



Projekt pt. Badania kliniczne biokompozytu kośćcozastępczego FlexiOss zw. "sztuczną kością" współfinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Lubelskiego na lata 2014-2020, działanie 1.2
Badania celowe

ZAPYTANIE OFERTOWE nr 2/RPOWL/1.2 z dn. 24/03/2017

Niniejsze postępowanie przeprowadzono zgodnie z zasadą konkurencyjności opisaną w Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014-2020.

I. ZAMAWIAJĄCY

MEDICAL INVENTI SPÓŁKA AKCYJNA
al. Wincentego Witosa 16
20-315 Lublin
NIP: 9462628341

II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest:

Pełnienie funkcji CZŁONKA ZESPOŁU BADAWCZEGO w ramach Projektu nr RPLU.01.02.00-06-0041/16 pn. Badania kliniczne biokompozytu kośćcozastępczego FlexiOss zw. "sztuczną kością" w ramach działania 1.2 Badania celowe w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Lubelskiego na lata 2014-2020. Projekt planowany jest do realizacji w okresie od 01.02.2017 do 31.01.2020.

kod CPV: 73110000-6 - Usługi badawcze
Zakres obowiązków

Współpraca z ramienia Wnioskodawcy z jednostką naukową na każdym etapie badań klinicznych: w planowaniu, organizowaniu i monitoringu badań. Koordynacja badań z wytycznymi jednostki certyfikującej. Nadzór nad przygotowaniem wniosku do Komisji Bioetycznej oraz URPL.

Główne zadania badawcze w projekcie, w którym będzie pełniona funkcja CZŁONKA ZESPOŁU BADAWCZEGO:

1. ANALIZA BAZY PATENTOWEJ. dot. MATERIAŁ FUNKCJONALNIE KOMPLEMENTARNY DO BOKOMPOZYTU
ZAKRES I EFEKT DZIAŁAŃ: Analiza bazy patentowej i/lub zgłoszeń patentowych odnoszących się do wytwarzania materiału kośćcozastępczego będącego rozszerzeniem możliwości użytkowych w stosunku do kompozytu będącego własnością Medical Inventi. Czas realizacji: 4 miesiące
Członek zespołu badawczego zaangażowanie: brak
2. PRZYGOTOWANIE PROCESU BADAŃ KLINICZNYCH. dot. MATERIAŁ KOŚCIOZASTĘPCZY FlexiOss
ZAKRES I EFEKT DZIAŁAŃ: Krytyczna ocena aktualnie dostępnego piśmiennictwa naukowego dotyczącego bezpieczeństwa, działania, właściwości projektu i przewidzianego zastosowania kompozytu kośćcozastępczego; Przygotowanie uzasadnienia naukowego, założeń medycznych, opis i wybór badanej populacji i procedur wykorzystywanych w badaniu

