#### **ZAŁĄCZNIK NR 2**

DO REGULAMINU WYBORU PRZEDSIĘWZIĘĆ DO OBJĘCIA WSPARCIEM

**w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności**

**Komponent D Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia**

**Inwestycja D3.1.1 Kompleksowy rozwój badań w zakresie nauk medycznych i nauk o zdrowiu**

**Tryb kon****kursowy**

**KONKURS**

**DLA PRZEDSIĘBIORCÓW NA REALIZACJĘ BADAŃ W OBSZARZE WYROBÓW MEDYCZNYCH, ROZWIĄZAŃ DIAGNOSTYCZNYCH IN VITRO**

**NUMER KONKURSU**

2024/ABM/06/KPO

**OPIS MERYTORYCZNY DO WNIOSKU**   
**O OBJĘCIE PRZEDSIĘWZIĘCIA WSPARCIEM**

|  |  |
| --- | --- |
| **Tytuł Przedsięwzięcia (w języku polskim)** | |
|  | |
| **Tytuł Przedsięwzięcia (w języku angielskim)** | |
|  | |
| **Adres skrzynki ePUAP Wnioskodawcy** | |
|  | |
| **Rodzaj wyrobu medycznego, którego dotyczy Przedsięwzięcie** | |
| Wyrób medyczny zgodnie z definicją zawartą w MDR | *TAK/NIE* |
| Wyrób medyczny do diagnostyki *in vitro* zgodnie z definicją zawartą w IVDR | *TAK/NIE* |

|  |
| --- |
| **Streszczenie Przedsięwzięcia (w języku polskim)** |
| *Należy przedstawić krótkie streszczenie zawierające kluczowe informacje z Wniosku w zakresie realizacji  i rezultatów Przedsięwzięcia.*  *Max. liczba znaków: 2 000 (minimum 1 000)* |
| **Streszczenie Przedsięwzięcia (w języku angielskim)** |
| *Należy przedstawić krótkie streszczenie zawierające kluczowe informacje z Wniosku w zakresie realizacji  i rezultatów Przedsięwzięcia.*  *Max. liczba znaków: 2 000 (minimum 1 000)* |

|  |  |
| --- | --- |
| **Zgodność Przedsięwzięcia z Działaniami szczegółowymi z Rządowego Planu Rozwoju Sektora Biomedycznego na lata 2022-2031**  *Należy wskazać czy Przedsięwzięcie wpisuje się w co najmniej jedno z wymienionych poniżej Działań szczegółowych z Rządowego Planu Rozwoju Sektora Biomedycznego na lata 2022-2031* | |
| *Rozwiązania pozwalające na centralizację danych o pacjencie, zbieranie i przetwarzanie danych typu RWD/RWE (Real World Data/Evidence) oraz zapewniające dostęp do informacji o pacjencie z każdego punktu leczenia.* | *TAK/NIE* |
| *Rozwiązania do zdalnego monitorowania zdrowia pacjentów, skuteczności terapii, przewidywania progresji choroby i wsparcia decyzji terapeutycznych w szczególności w zakresie chorób układu krążenia i metabolicznych.* | *TAK/NIE* |
| *Rozwiązania do koordynacji procesu diagnostyki i leczenia pacjenta szczególnie w zakresie leczenia specjalistycznego i szpitalnego.* | *TAK/NIE* |
| *Metody i urządzenia diagnostyczne do zdalnej i nieinwazyjnej diagnostyki pacjenta w szczególności w obszarze onkologii i chorób metabolicznych oraz chorób krążenia.* | *TAK/NIE* |
| *Metody diagnostyczne zwiększające dokładność i szybkość diagnostyki przy akceptowalnym koszcie rynkowym w szczególności w zakresie onkologii i chorób zakaźnych.* | *TAK/NIE* |
| *Urządzenia i rozwiązania wspierające leczenie i rehabilitację w szczególności w obszarach neurologii, kardiologii i pulmonologii.* | *TAK/NIE* |
| **Uzasadnienie wyboru obszaru tematycznego:** | |
| *Należy uzasadnić wybór przynajmniej jednego obszaru tematycznego, w który wpisuje się Przedsięwzięcie.*    *Max. liczba znaków: 1000* | |
| ***Realizowanie Badania Klinicznego/Badania działania w ramach Przedsięwzięcia***  *Deklaracja realizacji Badania klinicznego/Badania działania opiera się na posiadaniu zgody Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na przeprowadzenie Badania klinicznego/Badania działania lub poświadczenia złożenia dokumentacji wniosku o wydanie pozwolenia na badanie kliniczne* | |
| *Realizowanie Badania klinicznego/Badania działania w ramach Przedsięwzięcia.* | *TAK/NIE* |

1. **Cel Przedsięwzięcia**

|  |
| --- |
| **Cel główny i cele szczegółowe Przedsięwzięcia** |
| *Należy przedstawić i opisać cel główny oraz cele szczegółowe proponowanego Przedsięwzięcia wraz z uzasadnieniem. Opis powinien zawierać w szczególności: jasne i klarowne wskazanie celu głównego Przedsięwzięcia (opcjonalnie celów szczegółowych), uzasadnienie celu/ów prowadzenia Przedsięwzięcia, przedstawienie przesłanek do ich podjęcia.*  *Max. liczba znaków: 2000 (minimum 1 000)* |

1. **Potencjał Wnioskodawcy (wraz z członkami Konsorcjum, jeśli dotyczy)**

|  |
| --- |
| **Doświadczenie Wnioskodawcy w zakresie realizacji projektów badawczo-rozwojowych i ich komercjalizacji** |
| 1.1 Dotychczasowa działalność oraz osiągnięcia Wnioskodawcy w zakresie wytwarzania i wprowadzania nowych lub ulepszonych Wyrobów medycznych lub rozwiązań diagnostycznych. |
| *Opis dotychczasowej działalność Wnioskodawcy.* *Należy również opisać swoje dotychczasowe doświadczenia w zakresie wytwarzania i wprowadzania nowych lub ulepszonych Wyrobów medycznych lub rozwiązań diagnostycznych oraz w Komercjalizacji wyników Badań przemysłowych i Prac rozwojowych, w szczególności w odniesieniu do Wyrobów medycznych/Wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* |
| 1.2 Potencjał naukowy Wnioskodawcy |
| *Opis potencjału naukowego Wnioskodawcy jednopodmiotowego/Konsorcjum w przedmiocie Przedsięwzięcia. Należy przedstawić przykłady Wyrobów medycznych/Wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro opracowanych i wdrożonych przez Wnioskodawcę oraz przegląd planowanych lub niedawno rozpoczętych projektów o charakterze aplikacyjnym, które mogą zakończyć się opracowaniem nowych rozwiązań do zastosowania w ochronie zdrowia – jeśli dotyczy.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* |
| 1.3 Opis rozwiązań/technologii zabezpieczonych prawem własności przemysłowej |
| *Opis rozwiązań/technologii zabezpieczonych prawem własności przemysłowej (w skali międzynarodowej i krajowej) posiadanych przez Wnioskodawcę z obszaru ochrony zdrowia, liczba zidentyfikowanych rozwiązań/technologii potencjalnie gotowych do komercjalizacji z obszaru ochrony zdrowia, stan zaawansowania tych technologii (faza rozwojowa – testy laboratoryjne, faza demonstracyjna – testy przemysłowe/użytkowe, faza dostępności – gotowa technologia) – jeśli dotyczy.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* |
| 1. **Zasoby Wnioskodawcy** |
| 2.1 Zasoby techniczne niezbędne do realizacji Przedsięwzięcia pozostające w dyspozycji Wnioskodawcy oraz planowane do pozyskania, stosowane/planowane do stosowania przez Wnioskodawcę standardy (np. ISO, GLP, GMP lub inne) |
| *Należy opisać zasoby materialne, warunki techniczne oraz infrastrukturę niezbędną do realizacji Przedsięwzięcia.*  *Max. liczba znaków: 3 000 (minimum 1 000)* |
| 2.2 Potencjał ludzki niezbędny do realizacji Przedsięwzięcia pozostający w dyspozycji Wnioskodawcy lub planowany do pozyskania |
| *Opis doświadczenia kadry zarządzającej, Kierownika merytorycznego Przedsięwzięcia oraz głównych członków zespołu zarówno merytorycznego, jak i administracyjnego w kontekście kompetencji niezbędnych do realizacji Przedsięwzięcia, w tym:*   * *informacje osobowe – imię i nazwisko, wykształcenie, przebieg pracy zawodowej;* * *opis kompetencji i doświadczenia w realizacji i zarządzaniu projektami B+R oraz ich Komercjalizacji, zarządzaniu własnością intelektualną, ochroną praw własności przemysłowej, rozliczaniu projektów finansowanych ze środków publicznych, itp.;* * *rola i zakres obowiązków w Przedsięwzięciu.*   *Max. liczba znaków: 10 000 (minimum 1 500)* |

1. **Opis realizacji Przedsięwzięcia**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Opis wartości naukowej Przedsięwzięcia** | |
| *Zidentyfikowanie i precyzyjne opisanie problemu badawczego, w tym przedstawienie aktualnego stanu wiedzy w zakresie tematyki Przedsięwzięcia oraz przegląd podobnych rozwiązań dostępnych na rynku wraz z uzasadnieniem potrzeby wprowadzenia rozwiązania opisanego we Wniosku. Wskazanie głównych oraz innych potencjalnych zastosowań Wyrobu zarówno w obszarze medycznym, jak i pozamedycznym. Przedstawienie rezultatów płynących z realizacji Przedsięwzięcia. Opis sposobu działania rozwiązania będącego rezultatem Przedsięwzięcia i jego funkcjonalności. Opis metodologii badawczej (doboru metod i narzędzi badawczych) wraz z uzasadnieniem. Szczegółowy opis dotychczasowych Prac badawczo-rozwojowych przeprowadzonych do obecnego etapu rozwoju Przedsięwzięcia na dzień składania Wniosków oraz ich wyniki.*  *Max. liczba znaków: 20 000 (minimum 10 000)* | |
| 1. **Charakterystyka Wyrobu medycznego lub Wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro*** | |
| *Należy zawrzeć:*  *- Opis planowanego zastosowania (przeznaczenia) Wyrobu medycznego/Wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, w tym opis wyrobu oraz, w stosownych przypadkach, opis wyposażenia, innych urządzeń i wyrobów przeznaczonych do stosowania w zestawie z badanym wyrobem.*  *- Wskazania i przeciwwskazania do zastosowania wyrobu, opis przewidzianej populacji pacjentów oraz schorzenia/problemu zdrowotnego, które ma zostać zdiagnozowane lub leczone lub monitorowane, a także inne uwagi, na przykład kryteria doboru pacjentów/poszkodowanych. Należy także zamieścić opis spodziewanego wpływu na stan zdrowia pacjenta, informację czy wyrób będzie stosowany w zestawie lub też rozłącznie, a także informacje o jego wyposażeniu.*  *- Opis użytkownika docelowego wyrobu i jego kwalifikacji.*  *- Przedstawienie wymagań technicznych i systemowych dla oferowanego rozwiązania (jeśli dotyczy); opis dotyczący funkcjonalności, w tym sposobu działania diagnostycznego/leczniczego/terapeutycznego; informacje czy Wyrób medyczny będzie stosowany w zestawie lub też rozłącznie, a także informacje o jego wyposażeniu.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* | |
| 1. **Klasa wyrobu wraz z uzasadnieniem wyboru klasy Wyrobu w odniesieniu do reguły/reguł klasyfikacji** | |
| *Należy wskazać klasę Wyrobu, do jakiej należy Produkt Przedsięwzięcia:*  *• Wyrób medyczny kl. I*  *• Wyrób medyczny kl. I - wyroby z funkcją pomiarową*  *• Wyrób medyczny kl. I - wyroby sterylne*  *• Wyrób medyczny kl. IIa*  *• Wyrób medyczny kl. IIb*  *• Wyrób medyczny kl. III*  *• Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro kl. A*  *• Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro kl. B*  *• Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro kl. C*  *• Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro kl. D*  *Należy przedstawić opis przeprowadzenia klasyfikacji wyrobu zgodnie z zasadami opisanymi w Rozporządzeniu MDR 2017/745 lub IVDR 2017/746 oraz wytycznymi MDCG 2021-24 lub MDCG 2020-16 rev.2 dla wyrobów in vitro.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* | |
| 1. **Podejście do Oceny klinicznej (skuteczność i bezpieczeństwo) w odniesieniu do MDR lub Oceny działania w odniesieniu do IVDR** | |
| *Należy opisać podejście do Oceny klinicznej Wyrobu medycznego (skuteczność i bezpieczeństwo) w odniesieniu do Rozporządzenia (EU) 2017/745 (MDR) zgodnie z art. 61 i załącznikiem I ww. Rozporządzenia.*  *Należy zweryfikować czy są odpowiedniki proponowanego rozwiązania, które posiadają dane literaturowe, do których można odnieść skuteczność i bezpieczeństwo rozwiązania. Potwierdzenia zgodności z odpowiednimi ogólnymi wymogami ustanowionymi w załączniku I, dotyczącymi bezpieczeństwa i działania w normalnych warunkach przewidzianego używania Wyrobu oraz oceny działań niepożądanych i akceptowalności stosunku korzyści do ryzyka, o którym mowa w załączniku I sekcja 1 i 8, dokonuje się na podstawie danych klinicznych. W zależności od potrzeby oraz proponowanej klasy Wyrobu medycznego należy rozważyć zaplanowanie i wykonanie Badania klinicznego zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia (EU) 2017/745 oraz wytycznymi MDCG 2021-6 oraz MDCG 2021-8. W przypadku konieczności wykonania Badania klinicznego należy wskazać, czy producent występował o zgodę na Badanie kliniczne, czy już zgodę posiada? Czy ma plan Badania klinicznego zgodnie załącznikiem XV MDR? Jakie jest uzasadnienie tego badania? Czy np. w przypadku wyrobów kl. III konsultował się z panelem ekspertów i uzyskał już opinię?*  *W przypadku Wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro należy opisać podejście do Oceny działania (potwierdzenie skuteczności klinicznej lub analitycznej) zgodnie z Rozporządzeniem (EU) 2017/746 (IVDR), załącznikiem I oraz wytycznymi MDCG 2022-2. Należy opisać planowane metody walidacji skuteczności analitycznej (zdolność wyrobu do prawidłowego wykrywania lub pomiaru określonego parametru) lub do dawania wyników, które korelują z określonym stanem klinicznym lub procesem lub stanem fizjologicznym lub chorobowym zgodnie z docelową populacją i przewidzianym użytkownikiem (skuteczność kliniczna). Należy zaplanować wykorzystanie odpowiedniego modelu badawczego i grupy porównawczej, wskazać odpowiednią liczbę uczestników badania/próbek oznaczeń, z uwzględnieniem zróżnicowania pacjentów pod względem wieku, płci, przynależności etnicznej i stanu zdrowia oraz wykorzystać właściwe narzędzia pomiarowe do oceny skuteczności i bezpieczeństwa wyrobu medycznego.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* | |
| 1. **Opis wpływu Przedsięwzięcia na poprawę zdrowia obywateli** | |
| *Wpływ wdrożenia na rynek potencjalnego, badanego w ramach Przedsięwzięcia rozwiązania na poprawę zdrowia obywateli, przy uwzględnieniu konieczności:*  *1) ratowania życia i uzyskania pełnego wyzdrowienia;*  *2) ratowania życia i uzyskania poprawy stanu zdrowia;*  *3) zapobiegania przedwczesnemu zgonowi;*  *4) poprawiania jakości życia.*  *Max. liczba znaków: 1 000* | |
| 1. **Opis innowacyjności Przedsięwzięcia** | |
| *Opis innowacyjności badanego w ramach Przedsięwzięcia rozwiązania na rynku. Przedstawienie porównania rozwiązania badanego w ramach Przedsięwzięcia do innych, porównywalnych rozwiązań (jeśli takie występują) oraz odniesienie się do innowacyjności proponowanego rozwiązania. Zidentyfikowanie i uzasadnienie rodzaju innowacyjności.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* | |
| 1. **Opis korzyści z zastosowania wyników Przedsięwzięcia w praktyce, w tym przewidywane efekty ekonomiczne** | |
| *Opis korzyści i efektów ekonomicznych wynikających z realizacji Przedsięwzięcia i jego Komercjalizacji, w tym z perspektywy:*   * *przedsiębiorstwa;* * *systemu ochrony zdrowia.*   *W analizie ekonomicznej należy również wziąć pod uwagę wpływ działań zaplanowanych w ramach Przedsięwzięcia na wzrost efektywności podmiotów realizujących Przedsięwzięcie w skutecznej Komercjalizacji wyników Badań przemysłowych lub Prac rozwojowych. Ważne jest określenie jaki wpływ będzie miało realizowane Przedsięwzięcie na sytuację ekonomiczną Wnioskodawcy (np. zatrudnienie, przychody z Komercjalizacji innowacyjnych rozwiązań/technologii). Warto również wziąć pod uwagę wpływ wprowadzenia na rynek rozwiązania będącego rezultatem Przedsięwzięcia na społeczeństwo i system ochrony zdrowia.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* | |
| 1. **Możliwość zastosowania wyników Przedsięwzięcia w systemie ochrony zdrowia** | |
| *Uzasadnienie zapotrzebowania na wyniki Przedsięwzięcia ze strony gospodarki, w tym określenie grupy docelowej odbiorców/podmiotów zainteresowanych wykorzystaniem wyników Przedsięwzięcia. Opisanie sposobu, w jaki rezultat Przedsięwzięcia przyczyni się do poprawy funkcjonowania systemu opieki zdrowotnej oraz określenie i uzasadnienie jakie potrzeby zdrowotne kraju zostaną zaspokojone w wyniku realizacji Przedsięwzięcia.*  *Max. liczba znaków: 5 000 (minimum 1 000)* | |
| 1. **Opis powiązania Przedsięwzięcia z innymi projektami Wnioskodawcy** | |
| *Należy opisać inne projekty realizowane przez Wnioskodawcę w tym samym obszarze, w szczególności projekty dopełniające się lub takie, z którymi można uzyskać efekt synergii.*  *Max. liczba znaków: 3 000 (minimum 1 000)* | |
| 1. **Opis Komercjalizacji oraz możliwych barier we wdrażaniu/Komercjalizacji wyników Prac badawczo rozwojowych** | |
| 10.1 Deklaracja Komercjalizacji – należy wskazać jedną z poniższych ścieżek Komercjalizacji (deklaracja dla Wyrobów medycznych klasy III jest fakultatywna): | |
| Wdrożenie wyników Przedsięwzięcia w ramach przedsiębiorstwa własnego Wnioskodawcy jednopodmiotowego/Lidera Konsorcjum/Konsorcjanta (z wyjątkiem Jednostki naukowej) poprzez uruchomienie produkcji i wprowadzenie produktu na rynek w okresie 5 lat od daty końca Okresu kwalifikowalności wydatków w Przedsięwzięciu. | *TAK/NIE* |
| Udzielenie licencji (na warunkach rynkowych) na korzystanie z praw Wnioskodawcy jednopodmiotowego/Lidera Konsorcjum/Konsorcjantów do wyników Przedsięwzięcia podmiotowi trzeciemu prowadzącemu działalność gospodarczą, który będzie zobowiązany do produkcji i wprowadzenia produktu na rynek w okresie 5 lat od daty końca Okresu kwalifikowalności wydatków w Przedsięwzięciu. | *TAK/NIE* |
| Sprzedaż praw Wnioskodawcy jednopodmiotowego/Lidera Konsorcjum/Konsorcjantów (na warunkach rynkowych) do wyników Przedsięwzięcia w celu wdrożenia ich do działalności gospodarczej podmiotu trzeciego, z zobowiązaniem tego podmiotu do produkcji i wprowadzenia produktu na rynek w okresie 5 lat od daty końca Okresu kwalifikowalności wydatków w Przedsięwzięciu, z zastrzeżeniem, że sprzedaż tych wyników w celu ich dalszej odsprzedaży nie będzie uznawana za Komercjalizację wyników. | *TAK/NIE* |
| Przedsięwzięcie dotyczy Wyrobu medycznego klasy III, bez deklaracji Komercjalizacji w okresie 5 lat od daty końca Okresu kwalifikowalności wydatków w Przedsięwzięciu. | *TAK/NIE* |
| 10.2 Opis ścieżki Komercjalizacji (wymagany dla wszystkich klas Wyrobów medycznych/ Wyrobów medycznych do diagnostyki *in vitro*) | |
| *Należy wskazać: deklarowany sposób Komercjalizacji wraz z opisem jej przeprowadzenia, miejscem (na terenie jakiego kraju/krajów Wnioskodawca planuje wytwarzać rozwiązanie oraz dokonać udostępnienia na rynku) oraz planowaną datą Komercjalizacji.* *Opis procesu Komercjalizacji powinien zostać podzielony na realne oraz opatrzone kamieniami milowymi etapy.* ***Powyższy opis jest wymagany również od Wnioskodawców planujących rozwijanie Wyrobów medycznych klasy III, nawet jeśli nie zadeklarowali Komercjalizacji w okresie 5 lat od daty końca Okresu kwalifikowalności wydatków w Przedsięwzięciu.***  *Ponadto należy wykazać brak barier w Komercjalizacji wyników Przedsięwzięcia poprzez przedstawienie wyników analizy stanu techniki oraz czystości patentowej, a także wykazać posiadanie przez Wnioskodawcę wszystkich praw własności niezbędnych do realizacji Przedsięwzięcia. Jeśli Wnioskodawca planuje nabyć niezbędne IP, należy przedstawić uzasadnienie potrzeby jego pozyskania. Należy również wskazać w jaki sposób Wnioskodawca planuje chronić własność intelektualną wypracowaną w trakcie realizacji Przedsięwzięcia, która następnie będzie Komercjalizowana. Czy i kiedy Wnioskodawca planuje złożenie zgłoszenia patentowego opartego o uzyskane wyniki i czego będzie ono dotyczyć?*  *Max. liczba znaków: 8 000 (minimum 1 000)* | |
| **11. Działania podejmowane w ramach realizacji Przedsięwzięcia w zakresie zachowania zgodności ze wskazanymi zasadami horyzontalnymi** | |
| *Należy opisać planowane działania w zakresie zgodności z: zasadą równości szans i niedyskryminacji oraz zasadą równości szans kobiet i mężczyzn; zasadą „niewyrządzania znaczącej szkody środowisku” (DNSH – „do not significant harm”); zasadą zrównoważonego rozwoju – racjonalne wykorzystywanie zasobów naturalnych.*  *Max. liczba znaków 10 000* | |

**IV. Zadania***(tabelę należy powielić stosownie do liczby planowanych zadań)*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. **Tytuł zadania nr …..** | | | | | |
| *Należy podać nazwę danego zadania, która wskazywać będzie, co jest przedmiotem tego zadania.*  *Zadania powinny uwzględniać poniższe obszary merytoryczne Przedsięwzięcia:*  *1. Zarządzanie Przedsięwzięciem*  *2. Przeprowadzenie Badań przemysłowych (jeśli dotyczy)*  *3. Przeprowadzenie Prac rozwojowych (jeśli dotyczy)*  *4. Badanie kliniczne/Badania działania (jeśli dotyczy)*  *5. Przygotowanie do Komercjalizacji, w tym plan Komercjalizacji (jeśli dotyczy)*  *Każde z powyższych zadań powinno zawierać co najmniej dwa sparametryzowane kamienie milowe.*  *Max. liczba znaków: 500 (minimum 100)* | | | | | |
| **Podmiot odpowiedzialny za realizację zadania** | | *Należy wskazać podmiot odpowiedzialny za realizację zadania w Przedsięwzięciu* | | | |
| **Okres realizacji od:** | | *dd/mm/rrrr* | | | |
| **Okres realizacji do:** | | *dd/mm/rrrr* | | | |
| 1. **Opis prac przewidzianych w zadaniu i planowanych rezultatów** | | | | | |
| *Należy opisać szczegółowo, co jest przedmiotem realizacji tego zadania oraz uzasadnić, dlaczego realizacja tego zadania jest niezbędna do osiągnięcia celu Przedsięwzięcia. Należy precyzyjnie określić efekty końcowe prac za pomocą sparametryzowanych i właściwie dobranych kamieni milowych oraz wpływ nieosiągnięcia kamienia milowego na zasadność kontynuacji Przedsięwzięcia. Należy wskazać czy w realizacji Przedsięwzięcia uwzględniono stosowanie właściwych przepisów o zamówieniach publicznych (dla podmiotów zobowiązanych do stosowania PZP) lub zasady konkurencyjności dla podmiotów niezobowiązanych do stosowania PZP.*  *Max. liczba znaków: 1 200* | | | | | |
| 1. **Opis efektów końcowych – kamieni milowych** | | | | | |
| **Lp.** | **Nazwa kamienia** | | **Wartość parametru** | | **Jednostka miary parametru** |
| … | *Max. 300 znaków (minimum 20)* | |  | |  |
| … |  | |  | |  |
| 1. **Infrastruktura/ aparatura niezbędna do realizacji zadania** | | | | | |
| **Infrastruktura/aparatura** | | **Nazwa** | | **Przeznaczenie** | |
| **Infrastruktura/aparatura posiadana** | |  | |  | |
| **Aparatura planowana do dofinansowania (koszty amortyzacji) w czasie realizacji Przedsięwzięcia** | |  | |  | |

*Data i podpis*

*osoby uprawnionej do reprezentowania Wnioskodawcy*

*…………………………………………………………………………*