…………………………………….

miejscowość, data

**ZAMAWIAJĄCY:**

Innovations for Heart and Vessels Sp. z o.o.

ul. Ligocka 103, 40-568 Katowice

NIP: 9542733146,

KRS: 0000399063

**Oferent:**

Nazwa Wykonawcy: …………………………………………………………

Adres: ulica ………………………………………………………………………

kod………………… miejscowość……………………………………………

tel.: …………….

e-mail: ……………………………………...

Przystępując do udziału w Postępowaniu ofertowym na zatrudnienie na umowę zlecenie pracownika na stanowisku Pracownik B+R**[[1]](#footnote-1)**:

□ TECHNOLOG PRODUKCJI

□ SPECJALISTA DS. PRODUKCJI WYROBÓW MEDYCZNYCH

w ramach projektu, na którego realizację Zamawiający uzyskał dofinansowanie w ramach programu

Fundusze Europejskie dla Nowoczesnej Gospodarki, Priorytet 1. Wsparcie dla przedsiębiorców, Działanie

1.1 Ścieżka Smart (dalej: Projekt) na podstawie zapytania ofertowego nr.

oświadczam, iż

**spełniam warunki udziału w postępowaniu wymienione w zapytaniu ofertowym, a mianowicie**:

CZĘŚĆ 1 PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA: ZATRUDNIENIE W OPARCIU O UMOWĘ ZLECENIA PRACOWNIKA B+R NA STANOWISKU TECHNOLOG PRODUKCJI

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Posiadam wiedzę i doświadczenie badawcze w zakresie: | TAK | NIE |
|  | Co najmniej 10 lat doświadczenia w opracowywaniu konstrukcji i technologii produktów medycznych, w szczególności wyrobów klasy III zgodnie z MDR, w tym implantów naczyń wieńcowych. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w technologii wycinania i spawania laserowego. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w opracowywaniu dokumentacji konstrukcyjnej, technologicznej. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w opracowywaniu dokumentacji konstrukcyjnej, technologicznej, procedur systemu zarządzania jakością zgodnym z ISO 13485 | □ | □ |
|  | Doświadczenie w opracowywaniu procedur kontroli jakości, instrukcji testowania wyrobów medycznych, nadzorze nad wykonywaniem testów i opracowywaniem raportów. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w kierowaniu zespołem inżynierów realizujących projekty medyczne | □ | □ |
|  | Doświadczenie we współpracy z podwykonawcami realizującymi specjalistyczne prace konstrukcyjne, produkcyjne i badawcze. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w realizacji projektów badawczo-wdrożeniowych w ramach konsorcjów naukowo-przemysłowych, również międzynarodowych. | □ | □ |

Mam udokumentowany udział w projektach naukowo-badawczych:

.................................................................................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................................................................................

CZĘŚĆ 2 PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA: ZATRUDNIENIE W OPARCIU O UMOWĘ ZLECENIA PRACOWNIKA B+R NA STANOWISKU SPECJALISTA DS. PRODUKCJI WYROBÓW MEDYCZNYCH

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Posiadam wiedzę i doświadczenie badawcze w zakresie: | TAK | NIE |
|  | Co najmniej 10 lat doświadczenia przy opracowywaniu konstrukcji i technologii produktów medycznych, w szczególności wyrobów klasy III zgodnie z MDR. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w opracowywaniu wewnątrznaczyniowych urządzeń medycznych mi.n. prowadniki, katetery balonowe, systemy dostarczające stenty (rozprężane balonem, samorozprężalne). | □ | □ |
|  | Doświadczenie w technologii wycinania i spawania laserowego. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w opracowywaniu dokumentacji konstrukcyjnej, technologicznej, procedur systemu zarządzania jakością zgodnym z ISO 13485. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w opracowywaniu procedur kontroli jakości, instrukcji testowania wyrobów medycznych, nadzorze nad wykonywaniem testów i opracowywaniem raportów. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w kierowaniu zespołem inżynierów realizujących projekty medyczne | □ | □ |
|  | Doświadczenie we współpracy z podwykonawcami realizującymi specjalistyczne prace konstrukcyjne, produkcyjne i badawcze. | □ | □ |
|  | Doświadczenie w realizacji projektów badawczo-wdrożeniowych w ramach konsorcjów naukowo-przemysłowych. Doświadczenie we współpracy z jednostkami notyfikowanymi w zakresie certyfikacji wyrobów medycznych. | □ | □ |
|  | Doświadczenie we współpracy z jednostkami notyfikowanymi w zakresie certyfikacji wyrobów medycznych. | □ | □ |

Mam udokumentowany udział w projektach naukowo-badawczych:

.................................................................................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................................................................................

………………………………………….. …….…………….………….………………………………………………..

Miejsce i data  (czytelny podpis )

1. Proszę zaznaczyć odpowiedni kwadracik, określając, do której części składane jest oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu i uzupełnienie tabeli przypisanej do tej części . [↑](#footnote-ref-1)