

Ogłoszenie

Numer

2021-5886-72625

Id

72625

Powstaje w kontekście projektu

POWR.05.02.00-00-0008/19 - Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej

Tytuł

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie”

Warunki zmiany umowy

1. Wszelkie zmiany umowy wymagają zgody Stron i zachowania formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
2. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, chyba że zachodzi co najmniej jedna z wymienionych poniżej okoliczności:
 - 1) zmiana stawki podatku VAT w toku wykonywania umowy – do ceny netto zostanie doliczona stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury;
 - 2) wejście w życie innych, niż wymienione w pkt 1, regulacji prawnych po dacie zawarcia umowy, wywołujących potrzebę jej zmiany;
 - 3) zmiana terminu obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem, że przedmiot umowy zostanie wykonany nie później niż do ostatniego dnia realizacji projektu;
 - 4) wystąpienia okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, związanych z pandemią koronawirusa SARS-CoV-2 i jej skutkami, powodującymi niemożność dotrzymania przez Wykonawcę terminu realizacji, określonego w umowie. Wówczas termin ten może ulec przedłużeniu o czas trwania tych okoliczności oraz na podstawie dowodów przedłożonych przez Wykonawcę i potwierdzających te okoliczności.
3. Nie stanowią zmiany umowy następujące wypadki, które wymagają jedynie poinformowania drugiej Strony w formie pisemnej z co najmniej 3 (trzy) dniowym wyprzedzeniem:
 - 1) zmiana danych teleadresowych Stron;
 - 2) zmiana danych rejestrowych Stron;
 - 3) zmiana sposobu prowadzenia korespondencji pomiędzy Stronami;

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Załączniki

Dodane do ogłoszenia w obowiązującej wersji z dn. 2021-10-06

1. III edycja Zapytanie ofertowe na Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych wersja nieedytowalna
2. III edycja Zapytanie ofertowe na Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych

Czy dopuszczalna oferta częściowa?

TAK

Data opublikowania ogłoszenia

2021-10-06

Data ostatniej zmiany

2021-10-06

Termin składania ofert

2021-10-14

Planowany termin podpisania umowy

2021-10

Dane adresowe ogłoszeniodawcy

Uniwersytet Medyczny im. Piastów Śląskich we Wrocławiu
wyb. Ludwika Pasteura 1 1
50-367 Wrocław
NIP: 8960005779

Osoby do kontaktu

Monika Komorowska
tel.: 71 7841174
e-mail: monika.komorowska@umed.wroc.pl

Części zamówienia

Część: 1

Tytuł części 1

Część 1 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 1

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

900,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 1

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 1 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Harmonogram

Etap 1

Początek realizacji

2021-10-23

Koniec realizacji

2021-10-23

Opis

Wspólna norma jakości w badaniach klinicznych (Good Clinical Practice International Conference on Harmonisation, ICH-GCP). Wytyczne Deklaracji Helsińskiej. Zasady Dobrej Praktyki Klinicznej (ICH GCP E6 R2).

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 2**Początek realizacji**

2021-10-24

Koniec realizacji

2021-10-24

Opis

Badania przedkliniczne. Modele zwierzęce.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 3**Początek realizacji**

2021-10-24

Koniec realizacji

2021-10-24

Opis

Ośrodek badań klinicznych faz wczesnych. ☒ badania leków biopodobnych.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 4**Początek realizacji**

2021-11-20

Koniec realizacji

2021-11-20

Opis

Organizacja i struktura ośrodka badań klinicznych. Zarządzanie. Podmioty publiczne i komercyjne.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 5**Początek realizacji**

2021-11-21

Koniec realizacji

2021-11-21

Opis

Skład i rola Komisji Bioetycznej. Etyka prowadzenia badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 6**Początek realizacji**

2021-11-21

Koniec realizacji

2021-11-21

Opis

Nierzetelność w badaniach klinicznych.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 7**Początek realizacji**

2021-11-21

Koniec realizacji

2021-11-21

Opis

Pacjent w badaniu klinicznym. Informacja dla Pacjenta i Formularz Świadomej Zgody. Zasady kontaktu pacjent-badacz, aspekty praktyczne uzyskiwania świadomej zgody. Prawa i obowiązki uczestnika badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 8**Początek realizacji**

2021-11-21

Koniec realizacji

2021-11-21

Opis

Rola i obowiązki Sponsora w badaniu klinicznym. Sponsor w niekommercyjnych badaniach klinicznych.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 9**Początek realizacji**

2021-12-18

Koniec realizacji

2021-12-18

Opis

Rekomendacje, wytyczne w zakresie uruchamiania i prowadzenia ośrodka badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 10

Początek realizacji

2021-12-18

Koniec realizacji

2021-12-18

Opis

Monitorowanie niepożądanych działań leków w EU.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 11

Początek realizacji

2021-12-19

Koniec realizacji

2021-12-19

Opis

Instytucje nadzorujące przestrzeganie standardów w badaniach klinicznych. Inspekcje i audyty badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 12

Początek realizacji

2021-12-19

Koniec realizacji

2021-12-19

Opis

Instytucje nadzorujące przestrzeganie standardów w badaniach klinicznych. Inspekcje i audyty badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 13**Początek realizacji**

2022-01-15

Koniec realizacji

2022-01-15

Opis

Podstawy wiedzy menadżerskiej. Zarządzanie projektem badania klinicznego.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 14**Początek realizacji**

2022-01-15

Koniec realizacji

2022-01-15

Opis

Organizacja prowadząca badania kliniczne na zlecenie (CRO). Zadania w procesie planowania i prowadzenia niekommercyjnych badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 15**Początek realizacji**

2022-01-15

Koniec realizacji

2022-01-15

Opis

Umowa na badanie kliniczne. Tworzenie umowy trójstronnej.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 16**Początek realizacji**

2022-01-09

Koniec realizacji

2022-01-16

Opis

Feasibility – jak sponsor wybiera ośrodek do badania klinicznego. Bazy ośrodków. Jak stać się idealnym ośrodkiem dla sponsora?

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 17**Początek realizacji**

2022-01-16

Koniec realizacji

2022-01-16

Opis

Dokumentacja w badaniu klinicznym - zasady prowadzenia. Weryfikacja danych źródłowych. ALCOA. Good Documentation Practice.

Czy występuje płatność częściowa

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

TAK

Etap 18

Początek realizacji

2022-01-16

Koniec realizacji

2022-01-16

Opis

Odstępstwa od protokołu. CAPA. Raporty z wizyt monitorujących.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 19

Początek realizacji

2022-01-29

Koniec realizacji

2022-01-29

Opis

Koordinator badania w ośrodku – rola i zadania.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 20

Początek realizacji

2022-01-29

Koniec realizacji

2022-01-29

Opis

Praktyczne aspekty monitorowania badań klinicznych. Typy wizyt monitorujących w ośrodku.

Nadzór zdalny nad ośrodkiem.

Współpraca badacza, koordynatora badania z monitorem i sponsorem.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 21

Początek realizacji

2022-01-29

Koniec realizacji

2022-01-29

Opis

Uczestnik badania klinicznego. Dostęp pacjentów do informacji na temat badań klinicznych.

Motywacja pacjentów do udziału w badaniu.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 22

Początek realizacji

2022-01-30

Koniec realizacji

2022-01-30

Opis

Wprowadzenie do Pharmacovigilance. Cz. 2

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 23

Początek realizacji

2022-01-30

Koniec realizacji

2022-01-30

Opis

Bezpieczeństwo w badaniach klinicznych. Monitorowanie i raportowanie zdarzeń niepożądanych. Cz. 1

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 24

Początek realizacji

2022-01-30

Koniec realizacji

2022-01-30

Opis

Bezpieczeństwo w badaniach klinicznych. Monitorowanie i raportowanie zdarzeń niepożądanych. Cz. 2

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 25

Początek realizacji

2022-01-30

Koniec realizacji

2022-01-30

Opis

Bezpieczeństwo w badaniach klinicznych. Monitorowanie i raportowanie zdarzeń niepożądanych. Cz. 3

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 26**Początek realizacji**

2022-01-30

Koniec realizacji

2022-01-30

Opis

Odpowiedzialność sponsora za produkt leczniczy. Badania kliniczne IV fazy. Badania Real World Evidence (RWE). Cz. 1

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 27**Początek realizacji**

2022-03-27

Koniec realizacji

2022-03-27

Opis

Komercjalizacja badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 28**Początek realizacji**

2022-03-27

Koniec realizacji2022-03-27

Opis

Nadzór nad prowadzeniem badania klinicznego.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 29

Początek realizacji

2022-03-27

Koniec realizacji

2022-03-27

Opis

Rekrutacja uczestników do badań klinicznych.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 30

Początek realizacji

2022-04-09

Koniec realizacji

2022-04-09

Opis

Odpowiedzialność sponsora za produkt leczniczy. Badania kliniczne IV fazy. Badania Real World Evidence (RWE). Cz. 2

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 31**Początek realizacji**

2022-04-09

Koniec realizacji

2022-04-09

Opis

Raporty i sprawozdania z zakresu oceny bezpieczeństwa uczestników badania klinicznego oraz produktu leczniczego. Cz. 1

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 32**Początek realizacji**

2022-04-09

Koniec realizacji

2022-04-09

Opis

Raporty i sprawozdania z zakresu oceny bezpieczeństwa uczestników badania klinicznego oraz produktu leczniczego. Cz. 2

Czy występuje płatność częściowaTAK

Etap 33**Początek realizacji**

2022-05-14

Koniec realizacji

2022-05-14

Opis

Biostatystyka i data management.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 34

Początek realizacji

2022-05-14

Koniec realizacji

2022-05-14

Opis

Systemy elektroniczne zarządzania danymi w badaniach klinicznych.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 35

Początek realizacji

2022-05-14

Koniec realizacji

2022-05-14

Opis

Narzędzia informatyczne wspomagające zarządzanie i administrowanie badaniem klinicznym.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 36

Początek realizacji

2022-05-15

Koniec realizacji

2022-05-15

Opis

Badania kliniczne w onkologii**Czy występuje płatność częściowa**TAK

Etap 37**Początek realizacji**

2022-05-15

Koniec realizacji

2022-05-15

Opis

Analizy farmakoekonomiczne i ocena technologii medycznych (HTA). Cz. 2

Czy występuje płatność częściowaTAK

Warunki, jakie musi spełniać oferent**Typ**

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 1

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 2

Tytuł części 2

Część 2 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 2

1520,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 2

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 2 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);

b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;

c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 2

Czy kryterium cenowe?

TAK

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 3

Tytuł części 3

Część 3 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 3

1500,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 3

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 3 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
- d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
- e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytucznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do

weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 3

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 4

Tytuł części 4

Część 4 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 4

1125,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 4

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 4 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 4

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 5

Tytuł części 5

Część 5 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 5

1490,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 5

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 5 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent**Typ**

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
- d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
- e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na

danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 5

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 6

Tytuł części 6

Część 6 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 6

1741,61 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 6

Typ
Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 6 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent**Typ**

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające

przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć

dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie z zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 6

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%



Część: 7

Tytuł części 7

Część 7 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 7

892,50 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 7

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 7 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);

b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;

c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytucznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 8

Tytuł części 8

Część 8 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 8

1740,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 8

Typ
Usługa
Podkategoria
Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 8 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
- d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 8

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 9

Tytuł części 9

Część 9 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 9

1160,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 9

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 9 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytucznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 9

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 10

Tytuł części 10

Część 10 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 10

893,33 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 10

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 10 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytucznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia

(zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 10

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 11

Tytuł części 11

Część 11 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 11

1093,33 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 11

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 11 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 11

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 12

Tytuł części 12

Część 12 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 12

1640,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 12

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 12 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent**Typ**

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
- d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
- e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na

danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 12

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 13

Tytuł części 13

Część 13 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 13

1450,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 13

Typ
Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 13 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające

przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć

dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie z zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 13

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%



Część: 14

Tytuł części 14

Część 14 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 14

750,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 14

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 14 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera- „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytucznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 15

Tytuł części 15

Część 15 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 15

1140,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 15

Typ
Usługa
Podkategoria
Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 15 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
- d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 15

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 16

Tytuł części 16

Część 16 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 16

1500,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 16

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 16 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera- „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 16

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 17

Tytuł części 17

Część 17 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 17

370,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 17

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 17 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytucznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia

(zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 17

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 18

Tytuł części 18

Część 18 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 18

825,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 18

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 18 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 18

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 19

Tytuł części 19

Część 19 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 19

1740,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 19

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 19 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe
80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent**Typ**

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);

b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;

c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie z zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na

danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 19

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 20

Tytuł części 20

Część 20 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 20

855,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 20

Typ
Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 20 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego

przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć

dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie z zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 20

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 21

Tytuł części 21

Część 21 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 21

580,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 21

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 21 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);

b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;

c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiającego przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;

d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytucznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 22

Tytuł części 22

Część 22 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 22

680,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 22

Typ
Usługa
Podkategoria
Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 22 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
- b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
- c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
- d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;

e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.

2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 22

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Część: 23

Tytuł części 23

Część 23 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 23

785,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 23

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie” – Część 23 - Szczegółowy opis zamówienia zawiera- „Zapytanie ofertowe”

Kody CPV

80000000-4 Usługi edukacyjne i szkoleniowe

80400000-8 Usługi edukacji osób dorosłych oraz inne

Miejsca realizacji

cała Polska

Kraj

Polska

Warunki, jakie musi spełniać oferent

Typ

Osoby zdolne do wykonania zamówienia

Opis

Opis wymagania

1. Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że dysponuje min. 1 edukatorem, skierowanym do realizacji przedmiotu zamówienia, który:

- a) jest aktualnie (tj. na dzień wszczęcia postępowania, tj. 06.10.2021 r.) zaangażowany w prowadzenie badań klinicznych lub w działalność w pokrewnym obszarze (np. Komisja Bioetyczna, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.);
 - b) posiada wykształcenie wyższe oraz tytuł zawodowy min. magistra;
 - c) posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części i/lub posiada min. 1 rok doświadczenia praktycznego w działalności z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzanie jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium w zakresie danej części;
 - d) posiada min. 2 letnie doświadczenie w prowadzeniu zajęć dydaktycznych/edukacyjnych/szkoleniowych obejmujących tematykę dotyczącą badań klinicznych;
 - e) który, nie jest pracownikiem partnerów projektu, to jest Agencji Badań Medycznych w Warszawie i/lub Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) – zgodnie zapisami z rozdziału 3 pkt 1 lit. r ; rozdział 6 punkt 6.15 podpunkt 12 opisanych w „Wytocznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020”.
2. Zamawiający w celu potwierdzenia warunków określonych powyżej wymaga przedłożenia wraz z ofertą wypełnionego Wykazu osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia (zgodnie z załącznikiem nr 2 do Zapytania Ofertowego). Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji prawdziwości informacji podanych przez Wykonawcę w ww. Wykazie osób poprzez żądanie od Wykonawcy przedłożenia dokumentów dotyczących edukatora potwierdzających warunki udziału w postępowaniu, w szczególności: kopii dokumentów potwierdzających poziom i kierunek wykształcenia, kopii dokumentów potwierdzających staż pracy (np.: świadectwa pracy, zaświadczenia o zatrudnieniu), kopii dokumentów potwierdzających doświadczenie wymagane na danym stanowisku pracy (np.: świadectwa pracy; zakresy obowiązków; zaświadczenia o zatrudnieniu, wykonywaniu umowy cywilnoprawnej, kursach, stażach, praktykach, wolontariatach itp.).

