

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605
e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 10.01.2020 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa albumin, leków, leków cytostatycznych, leków w ramach programów lekowych, płynów infuzyjnych oraz hemodializatorów i dializatorów” - nr sprawy 120/PN/2019

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek. ”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? ”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? ”

Odp. Zamawiającego:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 4:

„Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem? ”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie nr 5:

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku). ”

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 6:

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Części nr 6 w pozycji nr 1,2** roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcaniej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7:

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z **Części nr 32 poz. nr 8, 9?** Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli *Zamawiającemu* na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8:

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Części nr 44 wpoz. Nr 1** zbilansowanego płynu wieloelektrolitowego o zawartości 5,26 g/l chlorku sodu?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9:

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z **Części nr 47 poz. nr 1?** Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli *Zamawiającemu* na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10:

„Czy *Zamawiający* w pakiecie nr 4 pozycjach 2, 4, 5, 6, 8, 10, 11, 35, 37, 38 dopuści inny niż opakowanie miękkie typu pack rodzaj opakowania (butelka OpTri) – skład diety i pojemność bez zmian, opakowanie kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i bardziej funkcjonalne.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

„Czy *Zamawiający* w pakiecie nr 4 w pozycji 11 miał na myśli dietę o normokaloryczna 1,03 kcal/1 ml.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

„Czy *Zamawiający* w pakiecie nr 4 w pozycji 20 miał na myśli dietę wysokobiałkowa, zawartość białka 7,5g/100ml (99% kazeiny, 1% soja), bogatoresztkowej 1,5g/ 100ml, % energii z: białka - 24%, węglowodanów- 48%, tłuszczu- 26 %, błonnika - 2%?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji 28 miał na myśli dietę hiperkaloryczną (2,4 kcal/ml) o zawartości białka min. 9,4 g/100ml.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji 29 oczekuje diety hiperkalorycznej (2,4 kcal/ml), zawartość białka min. 14,4 g/100 ml, 24% energii z białka, źródłem białka są kazeina i serwatka.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji 30 miał na myśli dietę hiperkaloryczną (2,4 kcal/ml) o zawartości białka 9,5g/100ml, dieta bogatoreszkowej – zawartość błonnika 3,6 g/100 ml.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16:

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji 31 miał na myśli dietę beztłuszczową, hiperkaloryczną (1,5 kcal/ml), opartą na białku serwatkowym, źródłem węglowodanów są wolno wchłaniane maltodekstryny i sacharoza, niska zawartość sodu i fosforanów, bezreszkowa.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji 32 oczekuje diety hiperkalorycznej (1,24 kcal/ml), wysoka zawartość wit.C: min. 125mg/100ml , wysoką zawartość wit.E: min. 19mg/100ml, wysoka zawartość cynku: min. 4,5mg/100ml, zawartość białka 8,8 g /100ml.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji 34 oczekuje diety normokalorycznej (1,04 kcal/ml), zawierająca unikalną mieszankę błonnika (6 rodzajów błonnika w odpowiednich proporcjach włókien rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych) regulującą pracę jelit, zawartość białka 4,9g/100ml.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19:

„Dotyczy części nr 14

Zamawiający w części I ust 4 pkt 2. 2) SIWZ oraz paragrafie 3 ust. 1 pkt. 1. 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pod wskazany adres Apteki Szpitalnej Zamawiającego, cyklicznie wg rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w następujących terminach:

2) do 12 godzin od daty złożenia zamówienia w każdym dniu tygodnia, nie wyłączając niedziel i świąt, o każdej porze dnia i nocy w przypadku dostaw „w trybie na ratunek- cito.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od **poniedziałku do piątku**, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w części nr 14?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w części nr 14.

Pytanie nr 20:

„Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.”

Odp. Zamawiającego:

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk, w takim przypadku należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 21:

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

Odp. Zamawiającego:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 22:

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powł. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu , zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? ?Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie nr 25:

„Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie nr 26:

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

„Dotyczy pakietu nr 3 pozycje 5,6. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fioli?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

„Dotyczy pakietu nr 3 pozycje 7. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci ampułki?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza z przeznaczeniem do nebulizacji.

Pytanie nr 29:

„Dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10sztuk?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:

„Dotyczy pakietu nr 16 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 6 sztuk?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

„Dotyczy pakietu nr 10 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu jedynie w postaci ampułkostrzykawki? Jedynie taka postać jest obecnie zarejestrowana n rynku.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

„Dotyczy pakietu nr 45 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 sztuk?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33:

„Dotyczy pakietu nr 8 pozycja 7,8. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 112 sztuk?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34:

„Do §3 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35:

„Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 2, w taki sposób aby wynosiła ona 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36:

„Do §7 ust. 3 i 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej §7 ust. 3 i 4, w taki sposób aby wynosiła ona 0,2% wartości brutto towaru, z którego dostawą Wykonawca pozostaje w zwłoce, obliczaną za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37:

„Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?”

Odp. Zamawiającego:

Nie.

Pytanie nr 38:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39:

„Czy Zamawiający w Części 46, poz. 1 (BUPIVACAINI chlorek jednowodny 0,5% 5mg/1ml/ amp.4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 40:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate amp 50mg/5ml 5 amp w Części 3, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 41:

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate amp amp25mg/2,5ml 5 amp w Części 3, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 42:

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?”

Odp. Zamawiającego:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 43:

„Dotyczy § 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie składa zamówień telefonicznie, wszystkie zamówienia składane są faksem lub e-mailem.

Pytanie nr 44:

„Dotyczy § 3 ustęp 1 podpunkt 2 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „w trybie na ratunek- cito” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współzycia społecznego.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45:

„Dotyczy § 5 ustęp 7 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

„Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby

medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 10.01.2020 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak