

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

Załącznik nr 1 do SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

na realizację pięciu dwugodzinnych (120 minut +/-10 min) szkoleń, nagranych i wyprodukowanych w postaci podcastów wideo, w ramach projektu „Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej” w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020 Oś Priorytetowa V Wsparcie dla obszaru zdrowia Działanie 5.2 Działania pro jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych.

1. Przedmiot zamówienia:

Przedmiotem zamówienia jest realizacja pięciu szkoleń, które zostaną nagrane i wyprodukowane w postaci podcastów wideo, w ramach projektu „Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej” w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020 Oś Priorytetowa V Wsparcie dla obszaru zdrowia Działanie 5.2 Działania pro jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych.

Szkolenia w postaci podcastów wideo zostaną wyprodukowane w jednej wersji językowej (polskiej) wraz z tłumaczeniem na Polski Język Migowy (PJM) oraz będą zawierały napisy dialogowe (transkrypcja). Każde z pięciu nagranych szkoleń będzie składało się z dwóch części. Każda część ma trwać 60 minut (+/- 5 min), podczas których prelegenci będą prezentowali treści zgodnie z zakresem przedstawionym w pkt 7 OPZ (w jednej części bierze udział jeden prelegent). Gotowy materiał szkoleniowy powinien być dostosowany do całościowej emisji w jakości i standardzie HD wymaganym do zamieszczenia w Internecie.

2. Cel zamówienia:

Celem zamówienia jest popularyzacja specjalistycznej wiedzy z obszaru badań klinicznych.

3. Termin realizacji:

Termin realizacji zamówienia – 55 dni od dnia zawarcia umowy.

4. Grupa docelowa

Grupę docelową stanowią osoby zaangażowane w proces prowadzenia badań klinicznych, w szczególności realizujące niekomercyjne badania kliniczne (m.in. personel administracyjny ośrodków badawczych, członkowie zespołów badawczych, personel pomocniczy).

5. Zadania do wykonania przez Wykonawcę:

5.1. Wykonawca odpowiada za:

Lider projektu

Partnerzy projektu



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

- 5.1.1. Rekrutację ekspertów prowadzących szkolenia, którzy kompleksowo zaprezentują zagadnienia, o których mowa w pkt 7 OPZ. W jednym wyprodukowanym szkoleniu powinno wziąć udział dwóch ekspertów z danej dziedziny (jeden ekspert na jedną część danego szkolenia, łącznie Wykonawca ma zrekrutować 10 ekspertów). Wszyscy eksperci biorący udział w szkoleniach mają spełniać wymagania zawarte w pkt 8 OPZ.
- 5.1.2. Rekrutację osoby prowadzącej rozmowy z ekspertami – moderatora, której zadaniem będzie w szczególności rozpoczęcie danej części szkolenia i powitanie eksperta, zadanie pytań ekspertowi, zakończenie danej części szkolenia.
- 5.1.3. Przygotowanie scenariuszy szkoleń zgodnie z zagadnieniami przedstawionym w pkt 7 OPZ. Scenariusz dla danego nagrania szkoleniowego ma być opracowany przy współpracy z ekspertami biorącymi w nim udział. Scenariusz musi być opracowany według schematu: wstęp i powitanie eksperta przez prowadzącego - moderatora, prezentacja eksperta dotycząca danego tematu, pytania do eksperta zadawane przez prowadzącego - moderatora, zakończenie danej części przez prowadzącego - moderatora. Zamawiający na etapie tworzenia scenariusza jest zobligowany do wsparcia merytorycznego przy określaniu dokładnego zakresu tematycznego omawianego w ramach danego szkolenia, w tym przygotowania pytań do poszczególnych części szkoleń. Gotowe scenariusze muszą być zaakceptowane przez Zamawiającego przed rozpoczęciem i nagraniem szkoleń zgodnie z pkt 11.1 OPZ.
- 5.1.4. Przygotowanie dżingla dostosowanego do tematyki szkoleń. Dżingiel musi być zaakceptowany przez Zamawiającego przed rozpoczęciem nagrań szkoleniowych zgodnie z pkt 11.2 OPZ.
- 5.1.5. Realizację nagrań wideo (mp4, min. 1920x1080px Full-HD).
- 5.1.6. Kompleksowe wyprodukowanie szkoleń w postaci podcastów wideo zgodnie z wytycznymi Zamawiającego, przystosowanych do emisji w Internecie, w tym m.in. stworzenie oprawy graficznej, czołówki, tyłówki, ewentualnych infografik, montaż, postprodukcja.
- 5.1.7. Zapewnienie niezbędnego sprzętu i oprogramowania do stworzenia i montażu nagrań szkoleniowych.
- 5.1.8. Zapewnienie profesjonalnego studia do nagrania szkoleń.
- 5.1.9. Zapewnienie osoby prowadzącej rozmowę z ekspertami. Osoba ta powinna mieć doświadczenie minimalne polegające na tym, że w ciągu ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, brała ona udział w minimum jednym wydarzeniu o charakterze konferencji / webinarium / szkolenia / sympozjum / kongresu / gali, jako moderator / host / prowadzący rozmowy z prelegentami.
- 5.1.10. Zaprezentowanie na końcu nagranych szkoleń wymaganych logotypów przekazanych przez Zamawiającego przed rozpoczęciem produkcji.
- 5.1.11. Zapewnienie tłumaczenia migowego wszystkich nagranych szkoleń. Tłumaczenie musi być wykonane przez osobę z biegłą znajomością Polskiego Języka Migowego (PJM) posiadającego certyfikat T2 Polskiego Związku Głuchych lub równoważny oraz posiadającego doświadczenie (min. roczne) w zakresie tłumaczenia na PJM. Strój tłumacza

Lider projektu



Partnerzy projektu



Stowarzyszenie na Rzecz
Dobrej Praktyki Badań
Klinicznych w Polsce



UNIwersytet MEDYCZNY
IM. PIASTÓW ŚLĄSKICH WE WROCŁAWIU

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

musi być dostosowany do rangi i charakteru spotkania (np. stosowny strój bez znaków firmowych itp.).

5.1.12. Przygotowanie napisów rozszerzonych do nagrań i dodanie ich w czasie produkcji.

5.1.13. Uzyskanie odpowiednich zgód i zezwoleń, które są wymagane przepisami prawa, posiadanie niezbędnych licencji i praw do wykorzystania materiałów lub wizerunku osób przy tworzeniu nagrań.

5.1.14. Przekazanie Zamawiającemu gotowych do emisji szkoleń w postaci podcastów wideo w formacie mp4, wyprodukowanych zgodnie z wszystkimi wytycznymi Zamawiającego wraz z zawartymi logotypami dostarczonymi uprzednio przez Zamawiającego w formacie 1920x1080 px Full-HD.

5.2. W cenie usługi Wykonawca zapewnia przekazanie praw autorskich i pokrewnych do szkoleń w postaci podcastów wideo na wszystkich polach eksploatacji, w szczególności:

5.2.1. Wprowadzania do komputera oraz do sieci komputerowej i/lub multimedialnej.

5.2.2. Publicznego udostępniania materiału w taki sposób, aby każdy mógł mieć do niego dostęp w miejscu i czasie przez siebie wybranym (m.in. w Internecie, telewizji).

5.2.3. Publicznego odtwarzania.

5.2.4. Utrwalania i zwielokrotniania jakąkolwiek techniką i na jakimkolwiek nośniku m.in. płyta DVD, pendrive.

5.3. Wykonawca w protokole odbioru przedmiotu Umowy oświadczy, iż przeniesienie w/w praw autorskich nie jest ograniczone czasowo ani terytorialnie.

5.4. Wykonawca zobowiązuje się, że każde nagrane szkolenie będzie spełniało poniższe wymagania w zakresie jakości:

5.4.1. Czytelny przekaz, przez co rozumie się, że komunikat został przekazany w sposób zrozumiały dla odbiorcy: język komunikatów jest dopasowany do potrzeb osób posiadających wiedzę z obszaru badań klinicznych, komunikaty są zrozumiałe i mają ciąg logiczny oraz wyraźnie obrazują cel w jakim zostały stworzone.

5.4.2. Pomysłowość i nowatorstwo, m.in. dynamika montażu dopasowana do treści i percepcji potencjalnego odbiorcy.

5.4.3. Estetyka/kompozycja – przez co rozumie się całościowy wygląd projektu, łącznie z rozmieszczeniem elementów graficznych względem siebie, kompozycja barw, czytelność tekstów, spójna forma.

5.5. Wykonawca zobowiązuje się do ścisłej współpracy z przedstawicielem Zamawiającego, w tym m.in. do dokonywania bieżących ustaleń dotyczących realizacji szkoleń oraz akceptacji ewentualnych materiałów cząstkowych dostarczanych przez Zamawiającego.

5.6. Wykonawca jest zobowiązany do pozyskania i przekazania Zamawiającemu w terminie do 3 dni przed datą nagrania zgody na udostępnianie wizerunków osób, które będą utrwalone na materiałach filmowych. Zgoda stanowi załącznik nr 1 do OPZ.

Lider projektu



Partnerzy projektu



Stowarzyszenie na Rzecz
Dobrej Praktyki Badań
Klinicznych w Polsce



UNIwersytet MEDYCZNY
IM. PIASTÓW ŚLĄSKICH WE WROCŁAWIU

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

6. Ustalenia ogólne dotyczące podcastów wideo:

- 6.1. Eksperti wyznaczeni przez Wykonawcę, spełniający warunki określone w pkt 8 OPZ opracują zakres merytoryczny zagadnień zgodny z propozycjami przedstawionymi w pkt 7 OPZ, tj. przygotowują prezentacje multimedialne w formacie przekazanym przez Zamawiającego i wszystkie niezbędne materiały merytoryczne potrzebne do przeprowadzenia szkoleń oraz poprowadzą szkolenia. Każdy ekspert przygotowuje jedną prezentację do swojej części danego szkolenia. Wykonawca przekaże Zamawiającemu ww. materiały w terminie do 10 dni od daty przeprowadzenia szkolenia do wglądu i akceptacji. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wniesienia uwag w terminie 3 dni od dnia przekazania ww. materiałów do akceptacji Zamawiającego. Wykonawca przekaże Zamawiającemu przygotowane finalne wersje prezentacji w formie via e-mail nie później niż do 5 dni od daty przeprowadzenia szkolenia.
- 6.2. Wszystkie materiały przeznaczone do wykorzystania w nagrywanych szkoleniach, w tym prezentacje i scenariusze rozmów oraz osoba/y prowadząca/e rozmowy i projekt scenografii studia muszą być zaakceptowane przez Zamawiającego.
- 6.3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wglądu w realizację prac oraz wnoszenia poprawek na każdym etapie realizacji przedmiotu zamówienia, a Wykonawca ma obowiązek uwzględnić uwagi i poprawki Zamawiającego w ostatecznej wersji szkoleń w postaci podcastów wideo.
- 6.4. Zamawiający wymaga, aby zastosowana/e technika/i zapewniała/y wysoką jakość i płynność (obraz wyrazisty, bez przeskoków klatek).
- 6.5. Nagrane szkolenia w postaci podcastów wideo muszą zawierać wszystkie niezbędne loga projektowe, przekazane przez Zamawiającego przed rozpoczęciem produkcji.
- 6.6. Wszystkie materiały składające się na gotową publikację użyte w nagranych szkoleniach muszą mieć uregulowane kwestie majątkowych praw autorskich, które będą mogły być przekazane bez ograniczeń Agencji Badań Medycznych.
- 6.7. W treści nagranych szkoleń niedopuszczalne jest używanie wulgaryzmów oraz zamieszczanie scen nieprzyzwoitych i/lub gorszących (np. ukazujących seks, przemoc, promujących popełnianie przestępstw czy zażywanie nielegalnych substancji), scen, które mogłyby być obraźliwe dla wybranych osób lub grup społecznych (np. takich, w których występowałyby słowa/obrazy poniżające i/lub upokarzające wobec osób o określonej płci, wieku, stanie zdrowia, pochodzeniu etnicznym itp.).
- 6.8. W dniach odbioru przedmiotu zamówienia (6 dni roboczych od dnia przekazania ostatniego nagranych szkolenia Zamawiającemu) zostanie dokonane ich sprawdzenie pod względem kompletności i zgodności technicznej z wymaganiami Zamawiającego oraz ofertą Wykonawcy. Zamawiający zastrzega sobie prawo nie przyjęcia przedmiotu zamówienia z powodu złej jakości materiału wideo, w szczególności w przypadku braku płynności obrazu, nieestetycznego montażu, niskiej jakości dźwięku w nagraniu lub braku zgodności z wymaganiami przedstawionymi w OPZ oraz może wymagać od Wykonawcy jego poprawienia (w ramach ceny oferty złożonej przez Wykonawcę).

