**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE SPEŁNIENIA WYMAGAŃ DLA OFERENTA**

**RFP - 025332\_C /WYBÓR Głównego badacza   
CELEM PRZEPROWADZENIA BADANIA KLINICZNEGO FAZY 1a/1b**

|  |  |
| --- | --- |
| **WYMAGANIA** | **POTWIERDZENIE WYMAGANIA** |
| Przeprowadzenie ofertowanego badania zgodnie z wytycznymi Dobrej Praktyki Badań Klinicznych Międzynarodowej Konferencji ds. Harmonizacji (International Conference on Harmonization of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use), deklaracją Helsińską. | Wybierz element. |
| Przeprowadzenie ofertowanego badania z odpowiednią jakością. Oferent oświadcza, że dane uzyskiwane w trakcie badania będą podlegały kontroli wewnętrznej. | Wybierz element. |
| Posiadanie możliwości zrekrutowania pacjentów, którzy wyczerpali dostępne możliwości terapii onkologicznych, wyrażających świadomą zgodę na udział w badaniu z innowacyjną cząsteczką biotechnologiczną podawaną dożylnie, spełniających kryteria włączenia i wyłączenia opisanych w synopsisie. | Wybierz element. |
| Posiadanie co najmniej 3-letniego doświadczenia w prowadzeniu badań klinicznych onkologicznych, w tym badań wczesnych faz. | Wybierz element. |
| Potwierdzenie oferenta, że wyraża zgodę na przetwarzanie danych osobowych zgodnie z treścią klauzuli zawartej w pkt. III Zapytania ofertowego. | Wybierz element. |
|  |

**………………………………**

***Data i podpis Oferenta***