



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

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 konkursowy

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



KRAJOWY
PLAN
ODBUDOWY



Rzeczpospolita
Polska

Sfinansowane przez
Unię Europejską
NextGenerationEU



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 <i>in vitro</i> zgodnie z definicją zawartą w IVDR	TAK/NIE

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

Zgodność Przedsięwzięcia z Działaniami szczegółowymi z Rządowego Planu Rozwoju Sektora Biomedycznego na lata 2022-2031	
<i>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</i>	
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

I. 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)

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

1. 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 działalności 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)

2. 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)

III. 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)

2. 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/lecniczego/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)

3. 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)

4. 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 z załącznikiem XV MDR? Jak 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)

5. 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

6. 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)

7. 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)

8. 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)

9. 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)

10. 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	
<p>Należy podać nazwę danego zadania, która wskazywać będzie, co jest przedmiotem tego zadania. Zadania powinny uwzględniać poniższe obszary merytoryczne Przedsięwzięcia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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) <p>Każde z powyższych zadań powinno zawierać <u>co najmniej dwa</u> sparametryzowane kamienie milowe.</p>	
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
2. Opis prac przewidzianych w zadaniu i planowanych rezultatów	
<p>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</p>	

(dla podmiotów zobowiązanych do stosowania PZP) lub zasady konkurencyjności dla podmiotów niezobowiązanych do stosowania PZP.

Max. liczba znaków: 1 200

3. Opis efektów końcowych – kamieni milowych

Lp.	Nazwa kamienia	Wartość parametru	Jednostka miary parametru
...	Max. 300 znaków (minimum 20)		
...			

4. 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

.....