, 1 concentration	5
4	Determination of intrinsic clearance (CL _{int}) using liver microsomes (Human, Rat, Mouse)	1 compound, 1 concentration	2
5	Determination of intrinsic clearance (CL _{int}) using liver microsomes (Monkey, Dog)	1 compound, 1 concentration	2
6	Determination of intrinsic clearance (CL _{int}) using intestinal microsomes (Human, Rat)	1 compound, 1 concentration	2
7	Determination of intrinsic clearance (CL _{int}) using intestinal microsomes (Monkey, Dog)	1 compound, 1 concentration	2

Każde zlecone badanie powinno zakończyć się raportem zawierającym rezultaty przeprowadzonej analizy. Dane uzyskane podczas badania powinny być dostępne online lub przesyłane na prośbę.

Część 2: ADME (Absorpcja, Dystrybucja, Metabolizm i Wydalanie)

Lp.	Badanie	Opis badania	Ilość badań
1	Wyznaczenie dwukierunkowej przepuszczalności w modelu komórkowym Caco-2 (przy pH 6.5/7.4)	1 związek, 1 stężenie	5
2	Wyznaczenie dwukierunkowej przepuszczalności w modelu komórkowym MDCKII-MDR1	1 związek, 1 stężenie	2
3	Wyznaczenie przepuszczalności w modelu PAMPA	1 związek, 1 stężenie	5
4	Wyznaczenie klirensu wewnętrznego (CL _{int}) z wykorzystaniem mikrosomów wątrobowych (człowiek, szczur, mysz)	1 związek, 1 stężenie	2
5	Wyznaczenie klirensu wewnętrznego (CL _{int}) z wykorzystaniem mikrosomów wątrobowych (małpa, pies)	1 związek, 1 stężenie	2
6	Wyznaczenie klirensu wewnętrznego (CL _{int}) z wykorzystaniem mikrosomów jelitowych (człowiek, szczur)	1 związek, 1 stężenie	2
7	Wyznaczenie klirensu wewnętrznego (CL _{int}) z wykorzystaniem mikrosomów jelitowych (małpa, pies)	1 związek, 1 stężenie	2



8	Determination of intrinsic clearance (CL _{int}) using cryopreserved hepatocytes (Human, Mouse)	1 compound, 1 concentration	2
8A	Determination of intrinsic clearance (CL _{int}) using cryopreserved hepatocytes (Dog, Rat)	1 compound, 1 concentration	1
9	Determination of intrinsic clearance (CL _{int}) using cryopreserved hepatocytes (Monkey)	1 compound, 1 concentration	2
10	Determination of plasma stability (Human, Mouse)	1 compound, 1 concentration	2
10A	Determination of plasma stability (Rat)	1 compound, 1 concentration	1
11	Determination of plasma stability (Monkey, Dog)	1 compound, 1 concentration	2
12	Determination of plasma protein binding (Human, Rat, Mouse)	1 compound, 1 concentration	2
13	Determination of plasma protein binding (Monkey, Dog)	1 compound, 1 concentration	2
14	Microsomal protein binding (Human, Minipig, Rat, Mouse)	1 compound, 1 concentration	2
15	Microsomal protein binding (Monkey, Dog)	1 compound, 1 concentration	2
16	Tissue homogenate protein binding (mice or rat; e.g. brain)	1 compound, 1 concentration	3
17	Blood to plasma ratio (Human, Mouse)	1 compound, 1 concentration	2

8	Wyznaczenie klirensu wewnętrznego (CL _{int}) z wykorzystaniem hepatocytów kriokonserwowanych (człowiek, mysz)	1 związek, 1 stężenie	2
8A	Wyznaczenie klirensu wewnętrznego (CL _{int}) z wykorzystaniem hepatocytów kriokonserwowanych (pies, szczur)	1 związek, 1 stężenie	1
9	Wyznaczenie klirensu wewnętrznego (CL _{int}) z wykorzystaniem hepatocytów kriokonserwowanych (małpa)	1 związek, 1 stężenie	2
10	Wyznaczenie stabilności w osoczu (człowiek, mysz)	1 związek, 1 stężenie	2
10A	Wyznaczenie stabilności w osoczu (szczur)	1 związek, 1 stężenie	1
11	Wyznaczenie stabilności w osoczu (małpa, pies)	1 związek, 1 stężenie	2
12	Wyznaczanie wiązania do białek osocza (człowiek, szczur, mysz)	1 związek, 1 stężenie	2
13	Wyznaczanie wiązania do białek osocza (małpa, pies)	1 związek, 1 stężenie	2
14	Wyznaczanie wiązania do białek mikrosomalnych (człowiek, miniświnia, szczur, mysz)	1 związek, 1 stężenie	2
15	Wyznaczanie wiązania do białek mikrosomalnych (małpa, pies)	1 związek, 1 stężenie	2
16	Wyznaczanie wiązania do białek homogenatu tkankowego (mysz lub szczur; np. mózg)	1 związek, 1 stężenie	3
17	Wyznaczenie współczynnika podziału krew pełna – osocze (człowiek, mysz)	1 związek, 1 stężenie	2



17A	Blood to plasma ratio (Rat)	1 compound, 1 concentration	1
18	Blood to plasma ratio (Monkey, Dog)	1 compound, 1 concentration	2
19	Metabolite identification <i>in vitro</i> (liver microsomes) cold compound; Human, Monkey, Dog, Rat, Mouse)	1 compound, 1 concentration	1
20	Metabolite identification <i>in vitro</i> (cryopreserved hepatocytes); cold compound; Human, Monkey, Dog, Rat, Mouse)	1 compound, 1 concentration	1
21	Reactive metabolite assessment (glutathione trapping) (1 compound, HLM in the presence and absence of NADPH)	1 compound, 1 concentration	2
22	CYP reaction phenotyping (CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 or CYP3A4; recombinant enzymes)	1 compound, 1 concentration	3
23	UGT reaction phenotyping (UGT2B7, UGT1A1, UGT1A3, UGT1A6, UGT1A9, UGT2B15, UGT1A4) (recombinant enzymes)	1 compound, 1 concentration	2
24	Evaluation of cytochromes inhibition including: CYP1A, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A (midazolam and testosterone as probe substrates) (HLM, 1 TA concentration), package of 8 assays	1 compound, 1 concentration	8

17A	Wyznaczenie współczynnika podziału krwi pełna – osocze (szczur)	1 związek, 1 stężenie	1
18	Wyznaczenie współczynnika podziału krwi pełna – osocze (małpa, pies)	1 związek, 1 stężenie	2
19	Identyfikacja metabolitów <i>in vitro</i> z wykorzystaniem mikrosomów wątrobowych (człowiek, małpa, pies, szczur, mysz); związku nieznakowanego izotopowo	1 związek, 1 stężenie	1
20	Identyfikacja metabolitów <i>in vitro</i> z wykorzystaniem hepatocytów kriokonserwowanych (człowiek, małpa, pies, szczur, mysz); związku nieznakowanego izotopowo	1 związek, 1 stężenie	1
21	Ocena tworzenia się reaktywnych metabolitów (sprężanie z glutationem) (1 związek, ludzkie mikrosomy wątrobowe przy obecności i braku kofaktora NADPH)	1 związek, 1 stężenie	2
22	Identyfikacja izoform CYP odpowiedzialnych za metabolizm (CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 lub CYP3A4) z wykorzystaniem rekombinowanych enzymów	1 związek, 1 stężenie	3
23	Identyfikacja izoform UGT odpowiedzialnych za metabolizm (UGT2B7, UGT1A1, UGT1A3, UGT1A6, UGT1A9, UGT2B15, UGT1A4) z wykorzystaniem rekombinowanych enzymów	1 związek, 1 stężenie	2
24	Ocena inhibicji cytochromów z uwzględnieniem: CYP1A, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A (ludzkie mikrosomy wątrobowe, badanie przy 1 stężeniu związku), midazolam i testosteron jako substraty sondy, pakiet 8 assays	1 związek, 1 stężenie	8



25	Evaluation of cytochromes inhibition for CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 or CYP3A (midazolam and testosterone as probe substrates) (HLM, IC ₅₀ determination)	1 compound, 8 concentrations	5
26	Evaluation of cytochromes inhibition for CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, or CYP3A (midazolam and testosterone as probe substrates) (HLM, time-dependent inhibition (IC ₅₀ shift))	1 compound, 5 concentrations	3
27	Evaluation of cytochromes induction (CYP1A2, CYP2B6, CYP3A4; 3 donors; 3 concentrations; mRNA endpoint)	1 compound, 3 concentrations	3
28	Inhibition of drug transporters including: P-gp, BCRP, MRP2, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, OCT1, OCT2, MATE1, MATE2-K (1 concentration)	1 compound, 1 concentration	2
28A	Inhibition of drug transporters including: BSEP (1 concentration)	1 compound, 1 concentration	1
29	Inhibition of drug transporters for P-gp, BCRP, MRP2, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, OCT1, OCT2, MATE1 or MATE2-K (IC ₅₀ determination)	1 compound, 5 concentrations	1

25	Ocena inhibicji cytochromów z uwzględnieniem: CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A, midazolam i testosteron jako substraty sondy, (ludzkie mikrosomy wątrobowe, zbadanie zależności inhibicji od stężenia i wyznaczenie wartości IC ₅₀)	1 związek, 8 stężeń	5
26	Ocena inhibicji cytochromów z uwzględnieniem: CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A, midazolam i testosteron jako substraty sondy (ludzkie mikrosomy wątrobowe, zbadanie inhibicji zależnej od czasu preinubacji tzw. metodą IC ₅₀ shift)	1 związek, 5 stężeń	3
27	Ocena indukcji CYPów (CYP1A2, CYP2B6, CYP3A4; 3 donorów; 3 stężenia związku; ocena poziomów mRNA jako punkt końcowy)	1 związek, 3 stężenia	3
28	Badanie inhibicji transporterów: P-gp, BCRP, MRP2, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, OCT1, OCT2, MATE1, MATE2-K (1 stężenie)	1 związek, 1 stężenie	2
28A	Badanie inhibicji transporterów: BSEP (1 stężenie)	1 związek, 1 stężenie	1
29	Badanie inhibicji transporterów: P-gp, BCRP, MRP2, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, OCT1, OCT2, MATE1, MATE2-K (zbadanie zależności inhibicji od stężenia i wyznaczenie wartości IC ₅₀)	1 związek, 5 stężeń	1



29A	Inhibition of drug transporters for BSEP (IC50 determination)	1 compound, 5 concentrations	1
30	Half-life (blood; mouse, rat, human)	1 compound, 1 concentration	3
31	Half-life (blood; dog, monkey)	1 compound, 1 concentration	3
32	Glutathione conjugate detection (liver S9; mouse, rat, human)	1 compound, 1 concentration	3
33	Glutathione conjugate detection (liver S9; dog, monkey)	1 compound, 1 concentration	3

Each commissioned study should end with a report containing the results of the analysis.
The data obtained during the test should be available online or sent upon request.

The Ordering Party reserves the right not to order the services in the specified quantities (applies to Part 1 and 2). The ordered quantities of assays may change as a result of the project implementation and the Contractor shall have no claim to any payment or compensation.

VI. EVALUATION OF SUBMITTED OFFERS AND SELECTION CRITERIA

VI.1 Quote Net – weight: 80% (80 pts.)

In this criterion points will be calculated (with accuracy to two decimal places) according to the formula:

$$Pc = \frac{C_{min}}{C_{evaluated}} \times 80$$

29A	Badanie inhibicji transporterów: BSEP (zbadanie zależności inhibicji od stężenia i wyznaczenie wartości IC50)	1 związek, 5 stężeń	1
30	Czas półtrwania - krew (mysz, szczur, człowiek)	1 związek, 1 stężenie	3
31	Czas półtrwania - krew (pies, małpa)	1 związek, 1 stężenie	3
32	Wykrywanie adduktów z glutationem w wyniku inkubacji związku z wątrobową frakcją S9 (mysz, szczur, człowiek)	1 związek, 1 stężenie	3
33	Wykrywanie adduktów z glutationem w wyniku inkubacji związku z wątrobową frakcją S9 (pies, małpa)	1 związek, 1 stężenie	3

Każde zlecone badanie powinno zakończyć się raportem zawierającym rezultaty przeprowadzonej analizy. Dane uzyskane podczas badania powinny być dostępne online lub przesyłane na prośbę.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do niezrealizowania przedmiotu zamówienia w całości (dotyczy Części 1 i 2), tj. we wszystkich wskazanych powyżej ilościach (zamawiane ilości mogą ulec zmianie w wyniku realizacji projektu), a Wykonawcy w takim przypadku nie będzie przysługiwać roszczenie o zapłatę lub odszkodowanie.

