Warszawa, dnia 14 lutego 2019 r.

**OGŁOSZENIE**

Komisja Konkursowa, powołana do rozpatrzenia ofert konkursowych na wybór realizatorów programu wieloletniego pn. ***Narodowy Program Zwalczania Chorób Nowotworowych*** w zakresie zadaniapn. ***Program opieki nad rodzinami wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe – Moduł II – wczesne wykrywanie i prewencja nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na raka jelita grubego i błony śluzowej trzonu macicy* na lata 2019-2021**na podstawie § 7 ust. 3 pkt 5 Regulaminu pracy komisji konkursowej, stanowiącego załącznik nr 1 do zarządzeniaMinistra Zdrowia z dnia 25 kwietnia 2018r. w sprawie prowadzenia prac nad opracowaniem i realizacją programów polityki zdrowotnej oraz wyłaniania realizatorów innych programów realizowanych przez ministra właściwego do spraw zdrowia (Dz. Urz. Min. Zdrow. z 2018r. poz. 30), ogłasza listę ofert spełniających warunki formalne oraz listę ofert niespełniających warunków formalnych.

**Oferty spełniające warunki formalne:**

1. Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu, Pl. Hirszfelda 12, 53-413 Wrocław;
2. Centrum Onkologii w Bydgoszczy im. Prof. Franciszka Łukaszczyka, ul. Dr I. Romanowskiej 2, 85-796 Bydgoszcz;
3. Prywatna Poradnia Onkologiczna Robert Sibilski, ul. Wazów 42, 65-001 Zielona Góra;
4. Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. Mikołaja Kopernika, ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź;
5. P.P.H.U Genos S.c., Strońsko 20a, 98-161 Zapolice;
6. „Centrum” Sp. z o. o. Medyczno-Diagnostyczne, ul. Niklowa 9, 08-110 Siedlce;
7. SP ZOZ Opolskie Centrum Onkologii im. Prof. Tadeusza Koszarowskiego w Opolu, ul. Katowicka 66a, 45-061 Opole;
8. Kliniczny Szpital Wojewódzki nr 1 im. Fryderyka Chopina w Rzeszowie, ul. Szopena 2, 35-055 Rzeszów;
9. Podlaskie Centrum Medyczne „Genetics” Leśniewicz spółka jawna, ul. Parkowa 14/84, 15-224 Białystok;
10. Uniwersyteckie Centrum Kliniczne, ul. Dębinki 7, 80-952 Gdańsk;
11. COPERNICUS Podmiot Leczniczy Sp. z o.o., ul. Nowe Ogrody 1-6, 80-803 Gdańsk;
12. Szpitale Pomorskie w Gdyni Sp. z o. o., ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia;
13. Centrum Onkologii – Instytut im. Marii Skłodowskiej–Curie oddział w Gliwicach, ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice;
14. Wielkopolskie Centrum Onkologii im. M. Skłodowskiej-Curie, ul. Garbary 15, 61-866 Poznań;
15. Szpital Kliniczny im. H. Święcickiego UM im. K. Marcinkowskiego, 60-355 Poznań, ul. Przybyszewskiego 49
16. Innowacyjna Medycyna” Sp. z o.o., ul. Akacjowa 2, 71-253 Szczecin.

**Oferty niespełniające warunków formalnych:**

1. **Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Świdnicy, ul. Leśna 27/29, 58-100 Świdnica;**
2. W załączniku nr 4 – brak informacji w pkt 14 dotyczącym nazwy i adresu placówki do której będą kierowani chorzy, u których rozpoznano raka jelita grubego, duże polipy w jelicie grubym, raki jajnika i trzonu macicy.
3. **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, ul. Kamieńskiego 73a, 51-124 Wrocław;**
4. W załączniku nr 2 – w pkt ,,e” brak prawidłowej liczby stron
5. Brak pełnomocnictwa do złożenia oferty i podpisywania dokumentów w imieniu oferenta, w tym do podpisywania oświadczeń i załączników.
6. W załączniku nr 4:
* w pkt 7 brak informacji dotyczącej liczby nosicieli mutacji genu APC, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, STK11, SMAD4, BMPR1A, MUTYH i EPCAM, wykrytych w latach 2016-2018 r. w ramach „Programu opieki nad rodzinami wysokiego dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe”
* w pkt 9 brak informacji dotyczącej liczby nosicieli mutacji genu APC, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, STK11, SMAD4, BMPR1A, MUTYH i EPCAM objętych opieką w ramach „Programu opieki nad rodzinami wysokiego dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe”
1. **NZOZ Pracownia Genetyki Nowotworów, ul. Marii Skłodowskiej-Curie 73, 87-100 Toruń**
2. Brak pełnomocnictwa do złożenia oferty i podpisywania dokumentów w imieniu oferenta, w tym do podpisywania oświadczeń i załączników.
3. **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny nr 4 w Lublinie, ul. Dr K. Jaczewskiego 8, 20-954 Lublin**
4. W załączniku nr 4 – w pkt 1 brak informacji o stażu zawodowym kierownika poradni.
5. **Centrum Onkologii – Instytut im. Marii Skłodowskiej–Curie, ul. Wawelska 15B, 02-034 Warszawa;**
6. Brak potwierdzenia za zgodność z oryginałem pełnomocnictwa.
7. **Klinika Neuroradiochirurgii Sp. z o. o., ul. Górskiego 6 lok. 92, 00-033 Warszawa;**
8. W załączniku nr 2 – brak zaznaczenia informacji w pkt ,,c” lub pkt ,,d” o nie posiadaniu lub posiadaniu przychodów z innych źródeł na realizację zadania tego samego rodzaju, co zadanie stanowiące przedmiot konkursu, uwzględniające również działalność spółek względem oferenta dominujących lub zależnych w rozumieniu art. 4 pkt 14 i 15 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o ofercie publicznej i warunkach wprowadzenia instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1639, z późn. zm.)
9. Brak potwierdzenia za zgodność z oryginałem opisu zakresu stosowanej metodyki, zakresu badania genu (-ów) [panel mutacji] predyspozycji u jednej osoby objętej programem.
10. **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko–Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie, Al. Wojska Polskiego 37, 10-228 Olsztyn;**
11. W załączniku nr 4 – brak informacji w pkt 13 dotyczącej posiadania przez jednostkę wyposażenia do badań USG dopplerowskiego.
12. **Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. Prof. Tadeusza Sokołowskiego Pomorskiego Uniwersytetu Medycznego, ul. Unii Lubelskiej 1, 71-252 Szczecin.**
13. W załączniku nr 4 – brak informacji w pkt 1 o stażu zawodowym oraz stażu w zakresie poradnictwa kierownika poradni.

Brakujące dokumenty należy składać w formie pisemnej w **terminie 5 dni roboczych,** liczonym od dnia ukazania się listy tj. **w nieprzekraczalnym terminie do dnia 21 lutego 2019 r.,** na adres:

Ministerstwo Zdrowia

ul. Miodowa 15

00-952 Warszawa

z dopiskiem na kopercie:

„*Uzupełnienie do konkursu: Narodowy Program Zwalczania Chorób Nowotworowych zadanie: Program opieki nad rodzinami wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe – Moduł II – wczesne wykrywanie i prewencja nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na raka jelita grubego i błony śluzowej trzonu macicy na lata 2019-2021”.*

O zachowaniu terminu decyduje **dzień wpływu uzupełnienia** do urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw zdrowia. W przypadku przekroczenia przez oferenta tego terminu złożona oferta podlega odrzuceniu. Dodatkowe informacje można uzyskać pod numerem tel. (22) 63-49-448 lub 367, 655.