**Załącznik nr 4 do Zapytania ofertowego**

W celu wykazania spełniania warunków, o których mowa w pkt 9 Zapytania ofertowego

Wykonawca załącza do oferty na :

***„*Wsparcie analityczne eksperta z zakresu farmacji w standaryzacji oraz poszerzaniu dostępnych atrybutów produktów leczniczych, środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych dla celów analitycznych.**.***”*** , znak sprawy: WRZ.270.28.2024

**WYKAZ OSÓB**

Wykonawca oświadcza, że do realizacji zamówienia dysponuje osobami zdolnymi do wykonania zamówienia o kwalifikacjach zawodowych, doświadczeniu i wykształceniu niezbędnym do wykonania zamówienia, odpowiadającym warunkom określonym poniżej:

| **Lp.** | **Rola** | **Minimalne wymagania** | **Spełnia wymagania TAK lub NIE** | **Imię i nazwisko** **oraz informacja o podstawie do dysponowania****osobami** (np. umowa o pracę, umowa o dzieło, umowa -zlecenia itp.);  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **1** | **Specjalista/ekspert** | **Posiada:**1. Wykształcenie wyższe farmaceutyczne lub lekarskie.2. Doskonała znajomość zasad klasyfikacji substancji, postaci, dawek i innych cech produktów leczniczych, poświadczona min. jednym z poniższych:1. tytułem doktora farmacji lub doktora nauk medycznych w zakresie medycyny;
2. co najmniej 20 publikacjami naukowymi z zakresu farmacji ;
3. co najmniej 50 ekspertyz z zakresu Oceny technologii medycznych (HTA) .

3. Doskonała znajomość zasad refundacji, poświadczona min.* 1. Doświadczeniem w pracy w jednostkach regulujących obszar refundacji (np. Ministerstwo Zdrowia, Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfkiacji, Narodowy Fundusz Zdrowia) przez co najmniej 5 lat na stanowisku co najmniej starszego specjalisty w ww. obszarze lub,
	2. Doświadczeniem w pracy w podmiocie ochrony zdrowia na stanowisku obsługującym kwestie związane z refundacją leków przez co najmniej 5 lat lub,
	3. Doświadczenie w pracy w aptece/aptece szpitalnej na stanowisku kierowniczym min. 5 lat, lub,
	4. Doświadczeniem w pracy w firmach doradczych lub podmiotach zajmującym się produkcją i dystrybucją leków na stanowiskach co najmniej specjalistycznych związanych z obsługą procesów refundacyjnych, obejmujących wnioski refundacyjne, analizy kliniczne i analizy HTA min. 5 lat, lub,

min. 5 letnim doświadczeniem w pracy w urzędach rejestracyjnych (URPL, EMA) na stanowisku bezpośrednio związanym z merytorycznym celem powołania jednostki. |  |  |

………………………………………………

*podpis Wykonawcy lub osoby uprawnionej*