VI. KRYTERIA OCENY ZŁOŻONYCH OFERT ORAZ OPIS SPOSOBU PRYZNAWANIA PUNKTACJI

VI.1 Cena netto – Waga: 80% (80 pkt)

W tym kryterium punkty zostaną przyznane (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku) zgodnie z następującym wzorem:

$$Pc = \frac{C_{min}}{C_{badana}} \times 80$$



P_c – Points received

C_{min} – The smallest Net price out of the submitted offers that are not subject to rejection

C_{evaluated} – Net price of the offer being evaluated

For evaluation purposes only, the offers submitted in currency other than Polish zloty (PLN) will be converted into PLN using the NBP (central bank of the Republic of Poland) average rate of exchange (Table A) in effect on the publication date of the Request For Proposal.

VI.2 Invoice payment date - Weight: 20% (20 pts.)

In this criterion, points will be awarded according to the formula:

- 20 points – when the payment deadline is ≥ 30 days from the date of delivery of a correctly issued invoice
- 10 points - when the payment deadline is set between 20-29 days from the date of delivery of a correctly issued invoice
- 0 points - when the payment deadline is 19 days or less from the date of delivery of a correctly issued invoice

VI.3 In the case of two or more tenders with equal number of points awarded, the Ordering Party shall call Bidders who submitted equally evaluated offers to submit, within the period specified, additional offers. For any of the evaluation criteria, the additional offer may not be less favorable than the one submitted in response to the Request for offers (i.e. in the first offer).

VII. HOW TO PREPARE AND SUBMIT THE OFFER

VII.1 The offer must be signed by the person authorized to represent the Bidder. Scan of handwritten offer or electronically signed offer shall be accepted.

P_c – Punkty w kryterium ceny

C_{min} – najniższa zaoferowana cena netto spośród złożonych ofert niepodlegających odrzuceniu

C_{badana} – Cena netto badanej oferty

Wyłącznie w celach oceny, oferty złożone w walucie innej niż Polski złoty (PLN) będą przeliczone na PLN przy użyciu średniego kursu wymiany walut Narodowego Banku Polskiego (Tabela A) mającego zastosowanie w dniu publikacji Zaproszenia do składania ofert.

VI.2 Termin płatności faktury- Waga: 20% (20 pkt)

W kryterium tym punkty zostaną przyznane zgodnie z poniższym schematem:

- 20 punktów – gdy płatność zostanie ustalona na ≥ 30 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury
- 10 punktów – gdy płatność zostanie ustalona na 20-29 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury
- 0 punktów – gdy płatność zostanie ustalona na 19 dni lub mniej od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury

VI.3 W przypadku dwóch lub większej liczby ofert o równej liczbie przyznanych punktów, Zamawiający skontaktuje się z Oferentami, którzy złożyli oferty o równej wartości w celu złożenia przez nich, w określonym terminie, dodatkowych ofert. Dodatkowe oferty nie mogą być mniej korzystne niż oferta złożona w odpowiedzi na Zaproszenie do składania ofert dla żadnego z kryteriów oceny.

VII. TERMIN I SPOSÓB SKŁADANIA OFERT

VII.1 Oferta musi zostać podpisana przez należycie umocowanego przedstawiciela Oferenta. Akceptowany jest skany oferty podpisanej ręcznie lub oferta podpisana



