

Warszawa, dnia 13 maja 2025 r.

**ZAPYTANIE OFERTOWE NR 11/2025**

**na**

**usługi związane z rekrutacją 50 pacjentów do badania naukowego oraz realizacją specjalistycznych usług medycznych przez dwa ośrodki kliniczne (dwóch wykonawców) w ramach projektu badawczego ABM „"BRAKE-TRD" - Biomarker Research for Assessing Ketamine Efficacy in Treatment-Resistant Depression”  
dla Instytutu Biologii Doświadczalnej im. M. Nenckiego PAN**

**Zamawiający:** Instytut Biologii Doświadczalnej im. M. Nenckiego PAN,

z siedzibą przy ul. Pasteura 3, Warszawa (02-093), NIP:525-000-92-69, REGON 000325825

Osoba do kontaktów w sprawie zamówienia: Monika Bijata

e-mail: m.bijata@nencki.edu.pl

Termin zgłaszania ofert: **nie później niż do dnia 23.05.2025 r., do godz. 12:00**

**I. Opis przedmiotu zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia są: usługi realizowane przez dwa ośrodki kliniczne (dwóch wykonawców), z których każdy zrekrutuje 50 pacjentów do badania naukowego oraz przeprowadzi specjalistyczne usługi medyczne w ramach projektu badawczego ABM „"BRAKE-TRD" - Biomarker Research for Assessing Ketamine Efficacy in Treatment-Resistant Depression”.

Zamówienie obejmuje wszystkie etapy związane z włączeniem pacjentów do badania, przeprowadzeniem niezbędnych pomiarów i ocen klinicznych, przeprowadzeniem terapii esketaminą zgodnie z programem terapeutycznym oraz przygotowaniem materiałów biologicznych do transportu zgodnie z procedurami badawczymi.

**Zakres i wymagania dotyczące realizacji przedmiotu zamówienia:**

1. Rekrutacja pacjentów do badania:

* Wyjaśnienie zasad udziału w projekcie naukowym.
* Uzyskanie świadomej zgody pacjenta na udział w badaniu (jak również o ile pacjent wyrazi zgodę uzyskanie świadomej zgody pacjenta na udział w badaniu, zgodnie z wzorem ustanowionym przez Agencję Badań Medycznych, stanowiącym Załącznik nr 4 do Umowy).
* Odpowiedzi na pytania i wątpliwości pacjentów związane z udziałem w badaniu.
* Procedury wykonywane na etapie kwalifikacji pacjenta do badania, w tym ocena zgodnie z ICD-10 (F33.1 lub F33.2) (Ocena nasilenia depresji według skali MADRS, wywiady medyczne dotyczące historii chorób psychicznych i somatycznych, badanie psychiatryczne wykluczające zaburzenia osobowości, chorobę afektywną dwubiegunową, uzależnienia od alkoholu, leków nasennych, uspokajających, przeciwbólowych lub narkotyków; pomiar obwodu talii, masy ciała i wzrostu; określenie aktywności aminotransferaz (ASPAT, ALAT), poziomu TSH we krwi; Pomiar ciśnienia tętniczego; Test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym w celu wykluczenia ciąży) oraz pozyskanie danych do Ankiety, zgodnie z wzorem ustanowionym przez Agencję Badań Medycznych, stanowiącym Załącznik nr 5 do Umowy.

1. Terapia esketaminą:

* Podanie esketaminy zgodnie z programem terapeutycznym B.147 przy jednoczesnym kontynuowaniu standardowej terapii przeciwdepresyjnej z zastosowaniem SSRI lub SNRI.

1. Ocena skuteczności, bezpieczeństwa oraz występowania działań niepożądanych podczas terapii esketaminą zgodnie z protokołem badania, m.in.:

* Pomiar ciśnienia krwi przed podaniem leku oraz około 40 minut po dawce, a następnie według wskazań klinicznych.
* Ocenę nasilenia objawów depresji za pomocą skali MADRS.
* Ocenę stanów dysocjacyjnych przy użyciu skali CADSS (8x, na każdej wizycie w ciągu pierwszych 28 dni terapii).
* Monitorowanie zachowań lub stanów związanych z nadużywaniem lub niewłaściwym stosowaniem leku.
* Rejestrację dnia cyklu miesiączkowego u kobiet przed menopauzą.

1. Pobranie próbek biologicznych oraz ich przygotowanie do transportu:

* Pobranie krwi pełnej w celu uzyskania osocza: przed pierwszą dawką esketaminy oraz po 7 dniach, przed podaniem trzeciej dawki esketaminy zgodnie z narzuconymi przez Zamawiającego standardowymi procedurami operacyjnymi (SOP)
* Pobranie krwi pełnej w celu biobankowania, a następnie genotypowania zgodnie z wymogami ABM: przed podaniem trzeciej dawki esketaminy zgodnie z narzuconymi przez biobank standardowymi procedurami operacyjnymi (SOP)
* Zabezpieczenie materiału w odpowiednich warunkach do czasu transportu
* Przygotowanie materiału do transportu, który zostanie zrealizowany przez firmę zewnętrzną

1. Pokrycie kosztów materiałów niezbędnych do realizacji procedur klinicznych:

* Zakup materiałów takich jak probówki, igły, środki dezynfekujące, rękawiczki jednorazowe, jednorazowe próbówki plastikowe o małej pojemności i końcówki do pipet.

Wymagany okres realizacji zamówienia:

Ukończenie rekrutacji wszystkich pacjentów do 31.05.2029 r.

Rozliczenie:

Płatność za realizację usługi będzie dokonywana w transzach, każdorazowo po zakończeniu rekrutacji grupy 5 pacjentów. W przypadku opóźnień w realizacji umowy, kary umowne będą naliczane proporcjonalnie do liczby pacjentów, których nie udało się zrekrutować w ustalonym terminie, a nie od całkowitej wartości umowy.

W ramach niniejszego zapytania ofertowego zostaną wybrane dwa ośrodki kliniczne, które uzyskają najwyższą liczbę punktów w kryteriach oceny ofert.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wyboru jednego lub żadnego z wykonawców, jeśli złożone oferty nie będą spełniały oczekiwań lub przekroczą założony budżet.

**II. Warunki udziału w postępowaniu**

Oferty w postępowaniu mogą składać Wykonawcy, którzy spełnią następujące warunki udziału w postępowaniu:

Ze względu na specyfikę usługi oraz wymagania projektu usługa musi być wykonywana w ośrodku psychiatrycznym,   
z doświadczeniem w terapii depresji lekoopornej z użyciem esketaminy w ramach programu lekowego B.147 (udokumentowane leczeniem w ośrodku przynajmniej 5. pacjentów z tym rozpoznaniem w okresie ostatniego roku).

W celu potwierdzenia spełnienia ww. warunku wykonawca będzie zobowiązany wpisać w formularzu oferty nazwę i adres ośrodka w którym będzie realizowana usługa wraz z oświadczeniem *„Oświadczam, że usługa w ramach niniejsza zamówienia będzie wykonywana w ośrodku psychiatrycznym, z doświadczeniem w terapii depresji lekoopornej z użyciem esketaminy w ramach programu lekowego B.147 -udokumentowane leczeniem w ośrodku przynajmniej 5. pacjentów z tym rozpoznaniem w okresie ostatniego roku. W przypadku wątpliwości szczegółowe informacje i dokumenty potwierdzające ww. oświadczenie zamawiający może potwierdzić pod adresem e-mail :…………………………………………………..”*

**Dodatkowe wymagania:**

Ośrodek kliniczny w którym będzie wykonywana usługa będzie zobowiązany do:

* Pseudonimizacji danych pacjentów, których próbki zostały pobrane w trakcie badania a następnie przekazanie spseudonimizowanych danych Zamawiającemu;
* Przechowywania, zabezpieczenie i udostępniania uprawnionym osobom lub organom dokumentacji związanej   
  z wykonanymi badaniami oraz niezwłocznego informowania Zamawiającego o wycofaniu świadomej zgody   
  w okresie realizacji projektu i przez kolejne trzy lata po jego zakończeniu tj. do dnia 1.12.2033 r.

W celu potwierdzenia ww. wymagania wykonawca złoży w formularzu oferty oświadczenie:

*„Ośrodek kliniczny w którym będzie wykonywana usługa będzie:*

* *dokonywał pseudonimizacji danych pacjentów, których próbki zostały pobrane w trakcie badania a następnie przekazywał spseudonimizowane dane Zamawiającemu;*
* *przechowywał, zabezpieczał i udostępniał uprawnionym osobom lub organom dokumentacji związanej   
  z wykonanymi badaniami oraz będzie niezwłocznie informować Zamawiającego o wycofaniu świadomej zgody   
  w okresie realizacji projektu i przez kolejne trzy lata po jego zakończeniu tj. do dnia 1.12.2033 r.*

*W ramach niniejszego zamówienia wykonawca nie będzie przekazywała Zamawiającym żadnych danych osobowych pacjentów. W związku z powyższym w ramach realizacji zamówienie nie będzie dochodziło do przetwarzania danych osobowych pacjentów”.*

**III Kryteria oceny ofert**

W przypadku spełnienia warunków opisanych (w pkt. I) oraz spełnienia warunków udziału w postępowaniu (w pkt. II), Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami przy ocenie ofert:

* **Cena – 90%**

Na Cenę całkowitą brutto składa się wynagrodzenie stanowiące sumę wszystkich kosztów za wykonanie procedur w badaniu dla 1 pacjenta. Cena całkowita brutto jest ceną ostateczną obejmującą wszystkie koszty i składniki cenotwórcze związane z realizacją przedmiotu zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest uwzględnić w cenie oferty wszystkie koszty niezbędne do prawidłowego, pełnego i terminowego wykonania przedmiotu zamówienia, wynikające z warunków i obowiązków określonych w Zapytaniu ofertowym, jak i własnej wiedzy i doświadczenia. Wartość punktowa w niniejszym kryterium obliczana będzie w sposób następujący:

**[Ilość punktów = (cena najtańszej ze złożonych ofert)/(cena badanej oferty) × 90]**

* **Lokalizacja ośrodka w bliskiej odległości od Instytutu Nenckiego (odległość ośrodka klinicznego od Instytutu Nenckiego [ul. Pasteura 3, Warszawa]) – 10%**

W zakresie tego kryterium oceniane będzie zaoferowanie najkrótszej odległości spośród odległości wskazanych poniżej. Punktowanie nastąpi wg poniższych zasad: Do oceny ofert przyjmuje się odległości wg Google Maps samochodem:

* Lokalizacja ośrodka klinicznego w odległości powyżej 150 km - oferta otrzymuje 0 pkt;
* Lokalizacja ośrodka klinicznego w odległości powyżej 20 km i nie więcej niż 150 km - oferta otrzymuje 5 pkt;
* Lokalizacja ośrodka klinicznego w odległości nie więcej niż 20 km - oferta otrzymuje 10 pkt.

W przypadku niewskazania oferowanej długości Zamawiający dokona samodzielnie zaznaczenia odległości na podstawie adresu ośrodka klinicznego wskazanego w ofercie. W przypadku wskazania w Ofercie innej długości niż wyliczona przez Zamawiającego (podczas czynności badania oferty), Zamawiający dokona zmiany długości, na wyliczoną przez siebie zgodnie z ustaleniami.

**IV Opis Przygotowania Oferty i jej Ocena:**

1. Oferta powinna zostać przygotowana na wzorze nr 1 załączonym do Zapytania.
2. Oferta powinna zawierać Informację o łącznej wartości netto i brutto zamówienia.
3. Ceną oferty jest cena za całość wykonanego zamówienia.
4. Podana w ofercie cena musi uwzględniać wszystkie wymagania Zamawiającego określone w zapytaniu ofertowym oraz obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytego oraz zgodnego z umową   
   i obowiązującymi przepisami wykonania przedmiotu zamówienia a także ewentualne upusty i rabaty zastosowane przez Wykonawcę.
5. Cena w ofercie Wykonawcy musi być wyrażona w złotych polskich (PLN).
6. Cenę w ofercie należy określać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
7. Wykonawca ma obowiązek podać w Formularzu - Szablon oferta cenę za wykonanie zamówienia bez podatku VAT oraz cenę z naliczonym, zgodnie z obowiązującymi polskimi przepisami podatkowymi podatkiem VAT.
8. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadzi do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie   
   z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.
9. W przypadku Wykonawców zagranicznych nie objętych wewnątrzwspólnotową wymianą towarów Zamawiający dla porównania ofert doliczy również cło (jeśli w tym zamówieniu będzie występować cło jako dodatkowy koszt ponoszony przez Zamawiającego)
10. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń w walutach obcych.
11. Oferty należy przesyłać elektronicznie w postaci:

* zeskanowanej oferty oryginalnej podpisanej przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy lub
* oferty podpisanej podpisem zaufanym przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy lub
* oferty podpisanej podpisem kwalifikowanym przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy

Oferty w ww. formie należy przesyłać pocztą elektroniczną na adres: [m.bijata@nencki.edu.pl](mailto:a.gorlewicz@nencki.edu.pl).

1. Prosimy oznaczyć ofertę w tytule wiadomości: **Oferta na usługę związaną z rekrutacją 50 pacjentów do badania naukowego oraz realizacją specjalistycznych usług medycznych przez dwa ośrodki kliniczne.**
2. Ocenie poddane zostaną tylko te oferty, które zawierają wszystkie elementy wymienione powyżej.
3. Oferty, które nie spełniają wymagań określonych w niniejszym zapytaniu ofertowym zostaną odrzucone (Zamawiający poinformuje Wykonawcę o odrzuceniu jego oferty poprzez przesłanie informacji e-mail na adres Wykonawcy wskazany w ofercie).
4. W przypadku wystąpienia w ofertach oczywistych omyłek rachunkowych, pisarskich lub innych oczywistych omyłek zamawiający poprawi te omyłki na zasadach określonych w ustawie PZP (poprzez przesłanie stosownej informacji   
   e-mail na adres Wykonawcy wskazany w ofercie).
5. W przypadku wystąpienia niezgodności w złożonych ofertach lub zagadnień wymagających wyjaśnienia   
   (w szczególności podejrzenia wystąpienia rażąco niskiej ceny), Zamawiający zwróci się do Wykonawcy   
   o przekazanie stosownych wyjaśnień i uzupełnień (poprzez przesłanie stosownej informacji e-mail na adres Wykonawcy wskazany w ofercie) – wyznaczając termin na udzielenie odpowiedzi – 2 dni robocze od daty wysłania wezwania.
6. W przypadku braku udzielenia odpowiedzi na wezwanie o którym mowa powyżej lub, gdy wyjaśnienia przekazane przez Wykonawcę nie będą kompletne i wyczerpujące, Zamawiający odrzuci ofertę (Zamawiający poinformuje Wykonawcę o odrzuceniu jego oferty poprzez przesłanie informacji e-mail na adres Wykonawcy wskazany   
   w ofercie).
7. Ocenie będą podlegać tylko oferty nie podlegające odrzuceniu.

**V Dodatkowe informacje:**

1. W celu realizacji zamówienia z wybranym Wykonawcą zostanie podpisana umowa.
2. Termin ukończenia rekrutacji wszystkich pacjentów do 31.05.2029 r.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość negocjacji warunków umowy z najlepszymi Wykonawcami.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nie wybierania żadnego z Wykonawców.
5. Wybór Wykonawcy zostanie ogłoszony na stronie www. Zamawiającego niezwłocznie po zakończeniu procedury.
6. Na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy  z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2021 r., poz. 835)   z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się:
7. wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
8. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
9. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy"

Pasteura 3, 02-093 Warszawa, [http://www.nencki.edu.pl\_](about:blank)