Lider projektu



Partnerzy projektu



Stowarzyszenie na Rzecz
Dobrej Praktyki Badań
Klinicznych w Polsce



UNIwersytet MEDYCZNY
IM. PIASTÓW ŚLĄSKICH WE WROCŁAWIU

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

- 6.9. Zawarcie Umowy powoduje, że Wykonawca realizując Przedmiot Umowy jest obowiązany do zapewnienia dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami w rozumieniu ustawy z dnia 19 lipca 2019 r. o zapewnieniu dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami. W szczególności Wykonawca w związku z realizacją Umowy jest obowiązany do zapewnienia dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami w zakresie dostępności informacyjno-komunikacyjnej oraz cyfrowej.

7. Tematyka:

W ramach zamówienia Wykonawca zrealizuje szkolenia w postaci podcastów wideo o następującej tematyce:

- 7.1. Zasady tworzenia protokołu badania klinicznego – planowanie badania klinicznego.
- 7.1.1. Budowa protokołu badania klinicznego.
 - 7.1.2. Regulacje prawne i Zasady Dobrej Praktyki Klinicznej a protokół badania.
 - 7.1.3. Najczęstsze problemy i bariery utrudniające przygotowywanie poprawnego protokołu badania.
- 7.2. Metodologia badań empirycznych w medycynie i zastosowanie statystyki w badaniach biomedycznych.
- 7.2.1. Kluczowe aspekty metodologiczne badań w biomedycynie.
 - 7.2.2. Źródła zakłóceń i błędów.
 - 7.2.3. Cele badań i analiz statystycznych.
 - 7.2.4. Główne metody statystyczne.
- 7.3. Zakup leku i placebo do badania klinicznego.
- 7.3.1. Źródła pozyskiwania leku i placebo do badania klinicznego.
 - 7.3.2. Logistyka dostaw.
 - 7.3.3. Budżet związany z zakupem leku i placebo.
- 7.4. Kwestia zwolnienia produktu badanego (aktywny składnik lub placebo). Dobra praktyka wytwarzania (GMP). Osoba Wykwalifikowana i jej rola.
- 7.4.1. Nadzór nad procesem powstawania produktu badanego.
 - 7.4.2. Najważniejsze zasady Dobrej Praktyki Wytwarzania.
 - 7.4.3. Rola Osoby Wykwalifikowanej.
 - 7.4.4. Akty prawne dotyczące udziału farmaceuty w badaniach klinicznych.
- 7.5. Quality – wytyczne dotyczące zapewnienia jakości na wszystkich etapach procesu rozwoju i rejestracji leków.
- 7.5.1. Systemy zarządzania jakością.
 - 7.5.2. Aspekty prawne dotyczące jakości w badaniach klinicznych.
 - 7.5.3. Wpływ jakości na wyniki badań.

Lider projektu



Partnerzy projektu



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

8. Szczegółowe kryteria wyboru ekspertów:

Osoby zrekrutowane przez Wykonawcę do prezentacji zagadnień, o których mowa w pkt 7 OPZ muszą spełniać następujące kryteria:

- 8.1. Wykształcenie wyższe - medyczne lub farmaceutyczne lub przyrodnicze lub w zakresie nauk o zdrowiu
- 8.2. Doświadczenie w obszarze działalności edukacyjno–dydaktycznej, tj. przeprowadzenie w okresie ostatnich pięciu lat przed upływem terminu składania ofert wykładów/seminariów/ szkoleń w wymiarze co najmniej 20 godzin dydaktycznych.

Ponadto:

- 8.3. Eksperti prezentujący temat **Zasady tworzenia protokołu badania klinicznego – planowanie badania klinicznego:**
 - 8.3.1. Znajomość tematyki związanej z zagadnieniami przedstawionymi w pkt 7.1 OPZ.
 - 8.3.2. Co najmniej trzyletnie doświadczenie zawodowe związane z tworzeniem protokołów i planowaniem badań klinicznych.
- 8.4. Eksperti prezentujący temat **Metodologia badań empirycznych w medycynie i zastosowanie statystyki w badaniach biomedycznych:**
 - 8.4.1. Znajomość tematyki związanej z zagadnieniami przedstawionymi w pkt 7.2 OPZ.
 - 8.4.2. Co najmniej trzyletnie doświadczenie zawodowe w obszarze statystyki w badaniach biomedycznych
- 8.5. Eksperti prezentujący temat **Zakup leku i placebo do badania klinicznego:**
 - 8.5.1. Znajomość tematyki związanej z zagadnieniami przedstawionymi w pkt 7.3 OPZ
 - 8.5.2. Co najmniej trzyletnie doświadczenie w obszarze pozyskiwania produktów badanych.
- 8.6. Eksperti prezentujący temat **Kwestia zwolnienia produktu badanego (aktywny składnik lub placebo). Dobra praktyka wytwarzania (GMP). Osoba wykwalifikowana i jej rola:**
 - 8.6.1. Znajomość tematyki związanej z zagadnieniami przedstawionymi w pkt 7.4 OPZ.
 - 8.6.2. Co najmniej trzyletnie doświadczenie w pełnieniu funkcji osoby wykwalifikowanej „Qualified person (QP)”
- 8.7. Eksperti prezentujący temat **Quality – wytyczne dotyczące zapewnienia jakości na wszystkich etapach procesu rozwoju i rejestracji leków:**
 - 8.7.1. Znajomość tematyki związanej z zagadnieniami przedstawionymi w pkt 7.5 OPZ.
 - 8.7.2. Co najmniej trzyletnie doświadczenie w obszarze zapewnienia jakości produktów badanych.

9. Wykonawca zobowiązuje się, że każda prezentacja będzie spełniała poniższe wymagania w zakresie jakości:

Lider projektu

Partnerzy projektu



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

- 9.1. Czytelny przekaz, przez co rozumie się, że treść zostanie przekazana w sposób profesjonalny, merytoryczny i zrozumiały dla odbiorcy.
- 9.2. Ujednolicony schemat – we wszystkich prezentacjach powinny być stosowane takie same czcionki oraz elementy graficzne, z uwzględnieniem wymogów przedstawionych w pkt 9.4 OPZ.
- 9.3. Czas trwania oraz zakres każdej prezentacji powinien być dostosowany do agendy danego szkolenia.
- 9.4. Prezentacje multimedialne powinny być przygotowane w formacie przekazanym przez Zamawiającego oraz zawierać wszystkie niezbędne oznaczenia/loga projektowe.

10. Podsumowanie:

Realizacja szkoleń, które zostaną nagrane i wyprodukowane w postaci podcastów wideo, poruszających specjalistyczne kwestie związane z prowadzeniem badań klinicznych, wynika z potrzeby ciągłego podnoszenia kompetencji personelu ośrodków badań klinicznych. Forma podcastu wideo powinna umożliwić efektywne dotarcie do grupy docelowej. Podcasty zostaną udostępnione w mediach/ kanałach własnych Agencji Badań Medycznych.

11. Ramowy harmonogram.

Zamawiający wymaga realizacji przedmiotu zamówienia z zachowaniem poniższych wytycznych dla ramowego harmonogramu:

1.	Spotkanie Zamawiającego z Wykonawcą, omówienie szczegółów współpracy	Do 3 dni po podpisaniu umowy
2.	<p>Realizacja poszczególnych nagrań szkoleniowych – wyprodukowanie podcastów i przekazanie zamawiającemu do weryfikacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Zasady tworzenia protokołu badania klinicznego – planowanie badania klinicznego. • Metodologia badań empirycznych w medycynie i zastosowanie statystyki w badaniach biomedycznych. 	<p>Maksymalnie do 40 dni po podpisaniu umowy</p> <p>Maksymalnie do 45 dni po podpisaniu umowy</p>

Lider projektu

Partnerzy projektu



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

3.	<ul style="list-style-type: none"> • Zakup leku i placebo do badania klinicznego. • Kwestia zwolnienia produktu badanego (aktywny składnik lub placebo). Dobra praktyka wytwarzania (GMP). Osoba wykwalifikowana i jej rola. • Quality – wytyczne dotyczące zapewnienia jakości na wszystkich etapach procesu rozwoju i rejestracji leków. • Podpisanie protokołu odbioru. 	<p>Maksymalnie do 45 dni po podpisaniu umowy</p> <p>Maksymalnie do 50 dni po podpisaniu umowy</p> <p>Maksymalnie do 50 dni po podpisaniu umowy</p> <p>Do 55 dni po podpisaniu umowy</p>
----	--	---

11.1. Wykonawca planując realizację zamówienia musi uwzględnić czas na akceptację scenariuszy poszczególnych szkoleń przez Zamawiającego, całość procesu akceptacji musi zakończyć się w terminach, o których mowa w Ramowym harmonogramie. Zamawiający może zaakceptować propozycję scenariusza przekazanego przez Wykonawcę lub wnieść uwagi w ciągu 3 dni roboczych od dnia przekazania scenariusza przez Wykonawcę. Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia wszystkich uwag Zamawiającego w terminie maksymalnie 3 dni roboczych od dnia ich przekazania. Następnie Zamawiający ponownie weryfikuje scenariusz i w ciągu 3 dni roboczych od dnia przekazania przez Wykonawcę poprawionego scenariusza może go zaakceptować lub wnieść uwagi. Wykonawca zobowiązany jest ponownie do uwzględnienia wszystkich uwag Zamawiającego w terminie maksymalnie 3 dni roboczych od dnia ich przekazania.

11.2. Wykonawca przedstawia Zamawiającemu 3 propozycje dżingla. Zamawiający, w ciągu trzech dni roboczych po przedstawieniu propozycji przez Wykonawcę wybiera jeden, który zostanie wykorzystany w podcastach. Wykonawca planując realizację zamówienia musi uwzględnić czas potrzebny na wybór dżingla przez Zamawiającego.

Lider projektu



Partnerzy projektu



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

- 11.3. Zamawiający po otrzymaniu podcastów od Wykonawcy zgodnie z ramowym harmonogramem przedstawionym w pkt 11 OPZ pkt ma prawo do wniesienia uwag w ciągu trzech dni roboczych. Wykonawca musi uwzględnić wszystkie uwagi Zamawiającego i dostarczyć poprawioną wersję podcastu w ciągu trzech dni roboczych od dnia otrzymania uwag od Zamawiającego.
- 11.4. Wykonawca, po uprzednim poinformowaniu Zamawiającego i uzyskaniu jego zgody, może zmienić kolejność nagrywanych materiałów, przy jednoczesnym zachowaniu terminów realizacji.

Lider projektu



Partnerzy projektu



Stowarzyszenie na Rzecz
Dobrej Praktyki Badań
Klinicznych w Polsce



UNIwersytet MEDYCZNY
IM. PIASTÓW ŚLĄSKICH WE WROCŁAWIU

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

Załącznik nr 1 do OPZ

Imię i nazwisko:

Oświadczenie o wyrażeniu zgody na rozpowszechnienie danych osobowych

Zgodnie z art. 6 ust. 1 lit. a rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych- RODO, Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 119) oraz art. 81 ustawy o prawie autorskim i prawach pokrewnych z dnia 4 lutego 1994 r. dobrowolnie i świadomie **wyrażam zgodę** na rozpowszechnienie nieodpłatnie, przez czas nieokreślony, przez Ministra właściwego do spraw rozwoju regionalnego, Ministerstwo Zdrowia oraz Agencję Badań Medycznych z siedzibą w Warszawie przy ul. Moniuszki 1A, mojego wizerunku utrwalonego na **materiale filmowym lub/i zdjęciu/ zdjęciach¹** podczas **warsztatów z obszaru komunikacji z pacjentem dla przedstawicieli zespołów badawczych uczestniczących w prowadzeniu badań klinicznych** wraz z imieniem i nazwiskiem, tytułem naukowym lub/i stanowiskiem/sprawowaną funkcją do celów edukacyjnych oraz informacyjno-promocyjnych związanych z działalnością Agencji w ramach projektu pn. „Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej”, który jest realizowany w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój (POWR. 05.02.00-00-0008/19) finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego (EFS), Oś priorytetowa V. „Wsparcie dla obszaru zdrowia”, Działanie 5.2 „Działania pro-jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych” w dowolnej wybranej formie w tym poprzez rozpowszechnianie moich danych osobowych na stronach internetowych Agencji oraz profilach Agencji na portalach społecznościowych (na portalu Facebook, Twitter, YouTube lub LinkedIn).

Zostawałem(łam) poinformowany (a) o możliwości wycofania udzielonej zgody w każdym czasie poprzez przesłanie oświadczenia o wycofaniu zgody na adres mailowy iod@abm.gov.pl. Mam świadomość, że wycofanie zgody nie wpływa na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie tej zgody przed jej wycofaniem.

Zgodnie z art. 13 RODO informujemy, że:

1. Administratorem danych osobowych jest minister właściwy do spraw rozwoju regionalnego pełniący funkcję Instytucji Zarządzającej dla Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020, mający siedzibę przy ul. Wspólnej 2/4, 00-926 Warszawa.