Kryteria oceny do części 23

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

Kryterium „cena (C)” będzie rozpatrywane poprzez porównanie ceny brutto oferty badanej do ceny brutto najniższej ze wszystkich ważnych ofert. Oferta z najniższą ceną otrzymuje 40 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według wzoru:

Wartość punktowa ceny: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w prowadzeniu i zarządzaniu badaniami klinicznymi, umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 40 %

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia z obszaru pokrewnego (np. praca w Komisji Bioetycznej, zarządzaniu jakością w obszarze zdrowia itp.), umożliwiające przeprowadzenie danego wykładu/seminarium - 10%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Doświadczenie praktyczne 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie udziału w audytach, inspekcjach w obszarze badań klinicznych - 7%

Czy kryterium cenowe?

NIE

Opis

Kwalifikacje zawodowe 1 edukatora skierowanego do realizacji przedmiotu zamówienia, który posiada certyfikat GCP - 3%

Podsumowanie

Oś czasu związana z ogłoszeniem i ofertowaniem

-> **2021-10-06** - data opublikowania

-> **2021-10-14** - termin składania ofert

-> **2021-10** - planowany termin podpisania umowy

Oś czasu realizacji przedmiotów zamówienia

-> **2021-10-23** - Etap1 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-10-23 - Etap1 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2021-10-24** - Etap2 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-10-24 - Etap2 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2021-10-24 - Etap3 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-10-24 - Etap3 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2021-11-20** - Etap4 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-11-20 - Etap4 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2021-11-21** - Etap5 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-11-21 - Etap5 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2021-11-21 - Etap6 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-11-21 - Etap6 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2021-11-21 - Etap7 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-11-21 - Etap7 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2021-11-21 - Etap8 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-11-21 - Etap8 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2021-12-18** - Etap9 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-12-18 - Etap9 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2021-12-18 - Etap10 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-12-18 - Etap10 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2021-12-19** - Etap11 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-12-19 - Etap11 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2021-12-19 - Etap12 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2021-12-19 - Etap12 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-09** - Etap16 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

-> **2022-01-15** - Etap13 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-15 - Etap13 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-15 - Etap14 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-15 - Etap14 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-15 - Etap15 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-15 - Etap15 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-16** - Etap16 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-16 - Etap17 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-16 - Etap17 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-16 - Etap18 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-16 - Etap18 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-29** - Etap19 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-29 - Etap19 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-29 - Etap20 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-29 - Etap20 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-29 - Etap21 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-29 - Etap21 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-30** - Etap22 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-30 - Etap22 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-30 - Etap23 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-30 - Etap23 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-30 - Etap24 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-30 - Etap24 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-30 - Etap25 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-30 - Etap25 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-30 - Etap26 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-30 - Etap26 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-03-27** - Etap27 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-03-27 - Etap27 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-03-27 - Etap28 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-03-27 - Etap28 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-03-27 - Etap29 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-03-27 - Etap29 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-04-09** - Etap30 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-04-09 - Etap30 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-04-09 - Etap31 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-04-09 - Etap31 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-04-09 - Etap32 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-04-09 - Etap32 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-05-14** - Etap33 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-05-14 - Etap33 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-05-14 - Etap34 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-05-14 - Etap34 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-05-14 - Etap35 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-05-14 - Etap35 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-05-15** - Etap36 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-05-15 - Etap36 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i...

2022-05-15 - Etap37 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-05-15 - Etap37 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa