



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Wasze pismo z dnia

Znak

Nasz znak

Data

AEZ/362/1035/2014/AB 18.06.2014 r.

**Wykonawcy biorący udział w
postępowaniu AEZ/S-058/2014**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Przeprowadzenie badań klinicznych leku w ramach projektu pn. „Optymalizacja terapii przeciwbólowej – wdrożenie nowego, złożonego preparatu przeciwbólowego”**, znak sprawy AEZ/S-058/2014 informuje, że w dniu 18.06.2014 r., w trybie art. 38 ust. 1 ustawy, wpłynęły nw. pytania, na które Zamawiający udziela odpowiedzi:

Pytanie nr 1

Proszę o doprecyzowanie jaki jest termin związania ofertą: 30 dni czy 60 dni? Na stronie tytułowej: „Specyfikacji istotnych warunków zamówienia” widnieje termin 30 dni (od ostatecznego terminu składania ofert), zaś na stronie 11, R. XV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ – wynosi 60 dni.

Odpowiedź na pytanie nr 1

Mając na uwadze, że przedmiotowe postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 39 i nast. ustawy Pzp., o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych, wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp., termin związania ofertą wynosi 60 dni od ostatecznego terminu składania ofert, zgodnie z art. 85 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp.

W świetle powyższego, Zamawiający poprawił w SIWZ oczywistą omyłkę pisarską.

Pytanie nr 2

Na stronie 6 „Specyfikacji istotnych warunków zamówienia” R. IX. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW (...), p. 2, ppkt. 2) przedstawiają Państwo wymagania dotyczące „Wykazu osób” zdolnych do wykonania zamówienia. Jednym z warunków, jakie wpisali Państwo jest 5-cio letnie doświadczenie dla każdej osoby zaangażowanej w projekt, zarówno Managera Badań Klinicznych, jak i Asystenta Badań Klinicznych. W związku z wątpliwościami dotyczącymi wymagań wobec osób prosimy o doprecyzowanie, czy 5-letnie doświadczenie w zakresie realizacji i monitorowania, co najmniej 3 badań produktu leczniczego dotyczy firmy CRO, czy poszczególnych osób zaangażowanych w projekt.

Odpowiedź na pytanie nr 2

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania stawiane w Rozdz. IX ust. 2 pkt 2) dotyczą poszczególnych osób, które będą uczestniczyć w realizacji zamówienia.

Pytanie nr 3

Czy dokument potwierdzający wymagania powołane w SIWZ IX.14 (certyfikat ISO w zakresie badań klinicznych) powinien być złożony przez każdego członka konsorcjum oddzielnie? Czy wymaganie to będzie oceniane łącznie (czyli wystarczające będzie złożenie tego poświadczenia przez jednego z członków konsorcjum).

Odpowiedź na pytanie nr 3

Zamawiający nie jest w stanie jednoznacznie odpowiedzieć na powyższe pytanie, ponieważ nie zna udziału członków konsorcjum w realizacji przedmiotu zamówienia. Wymogiem stawianym przez Zamawiającego jest, aby Wykonawca odpowiadający za proces realizacji i monitorowania badań klinicznych potwierdził, że procesy te przebiegają i w trakcie realizacji umowy, będą przebiegać zgodnie z przywołaną normą (Certyfikat serii ISO 9001:2008 lub dokument równoważny).

Pytanie nr 4

Proszę o wyjaśnienie terminu związania ofertą. W SIWZ na stronie tytułowej podana jest informacja o 30 dniach, natomiast w treści specyfikacji, w punkcie XV jest mowa o 60 dniach. Prosimy o wskazanie która informacja jest poprawna.

Odpowiedź na pytanie nr 4

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.

Z poważaniem,



Anita Banasiak
Sekretarz Komisji Przetargowej