

Ogłoszenie

Numer

2021-5886-77852

Id

77852

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 -edycja 2 i 3: „Niekommercyjne 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

Załączniki

Dodane do ogłoszenia w obowiązującej wersji z dn. 2021-11-05

1. Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych wersja nieedytowalna
2. Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych wersja edytowalna

Czy dopuszczalna oferta częściowa?

TAK

Data opublikowania ogłoszenia

2021-11-05

Data ostatniej zmiany

2021-11-05

Termin składania ofert

2021-11-14

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 4 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 1

600,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 1

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie"- część 4

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

2021-11-20

Koniec realizacji

2021-11-21

Opis

Badania kliniczne wyrobów medycznych – zasady, dokumentacja. (3 edycja)

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 2

Początek realizacji

2022-01-09

Koniec realizacji

2022-01-09

Opis

Badania kliniczne wyrobów medycznych – zasady, dokumentacja (2 edycja)

Czy występuje płatność częściowa

TAK

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. 05.11.2021 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 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 -edycja 2 i 3: „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie,...

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 1 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 2

1740,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 2

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie"- część 1

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

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 2**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 3**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 częściowa

TAK

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. 05.11.2021 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 2

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?

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych -edycja 2 i 3: „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie,...

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 2 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 3

855,00 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 2

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

2022-05-14

Koniec realizacji

2022-05-14

Opis

Biostatystyka i data management.

Czy występuje płatność częściowa

TAK

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. 05.11.2021 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 3

Czy kryterium cenowe?

TAK

Opis

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych -edycja 2 i 3: „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie,...

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: 4

Tytuł części 4

Część 3 - szczegółowy opis zamówienia w Zapytaniu Ofertowym

Budżet części 4

4200,00 PLN

Czy dopuszczalne oferty wariantowe

NIE

Przedmioty zamówienia do części 4

Typ

Usługa

Podkategoria

Usługi szkoleniowe

Opis

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie”- część 3

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

2022-01-08

Koniec realizacji

2022-01-15

Opis

Modele badań w medycynie. Badania kliniczne – fazy i schematy badań klinicznych

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 2

Początek realizacji

2022-01-09

Koniec realizacji

2022-01-16

Opis

Dokumentacja badania klinicznego

Czy występuje płatność częściowa

TAK

Etap 3**Początek realizacji**

2022-01-22

Koniec realizacji

2022-01-29

Opis

Badacz, współbadacze – zadania i odpowiedzialności w badaniu klinicznym

Czy występuje płatność częściowa

TAK

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. 05.11.2021 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 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: $C = (C_n : C_b) \times 40 \text{ pkt}$

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

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych -edycja 2 i 3: „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie,...

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

-> 2021-11-05 - data opublikowania

⋮

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych -edycja 2 i 3: „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie,...

-> **2021-11-14** - termin składania ofert

-> **????-??-??** - planowany termin podpisania umowy

Oś czasu realizacji przedmiotów zamówienia

-> **2021-11-20** - Etap1 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

-> **2021-11-21** - Etap1 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-08** - Etap1 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

-> **2022-01-09** - Etap2 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-09 - Etap2 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-09 - Etap2 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

-> **2022-01-15** - Etap1 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-16** - Etap2 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-22** - Etap3 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

-> **2022-01-29** - Etap3 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

-> **2022-01-30** - Etap3 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-30 - Etap3 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-30 - Etap2 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-30 - Etap2 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

2022-01-30 - Etap1 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-01-30 - Etap1 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...

Wygenerowano za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.

Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych -edycja 2 i 3; „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie,...

-> **2022-05-14** - Etap1 (koniec): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re... / występuje płatność częściowa

2022-05-14 - Etap1 (początek): Usługa / Usługi szkoleniowe / Przeprowadzenie zajęć na studiach podyplomowych „Niekommercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, re...