

Zapytanie ofertowe nr 042021 A

w ramach projektu nr POIR.01.01.01-00-0149/16 pn.: „*Zintegrowany system diagnostyki i prewencji zakażeń patogennych E. coli w stadach drobiu*” w ramach działania 1.1 „*Projekty B+R przedsiębiorstw*”, Poddziałania 1.1.1 „*Badania przemysłowe i prace rozwojowe realizowane przez przedsiębiorstwa*” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój.

Łódź, dnia 24.06.2021 r.

I. ZAMAWIAJĄCY

Proteon Pharmaceuticals S.A.

ul. Tylna 3a

90-364 Łódź

NIP: 728-257-05-96, REGON: 100040255

II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest zakup usługi polegającej na przeprowadzeniu pierwszej części III badania efektywności preparatu bakteriofagowego *in vivo*. Badanie będzie składało się z dwóch etapów. W pierwszym etapie zakładane jest przeprowadzenie badania pilotażowego mającego na celu dobranie efektywnej dawki zakażającej. W drugim etapie zakładane jest przeprowadzenie badania oceniającego efektywność preparatu bakteriofagowego u brojlerów.

Założenie badania pilotażowego (etap pierwszy):

1. Czas trwania badania: min. 20 dni.
2. Obiekt badania: minimum 10 grup, min. 2 powtórzenia po 10 ptaków na grupę.
3. Grupy badane powinny być od siebie odseparowane; każda grupa powinna mieć niezależny system pojenia oraz podawania paszy w każdej grupie.
4. Zakażenie bakteriami *E.coli*: podanie trzech różnych dawek zakażających, w różnych dniach odchowu, dodziobowo lub dotchawiczo.
5. Prowadzone badania:
 - Szczepienie ptaków:
 - Szczepienie w dniu 0 przeciwko IB
 - Szczepienie w dniu 6 i 20 przeciwko rzekomemu pomorowi drobiu
 - Szczepienie w dniu 12 przeciwko chorobie Gumboro
 - Monitorowanie śmiertelności.
6. Wykonawca powinien mieć odpowiednią infrastrukturę pozwalającą na wykonanie zleconych testów (zwierzętarnia, laboratoria badawcze) oraz wykwalifikowaną,

doświadczoną kadrę. Wybrany Wykonawca zobligowany będzie do uzyskania zgody Komisji Etycznej na przeprowadzanie doświadczeń na zwierzętach

Założenia badania efektywności (etap drugi):

1. Czas trwania badania: min. 35 dni.
2. Obiekt badania: min. 7 grup, min. 10 powtórzeń po 12 ptaków na powtórzenie.
3. Grupy badane powinny być od siebie odseparowane; każda grupa powinna mieć niezależny system pojenia oraz podawania paszy w każdym z powtórzeń.
4. Zakażenie bakteriami *E.coli*: podanie zakażenia w schemacie wybranym po przeprowadzeniu badania pilotażowego.
5. Prowadzone badania:
 - Szczepienie ptaków:
 - Szczepienie w dniu 0 przeciwko IB
 - Szczepienie w dniu 5 oraz 20 przeciwko rzekomemu pomorowi drobiu
 - Szczepienie w dniu 12 przeciwko chorobie Gumboro
 - Codzienne monitorowanie śmiertelności
 - Padłe ptaki powinny zostać zważone oraz poddane sekcji, makroskopowej ewaluacji organów, dokumentacji fotograficznej, a przyczyna upadku powinna zostać określona.
 - Badanie mekonium w kierunku obecności zakażenia *Salmonella* w dniu 0.
 - Masa ciała w dniach: 0, 21, 35
 - Konsumpcja paszy w okresach: 0-21, 22-35, 0-35.
 - Spożycie wody w okresach: 0-21, 22-35, 0-35.
 - Codzienne monitorowanie zdrowia ptaków oraz występowania chorób.
 - Pobranie próbek krwi w dniu po zakażeniu określonym w planie badania od kilku losowo wybranych ptaków z grupy oraz wykonanie oznaczenia *E.coli* LPS w surowicy metodą ELISA.
 - Sześciokrotne pobranie próbek wody w dniach określonych w planie badania
 - Poddanie ubojowi kilku losowo wybranych ptaków z powtórzenia w dniu po zakażeniu określonym w planie badania w celu obserwacji zmian patologicznych.
 - Na zakończenie eksperymentu, kilka losowo wybranych ptaków z grupy, zostanie poddanych ubojowi w celu przeprowadzenia sekcji. Pobranie tkanki płucnej w celu określenia ekspresji genów immunomodulacyjnych metodą real-time PCR. Wykonanie nekropsji, oceny makroskopowej narządów oraz przygotowanie dokumentacji fotograficznej zaobserwowanych zmian i raportu z sekcji.
6. Wykonawca powinien mieć odpowiednią infrastrukturę pozwalającą na wykonanie zleconych testów (zwierzętarnia, laboratoria badawcze) oraz wykwalifikowaną, doświadczoną kadrę. Wybrany Wykonawca zobligowany będzie do uzyskania zgody Komisji Etycznej na przeprowadzanie doświadczeń na zwierzętach

Informacje dodatkowe:

- **Kod CPV: 73111000-3 – Laboratoryjne Usługi Badawcze**
- Zamawiający **nie dopuszcza** możliwości składania ofert częściowych.
- Zamawiający **nie dopuszcza** możliwości składania ofert wariantowych.

III. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Wykluczeniu z postępowania podlegają Wykonawcy, którzy są powiązani osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym.

