**Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego 01/20****20**

#### ..................................., dnia .......................... roku

 *(miejscowość) (data)*

**WYKONAWCA:**

……………………………………….

*(Nazwa Wykonawcy / siedziba/ adres / NIP)*

**ZAMAWIAJĄCY:**

WPD Pharmaceuticals sp. z o. o.

ul. Żwirki i Wigury 101,

02-089 Warszawa

#### **OŚWIADCZENIE POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIANIE WARUNKÓW**

#### **WSKAZANYCH W PUNKCIE VI ZAPYTANIA OFERTOWEGO**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia na realizację usługi badawczej obejmującej rozwój procesowy i analityczny oraz wytworzenie non-GMP i GMP badanej substancji leczniczej na potrzeby wytwarzania przyszłego produktu biofarmaceutycznego niezbędnej do realizacji projektu POIR.01.01.01-00-0912/17-00 (Zapytanie ofertowe nr 01/2020), w imieniu Wnioskodawcy oświadczam, że:

Firma …………………………………………………………………………….… (nazwa),
z siedzibą w …………………………………………………………………. (adres siedziby), spełnia poniższe warunki:

1. Oświadczam, że posiadamy odpowiednią wiedzę i doświadczenie oraz potencjał techniczny
w zakresie przedmiotu zamówienia, a także osoby zdolne do jego realizacji, tj:
2. posiadamy co najmniej 2-letnie udokumentowane doświadczenie w świadczeniu usług polegających na opracowywaniu, przechowywaniu i analizowaniu mikrobiologicznych banków szczepów wykorzystywanych do ekspresji białek lub innych produktów biologicznych produkowanych z użyciem mikrobiologicznych systemów ekspresyjnych;
3. w zakresie potencjału kadrowego dyspononujemy i zaangażujemy do realizacji zamówienia osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie, w tym co najmniej (2) dwie osoby z wykształceniem kierunkowym (farmacja, chemia, biotechnologia lub kierunki pokrewne tj. medycyna, nauki biologiczne), posiadające doświadczenie w zakresie produkcji białek rekombinowanych z wykorzystaniem mikrobiologicznych systemów ekspresyjnych w standardzie GMP oraz optymalizacji procesu i prowadzenia charakterystyki systemów ekspresyjnych oraz rozwoju i walidacji metod analitycznych;
4. w zakresie potencjału technicznego dysponujemy odpowiednim zapleczem technicznym i optymalnym wyposażeniem dedykowanym do wytwarzania, przechowywania i testowania mikrobiologicznych systemów ekspresyjnych, a także do produkcji, przechowywania i analizy białek rekombinowanych uzyskanych w mikrobiologicznych systemach ekspresyjnych w standardzie GMP oraz posiadamy certyfikat GMP dla wskazanych wyżej produktów jako API lub posiadamy inne wymagane prawem dokumenty dotyczące produkcji, przechowywania i testowania mikrobiologicznych banków komórek oraz białkowych produktów jako API, takie jak aktualne zezwolenia na wytwarzanie wydane przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny lub inny urząd, odpowiedni dla kraju siedziby Dostawcy, uznawane na terenie Unii Europejskiej;
5. Oświadczam, że znajdujemy się w sytuacji finansowej i ekonomicznej, która pozwoli na realizację zamówienia z należytą starannością.
6. Oświadczam, iż zawarte w ofercie dane są zgodne ze stanem faktycznym i prawnym (art. 233 Kk).

**CV osób, które zostaną zaangażowane do realizacji przedmiotu zamówienia przesyłamy wraz z ofertą w formie Załącznika.**

Miejscowość ………………, dnia ………. ……..............................................

 *(podpis osoby/(-ób) uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)*