

Zapytanie ofertowe nr 192021D

W ramach projektu nr POIR.01.01.02-00-0052/16 pn.: *"Innowacyjny preparat bakteriofagowo-probiotyczny zapewniający bezpieczeństwo mikrobiologiczne w hodowli drobiu"* w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałania 1.1.2 „Prace B+R związane z wytworzeniem instalacji pilotażowej/demonstracyjnej” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój.

Łódź, dnia 12.08.2021r.

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* chroniącego drób przed infekcjami wywołanymi przez bakterie *Salmonella*. Celem pracy będzie ocena skuteczności BAFASAL+G w płynie i w mikrokapsułkach z probiotykami i bez probiotyków oraz wpływ na parametry zootechniczne.

Założenia badania:

1. Czas trwania badania: 36 dni
2. Obiekt badania: 8 grup po min. 8 powtórzeń po min. 22 brojlerów w każdym powtórzeniu na każdą grupę badaną. Grupy badane powinny być od siebie odizolowane, każda grupa powinna mieć niezależny system pojenia oraz podawania paszy w każdym z powtórzeń, z możliwością pomiaru zużycia wody i paszy w każdym z powtórzeń.
3. Podanie preparatu bakteriofagowego w postaci płynnej lub w postaci suchej (mikrokapsułki) oraz probiotyku. (podanie zgodne z planem eksperymentu).
4. Zakażenie *Salmonella* Enteritidis: bakterie należy podać ptakom per os
5. Prowadzone badania:
 - Badanie paszy w kierunku obecności mykotoksyn

- Analiza składu paszy (starter i grower)
 - Jednokrotne pobranie próbki paszy (starter i grower) do diagnostyki w kierunku obecności *Salmonella spp.*
 - Jednokrotne pobranie mekonium do diagnostyki w kierunku obecności *Salomonella spp.*
 - Jednokrotne pobranie prób podeszwowych w celu diagnostyki w kierunku obecności *Salmonella spp.*
 - Codzienne monitorowanie śmiertelności w każdym kojcu
 - Sześciokrotne pobranie próbek wody w celu badania w kierunku obecności bakteriofagów (zgodnie z planem eksperymentu)
 - Dwukrotne pobranie jelita ślepego od kilku ptaków w celu oznaczenia liczby *Salmonella spp.*
 - Określenie masy ptaków w trzech okresach.
 - Określenie konsumpcji paszy w trzech okresach.
 - Określenie konsumpcji wody w trzech okresach.
 - Codzienne monitorowanie zdrowia ptaków, występowania chorób.
 - Ocena ilości i masy padłych ptaków oraz prawdopodobnych przyczyn ich upadków. W przypadku ptaków padłych, poddanie ich sekcji i przeprowadzenie oceny makroskopowej. Przygotowanie raportu z sekcji, który powinien zawierać opisy oraz dokumentację fotograficzną każdej z zaobserwowanych zmian w narządach wewnętrznych.
 - Na koniec eksperymentu brojlery poddane zostaną ubojowi.
 - Po dokonaniu uboju min. 2 ptaki z każdego replikatu z każdej z grup należy poddać sekcji i przeprowadzić ocenę makroskopową, przygotowanie opisu oraz dokumentacji fotograficznej zaobserwowanych zmian w narządach wewnętrznych.
6. Wykonawca powinien mieć odpowiednią infrastrukturę pozwalającą na wykonanie zleconych testów (zwierzętarń, 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

1. 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:

- a. uczestniczeniu w spółce, jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej,
 - b. posiadaniu co najmniej 10 % udziałów lub akcji,
 - c. pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
 - d. pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa drugiego stopnia lub powinowactwa drugiego stopnia w linii bocznej lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.
2. Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty **oświadczenie o braku ww. powiązań** według wzoru znajdującego się w *załączniku nr 2 do zapytania ofertowego 192021D*.

IV. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferta powinna być w języku polskim i/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 – minimum 30 dni od daty wystawienia faktury.
 - Zawierać cenę zamówienia (bez VAT/TAX). Zamawiający przyjmuje oferty z cenami podanymi w innej walucie, jednak w celu porównania kwota będzie przeliczona na PLN po kursie podanym w Tabeli Średnich Kursów w Narodowym Banku Polskim (NBP).
 - 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. 3 miesiące kalendarzowe** od dnia zamówienia.

VI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Oferta powinna być złożona do dnia **23.08.2021r. do godz. 16:00:00 CEST** za pośrednictwem: bazy konkurencyjności, 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 oraz II- Informacje dodatkowe;
 - zakres funkcjonalności oferowanego produktu oraz zaproponowane warunki realizacji zamówienia muszą być zgodne z wymogami określonymi w części II.
2. Kryterium oceny ofert:
 - Cena: 100% (porównana zostanie cena netto oferty)
3. Sposób dokonywania oceny:

W przypadku przedstawienia takiej samej ceny, przez co najmniej dwóch dostawców, Zamawiający powoła się na kolejny parametr – termin realizacji, a 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/cena badana) 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

Informacja o wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający umieści na stronie Bazy Konkurencyjności Funduszy Europejskich oraz dodatkowo zawiadomi 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 stanowi załącznik nr 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, będzie uchylał się od zawarcia umowy we wskazanym wyżej terminie Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert.

X. WARUNKI ZMIANY UMOWY

- a. 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:
 1. wystąpienia uzasadnionych zmian w zakresie i sposobie wykonania przedmiotu zamówienia;
 2. wystąpienia obiektywnych przyczyn niezależnych od Zamawiającego i Wykonawcy;
 3. wystąpienia okoliczności będących wynikiem działania siły wyższej;
 4. zmian powszechnie obowiązujących regulacji prawnych obowiązujących w dniu podpisania umowy;
 5. 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;
 6. zmian umowy o dofinansowanie, jakie Zamawiający zawrze z Instytucją Pośredniczącą.
- b. Wykonawca może żądać przedłużenia terminu umownego, jeżeli niedotrzymanie pierwotnego terminu było wynikiem przyczyn zależnych od Zamawiającego lub okoliczności, których nie można było przewidzieć.

XI. 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 Justyna Kowalska (pytania merytoryczne) jkowalska@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.

XII. 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 192021D w ramach projektu nr POIR.01.01.02-00-0052/16 pn.: "Innowacyjny preparat bakteriofagowo-probiotyczny zapewniający bezpieczeństwo mikrobiologiczne w hodowli drobiu" w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałania 1.1.2 „Prace B+R związane z wytworzeniem instalacji pilotażowej/demonstracyjnej” 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.

XIII. ZAŁĄCZNIKI

Załącznik 1 - Wzór formularza ofertowego

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

Załącznik 3 - Wzór umowy.

Załącznik 4 - Wzór planu badania

Załącznik nr 1 do zapytania ofertowego 192021D

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 192021D w ramach projektu nr POIR.01.01.02-00-0052/16 pn.: *"Innowacyjny preparat bakteriofagowo-probiotyczny zapewniający bezpieczeństwo mikrobiologiczne w hodowli drobiu" w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałania 1.1.2 „Prace B+R związane z wytworzeniem instalacji pilotażowej/demonstracyjnej” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój.*

Niniejszym oferujemy wykonie przedmiotu zamówienia za cenę:

Cena netto: EUR

Cena brutto: EUR

Słownie:

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

III. DODATKOWE DANE DOTYCZĄCE OFERTY

- Oświadczamy, że oferta jest ważna dni od (data wystawienia).
- Oferujemy termin płatności wynoszący dni od daty wystawienia faktury.
- Oświadczamy, że wykonanie zamówienia nastąpi w terminie max.od daty zamówienia.
- Oświadczamy, że posiadamy infrastrukturę pozwalającą na wykonanie zleconych testów (zwierzętarnia, laboratoria badawcze) oraz wykwalifikowaną, doświadczoną kadrę. Oświadczamy, że zobowiązujemy się do uzyskania zgody Komisji Etycznej na przeprowadzanie doświadczeń na zwierzętach oraz spełnienia wszystkich wymogów określonych przepisami prawa.
- Oświadczamy, że w cenie zamówienia zawarte są wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia w tym koszty transportu.

.....
(data i czytelny podpis)

Załącznik nr 2 do zapytania ofertowego 192021D

**Oświadczenie dotyczące braku powiązań osobowych lub kapitałowych
z beneficjentem projektu (Zamawiającym) dotyczącym zapytania
ofertowego nr 192021D**

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:

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

.....
Data i podpis osoby upoważnionej

Załącznik nr 3 do zapytania ofertowego 192021D

UMOWA NR 192021D

NINIEJSZA UMOWA BADAWCZA, zwana dalej „Umową”, zostaje zawarta przez

.....

Z siedzibą w, zwanym dalej „Wykonawcą”,

a

Proteon Pharmaceuticals S.A.

z siedzibą w Łodzi przy ul. Tylnej 3A, 90-364 Łódź, wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział Gospodarczy pod numerem KRS. 0000377342, NIP: 728-257-05-96, nr REGON: 100040255, kapitał zakładowy w wysokości 844 430,70 zł w całości opłacony, reprezentowany przez Justynę Andrysiak – Prokurenta, zwaną dalej „Sponsorem” .

W związku z realizacją projektu nr POIR.01.01.02-00-0052/16 „Innowacyjny preparat bakteriofagowo-probiotyczny zapewniający bezpieczeństwo mikrobiologiczne w hodowli drobiu” w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, poddziałanie 1.1.2 „Prace B+R związane z wytworzeniem instalacji pilotażowej/demonstracyjnej” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014-2020, Proteon Pharmaceuticals przeprowadził procedurę wyboru dostawców.

W celu upublicznienia zaproszenia do składania ofert, Proteon Pharmaceuticals S.A. w dniu zamieścił treść zapytania ofertowego na stronie internetowej Bazy Konkurencyjności Funduszy Europejskich pod adresem: www.bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl , numer ogłoszenia: XXXX-XXX-XXXX.

Strony zgodnie uzgadniają, co następuje:

1. Zestawienie pracy.

Szczegółowy opis usług badawczych, które mają być wykonane przez Wykonawcę w ramach niniejszej Umowy, jest określony w oddzielnym dokumencie oznaczonym PROTOKÓŁ BADANIA, który jest załącznikiem do niniejszej Umowy i włączony do niej przez odniesienie.

PROTOKÓŁ BADANIA zawiera następujące elementy: opis wszystkich czynności do wykonania przez Wykonawcę, układ boksów w trakcie eksperymentu, wykaz potrzebnych materiałów, które Wykonawca przedstawi Sponsorowi, harmonogram określający terminy zakończenia badań lub kamieni milowych.

Wykonawca zobowiązany jest do prowadzenia badań zgodnie z PROTOKOŁEM BADANIA, w szczególności do przestrzegania: kolejności opisanych działań badawczych, zasad BHP oraz terminów zbierania i raportowania danych z badań.

Jeżeli próba(-y) jest(są) częścią świadczonych usług, Wykonawca musi zapewnić, że próbki paszy z każdej fazy żywienia są zachowane przez placówkę pobierającą taką(-ie) próbę(-y) na wypadek, gdyby konieczna była dalsza analiza po zakończeniu badania.

W przypadku stwierdzenia przez Sponsora nieprawidłowości (np. podczas wizyt monitorujących) Wykonawca zobowiązany jest do ich jak najszybszego usunięcia.

2. Główni badacze i kluczowy personel.

- (1) będzie pełnił funkcję głównego badacza i technicznej osoby kontaktowej dla Wykonawcy. Inni kluczowi pracownicy Wykonawcy, którzy zostaną przydzieleni do tego projektu to:

Wykonawca nie może zmieniać kluczowego personelu przypisanego do prac, które mają być wykonane w ramach niniejszej Umowy bez zgody Sponsora.

Wykonawca zobowiązuje się do przekazania Sponsorowi nazwisk i elektronicznych danych kontaktowych wszystkich osób (w tym między innymi studentów) zaangażowanych w usługi badawcze.

- (2) Justyna Kowalska będzie pełniła funkcję głównego badacza i technicznej osoby kontaktowej w ramach niniejszej Umowy dla Sponsora. Kolejnym kluczowym personelem Sponsora, który zostanie przydzielony do tego projektu, jest

3. Termin.

- (1) Okres obowiązywania niniejszej Umowy rozpoczyna się (data) i kończy..... (data).
- (2) W ciągu 30 dni od wygaśnięcia niniejszej Umowy Wykonawca przygotowuje i przedłoży Sponsorowi raport końcowy przedstawiający osiągnięcia i odpowiednie wyniki badań. Wszystkie surowe dane, informacje i pojedyncze dane dotyczące wagi, spożycia paszy, strawności, śmiertelności i wyników klinicznych należy przedstawić w arkuszach programu Excel.

Dodatkowo Wykonawca dostarczy Sponsorowi raporty z taką częstotliwością i szczegółowością, jakie zostały wspólnie uzgodnione, w szczególności obejmujące uzasadnione fazy projektu, jak również Standardowe Procedury Operacyjne (SOP), które zostały opracowane w trakcie badania.

- (3) Sponsor jest upoważniony do odwiedzania zaangażowanych laboratoriów, obiektów badawczych i biur w porozumieniu z Wykonawcą oraz w oficjalnych godzinach pracy w celu uzyskania aktualnych informacji o postępach w realizacji projektu.
- (4) W przypadku, gdy istnieją przesłanki wskazujące na możliwość przekroczenia pierwotnie uzgodnionego terminu wykonania, Wykonawca złoży pisemną propozycję podając nowe terminy do dalszego uzgodnienia. W przypadku wzajemnego uzgodnienia przedłużenia czasu trwania projektu (co musi nastąpić w formie pisemnej), wynagrodzenie finansowe (wskazane w ust. 4) może również zostać skorygowane lub przedłużone. Sponsor zastrzega sobie prawo do odmowy przedłużenia okresu realizacji projektu, jeśli przewidywane wyniki zostaną uznane za nieistotne w przyszłości.
- (5) Jeżeli w przypadku badania efektywności wystąpią następujące sytuacje: objawy choroby lub upadki pojawiają się u ponad 5% badanych zwierząt przed stadium zakażenia; bakteriofagi są wykrywane w grupach kontrolnych (T1, T2); szczep użyty do zarażenia ptaków podczas doświadczenia został wykryty w grupie kontrolnej (T1); szczep bakteryjny, przeciwko któremu będzie testowany produkt fagowy, zostanie wykryty: w wymazach podeszwowych /wymazach powierzchniowych lub w paszy przed rozpoczęciem eksperymentu lub w trakcie eksperymentu; Sponsor ma prawo przerwać badanie. Wykonawca jest wówczas zobowiązany do powtórzenia badania w czasie nie dłuższym niż 2 miesiące, bez dodatkowych obciążeń finansowych Sponsora.
- (6) Jeżeli w przypadku badania tolerancji wystąpią następujące sytuacje: objawy choroby lub upadki pojawiają się u ponad 5% badanych zwierząt w grupie kontrolnej (T1); bakteriofagi są wykrywane w grupie kontrolnej (T1), szczep bakteryjny, przeciwko któremu będzie testowany produkt fagowy, jest wykrywany w wymazach podeszwowych/wymazach powierzchniowych lub w paszy przed rozpoczęciem eksperymentu lub w trakcie eksperymentu, Sponsor ma prawo przerwać badanie. Wykonawca jest wówczas zobowiązany do powtórzenia badania w czasie nie dłuższym niż 2 miesiące, bez dodatkowych obciążeń finansowych Sponsora
- (7) W sytuacji, gdy szczep bakteryjny, przeciwko któremu będzie testowany produkt fagowy, zostanie wykryty u ptaków przed rozpoczęciem doświadczenia, Sponsor jest zobowiązany do przerwania badania i pokrycia kosztów zakupu nowych ptaków niezbędnych do przeprowadzenia doświadczenia. Wykonawca jest wówczas zobowiązany do powtórzenia próby w czasie nie dłuższym niż 2 miesiące.
- (8) W przypadku przerwania eksperymentu z przyczyn leżących po stronie Sponsora, Sponsor ponosi koszty dotychczas poniesione przez Wykonawcę oraz ewentualne koszty powtórnej próby.

4. Opłata za badania.

- (1) Wykonawca otrzyma od Sponsora wynagrodzenie w wysokości€/PLN za pracę wykonaną zgodnie z niniejszą Umową. Suma ta zostanie podzielona na pozycje budżetowe i wydatki wyszczególnione w PROTOKOLE BADANIA (Załącznik A). Sponsor nie ponosi

odpowiedzialności za jakiegokolwiek koszty przekraczające kwotę określoną w niniejszym dokumencie bez pisemnej zgody Sponsora.

(2) Płatności dokonuje Sponsor według następującego schematu:

..... €/PLN po rozpoczęciu eksperymentu(data)

..... €/PLN po otrzymaniu końcowego podpisanego raportu

(3) Płatności należy dokonać:

Warunki płatności Netto 30 dni od otrzymania faktury; przelew bankowy na numer

.....

5. Poufność.

(1) Przez cały okres obowiązywania niniejszej Umowy oraz przez okres pięciu (5) lat po jej rozwiązaniu, każda ze stron będzie zachowywać jako poufne wszelkie informacje otrzymane od lub w imieniu drugiej strony na mocy niniejszej Umowy („Informacje Poufne”). Strona otrzymująca otrzyma i zachowa informacje poufne w tajemnicy i zgadza się dołożyć wszelkich uzasadnionych starań, aby zapobiec ujawnieniu informacji poufnych osobom trzecim w sposób, w jaki strona otrzymująca traktuje swoje podobne informacje. Wszelkie informacje, które nie są wyraźnie oznaczone jako niepoufne, będą uważane za poufne. Informacje poufne mogą obejmować, bez ograniczeń, dowolne z poniższych: tajemnica handlowa, know-how, ujawnienie wynalazku, formuła, specyfikacja produktu, technika, dane, kod źródłowy, kod obiektowy, dokumentacja oprogramowania, metoda lub procedura wytwarzania, strategia marketingowa, działalność plan, lista klientów, dostawcy lub raport finansowy. Strona otrzymująca musi zachować poufność Informacji Poufnych i nie może, bez uprzedniej pisemnej zgody strony ujawniającej, ujawniać ani przekazywać Informacji Poufnych żadnym osobom trzecim.