Przez powiązania kapitałowe lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w mieniu zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu zamawiającego czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzaniem procedury wyboru wykonawcy, a wykonawcą, polegające w szczególności na:

- uczestniczeniu w spółce, jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
- posiadaniu co najmniej 10 % udziałów lub akcji,
- pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

IV. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferta musi być w języku polskim lub angielskim sporządzona na **formularzu ofertowym** stanowiącym *załącznik nr 1* do niniejszego zapytania.
2. Oferta powinna:
 - zawierać pełną nazwę Oferenta, adres lub siedzibę Oferenta, numer telefonu, adres e-mail;
 - posiadać datę wystawienia;
 - posiadać termin ważności oferty - minimum 60 dni;
 - posiadać termin płatności – min. 30 dni od daty wystawienia faktury;
 - posiadać deklarację, że koszty związane z dostawą są po stronie Dostawcy;
 - zawierać krótki opis produktu oraz informację o pozostałych wymaganiach zgodnie z informacjami dodatkowymi zawartymi w Opisie przedmiotu zamówienia;
 - zawierać czytelny podpis osoby upoważnionej do wystawiania ofert (dotyczy ofert dostarczonych pocztą, kurierem lub osobiście);
 - zawierać wypełnione oświadczenie dotyczące braku powiązań osobowych lub kapitałowych z beneficjentem projektu (Zamawiającym) – *Załącznik 2*.

V. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Termin wykonania przedmiotu zamówienia: **max. 6 miesięcy** od dnia zamówienia.

VI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Oferta powinna być złożona do dnia **02.07.2021r. do godz. 00:00:00 CEST** za pośrednictwem: poczty elektronicznej na adres: oferty@proteonpharma.com, poczty, kuriera lub też dostarczona osobiście na adres: ul. Skrzywana 6, 93-588 Łódź (II piętro budynku).
2. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane. Decyduje data wpłynięcia oferty do Zamawiającego.
3. Oferent może złożyć tylko jedną ofertę, w której ma zadeklarować na jakich warunkach będzie świadczył na rzecz Zamawiającego.
4. Oferent może przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać swoją ofertę.
5. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od oferentów wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
6. Zapytanie ofertowe zamieszczono na stronie Bazy Konkurencyjności Funduszy Europejskich: <http://www.bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl>

VII. KRYTERIA OCENY OFERT

Zamawiający dokona oceny ważnych ofert na podstawie następujących kryteriów:

1. Kryterium dopuszczające do dalszej oceny:
 - złożenie oferty w wymaganym terminie;
 - zgodność oferty z opisem zawartym w pkt IV;
 - zakres funkcjonalności oferowanego produktu oraz zaproponowane warunki realizacji zamówień muszą być zgodne z wymogami określonymi w części II.

Kryterium oceny ofert:

- Cena: 100% - (porównana zostanie cena netto oferty)
2. Sposób dokonywania oceny:

W przypadku przedstawienia takiej samej ceny, przez co najmniej dwóch dostawców, Zamawiający powoła się na kolejny parametr – termin realizacji, zaś w przypadku braku rozstrzygnięcia Dostawcy zostaną wezwani do ponownego przedstawienia cen.

Na prośbę Oferentów przedstawiony zostanie protokół z podsumowania ofert, w którym ceny zostaną przeliczone zgodnie z poniższą regułą (0-10 pkt):

 - najniższa z zaoferowanych cen - 10 pkt;
 - najwyższa z zaoferowanych cen - 0 pkt;
 - pozostałe: (najniższa zaoferowana cena/ zaoferowana cena oferenta) x 10 pkt.

Zamawiający odrzuci Ofertę jeżeli będzie ona zawierała cenę netto wyższą niż, którą dysponuje na realizację zamówienia.

VIII. INFORMACJE DOTYCZĄCE WYBORU NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY

Informacje dotyczące wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający umieści na stronie Bazy konkurencyjności Funduszy Europejskich oraz prześle informację do Oferentów elektronicznie na adres e-mail, z którego została przesłana oferta lub na adres e-mail wskazany w ofercie.

IX. ZAWARCIE UMOWY

1. Oferent, którego oferta zostanie oceniona, jako najkorzystniejsza zobowiązany jest do zawarcia umowy (*wzór umowy przedstawia załącznik 3*) z Zamawiającym w terminie do 14 dni kalendarzowych od daty przesłania wzoru umowy lub niezwłocznie po uzyskaniu przez Zamawiającego zgody Narodowego Centrum Badań i Rozwoju (jeśli taka zgoda jest wymagana).
2. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza będzie uchylał się od zawarcia umowy we wskazanym wyżej terminie Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert.

X. WARUNKI ZMIANY UMOWY

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonywania zmian w umowie zawartej z Wykonawcą, który zostanie wybrany w wyniku przeprowadzonego postępowania. Ewentualne zmiany zapisów umowy będą zawierane w formie pisemnego aneksu, a ponadto będą one mogły być wprowadzane z powodu:
 - a) wystąpienia uzasadnionych zmian w zakresie i sposobie wykonania przedmiotu zamówienia;
 - b) wystąpienia obiektywnych przyczyn niezależnych od Zamawiającego i Wykonawcy;
 - c) wystąpienia okoliczności będących wynikiem działania siły wyższej;
 - d) zmian powszechnie obowiązujących regulacji prawnych obowiązujących w dniu podpisania umowy;
 - e) ustawowej zmiany stawki podatku VAT - Strony dostosują wskazaną w umowie stawkę do obowiązujących przepisów prawa i odpowiednio podwyższą lub obniżą wynagrodzenie brutto, kwota netto pozostanie stałą;
 - f) zmian umowy o dofinansowanie, jakie Zamawiający zawrze z Instytucją Pośredniczącą.
2. Wykonawca może żądać przedłużenia terminu umownego, jeżeli niedotrzymanie pierwotnego terminu było wynikiem przyczyn zależnych od Zamawiającego lub okoliczności, których nie można było przewidzieć.

X. DODATKOWE INFORMACJE

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia niniejszego postępowania bez podania uzasadnienia, zmiany ilości zamawianych produktów w stosunku do określonej

w zapytaniu, zakupu jednej z jego części/pozycji, a także do pozostawienia postępowania bez wyboru oferty.

2. Dodatkowych informacji udziela Aleksander Osiecki (pytania formalne) aosiecki@proteonpharma.com oraz dr Ewelina Wójcik (pytania merytoryczne) ewojcik@proteonpharma.com. **Informacje udzielane są wyłącznie w formie pisemnej.**
3. Poprzez złożenie oferty Oferent wyraża zgodę na podanie do wiadomości pozostałych Oferentów szczegółów oferty. Oferent ma prawo nie wyrazić zgody na podanie do wiadomości szczegółów technicznych przedmiotu zamówienia poprzez zawarcie stosownej adnotacji w treści składanej oferty;
4. W przypadku ofert o szerszym zakresie Zamawiający zastrzega sobie prawo do uznania za wiążącą oferty wyłącznie w wybranym zakresie odnoszącym się do przedmiotu zamówienia, o ile w tym zakresie podane zostaną informacje umożliwiające dokonanie oceny oferty;
5. W przypadku wątpliwości związanych z zawartością oferty Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Oferenta do złożenia wyjaśnień lub uzupełnienia oferty. W takiej sytuacji Oferent zobowiązany jest do jednokrotnego złożenia wyjaśnień lub uzupełnienia oferty w formie przewidzianej jak dla złożenia oferty w terminie nie dłuższym niż 2 dni robocze od zgłoszenia wątpliwości przez Zamawiającego. W sytuacji niezłożenia wyjaśnień lub nieuzupełnienia oferty w wymaganej formie lub terminie lub w sytuacji niewyczerpującego złożenia wyjaśnień lub uzupełnienia oferty Zamawiający ma prawo odrzucić taką ofertę;
6. W okresie trwania postępowania niedopuszczalne jest prowadzenie negocjacji pomiędzy Zamawiającym, a Oferentem;
7. Oferentowi, którego oferta nie zostanie wybrana, w szczególności w przypadku niespełnienia kryteriów wyboru, niezyskania wymaganej liczby punktów, zmiany warunków udzielenia zamówienia, anulowania postępowania/zamówienia lub niezawarcia umowy nie przysługują żadne roszczenia wobec Zamawiającego;
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany warunków udzielenia zamówienia oraz do unieważnienia postępowania bez wyboru żadnej oferty;
9. Przez złożenie oferty Oferent akceptuje udział w postępowaniu na powyższych warunkach i zasadach.

XI. DANE OSOBOWE

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że administratorem danych osobowych jest Proteon Pharmaceuticals S.A. z siedzibą w Łodzi, ul. Tylna 3a, 90-364 Łódź, wpisaną do

- rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000377342, akta rejestrowe znajdują się w Sądzie Rejonowym dla Łodzi Śródmieścia w Łodzi, XX Wydziale Gospodarczym Krajowego Rejestru Sądowego, NIP: 7282570596, o kapitale zakładowym 844.430,70 zł (opłaconym w całości), adres e-mail: RODO@proteonpharma.com
2. Przetwarzanie danych osobowych odbywa się na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO wyłącznie w celu związanym z zapewnieniem zasady konkurencyjności w związku zapytaniem ofertowym nr 102021 A w ramach projektu nr POIR.01.01.01-00-0149/16 pn.: „Zintegrowany system diagnostyki i prewencji zakażeń patogennych E. coli w stadach drobiu” w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałania 1.1.1 „Badania przemysłowe i prace rozwojowe realizowane przez przedsiębiorstwa” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój.
 3. Odbiorcami danych osobowych może być:
 - a) podmiot przetwarzający:
 - dostawca usług IT w zakresie software;
 - producent oprogramowania IT;
 - podmiot zapewniający obsługę serwisową oprogramowania;
 - podwykonawca wspierający przy wykonaniu zamówień;
 - podmiot świadczący usługi doradcze, konsultacyjne, audytowe, pomoc podatkową i pomoc prawną;
 - b) inny administrator, tj. instytucja zarządzająca POIR, jak również podmiot będący właścicielem Bazy Konkurencyjności Funduszy Europejskich
 4. Administrator może przekazywać dane osobowe do państwa trzeciego w związku z korzystaniem przez Administratora z Systemów informatycznych przy wykorzystaniu usług chmurowych, z tym jednak, że podmiot dostarczający ww. usługi uznany jest przez Komisję Europejską za podmiot zapewniający odpowiedni stopień ochrony, a nadto w przypadku przekazania danych przez dostawcę usług chmurowych do państwa trzeciego nie mającego odpowiedniego stopnia ochrony – zapewnia o odpowiednich i właściwych zabezpieczeniach. Ma Pan/Pani możliwość uzyskania kopii przekazanych danych lub o miejscu udostępnienia danych.
 5. Dane osobowe przechowywane będą przez okres trwania postępowania, a także przez okres wynikający z przepisów prawa (np. Administrator, będąc beneficjentem musi zapewnić swobodny dostęp do dokumentacji projektowej na okoliczność przeprowadzenia audytu przez upoważnione do tego instytucje, tj. przez okres 5 lub 3 lat, a w przypadku, gdy środki uzyskane przez beneficjenta stanowią pomoc publiczną – 10 lat).
 6. Obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio dotyczących Oferenta jest wymogiem określonym w przepisach prawa związanym z udziałem w postępowaniu mającym na celu zapewnienie przestrzegania zasady konkurencyjności i obejmuje maksymalnie:
 - a) imię i nazwisko (firma);

