

Poznań, dnia 2010-08-19

EZ/____5648/3____ 2010

Wg rozdzielnika:

Do wszystkich uczestników postępowania o zamówienie publiczne.

dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 94/2010 LEKI.

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęło zapytanie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi:

PYTANIE:

1. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 14 w pozycji 2** wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbek żelatynowych pakowanych a'10 z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE:

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmodyfikowanie oświadczenia (załącznik nr 6 do specyfikacji) w stosunku do **pakietu nr 14** w następujący sposób:
„Oświadczam/y, iż wszystkie oferowane przez na wyroby medyczne wymienione w naszej ofercie zostały dopuszczone na terenie RP, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych. Jednocześnie zobowiązujemy się, do przedstawienia na żądanie Zamawiającego odpowiedniego świadectwa rejestracji w terminie 24 godzin od chwili otrzymania pisemnej, w formie faxu, telefonicznej prośby o okazanie świadectwa.”

Asortyment w pakiecie nr 14 to wyroby medyczne a nie leki, więc nie stosuje się do niego ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia treść załącznika numer 6 do siwz stanowiącego oświadczenie w ten sposób, że w miejsce dotychczasowej treści:

„Oświadczam/y, iż wszystkie oferowane przez nas produkty lecznicze wymienione w naszej ofercie zostały dopuszczone na terenie RP, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne. Jednocześnie zobowiązujemy się, do przedstawienia na żądanie Zamawiającego odpowiedniego świadectwa rejestracji w terminie 24 godzin od chwili otrzymania pisemnej, w formie faxu, telefonicznej prośby o okazanie świadectwa.”

wprowadza następujący zapis:

„Oświadczam/y, iż wszystkie oferowane przez nas produkty lecznicze wymienione w naszej ofercie zostały dopuszczone na terenie RP, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, natomiast wszystkie oferowane przez nas wyroby medyczne wymienione w naszej ofercie zostały dopuszczone na terenie RP, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych. Jednocześnie zobowiązujemy się, do przedstawienia na żądanie Zamawiającego odpowiedniego świadectwa rejestracji w terminie 24 godzin od chwili otrzymania pisemnej, w formie faxu, telefonicznej prośby o okazanie świadectwa.”

PYTANIE:

3. Czy w związku z nowelizacją Ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do siwz poniższego zapisu dotyczącego spełniania warunków udziału w postępowaniu :

Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający prosi o sprecyzowanie pytania nr 3 z dnia 16 sierpnia 2010 roku, poprzez wskazanie:

- dokładnego określenia nowelizacji i zmienianego przepisu ustawy Prawo zamówień publicznych, na którą powołuje się Wykonawca w pytaniu,

- dokładnego miejsca w SIWZ do przetargu nr 94/2010, którego modyfikacji Wykonawca się domaga w pytaniu nr 3.

Z poważaniem,
Z-ca Dyr. ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna