

” Диагностично-консултативен център 4 - Пловдив” ЕООД

Гр. Пловдив, ул. „Гергана“ № 7, тел. 032/306 146, факс: 032/643 339

E-mail: dkc4@abv.bg

ИЗХ.№ 317/19.11.2014г.

**До всички закупили и
изтеглили документация за участие
от Профила на купувача на „ДКЦ 4-Пловдив” ЕООД**

РАЗЯСНЕНИЕ

по обявена публична покана с уникален № в АОП 9035914 с предмет: „Доставка на медицински консумативи и реактиви за медицинска апаратура за нуждите на клинична лаборатория и рентген в ”ДКЦ IV - Пловдив” ЕООД по обособени позиции”

Относно: Постъпило по ел.поща на Възложителя искане за разяснения от 18.11.2014г. 11.44ч. във връзка с публична покана с уникален № в АОП 9035914 с предмет: „Доставка на медицински консумативи и реактиви за медицинска апаратура за нуждите на клинична лаборатория и рентген в ”ДКЦ IV - Пловдив” ЕООД по обособени позиции”

Уважаеми дами и господа,

Във връзка с поставени въпроси от страна на лице закупило или изтеглило документация за участие, на основание чл.101б, ал.6 от ЗОП и в законния срок, предоставяме настоящите разяснения.

Поставен въпрос : „На основание чл. 29, ал. 1 от ЗОП моля да ми предоставите разяснения по горепосочената обществена поръчка относно следното:

1. Един от документите, който се изисква от Възложителя, посочен в т. 14.8 от Указанията към участниците, е документ за писмено упълномощаване съгласно чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинското изделие не е установен на територията на държава членка или на държава от Европейското икономическо пространство. Чл. 10, ал. 2 от ЗМИ визира упълномощаване на т. нар. Европейски представител, който се вписва от самия производител в самата CE Декларация за съответствие, издадена от производителя. Упълномощеният представител носи отговорност за пускането на пазара и/или за пускането в действие на медицинските изделия на територията на европейския съюз/Европейското икономическо пространство. Европейският представител е различен от дистрибуторите, който производителят упълномощава да извършват представяне и търговия с неговите продукти.

Във връзка с горното моля да уточните дали изискваният документ се отнася до пълномощно, с което производителят упълномощава своя дистрибутор за конкретната страна.”

РАЗЯСНЕНИЕ:

В т.14.8 от указанията към участниците възложителят е посочил - Наличие на Документът за писмено упълномощаване на свой представител, съгласно чл.10, ал.2 от ЗМИ когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство .

В този смисъл уточняваме, че при представени ЕС сертификати, в които производителя и упълномощения представител са вписани, не е необходимо да се представя документа за упълномощаване.

Изискваният документ не се отнася до пълномощно, с което производителят упълномощава свой дистрибутор за конкретна страна.

Съгласно указанията на Възложителя не се изисква представяне на оторизационни писма на името на участника, когато той е различен от производителя на медицинските изделия или упълномощеният представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, но при желание на участника, няма пречка той да представи отделно от изискуемите документи и оторизационни писма на името на участника, издадено от производителя на медицинските изделия или упълномощеният представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ.

За възложителя "ДКЦ 4 – Пловдив" ЕООД :

(д-р Иван Начев – управител)