- b) adres pocztowy (województwo, powiat, miejscowość, ulica, numer budynku, numer lokalu (mieszkania), kod pocztowy);
 - c) wynik oceny oferty wyliczony przez zamawiającego zgodnie z kryteriami oceny ofert.
7. W przypadku, kiedy oferta złożona przez osobę fizyczną, wybrana została jako najkorzystniejsza, niezbędne dane osobowe zamawiający publikuje w treści zapytania ofertowego w oknie „Informacja o wybranym wykonawcy”. Niezbędne dane to: imię i nazwisko, adres zamieszkania oraz cena oferty. Publikacja tych danych osobowych jest konieczna ze względu na realizację podstawowego celu zasady konkurencyjności. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają także z przepisów prawa.
8. Oferent w każdym momencie ma prawo:
- a) dostępu do swoich danych osobowych – art. 15 RODO;
 - b) do żądania poprawienia – art. 16 RODO;
 - c) ograniczenia przetwarzania danych, z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 RODO; a także
 - d) wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Oferent uzna, że przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO;
9. Oferentowi nie przysługuje, w związku z art. 17 ust. 3 lit. b), d) lub e) RODO prawo do:
- a) usunięcia danych osobowych;
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c) prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, o którym mowa w art. 21 RODO, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c) RODO.
10. W odniesieniu do danych osobowych Oferenta decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO, w tym również w formie profilowania.

XII. ZAŁĄCZNIKI

Załącznik 1 – Wzór formularza ofertowego.

Załącznik 2 - Wzór oświadczenie dotyczące braku powiązań osobowych lub kapitałowych z beneficjentem projektu (Zamawiającym) dotyczącym zapytania ofertowego.

Załącznik 3 - Wzór umowy.

Załącznik nr 1 do zapytania ofertowego 102021A

Formularz ofertowy

I. DANE ZAMAWIAJĄCEGO

Proteon Pharmaceuticals S.A.
ul. Tylna 3a
90-364 Łódź
NIP 728-257-05-96, REGON: 100040255

II. OFERENT

Nazwa:

.....

Adres:

Tel./fax:

e-mail:

NIP: REGON:

Nawiązując do zapytania ofertowego nr 102021A w ramach projektu nr POIR.01.01.01-00-0149/16 pn.: „Zintegrowany system diagnostyki i prewencji zakażeń patogennych *E. coli* w stadach drobiu” w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałania 1.1.1 „Badania przemysłowe i prace rozwojowe realizowane przez przedsiębiorstwa” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój.

Niniejszym oferujemy wykonie przedmiotu zamówienia za cenę:

Cena netto: zł

Cena brutto: zł

Słownie:

L.p.	Nazwa Krótki opis produktu	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT	Kwota VAT	Wartość brutto

III. DODATKOWE DANE DOTYCZĄCE OFERTY

1. Oświadczamy, że oferta jest ważna dni od (data wystawienia).
2. Oferujemy termin płatności wynoszący dni od daty wystawienia faktury.
3. Oświadczamy, że wykonanie zamówienia nastąpi w terminie dni od daty zamówienia.
4. Oświadczamy, że w cenie zamówienia zawarte są wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia w tym koszty transportu do siedziby zamawiającego.

.....
(data i czytelny podpis)

Dane Firmy:

**Oświadczenie dotyczące braku powiązań osobowych lub kapitałowych
z beneficjentem projektu (Zamawiającym) dotyczącym zapytania
ofertowego nr 102021A**

Niniejszym oświadczam, iż jako Oferent nie jestem powiązany/-a kapitałowo lub osobowo z Zamawiającym - Proteon Pharmaceuticals Spółka Akcyjna.

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:

1. uczestniczeniu w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
2. posiadaniu co najmniej 10 % udziałów lub akcji,
3. pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
4. pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.

.....
Data i podpis osoby upoważnionej

Załącznik 3 „Wzór umowy”

Umowa o wykonanie prac badawczych

zawarta w dniu2021 r. w Łodzi pomiędzy:

Proteon Pharmaceuticals Spółką Akcyjną z siedzibą w Łodzi, przy ul. Tylnej 3A, 90-364 Łódź, wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000377342, akta rejestrowe przechowywane w Sądzie Rejonowym dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi XX Wydziale Gospodarczym Krajowego Rejestru Sądowego, NIP: 728-257-05-96, o kapitale zakładowym 844.430,70 zł złotych (w pełni pokryty)

reprezentowaną przez **Justynę Andrysiak** – Dyrektora ds. Administracyjnych

zwanym dalej **Zamawiającym**,

a

.....

zwanym dalej **Wykonawcą**

w wyniku wyboru najkorzystniejszej oferty została zawarta umowa następującej treści:

§1.

Przedmiot umowy

W związku z realizacją projektu nr POIR.01.01.01-00-0149/16 pt. „Zintegrowany system diagnostyki i prewencji zakażeń patogennych E. coli w stadach drobiu” w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałania 1.1.1 „Badania przemysłowe i prace rozwojowe realizowane przez przedsiębiorstwa” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój Spółka Proteon Pharmaceuticals przeprowadziła procedurę wyboru dostawcy.

W celu upublicznienia zamówienia ofertowego Proteon Pharmaceuticals SA roku umieścił treść zapytania na stronie internetowej Bazy konkurencyjności Funduszy Europejskich pod adresem www.bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl nr ogłoszenia:

1. Szczegółowy zakres i koszt badań określa **Opis Prac badawczych** stanowiący Załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

§2.

Zasady realizacji umowy

1. Wykonawca oświadcza, że dysponuje personelem, wiedzą, doświadczeniem oraz uprawnieniami niezbędnymi do należytego wykonania niniejszej umowy i **zobowiązuje się wykonać je ze szczególną starannością z uwzględnieniem obowiązujących przepisów prawa, standardów, reguł wykonywania objętych przedmiotem niniejszej umowy oraz profesjonalnego charakteru prowadzonej przez siebie działalności, a wykonane Prace Badawcze oraz ich wyniki będą zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie prowadzenia badań.**
2. Wykonawca oświadcza, że osoby, które będą realizować niniejszą Umowę, posiadają stosowne kwalifikacje i uprawnienia w zakresie powierzonych im obowiązków. Wykonawca przyjmuje do wiadomości, że odpowiada za działania lub zaniechania osób przez siebie zatrudnionych oraz osób trzecich, którym powierzy wykonywanie Przedmiotu umowy lub z których pomocą wykonuje umowę, jak za swoje własne działania lub zaniechania.
3. Strony niniejszej umowy zobowiązują się do współdziałania w celu zapewnienia sprawnego przebiegu realizacji umowy i dotrzymania terminów jej realizacji.
4. Wykonawca zobowiązuje się przed wykonaniem Prac Badawczych przedstawić Zamawiającemu do akceptacji Plan badania, sporządzony w języku polskim. Wykonawca zobowiązuje się także wykonać wszystkie Prace Badawcze w sposób należyty i przekazać Zamawiającemu wyniki tych Prac Badawczych w terminach określonych w §1 ust. 4. Wyniki z Prac Badawczych będą przekazane w formie sprawozdania sporządzonego w języku polskim w wersji pisemnej w dwóch egzemplarzach oraz na nośniku elektronicznym zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
5. Zamawiający zobowiązany jest do terminowego dostarczenia badanego materiału, przygotowanego i nadającego się do użycia, pod wskazany przez Wykonawcę adres oraz udzielenia Wykonawcy wsparcia w procesie realizacji Prac Badawczych.
6. Wykonawca zobowiązuje się oddelegować w wymiarze i zakresie niezbędnym do prawidłowej i terminowej realizacji zakresu umowy personel naukowo – badawczy. Wykonawca także oddeleguje w wymiarze i zakresie niezbędnym do prawidłowej i terminowej realizacji zakresu umowy personel inżynieryjno-techniczny i administracyjny.
7. Wykonawca zobowiązuje się, że w celu prawidłowej i terminowej realizacji zakresu umowy wykorzysta posiadane zasoby techniczne, a w tym między innymi:
 - pomieszczenia dla drobiu doświadczalnego wyposażone w baterie klatek _____
 - pomieszczenia dla drobiu doświadczalnego wyposażone w kojce do utrzymania na ściółce _____

Koszty eksploatacyjne związane z wykorzystaniem ww. zasobów technicznych w pełni obciążają Wykonawcę.

8. W celu uzyskania aktualizacji lub informacji o postępie projektu, Sponsor jest upoważniony do wizyty w laboratoriach oraz pomieszczeniach, w których odbywają się badania. Wizyta może odbyć się w godzinach pracy Wykonawcy, po wcześniejszym uprzedzeniu Wykonawcy o czasie i terminie wizyty.
9. Jeśli istnieje prawdopodobieństwo wydłużenia początkowo zatwierdzonego okresu trwania badania, Wykonawca zobowiązany jest do pisemnego poinformowania Sponsora o proponowanych zmianach w harmonogramie, w celu uzyskania jego zgody. Obopólna zgoda powinna zostać zawarta w formie pisemnej, a wynagrodzenie (zawarte w paragrafie 4) może zostać odpowiednio dostosowane.

- Sponsor zachowuje prawo do odmowy rozszerzenia czasu trwania badania w przypadku, jeśli oczekiwane wyniki będą uznane za nieistotne w przyszłości.
10. W przypadku badania efektywności preparatu: jeśli objawy choroby lub upadki pojawią się u więcej niż 5% zwierząt przed etapem zakażenia; bakteriofagi zostaną wykryte w grupach kontrolnych (T1, T2); szczep użyty do zakażenia ptaków podczas doświadczenia zostanie wykryty w grupie kontrolnej negatywnej (T1); szczep bakterii przeciwko któremu skierowany jest preparat zostanie wykryty: w wymazach podeszwowych/powierzchniowych lub w paszy przed rozpoczęciem eksperymentu lub podczas eksperymentu; Zamawiający ma prawo do zatrzymania badania. Wykonawca jest zobligowany do powtórzenia badania w czasie nie dłuższym niż 2 miesiące, bez dodatkowych roszczeń finansowych od Zamawiającego.
 11. W przypadku badania tolerancji preparatu: objawy choroby lub upadki pojawią się u więcej niż 5% zwierząt w grupie kontrolnej (T1); bakteriofagi zostaną wykryte w grupie kontrolnej (T1); szczep bakteryjny przeciwko któremu skierowany jest produkt zostanie wykryty w wymazach podeszwowych/powierzchniowych lub w paszy przed rozpoczęciem badania lub w trakcie; Zamawiający ma prawo zatrzymać badanie. Wykonawca jest zobligowany do powtórzenia badania w czasie nie dłuższym niż 2 miesiące, bez dodatkowych roszczeń finansowych od Zamawiającego.
 12. Koordynatorem zadań związanych z realizacją projektu po stronie Wykonawcy będzie
tel. , e-mail:
 13. Kierownikiem Zarządzającym Badaniami ze strony Zamawiającego będzie dr Justyna Świątkiewicz, tel. 798-, e-mail: jswiatkiewicz@proteonpharma.com
 14. Zmiana osób wskazanych przez którąkolwiek ze Stron, a o których mowa w ust. 7 i ust. 8, nie stanowi zmiany umowy i dla swojej skuteczności wymaga jedynie poinformowania o zmianie drugiej Strony.

§3.

Odbiór Prac Badawczych

1. Wady i uwagi dotyczące przedmiotu niniejszej umowy, Zamawiający będzie zgłaszał Wykonawcy w terminie 14 dni roboczych od daty przekazania sprawozdań.
2. Wykonawca usunie wady w terminie 21 dni od daty przekazania informacji o wadach, chyba że Strony uzgodnią inny termin. Po usunięciu wad, Wykonawca ponownie przedstawi przedmiot umowy do odbioru, a postanowienia ust.1 stosuje się odpowiednio.
3. W przypadku braku zastrzeżeń Zamawiającego, odbiór przedmiotu umowy zostanie dokonany poprzez obustronne podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego.
4. Przedstawicielami Stron upoważnionymi do dokonania odbioru i podpisania protokołu odbioru są osoby wskazane w § 2 ust. 8 i 9 niniejszej Umowy.
5. Zamawiający nie dopuszcza jednostronnych protokołów odbioru wystawionych przez Wykonawcę.

§4

Wynagrodzenie

1. Strony ustalają, iż Wykonawcy przysługiwać będzie łączne wynagrodzenie z tytułu wykonanych Prac Badawczych w wysokości PLN netto (słownie:) PLN.
2. Do wynagrodzenia zostanie doliczony VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami w dniu wystawienia faktury.
3. Płatność za wykonanie Prac Badawczych nastąpi po jego odbiorze, na podstawie faktury VAT, przelewem bankowym na konto Wykonawcy, które będzie widniało na fakturze. Płatność zostanie

dokonana w terminie 30 dni od daty wystawienia faktury, nie wcześniej jednak niż przed jej doręczeniem Zamawiającemu.

4. Zamawiający oświadcza, że jest czynnym podatnikiem VAT.
5. Wykonawca oświadcza, że jest/nie jest czynnym podatnikiem VAT.
6. Za dzień zapłaty strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§5

Poufność

1. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy Informacji Poufnych dotyczącej Zamawiającego, do których uzyskał dostęp w toku realizacji umowy, niezależnie od obowiązków wynikających wprost z przepisów prawa z zastrzeżeniem ust. 4, w tym przepisów o ochronie tajemnicy przedsiębiorstwa, o ochronie danych osobowych oraz o ochronie własności intelektualnej i przemysłowej. Ponadto, Strony zobowiązują się do utrzymania w tajemnicy treści niniejszej umowy wraz z załącznikami, a także okoliczności jej negocjowania, zawarcia i wykonania (łącznie zwanym dalej **Obowiązkiem Poufności**).
2. Za Informację Poufną będą uznawane informacje odnoszące się do działalności Zamawiającego, w tym w szczególności dokumentację techniczną (w tym diagramy, schematy i opisy, jak również oprogramowanie urządzenia produkcyjnego), oprogramowanie komputerowe (w tym w szczególności kody źródłowe i wynikowe, algorytmy i zasady działania oprogramowania), know-how, sposoby produkcji, formuły, procedury, pomysły, wynalazki oraz rozwiązania techniczne niepodlegające ochronie patentowej, schematy oraz wszelkie inne plany, przewidywania i strategie techniczne, biznesowe, finansowe lub produktowe, bez względu na to czy zostały przez Zamawiającego zidentyfikowane, jako poufne.
3. Wykonawca zobowiązany jest ograniczyć dostęp do Informacji Poufnej do kręgu osób, których dostęp do Informacji Poufnych jest niezbędny do wykonywania umowy oraz współpracy pomiędzy Stronami, pod warunkiem zapewnienia przestrzegania zasad ochrony Informacji Poufnych przez osoby, którym zostaną one udostępnione, zgodnie z zaleceniami Zamawiającego.
4. Niniejszy Obowiązek Poufności nie ma zastosowania w przypadku Informacji Poufnych, które:
 - a) zostały podane do publicznej wiadomości w sposób nie stanowiący naruszenia umowy, w tym w szczególności na podstawie pisemnej zgody Zamawiającego;
 - b) są znane Wykonawcy z innych źródeł, bez obowiązku zachowania ich w tajemnicy oraz bez naruszenia umowy;
 - c) zostały ujawnione w bezpośrednim celu ochrony interesów prawnych Wykonawcy w sporze z Zamawiającym przed właściwym organem;
 - d) do ujawnienia których Wykonawca jest zobowiązany na podstawie przepisów prawa (o ile jednak Wykonawca uprzednio poinformuje Zamawiającego o obowiązku ujawnienia Informacji Poufnych oraz podejmie we współpracy z Zamawiającym możliwe działania celem zapobieżenia lub ograniczenia tego ujawnienia).
5. Zobowiązanie w zakresie przestrzegania Obowiązku Poufności nie narusza uprawnień Wykonawcy do podawania do publicznej wiadomości ogólnych informacji o jego działalności.
6. Zobowiązanie do zachowania poufności, o którym mowa w niniejszym paragrafie, obowiązuje przez okres 6 (sześć) lat od daty zawarcia niniejszej umowy.
7. Za każde naruszenie zobowiązania wynikającego z niniejszego paragrafu Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10.000,00 euro (dziesięć tysięcy euro). Ww. kara umowna nie wyłącza prawa Zamawiającego do żądania odszkodowania na zasadach ogólnych w zakresie w jakim szkoda przewyższa wysokość kary umownej.