- If the offer is signed by an attorney, a power of attorney must be attached to the offer.
- VII.2 Each Bidder may submit only one offer.
- VII.3 Costs of the offer preparation shall be incurred by the Bidder.
- VII.4 **Offers must be submitted in English or Polish no later than: 10.10.2023 23:59:59 CET using the form available in Appendix No.1.**
- VII.5 Offers shall be issued via BK2021 portal available at <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>
- VII.6 The receipt of the offer via electronic mean indicated in point VII.5 shall be considered as a submission of the offer on time.
- VII.7 Offers submitted in manner other than stipulate in point VII.5 above or incomplete offers (despite a request for supplementation, if such a request was possible and in accordance with the regulations) will not be taken into consideration.
- VII.8 Any questions concerning the Object of the tender or the formal issues should be addressed via BK2021 portal at: <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/> no later than 06.10.2023, 1:00 p.m. (CET).
- VII.9 The offer should include the validity date (at least 30 days from the submission deadline).
- VII.10 The price should be set in both Net (not including VAT) and Gross.
- VII.11 The values in the offer (Net amount and Gross amount) should be rounded to two decimals with the mathematical rule of rounding the numbers.
- VII.12 The offer price should include VAT. The correct determination of VAT is responsibility of the Bidder. The Bidder shall calculate the applicable VAT in accordance with the provisions of the Act of 11 March 2004 on Goods and Services Tax (Journal of Laws of 2021 item 685 as mentioned) if applicable or other applicable laws.
- VII.13 The offer shall not be prepared in price variants.
- elektronicznie. W przypadku podpisywania oferty przez pełnomocnika niezbędne jest dołączenie pełnomocnictwa.
- VII.2 Każdy Oferent może złożyć tylko jedną ofertę.
- VII.3 Wszelkie koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi Oferent.
- VII.4 **Oferty należy złożyć w języku polskim lub angielskim nie później niż: 10.10.2023 23:59:59 czasu środkowoeuropejskiego, za pomocą formularza dostępnego w Załączniku nr 1.**
- VII.5 Oferty należy składać za pośrednictwem portalu BK2021 pod adresem: <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>.
- VII.6 Otrzymanie oferty drogą elektroniczną wskazaną w pkt. VII.5 uważa się za złożenie oferty w terminie.
- VII.7 Oferty złożone w sposób inny niż wskazano w punkcie VII.5 oraz oferty niekompletne (mimo wezwania do uzupełnienia, jeżeli takie wezwanie było możliwe i zgodne z przepisami) nie będą podlegały ocenie.
- VII.8 Zapytania w zakresie przedmiotu zamówienia oraz aspektów formalnych należy kierować za pośrednictwem portalu BK2021 pod adresem <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/> do dnia 06.10.2023 r. do godz. 13:00 (czas środkowoeuropejski).
- VII.9 W ofercie należy zawrzeć termin jej obowiązywania (minimum 30 dni od daty kończącej okres wyznaczony na składanie ofert).
- VII.10 Ceny należy wyrazić w wartościach netto (niezawierających podatku VAT) oraz w wartościach brutto.
- VII.11 Wymienione w ofercie wartości (kwota netto, brutto) należy podać w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku przy zachowaniu matematycznej zasady zaokrąglania liczb.
- VII.12 Cena oferty winna zawierać należny VAT. Obowiązek prawidłowego ustalenia należnego podatku VAT leży po stronie Oferenta. Oferent powinien naliczyć podatek VAT zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2021r., poz. 685 z późn. zm.) jeśli ma ona zastosowanie lub innymi obowiązującymi przepisami prawa.



European
Funds



Republic of Poland

Co-funded by the
European Union



Fundusze Europejskie
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



VII.14 The financial settlements between the Ordering Party and the Bidder may be made in PLN, EUR, USD or GBP.

VIII. TENDER RESULTS

Bidder will be informed about choosing his offer via BK2021 portal available at <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>.

IX. IMPORTANT PROVISIONS OF THE FUTURE AGREEMENT

IX.1 Bidder will be obligated to enter into the agreement including all conditions presented in the Request and in the offer.

IX.2 It is not possible to introduce significant changes to the content of the agreement in relation to the content of the offer, which was the base for the Bidder selection, unless:

- A) The amendments concern performing additional supplies or services by the Bidder, not covered by the basic contract, provided they are necessary and the following conditions are met:
 - i. The change of the Bidder cannot be made due to the economic or technical reasons, in particular concerning the interchangeability and interoperability of equipment, services or installations, ordered as part of basic contract,
 - ii. The change of the Bidder would cause significant inconvenience or substantial cost increase to the Ordering Party,
 - iii. The value of changes does not exceed 50% of the basic contract value.
- B) The amendment does not lead to change in the nature of the contract and the following conditions are met:

VII.13 Zamawiający nie dopuszcza przedstawienia ceny ofertowej w kilku wariantach.

VII.14 Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich (PLN), euro (EUR), funtach brytyjskich (GBP) lub dolarach amerykańskich (USD).

VIII. ZAWIADOMIENIE O WYBORZE

Oferent zostanie powiadomiony o wyborze jego oferty poprzez portal BK2021 pod adresem <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>.

IX. ISTOTNE POSTANOWIENIA PRZYSZŁEJ UMOWY

IX.1 Wykonawca zobowiązany będzie do zawarcia umowy na warunkach ujętych w niniejszym Zaproszeniu i ofercie.

IX.2 Nie jest możliwe dokonywanie istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Oferenta, chyba że:

- A) zmiany dotyczą realizacji dodatkowych dostaw lub usług od dotychczasowego Oferenta, nieobjętych zamówieniem podstawowym, o ile stały się niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
 - i. zmiana Oferenta nie może zostać dokonana z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji, zamówionych w ramach zamówienia podstawowego,
 - ii. zmiana Oferenta spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla Zamawiającego,
 - iii. wartość zmian nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie.
- B) Zmiana nie prowadzi do zmiany ogólnego charakteru umowy i zostały spełnione łącznie następujące warunki:

- i. The need for the contract change is brought about by circumstances which the Ordering Party, acting with due diligence, could not foresee,
- ii. The value of changes does not exceed 50% of the basic contract value.

C) The amendment does not lead to change in the nature of the contract and the total value of changes is less than 140 000 EUR, and at the same time is less than 10% of the basic contract value.

IX.3 The Ordering Party reserves the right to extend the time limit for execution of the order due to evaluation process of the Grant Application, the extension of duration of tasks indicated in the Grant Application, for the period of time adequate to these changes, but no longer than for 3 months.

IX.4 The Ordering Party reserves the right to terminate the contract with the Contractor if, for scientific or business reasons, research program developed by the Ordering Party is stopped or suspended.

IX.5 Any contract amendment must be done in writing, otherwise will not be valid.

X. LIST OF APPENDICES

Appendix 1. The Proposal form

Appendix 2. Statement concerning fulfilment of the requirements for participation

Appendix 3. Statement regarding personal and capital connections with the Ordering Party

Appendix 4. Declaration of compliance with the information obligations provided for in Article 13 or Article 14 of the GDPR

The budget will be assessed only on the basis of Appendix No. 1 submitted by the Bidder.

- i. konieczność zmiany umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć,
- ii. wartość zmian nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie.

C) Zmiana nie prowadzi do zmiany ogólnego charakteru umowy, a łączna wartość zmian jest mniejsza niż 140 000 euro i jednocześnie jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie.

IX.3 Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany terminu realizacji zamówienia z uwagi na przebieg procesu oceny Wniosku o dofinansowanie, w przypadku wydłużenia terminu realizacji zadań/etapów we Wniosku o dofinansowanie, o czas odpowiadający tym zmianom, jednak nie więcej niż o 3 miesiące.

IX.4 Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy z Wykonawcą w przypadku, gdy z przyczyn naukowych lub biznesowych dojdzie do zatrzymania lub zawieszenia programu badawczego rozwijanego przez Zamawiającego.

IX.5 Wszelkie zmiany w umowie wymagają formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

X. SPIS ZAŁĄCZNIKÓW

Załącznik nr 1 Wzór formularza ofertowego

Załącznik nr 2 Oświadczenie potwierdzające spełnienie warunków udziału

Załącznik nr 3 Oświadczenie w przedmiocie powiązań osobowych i kapitałowych z Zamawiającym

Załącznik nr 4 Deklaracja zgodności z obowiązkami informacyjnymi określonymi w art. 13 lub art. 14 RODO

Budżet zostanie poddany ocenie wyłącznie na podstawie złożonego przez Oferenta Załącznika nr 1.



European
Funds



Republic of Poland

Co-funded by the
European Union



Fundusze Europejskie
dla Nowoczesnej Gospodarki



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



Please do not send any additional documents than required by this Request.

Poza dokumentami wymaganymi na podstawie niniejszego Zaproszenia nie należy przysyłać żadnych dodatkowych dokumentów.