

Załącznik nr 5 do RPK

LISTA DOKUMENTÓW, KTÓRYCH DOSTARCZENIE JEST NIEZBĘDNE DO PODPISANIA UMOWY O DOFINANSOWANIE PROJEKTU			
Lp.	NAZWA ZAŁĄCZNIKA	Wzór formularza	Typ dokumentu
<u>Dokumenty wymagane od Wnioskodawcy</u>			
1.	Oświadczenie (łącznie) o: a) niefinansowaniu zadań objętych wnioskiem i nieubieganiu się o ich finansowanie z innych źródeł b) niezaleganiu z wpłatami z tytułu należności budżetowych oraz z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne Uwaga: Gdy Wnioskodawcą są wspólnicy spółki cywilnej – wymagane jest oświadczenie dla wszystkich wspólników oraz dla spółki.	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał
2.	Kopia umowy spółki cywilnej potwierdzona za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wnioskodawcy (jeśli dotyczy).	Dokument własny Wnioskodawcy	Poświadczona za zgodność z oryginałem kopia
3.	Kopie decyzji o nadaniu NIP	Dokument własny Wnioskodawcy	Poświadczona za zgodność z oryginałem kopia
4.	Oświadczenie o kwalifikowalności VAT (obligatoryjne jedynie w przypadku, gdy Wnioskodawca występuje o refundację części poniesionego w ramach projektu podatku VAT)	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał
5.	Ankieta dla Wnioskodawcy dot. kwalifikowalności podatku VAT w projektach PO IR (wymagana wyłącznie w przypadku Wnioskodawców nie mających prawnej możliwości odzyskania lub odliczenia poniesionego ostatecznie kosztu podatku VAT)	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał
6.	Dokument potwierdzający umocowanie przedstawiciela Wnioskodawcy do działania w jego imieniu i na jego rzecz (jeśli dotyczy)	Dokument własny Wnioskodawcy	Oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia
7.	Budżet Projektu	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR/w systemie informatycznym IP* *w zależności od decyzji IP	Oryginał/ wersja elektroniczna wprowadzona do systemu informatycznego IP* *w zależności od decyzji IP
8.	Harmonogram płatności	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał
9.	Formularz informacji przedstawianych przy ubieganiu się o pomoc inną niż pomoc w rolnictwie lub rybołówstwie, pomoc de minimis lub pomoc de minimis w rolnictwie lub rybołówstwie stanowiący załącznik do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 29 marca 2010 r. w sprawie zakresu informacji przedstawianych przez podmiot	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał

	<i>ubiegający się o pomoc inną niż pomoc de minimis lub pomoc de minimis w rolnictwie lub rybołówstwie</i> (Dz. U. Nr 53, poz. 312, z późn. zm.).		
10.	Oświadczenie o statusie przedsiębiorcy (wg wzoru dostępnego na stronie internetowej IP)	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał
11.	Oświadczenie o nieotrzymaniu pomocy przeznaczonej na te same koszty kwalifikujące się do objęcia pomocą, na pokrycie których Wnioskodawca ubiega się o pomoc publiczną (jeśli dotyczy)	wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał
12.	a) Sprawozdania finansowe Wnioskodawcy za okres 3 ostatnich lat obrotowych, sporządzone zgodnie z przepisami o rachunkowości (nie dotyczy mikro- i małych przedsiębiorców) lub b) w przypadku gdy przedsiębiorca nie istniał przez cały rok obrotowy oryginał albo kopia ostatniej deklaracji o wysokości osiągniętego dochodu/poniesionej straty (nie dotyczy mikro- i małych przedsiębiorców) albo c) Oświadczenie Wnioskodawcy o braku obowiązku sporządzania sprawozdań finansowych na podstawie ustawy o rachunkowości.	a) dokument własny Wnioskodawcy b) dokument własny Wnioskodawcy c) wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	a) Oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia b) Oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia c) Oryginał
13.	Kopie zaświadczeń o uzyskanej pomocy de minimis potwierdzone za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wnioskodawcy (wymagane jedynie w przypadku, jeśli Wnioskodawca uzyskał pomoc de minimis na te same koszty kwalifikujące się do objęcia wsparciem, na pokrycie których ubiega się o pomoc),	dokument własny Wnioskodawcy	Poświadczona za zgodność z oryginałem kopia
14.	a) Oświadczenie współmałżonka przedsiębiorcy będącego osobą fizyczną/współmałżonka współnika spółki cywilnej o wyrażeniu zgody na zaciągnięcie przez współmałżonka zobowiązania w postaci zawarcia umowy o dofinansowanie (jeśli dotyczy) albo b) Kserokopia aktu notarialnego o rozdzielności majątkowej (jeśli dotyczy) albo c) Oświadczenie o niepozostawaniu w związku małżeńskim (jeśli dotyczy)	a) Wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR b) dokument własny Wnioskodawcy c) Wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	a) Oryginał b) Poświadczona za zgodność z oryginałem kopia c) Oryginał
15.	Oświadczenie woli dotyczące składania dokumentów/oświadczeń za pośrednictwem systemu informatycznego.	Wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał wersji elektronicznej składanej wraz z wnioskiem o dofinansowanie projektu w systemie informatycznym IP

16.	<p>Oświadczenie o uzyskaniu zgody, pozytywnej opinii lub pozwolenia (zezwolenia) właściwej komisji bioetycznej, etycznej lub właściwego organu</p> <ul style="list-style-type: none"> - właściwej komisji bioetycznej w przypadku projektów badawczych obejmujących wymagających prowadzenia doświadczeń ingerujących w organizm lub psychikę człowieka (eksperymenty medyczne) w rozumieniu art. 21 ustawy z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. z 2011 r., nr 277, poz. 1634 ze zm.) - właściwej lokalnej komisji etycznej (w przypadku prowadzenia w projekcie doświadczeń na zwierzętach, o których mowa w ustawie z 21 stycznia 2005 r. o doświadczeniach na zwierzętach (Dz. U. 2005 nr 33 poz. 289)); - Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, pozwolenie Ministra Zdrowia oraz pozytywna opinia komisji bioetycznej (w przypadku gdy projekt obejmuje eksperymenty medyczne, a w przypadku badań klinicznych w zakresie wyrobów medycznych, wyposażenia wyrobu medycznego lub aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, o których mowa w ustawie z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) Wnioskodawca musi dysponować zgodą (pozwoleniem) Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na prowadzenie badania klinicznego oraz pozytywną opinią komisji bioetycznej, natomiast w przypadku prowadzenia w projekcie badań klinicznych produktów leczniczych, o których mowa w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008 nr 45 poz. 271 t.j.), Wnioskodawca musi wykazać się posiadaniem opinii właściwej komisji bioetycznej oraz pozwoleniem Ministra Zdrowia na prowadzenie tego typu badań klinicznych produktu leczniczego); - na badania wymagane na podstawie przepisów o ochronie przyrody (w przypadku badań nad gatunkami roślin, zwierząt i grzybów objętych ochroną gatunkową lub na obszarach objętych ochroną); - na badania na podstawie przepisów o organizmach genetycznie zmodyfikowanych (w przypadku prowadzenia badań nad organizmami genetycznie zmodyfikowanymi lub z zastosowaniem takich organizmów). 	Wg wzoru dostępnego na stronie internetowej NCBR	Oryginał
-----	--	--	----------