§6

Prawa własności intelektualnej oraz przemysłowej

1. Wykonawca niniejszym gwarantuje Zamawiającemu, że wszelkie utwory w rozumieniu ustawy z dnia 4 lutego 1994 roku o prawie autorskim i prawach pokrewnych (t. j. Dz. U. z 2017 roku poz. 880 ze zm.) stworzone w ramach wykonywania niniejszej umowy ze strony osób wyznaczonych przez Wykonawcę do realizacji zobowiązań z niniejszej umowy będą stanowiły rezultat ich działalności twórczej o charakterze indywidualnym, nie będą naruszały praw autorskich osób trzecich oraz nie będą obciążone żadnymi innymi prawami osób trzecich.
2. Strona, która wskutek zawarcia lub wykonania umowy dopuści się naruszenia prawa własności intelektualnej osoby trzeciej, podejmie wszelkie czynności w celu zapewnienia drugiej Stronie, w stosunku do której osoby trzecie kierują swoje roszczenia, możliwości dalszego spokojnego korzystania z tych praw.
3. Z chwilą stworzenia, nie później jednak niż z dniem przekazania sprawozdania z Prac Badawczych, przez osoby z ramienia Wykonawcy w trakcie realizacji obowiązków wynikających z niniejszej umowy utworu (przez co należy rozumieć dokumentację projektową, raporty, wytyczne, analizy itd.) w związku z realizacją Prac Badawczych, w ramach wynagrodzenia należnego Wykonawcy, o którym mowa w §4, Wykonawca przenosi na Zamawiającego autorskie prawa majątkowe do tegoż utworu na następujących polach eksploatacji:
 - a) utrwalania utworu bez żadnych ograniczeń ilościowych, dowolną techniką, w tym drukarską, cyfrową, reprograficzną, elektroniczną, fotograficzną, optyczną, laserową, poprzez zapis magnetyczny, na każdym nośniku, włączając w to także nośniki elektroniczne, optyczne, magnetyczne, dyskietki, CD-ROM, DVD, papier;
 - b) zwielokrotniania utworu bez żadnych ograniczeń ilościowych, w każdej możliwej technice, w tym drukarskiej, reprograficznej, cyfrowej, elektronicznej, laserowej, fotograficznej, poprzez zapis magnetyczny, optycznej, na każdym nośniku, włączając w to także nośniki elektroniczne, optyczne, magnetyczne, dyskietki, CD-ROM, DVD, papier, w ramach systemu on-line;
 - c) w zakresie obrotu oryginałem lub egzemplarzami, na których utwór utrwalono - wprowadzania do obrotu, najem, dzierżawa, użyczenie, udzielenie licencji;
 - d) nadawanie za pomocą wizji lub fonii przewodowej oraz bezprzewodowej przez stacje naziemne, za pośrednictwem satelity (sygnał kodowany i nie kodowany) wraz z prawem do retransmisji w ramach platform cyfrowych lub w sieciach kablowych,;
 - e) wprowadzenia utworu do pamięci komputera i sieci multimedialnych, w tym Internetu, sieci wewnętrznych typu Intranet, bez żadnych ograniczeń ilościowych, jak również przesyłania utworu w ramach ww. sieci, w tym w trybie on-line równocześnie integralne nadawanie (reemitowanie) przez inną organizację radiową lub telewizyjną;
 - f) publiczne wykonywanie, wystawianie, wyświetlanie lub odtwarzanie, w jakiegokolwiek formie, w szczególności na wszelkich pokazach, targach, wystawach i imprezach otwartych i zamkniętych, biletowanych i niebiletowanych - niezależnie od rodzaju i wielkości widowni;
 - g) w zakresie rozpowszechniania utworu i jego egzemplarzy w sposób inny niż mowa powyżej – publiczne udostępnianie utworu w taki sposób aby każdy mógł mieć do niego dostęp w miejscu i w czasie przez siebie wybranym; w sieci internetowej, w tym w sklepach internetowych i innych sieciach teleinformatycznych, multimedialnych i komputerowych;
 - h) wykorzystywania utworu w całości lub we fragmentach, w tym w ramach kompilacji lub połączeń z innymi utworami, artystycznymi wykonaniami, fonogramami lub wideogramami, uzupełnionego o treści komercyjne, promocyjne lub reklamowe, w tym w celach reklamowych i promocyjnych (bez ograniczeń co do formy i sposobów reklamy);