Lider projektu



Partnerzy projektu



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

2. W sprawie Państwa danych osobowych można się skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych wysyłając wiadomość na adres poczty elektronicznej: iod@miir.gov.pl lub z Inspektorem Ochrony Danych beneficjenta – na adres poczty elektronicznej: - iod@abm.gov.pl.
3. Pani/ Pana dane osobowe w zakresie wizerunku utrwalonego na **materiale filmowym lub/i zdjęciu/zdjęciach**⁴ wraz z imieniem i nazwiskiem, tytułem naukowym lub/i stanowiskiem/sprawowaną funkcją będą przetwarzane:
 - a. w celu realizacji projektu pn. „**Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej**”, który jest realizowany w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój (POWER. 05.02.00-00-0008/19) finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego (EFS), Oś priorytetowa V. „Wsparcie dla obszaru zdrowia”, Działanie 5.2 „Działania pro jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych”. W szczególności potwierdzenia kwalifikowalności wydatków, monitoringu, ewaluacji, kontroli, audytu i sprawozdawczości oraz działań informacyjno-promocyjnych w ramach POWER na podstawie art. 6 ust 1 lit. c oraz art. 9 ust. 2 lit. g RODO.
 - b. na podstawie art. 6 ust. 1 lit. a RODO do celów edukacyjnych oraz informacyjno-promocyjnych związanych z działalnością Agencji w ramach ww. projektu.
4. Pani/ Pana dane osobowe będą przetwarzane do czasu rozliczenia Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014 -2020, oraz okresu wykonania Umowy, chyba że niezbędny będzie dłuższy okres przetwarzania np.: z uwagi na obowiązki archiwizacyjne, przedawnienia roszczeń lub do momentu odwołania zgody.
5. Pani/ Pana zostaną powierzone do przetwarzania Instytucji Pośredniczącej – Ministerstwie Zdrowia oraz beneficjentowi realizującemu projekt – Agencji Badań Medycznych. Odbiorcami Państwa danych osobowych będą wyłącznie podmioty uprawnione do uzyskania danych osobowych na podstawie przepisów prawa. Dane osobowe mogą zostać przekazane podmiotom realizującym badania ewaluacyjne na zlecenie Instytucji Zarządzającej, Instytucji Pośredniczącej lub beneficjenta. Państwa dane osobowe mogą zostać również powierzone specjalistycznym firmom, realizującym na zlecenie Instytucji Zarządzającej, Instytucji Pośredniczącej oraz beneficjenta kontrole i audyt w ramach POWER. Państwa dane osobowe mogą zostać powierzone podmiotom świadczącym na rzecz Instytucji Zarządzającej usługi związane z obsługą i rozwojem systemów teleinformatycznych. Odbiorcami Państwa danych mogą być podmioty, które obsługują systemy teleinformatyczne beneficjenta oraz udostępniają narzędzia teleinformatyczne czy firmy zajmujące się niszczeniem dokumentacji, świadczące dla beneficjenta usługi pocztowe, chmurowe, hostingu lub firma zajmująca się obsługą i organizacją w/w warsztatów.
6. Pani/ Pana dane osobowe nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany i nie będą poddawane profilowaniu.

Lider projektu



Partnerzy projektu



Stowarzyszenie na Rzecz
Dobrej Praktyki Badań
Klinicznych w Polsce



UNIwersytet MEDYCZNY
IM. PIASTÓW ŚLĄSKICH WE WROCŁAWIU

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

7. Posiada Pani/ Pan prawo do żądania od Administratora dostępu do danych osobowych, prawo do ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, prawo do cofnięcia zgody w dowolnym momencie oraz prawo do przenoszenia danych.
8. Ma Pani/ Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego - Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
9. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednak konieczne do realizacji celu, do jakiego zostały zebrane. Niepodanie danych może skutkować niemożliwością udostępnienia materiału filmowego lub/i zdjęcia/ zdjęć z w/w konferencji. Dane osobowe są niezbędne do uczestnictwa w projekcie pn. **„Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej”, który jest realizowany w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój (POWR. 05.02.00-00-0008/19) finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego (EFS), Oś priorytetowa V. „Wsparcie dla obszaru zdrowia”, Działanie 5.2 „Działania pro jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych”.**
10. Pani/ Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego/ organizacji międzynarodowej, o ile nie będą tego wymagały prawne obowiązki Administratora.

.....

data, czytelny podpis

¹ nieodpowiednie skreślić

Lider projektu



Partnerzy projektu

