

Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej

Warszawa, 07.03.2023

LIST INTENCYJNY

w sprawie współwykonania wizyty studyjnej w ramach Projektu

„Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w zakładach podstawowej opieki zdrowotnej”.

w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020 Oś priorytetowa V Wsparcie obszaru zdrowia Działanie 5.2 Działania pro jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do przystępnych cenowo, trwałych i wysokiej jakości świadczeń zdrowotnych.

zawarta w dniu podpisania przez ostatnią ze Stron pomiędzy:

Agencja Badań Medycznych z siedzibą w Warszawie przy ul. Stanisława Moniuszko 1 A, 00-014 Warszawa, REGON: 382836515, NIP: 525 278 39 49, działająca na podstawie ustawy z dnia 21 lutego 2019 r. o Agencji Badań Medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 451), zwana dalej: Agencja”,

reprezentowane przez:

dr n. med. Radosław Sierpiński, Prezes Agencji Badań Medycznych,

i

Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS, z siedzibą w Mediolanie, Włochy, Via Mario Negri 2, numer identyfikacji podatkowej VAT IT03254210150. zwana dalej „IRFMN”

reprezentowany przez: Giuseppe Remuzzi, Dyrektor

zwane dalej łącznie „Stronami”, a osobno „Stroną”.

Mając na uwadze :

Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej

- Agencja Badań Medycznych realizuje Projekt, którego głównym celem jest podniesienie kompetencji członków zespołów badawczych, a związana z jego realizacją wizyta studyjna jest dla uczestników okazją do zdobycia wiedzy, którą można wykorzystać w codziennej praktyce w badaniach klinicznych na ich ośrodki badawcze;

- IRFMN jako krajowy i międzynarodowy lider w rozwoju i prowadzeniu badań klinicznych dysponuje wyszkoloną kadrą i realizuje bardzo złożone projekty. Współpraca z wybitnymi specjalistami, dostęp do najnowocześniejszych technologii i stosowanie określonych standardów zapewniających bezpieczeństwo uczestnika badań, efektywność pracy i wysoką jakość pozyskiwanych danych potwierdzają charakter jednostki jako lidera na mapie krajowych międzynarodowych ośrodków badań klinicznych;

- Realizacja wizyty studyjnej w renomowanej jednostce daje uczestnikom niepowtarzalną okazję poznania mechanizmów planowania, organizacji i prowadzenia badań klinicznych na najwyższym światowym poziomie. Bezpośredni kontakt ze specjalistami współpracującymi z IRFMN umożliwi zdobycie profesjonalnej, aktualnej wiedzy i zapoznanie się z praktycznymi aspektami pracy, a w konsekwencji przyczyni się do podniesienia krajowych standardów prowadzenia badań klinicznych;

- Agencja zamierza wyłonić w drodze przetargu, zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych, wykonawcę (dalej „Wykonawca”) na 3-dniową wizytę studyjną dla grupy 15 - 17 osób w terminie od 13 do 15 czerwca 2023 r., których program będzie obejmował wizyty uczestników w terenie, a Wykonawca będzie zobowiązany je uwzględnić zaleceń IRFMN w ramach organizowanej przez nią wizyty studyjnej. Wykonawca będzie odpowiedzialny za organizację wizyty od strony logistycznej, tj. zapewnienie transportu, zakwaterowania i wyżywienia.

Strony deklarują chęć współpracy przy realizacji wizyty studyjnej w ramach Projektu oraz uzgadniają ramy współpracy określone poniżej.

Artykuł 1

W związku z planowaną realizacją wizyty studyjnej w IRFMN:

1. Agencja zobowiązuje się do uwzględnienia w umowie z Wykonawcą wizyty studyjnej ustaleń niniejszego Listu intencyjnego określającego podstawowe warunki organizacji wizyty w IRFMN i zobowiązać Wykonawcę do ich stosowania.
2. W postępowaniu przetargowym Agencja wyłoni Wykonawcę, który podpisze umowę z IRFMN.
3. Strony ustalają, że koszt wizyt wyniesie 5.000,00 euro + podatek. W ofercie złożonej przez Wykonawcę należy uwzględnić koszt 5.000,00 euro + podatek VAT.
4. Agencja zobowiązuje się do współpracy z IRFMN i będzie odpowiedzialna za:

Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej

- a. wybór Wykonawcy w postępowaniu przetargowym.
 - b. rekrutacja uczestników.
 - c. finansowanie wizyty studyjnej.
 - d. uwzględnienie w postępowaniu przetargowym wszystkich wymagań dotyczących organizacji wizyty studyjnej otrzymanych od IRFMN
5. IRFMN zobowiązuje się do współpracy z wybranym przez Agencję Wykonawcą. W ramach współpracy IRFMN:
- a. IRFMN umożliwi uczestnikom, członkom Agencji, tłumaczowi i opiekunowi wizyty studyjnej dostęp do IRFMN na wizytę studyjną.
 - b. IRFMN zorganizuje i przeprowadzi wizyty na miejscu w IRFMN w następujących lub innych obszarach tematycznych:
 - i. ogólna organizacja pracy IRFMN;
 - ii. praktyczne aspekty systemu zarządzania badaniami klinicznymi w IRFMN;
 - iii. wymiana doświadczeń związanych z prowadzeniem studiów, inspekcji i audytów projektów badawczych;
 - c. IRFMN weźmie udział w ustaleniu harmonogramu i przebiegu wizyty studyjnej na etapie przygotowania oferty.
6. Po wybraniu Wykonawcy, Agencja, IRFMN i Kontrahent ostatecznie potwierdzą harmonogram wizyty.

Artykuł 2

1. Agencja oświadcza, że powoła osobę do koordynowania współpracy trójstronnej pomiędzy IRFMN, Kontrahentem i Agencją.

Dane kontaktowe osoby wyznaczonej przez Agencję do koordynowania współpracy trójstronnej pomiędzy IRFMN, Kontrahentem i Agencją:

- a. Łukasz Pronicki (+48 889-449-820; lukasz.pronicki@abm.gov.pl)

Dane kontaktowe osoby wyznaczonej przez IRFMN do koordynowania współpracy trójstronnej pomiędzy Agencją, Zleceniobiorcą i Agencją:

- a. Eliana Rulli (numer telefonu +39 0239014645; eliana.rulli@marionegri.it)

Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej

2. Każda ze Stron przyjmuje do wiadomości, że druga Strona będzie przetwarzać dane osobowe swoich pracowników, w zakresie niezbędnym do realizacji Listu intencyjnego. Wszelkie przetwarzanie danych osobowych w toku wykonywania Listu intencyjnego odbywać się będzie zgodnie z obowiązujących przepisów prawa w tym zakresie, w szczególności z zachowaniem wszystkich wymogów określonych w RODO.
3. W odniesieniu do wszystkich danych osobowych członków personelu Agencji udostępnionych IRFNM, IRFNM wykona w imieniu Agencji obowiązek, o którym mowa w ust. 14 RODO wobec wszystkich osób, których dane dotyczą, odpowiednio. Klauzula informacyjna jest dostępna pod [adresem https://abm.gov.pl/privacy-policy](https://abm.gov.pl/privacy-policy).

.....
Agencja Badań Medycznych

.....
Istituto di Ricerche
Farmacologiche Mario Negri
IRCCS