- i) eksploatacja w całości lub we fragmentach za pomocą jakichkolwiek nowych technologii;
 - j) wykorzystywanie utworu w całości lub w dowolnych częściach w charakterze znaku służącego do oznaczenia przedsiębiorstwa, w tym umieszczanie go w szczególności na papierze firmowym, drukach, etykietach, materiałach reklamowych, prospektach, plakatach i informatorach;
- 4. Wykonawca przenosi na Zamawiającego prawo zezwalania na wykonywanie zależnego prawa autorskiego. Zezwolenie obejmuje możliwość korzystania z opracowań utworu oraz uprawnienie do rozporządzania prawami autorskimi majątkowymi do tych opracowań na polach eksploatacji wymienionych w ust. 3 niniejszego paragrafu, a także zezwolenie na rozpowszechnianie opracowań utworu.
 - 5. Wykonawca upoważnia Zamawiającego do czynienia zmian w utworach. Zamawiający może powierzyć wniesienie zmian innym osobom. Zakres zmian obejmuje zarówno modyfikacje wywołane oczywistą koniecznością, którym Wykonawca nie mógłby się bez słusznej podstawy sprzeciwić, jak i inne zmiany wynikające z potrzeb Zamawiającego oraz z użytkowego charakteru utworu. W szczególności dotyczy to wszelkich modyfikacji utworu celem dostosowania go do potrzeb Zamawiającego. Powyższe upoważnienie nie wymaga żadnego dodatkowego oświadczenia lub wynagrodzenia.
 - 6. Wraz z zapłatą wynagrodzenia, Wykonawca przenosi na Zamawiającego własność nośników, na których utwory zostały utrwalone.
 - 7. Wykonawca oświadcza, iż uzyskał od osób, będących twórcami utworów zgodę na nieoznaczanie ich imionami i nazwiskami lub pseudonimem utworów oraz zobowiązanie do niesprawowania nadzoru autorskiego, stąd zobowiązuje się wobec Zamawiającego, że wszelkie ww. oświadczenia nie zostaną przez niego cofnięte, natomiast dokonanie cofnięcia któregośkolwiek uprawnienia Zamawiającego, powodować będzie odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu nienależytego wykonania Umowy.

§7

Kary umowne

- 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za zwłokę w wykonaniu Prac Badawczych lub przekazania sprawozdania z Prac Badawczych w wysokości 0,10% wynagrodzenia, za każdy dzień zwłoki,
 - b) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze w wysokości 0,10 % wynagrodzenia za każdy dzień zwłoki liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad;
 - c) za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % wynagrodzenia, określonego w umowie.
- 2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za zwłokę w przeprowadzeniu odbioru sprawozdania z Prac Badawczych w wysokości 0,10% za każdy dzień zwłoki, licząc od następnego dnia po terminie, w którym odbiór miał być dokonany.
- 3. Strony zastrzegają sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.
- 4. Otrzymanie negatywnego wyniku Prac Badawczych, wykonanych zgodnie z umową oraz z Zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej, nie zwalnia Zamawiającego od obowiązku zapłaty za wykonane Prace Badawcze.

§8

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy:
 - a) gdy Wykonawca, w ciągu 30 dni nie kontynuuje Prac Badawczych pomimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie;
 - b) gdy Wykonawca przerwał realizację Prac Badawczych i przerwa ta trwa dłużej niż 30 dni;
 - c) gdy Wykonawca będzie wykonywał przedmiot umowy w sposób sprzeczny z umową lub Zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej;
2. Jeżeli Wykonawca wykonuje przedmiot umowy w sposób wadliwy lub sprzeczny z umową, Zamawiający może wezwać go do zmiany sposobu wykonania, określając szczegółowo naruszenia umowy przez Wykonawcę i wyznaczyć mu w tym celu termin 21 dni. Po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu Zamawiający może odstąpić od umowy albo powierzyć wykonywanie Umowy innemu Wykonawcy.
3. Zamawiający może odstąpić od umowy przed zakończeniem Prac Badawczych, jeżeli z przyczyn niezależnych od Zamawiającego wykonanie umowy stanie się bezcelowe i nastąpi rezygnacja z realizacji Prac Badawczych. W tym przypadku Wykonawcy będzie przysługiwało 80% wynagrodzenia odpowiadającego wartości oferty w ramach rekompensaty poniesionych kosztów.
4. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w terminie 14 dni od dnia zaistnienia jednego z opisanych w ust. 1-3 zdarzenia, w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia i powinno zawierać uzasadnienie.

§9

Zmiana umowy

1. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zamawiający przewiduje zmianę niniejszej umowy, w szczególności w stosunku do treści oferty Wykonawcy, w następujących przypadkach:
 - a) konieczności zmiany terminu realizacji przedmiotowej umowy w przypadku konieczności realizacji dodatkowych Prac Badawczych, nieobjętych umową, jeżeli stały się niezbędne;
 - b) konieczności zmiany terminu realizacji przedmiotowej umowy w przypadku zaistnienia sytuacji skutkującej brakiem możliwości zakończenia Prac Badawczych w wymaganym terminie wskazanym, z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego;
 - c) konieczności przedłużenia terminu realizacji przedmiotowej umowy o czas opóźnienia, jeżeli opóźnienie to ma lub będzie miało wpływ na wykonanie Prac Badawczych, w przypadku wystąpienia siły wyższej.
3. Zmiana umowy może nastąpić z inicjatywy każdej ze stron poprzez przedstawienie drugiej Stronie propozycji zmian w formie pisemnej zawierającej w szczególności:
 - a) opis zmiany;
 - b) uzasadnienie zmiany;
 - c) koszt zmiany oraz jego wpływ na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy;

d) czas wykonania zmiany oraz jej wpływ na termin realizacji umowy

4. Podstawy zmiany umowy zawarte w niniejszym paragrafie stanowią katalog zmian, na które Zamawiający może wyrazić zgodę i nie oznaczają w żadnej mierze zobowiązania Zamawiającego do wyrażenia takiej zgody.

§10

Postanowienia końcowe

1. Następujące załączniki stanowią integralną część umowy:
 - a) Załącznik nr 1 - Opis prac badawczych
2. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej oraz podpisu obydwu Stron pod rygorem nieważności.
3. Sprawy poddają spory związane z zawarciem lub wykonaniem niniejszej umowy wyłącznej właściwości sądom powszechnym właściwym ze względu na siedzibę Zamawiającego.
4. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy powszechnie obowiązujące, w tym m.in. przepisy Kodeksu Cywilnego.
5. Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

.....
(Podpis Zamawiającego)

.....
(Podpis Wykonawcy)