Ponadto żadna ze stron nie będzie wykorzystywać wspomnianych Informacji Poufnych do celów innych niż określone w niniejszej Umowie.

(2) Poufność obejmuje wszystkie osoby zatrudnione przez którąkolwiek ze stron, a także osoby w inny sposób zaangażowane w sprawy projektu badawczego, w tym studentów i podwykonawców, które powinny być poinformowane o obowiązku zachowania Informacji Poufnych w tajemnicy i nie wykorzystywać takich informacji do celów innych niż zgodne z warunkami niniejszej Umowy.

(3) Dane, informacje i know-how zebrane w trakcie projektu badawczego będą również traktowane jako Informacje Poufne i nie mogą być ujawniane osobom trzecim bez pisemnej zgody Sponsora.

(4) Wykonawca nie może używać nazwy, nazw produktów, znaku towarowego lub innego oznaczenia Sponsora (w tym skrócenia, skrótu lub symulacji któregośkolwiek z powyższych) w ogłoszeniu,

reklamie lub publikacji, chyba że jest to wymagane przez prawo lub wyraźnie dozwolone w formie pisemnej przez Sponsora. Nazwy produktów testowanych w trakcie projektów badawczych i/lub ich dostawców nie mogą być ujawniane osobom trzecim bez pisemnej zgody Sponsora.

(5) Strona otrzymująca nie uważa informacji ujawnionych jej przez stronę ujawniającą jako Informacje poufne, które:

- a. zostały podane do publicznej wiadomości w sposób nie stanowiący naruszenia umowy
- b. są zgodne z prawem w posiadaniu strony otrzymującej przed ujawnieniem przez stronę ujawniającą, jak wynika z pisemnych zapisów
- c. są ujawniane stronie otrzymującej przez niezależną stronę trzecią, która według najlepszej wiedzy strony otrzymującej nie jest zobowiązana do zachowania poufności w odniesieniu do takich informacji strony ujawniającej, lub
- d. zostały opracowane niezależnie przez stronę lub dla strony otrzymującej bez korzyści z Informacji Poufnych otrzymanych od strony ujawniającej, jak wynika z pisemnych zapisów.

Ciężar udowodnienia zastosowania któregośkolwiek z tych wyjątków do Informacji Poufnych spoczywa na stronie otrzymującej.

(6) Na żądanie jednej ze stron druga strona zgadza się zwrócić wszystkie materialne części Informacji Poufnych drugiej strony, w tym wszelkie reprodukcje wykonane przez kogokolwiek, dostarczone przez lub w imieniu drugiej strony.

(7) Wypowiedzenie niniejszej Umowy nie ma wpływu na prawa i obowiązki przedstawione w tej sekcji.

(8) Jakiegokolwiek ujawnienie Informacji Poufnych osobom trzecim stanowi przyczynę do natychmiastowego, przedwczesnego rozwiązania niniejszej Umowy.

Wykonawca zobowiązuje się zabezpieczyć Sponsora przed wszelkimi stratami wynikającymi z takiego ujawnienia.

6. Publikacje.

(1) Strony potwierdzają ogólne i wzajemne zainteresowanie publikacją jakichkolwiek materiałów będących wynikiem badań, a Sponsor ogranicza je wyłącznie w odniesieniu do danych i informacji związanych z produktami Sponsora i procesami biznesowymi. Sponsor może zażądać, aby kopiowanie, cytowanie lub publikowanie nie było dozwolone bez jego wyraźnej zgody, w przypadku podania danych i informacji związanych z produktami i procesami biznesowymi Sponsora.

(2) Wykonawca powiadomi Sponsora 12 tygodni przed złożeniem publikacji. Sponsor ma prawo do zmiany każdej proponowanej publikacji i żądania usunięcia wszelkich danych i informacji związanych z jego produktami lub procesami biznesowymi. Wykonawca musi usunąć takie części lub zastąpić je niekomercyjnymi, neutralnymi warunkami.

Przed publikacją Wykonawca musi ponownie złożyć tak zmieniony dokument Sponsorowi.

Jeżeli Sponsor nie zawetuje ponownie w ciągu dwudziestu dni roboczych, publikację uważa się za przyjętą. Ponadto Sponsor może w tym okresie złożyć dowolne zgłoszenie patentowe, które byłoby związane z proponowaną publikacją.

7. Własność intelektualna.

- (1) Strony niniejszym uzgadniają, że wszelkie informacje, dane, know-how, odkrycia, wynalazki i inna własność intelektualna wynikająca z prowadzenia projektu badawczego będą należeć do Sponsora, tj. ma on prawo do wniesienia oskarżenia i zatrzymania wszelkich zgłoszeń patentowych lub wniosków o inną ochronę własności intelektualnej, krajową lub zagraniczną, pod nazwą Sponsora. Wykonawca gwarantuje, że nie zachowa prawa własności do jakichkolwiek wynalazków, które mogą być opatentowane lub poza tym, odkryć, know-how, danych i produktów, które zostały wykonane w trakcie w ramach projektu finansowanego w ramach niniejszej Umowy.
- (2) Z chwilą zawarcia Umowy Wykonawca udziela Sponsorowi niewyłącznej, niepodlegającej sublicencjonowaniu i niepozbawialnej licencji na korzystanie z produktów prac stworzonych przez Wykonawcę na rzecz Sponsora w związku z badaniami, które są przedmiotem praw własności intelektualnej Wykonawcy, w szczególności dokumentów wymienionych w niniejszej Umowie w zakresie badań („Produkty”), bez żadnych ograniczeń terytorialnych („Licencja”). Licencja zostanie udzielona na 5 lat i będzie automatycznie przedłużana na kolejny okres 5 lat, o ile Strony nie uzgodnią inaczej.

W ramach Licencji Sponsor będzie uprawniony do używania Produktów wyłącznie do wewnętrznych celów biznesowych w ramach prowadzonej przez siebie działalności biznesowej. W celu uniknięcia wątpliwości Wykonawca udzieli Licencji na następujących polach eksploatacji:

1. trwałe lub czasowe wytwarzanie, utrwalanie, zwielokrotnianie Produktów w całości lub w części jakimikolwiek środkami i w jakiegokolwiek formie jakąkolwiek techniką, w tym drukiem, reprografią, fotografią, zapisem magnetycznym, optycznym i cyfrowym na dowolnych nośnikach, a także korzystanie z jakichkolwiek nowych technologii, niezależnie od standardu, systemu i formy, w tym prawo do wyrażenia zgody na zwielokrotnianie niezbędne do załadowania, wyświetlania, uruchamiania, przesyłania lub przechowywania Produktów w całości lub w części;
2. trwałe lub czasowe wytwarzanie, utrwalanie, odtwarzanie Produktów w postaci cyfrowej, w tym w ramach systemów informatycznych, w pamięci sprzętu komputerowego lub dysków przenośnych, w pamięci dysków sieciowych i wszelkich serwerów, w tym w sieciach opartych na chmurze obliczeniowej lub blockchain/DLT, bez jednoczesnego tworzenia nośnika materialnego;
3. używanie Produktów w całości lub w częściach, w tym w ramach kompilacji lub połączeń z innymi utworami chronionymi prawem autorskim, wykonaniami artystycznymi, fonogramami, wideogramami, w jakiegokolwiek formie transmisji zgodnej z celami Licencji, o której mowa powyżej, w tym w sposobie udostępniania Produktów w intranecie;

4. tłumaczenie, adaptacje, przearanżowanie, przeróbki, zmiany układu, modyfikacje lub jakiegokolwiek inne zmiany Produktów, w tym dokonywanie zmian w dokumentacji i sporządzanie raportów, a także tworzenie wszelkich prac pochodnych.

Zleceniobiorca wyraża zgodę na to, aby Sponsor wyłącznie korzystał i rozporządzał utworami pochodzącymi z Produktów („Utwory Pochodne” – pol. „utwory zależne”), do których prawa przysługują Zleceniobiorcy, pod warunkiem, że takie wykorzystanie lub zbycie Dzieła będą zgodne z celami Licencji, tj. użytkowaniem i/lub usuwaniem do wewnętrznych celów biznesowych Sponsora w ramach jego działalności biznesowej.

- (3) Sponsor zobowiązuje się przestrzegać obowiązującego prawa w zakresie praw autorskich, praw Wykonawcy oraz chronić je i podejmować wszelkie możliwe środki w celu zapobieżenia naruszeniu praw autorskich przez osoby trzecie.
- (4) Terytorium, na którym można korzystać z praw do własności intelektualnej, jest nieograniczone.
- (5) Sponsor nie jest zobowiązany do dostarczania Wykonawcy raportów dotyczących korzystania z własności intelektualnej.

8. Odpowiedzialność.

- (1) Wykonawca zobowiązuje się do dołożenia wszelkich starań w celu realizacji opisanego w nim projektu badawczego. Sponsor przyjmuje do wiadomości, że Wykonawca nie udziela żadnych gwarancji dotyczących wyników badań innych niż wymienione w niniejszej Umowie.
- (2) Wykonawca zapewnia, że w trakcie wykonywania swoich zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy będzie przestrzegać wszystkich obowiązujących przepisów i regulacji federalnych i stanowych oraz że - zgodnie z najlepszą wiedzą Wykonawcy - jego działalność badawcza i jej wyniki nie będą naruszać wszelkich praw własności intelektualnej osób trzecich. Każda ze stron niniejszym zgadza się ponosić odpowiedzialność za działania i zaniechania swoich agentów i pracowników podjęte w ramach wykonywania niniejszej Umowy.
- (3) Wykonawca niniejszym zgadza się zwolnić Sponsora, jego funkcjonariuszy, przedstawicieli, podmioty stowarzyszone, następców i cesjonariuszy z odpowiedzialności z tytułu jakiegokolwiek odpowiedzialności, w tym między innymi kosztów procesu i honorariów adwokackich, wynikających lub związanych z jakimkolwiek naruszeniem. praw własności intelektualnej osób trzecich spowodowanych przez usługi badawcze Wykonawcy, jak określono w Załączniku A. Dodatkowo Wykonawca musi zwrócić Sponsorowi opłatę za badanie (zgodnie z punktem 4) - odpowiednio już opłacone części, jeżeli wyniki badań naruszają lub będą naruszać prawa własności intelektualnej osób trzecich i dlatego nie będą przydatne dla Sponsora. Każde takie naruszenie praw własności intelektualnej osób trzecich będzie uważane za istotne naruszenie umowy przez Wykonawcę, jak określono w punkcie 9 (2) poniżej.

9. Zakończenie i modyfikacja.

- (1) Niniejsza Umowa może zostać rozwiązana przez Sponsora przed upływem terminu określonego w ust. 3 powyżej z jakiegokolwiek powodu ekonomicznego po pisemnym powiadomieniu drugiej strony co najmniej trzydzieści dni przed określoną datą rozwiązania. Wykonawca może wypowiedzieć wykonanie (i w konsekwencji niniejszą Umowę), jeżeli okoliczności od niego niezależne uniemożliwiają kontynuację badań. W przypadku wcześniejszego rozwiązania niniejszej Umowy przez którąkolwiek ze stron, Wykonawca dostarczy Sponsorowi wszystkie informacje i elementy, których dostarczenie byłoby wymagane, gdyby Umowa została ukończona, w tym między innymi częściowo ukończone plany, rysunki, dane, dokumenty, ankiety, SOP, raporty i modele, a Sponsor jest odpowiedzialny za opłacenie wszystkich poniesionych kosztów i nieodwołalnych zobowiązań poniesionych przez Wykonawcę przed otrzymaniem wypowiedzenia.
- (2) Każda ze stron ma prawo w dowolnym momencie, poprzez powiadomienie drugiej strony, do natychmiastowego rozwiązania niniejszej Umowy, jeśli druga strona dopuści się naruszenia któregoś z warunków niniejszej Umowy i nie zaprzestanie naruszenia i nie naprawi jego następstw w ciągu jednego (1) miesiąca od otrzymania pisemnego wezwania drugiej strony.
- (3) Warunki niniejszej Umowy mogą zostać zmienione za obopólną zgodą stron. Aby była skuteczna, każda modyfikacja niniejszej Umowy musi być pisemnym dokumentem podpisanym przez obie strony, którego cel modyfikacji niniejszej Umowy jest wyraźnie wskazany na jej awersie.

10. Prawo właściwe i jurysdykcja.

Niniejsza Umowa podlega prawu polskiemu i podlega jurysdykcji sądów polskich.

11. Klauzula rozdzielności.

Jeśli jakkolwiek część niniejszej umowy zostanie uznana za nieważną lub niewykonalną przez jakikolwiek sąd lub organ administracyjny lub właściwą jurysdykcję, taka część zostanie uznana za oddzieloną od pozostałej części niniejszej Umowy, która pozostanie pod każdym względem ważna i wykonalna. Strony zobowiązują się wzajemnie do współpracy przy wszelkich zmianach niniejszej Umowy, które mogą być konieczne do spełnienia wymogów prawa.

12. Ochrona danych.

(1) Strony niniejszej umowy zobowiązują się do ścisłego przestrzegania wszystkich obowiązujących przepisów i przepisów dotyczących ochrony danych (w tym między innymi Europejskiego Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych). Każda ze stron przyznaje drugiej stronie – w ramach ich stosunku umownego – prawo do przechowywania, przetwarzania i pracy z danymi drugiej strony.

(2). Klauzula informacyjna – art. 14 RODO

W związku z zawarciem Umowy Administratorem danych osobowych pracowników/ współpracowników Kontrahenta staje się Sponsor.

Dane osobowe pracowników/współpracowników Kontrahenta w zakresie: imię, nazwisko, adres e-mail oraz numer telefonu zostały pozyskane od Najemcy Kontrahenta w związku z zawarciem i wykonaniem Umowy.

Dane osobowe pracowników/współpracowników będą przetwarzane przez Sponsora w celu zawarcia i realizacji Umowy, jako najemcy na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. – przez okres obowiązywania Umowy, a po jej zakończeniu przez okres do dnia przedawnienia roszczeń wynikających z zawarcia i wykonywania Umowy, lub dochodzenie roszczeń.

Dane osobowe pracowników/współpracowników Kontrahenta będą przekazywane:

1) podmiotom przetwarzającym:

- a) Dostawcom usług informatycznych w zakresie oprogramowania;
 - b) Producentom oprogramowania informatycznego;
 - c) Podmiotom świadczącym usługi serwisowe oprogramowania;
 - d) Podmiotom świadczącym na rzecz Administratora usługi administracyjne i księgowe;
 - e) Podmiotom wspierających podwykonawców;
 - f) Podmiotom świadczących usługi doradcze, konsultacyjne, audytowe, pomoc podatkową i pomoc prawną;
- 2) inni administratorzy: podmioty współpracujące zajmujące się sprawami księgowymi, podatkowymi i prawnymi – w zakresie, z jakim staną się administratorami danych.

Dane osobowe pracowników/współpracowników Kontrahenta mogą być przekazywane do państwa trzeciego w związku z korzystaniem z systemów informatycznych korzystających z usług w chmurze, jednakże podmiot świadczący ww. usługę uznawany jest przez Komisję Europejską za podmiot zapewniający odpowiedni poziom ochrony, a ponadto, jeżeli dostawca świadczy usługi w chmurze na rzecz państwa trzeciego, które nie ma odpowiedniego poziomu ochrony, zapewnia odpowiednie zabezpieczenia.

W każdej chwili pracownicy i współpracownicy Wykonawcy mają prawo:

- 1) dostępu do danych osobowych,
- 2) żądania sprostowania danych osobowych; oraz
- 3) prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, jeżeli przetwarzanie danych osobowych jest sprzeczne z prawem.

Dane osobowe pracowników/współpracowników Kontrahenta nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym w formie profilowania.

13. Zawiadomienia.

Niniejsza Umowa, w tym PROTOKÓŁ BADANIA (Załącznik A), stanowi i zawiera całość porozumienia i porozumienia stron oraz anuluje i zastępuje wszelkie wcześniejsze negocjacje, korespondencję, porozumienia i umowy, ustne lub pisemne, między stronami z poszanowaniem przedmiotu niniejszej umowy.

Żadne zrzeczenie się, modyfikacja lub zmiana któregośkolwiek z postanowień niniejszej Umowy nie będzie ważne ani skuteczne, chyba że zostanie sporządzone na piśmie i podpisane przez należycie upoważnionego urzędnika każdej ze stron.

Wszelkie zawiadomienia na mocy niniejszej Umowy będą miały formę pisemną i zostaną dostarczone drugiej stronie na jej ostatni znany adres służbowy w najszybszy sposób, w tym między innymi pocztą priorytetową, pocztą lotniczą, faksem i pocztą elektroniczną. Takie zawiadomienia są skuteczne z chwilą ich otrzymania.

Dla Sponsora:

Dla Wykonawcy:

Łódź, Polska

.....

Data:

Data:

Justyna Andrysiak

.....

Prokurent

.....

Załącznik nr 4 do zapytania ofertowego 192021D

Harmonogram Prac Badawczych

Dotyczący wykonania badań naukowych polegających na przeprowadzeniu badania *in vivo* efektywności preparatu przeciwko zakażeniom *Salmonella*, w ramach projektu nr POIR.01.01.02-00-0052/16 pn.: "Innowacyjny preparat bakteriofagowo-probiotyczny zapewniający bezpieczeństwo mikrobiologiczne w hodowli drobiu" w ramach działania 1.1 „Projekty B+R przedsiębiorstw”, Poddziałania 1.1.2 „Prace B+R związane z wytworzeniem instalacji pilotażowej/demonstracyjnej” Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój.

Nr Etapu	Opis prac badawczych	Data zakończenia etapu:
1		
2		
3		
4		
5		
6		