



**Wojewódzki Specjalistyczny Szpital  
im. dr Wł. Biegańskiego  
91-347 Łódź, ul. Kniaziewiczza 1/5**



Informacja: tel. 42 251-60-11, 251 60-50, FAX. 42 251-60-55; Sekretariat Dyrektora: tel. 42 251-61-55, 42 251-60-59;  
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych: tel. 42 251-60-60; Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa: tel. 42 251-62-50;  
Główna Księgowa: tel. 42 251-61-45; NIP 726-22-34-808; Regon 471219736.

WSSz – NZP – 214 /17

Łódź, dn. 26.04.2017r.

**UCZESTNICY POSTĘPOWANIA  
PRZETARGOWEGO**

**dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209.000 EURO na dostawę leków specjalistycznych - sprawa ZP 15/17**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zm.), Zamawiający informuje, iż w ramach przedmiotowego postępowania zgłoszone zostały zapytania odnośnie przedmiotu zamówienia następującej treści:

1) Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.**

2) Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi bez wskazania w zapytaniu konkretnych pakietów i pozycji.**

**PAKIET 12**

3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 48 h oraz terminu dostawy „na cito” do 24h dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 12?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**PAKIET 18**

4) Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 18 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie stanowi takiego wymogu.**

**PAKIET 48**

5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%(średni poziom 99,5%), rozkład podklas IgG (wartości średnie): IgG1 62,1 %; IgG2 34,8 %; IgG3 2,5 %; IgG4 0,6 %; IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności, zespole Guillain-Barre oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej. Dostępne dawki 1g/10ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

6) Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie stanowi takiego wymogu.**

7) Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholu?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie stanowi takiego wymogu.**

8) Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie stanowi takiego wymogu.**

9) Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana immunoglobulina posiadała certyfikat jakości QSEAL?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie stanowi takiego wymogu.**

#### **PAKIET 49**

10) Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 pozycji nr 1.1 i 1.2, dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.**

#### **PAKIETY 57, 58, 61, 62, 64**

11) Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 57 poz. 1, 2; w pakiecie 58 poz. 1,2; w pakiecie 61 poz. 1, 2; w pakiecie 62 poz. 1, 2, 3; w pakiecie 64 poz. 1, 2, 3;** produktu równoważnego w opakowaniu elastycznym, całkowicie samozapadającym się z dwoma portami, typu worek Viaflo? Opakowanie typu worek jest wygodne i bezpieczne w stosowaniu, może w znaczny sposób wpłynąć na redukcję zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania. Opakowanie elastyczne nie wymagające dostarczenia powietrza w celu podaży pełnej dawki leku gwarantuje system zamknięty i zmniejsza ryzyko zakażeń odcewnikowych krwi co potwierdzone jest badaniami klinicznymi.

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę w odniesieniu do pakietu 58 poz. 1, 2 i pakietu 61 poz. 1, 2 i pakietu 64 poz. 1, 2, 3. Zamawiający nie wyraża zgody w odniesieniu do pakietu 57 poz. 1, 2 i pakietu 62 poz. 1, 2, 3.**

#### **PAKIET 59**

12) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 59 pozycji 3?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną ofertę cenową.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **PAKIET 68**

13) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie **Pakiecie 68 w poz.1, 2** preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala na minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15% mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania, oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

#### **PAKIET 107**

14) Czy Zamawiający w pak. 107 poz. 1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Aminomel 10E) 10% roztworów aminokwasów (15,6g azotu/l) standardowych z elektrolitami?

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

15) Czy Zamawiający w pak. 107 poz. 2 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Aminomel 12,5E) 12,5% roztwór aminokwasów (19,5g azotu/l) standardowych z aminokwasami?

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

#### **PAKIET 110**

16) Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek (opakowanie x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań) z takim samym stężeniem probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* (250 mg) jak podano w SIWZ.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

17) Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP15/17, w pakiecie (zadaniu) PAKIET 110, w pozycji 1dotyczącej „SACCHAROMYCES BOULARDII (status leku)”dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej FloractinEnteric x 15 kapsułek producenta NovasconPharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

**Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **PAKIET 114**

18) Czy w pakiecie Nr 114 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (Budesonide 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie stanowi takiego wymogu.**

19) Czy Zamawiający w pakiecie Nr 114 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (Budesonide 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.**

20) Czy Zamawiający w pakiecie Nr 114 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (Budesonide 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteina?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.**

21) Czy Zamawiający w pakiecie Nr 114 poz. 1.1, 1.2 i 1.3 (Budesonide 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

**Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza ale nie stanowi takiego wymogu.**

#### **PAKIET 133**

22) W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 133 poz. 1, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 8 g i energia niebiałkowa 1200 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150.

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

23) W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 133 poz. 2, trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 5,4 g i energia niebiałkowa 780 kcal, objętość 1500 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 144.

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

#### **PAKIET 147**

24) Czy zamawiający dopuści w pakiecie 147 opisaną dietę o zawartości 1,5kcal/ml, która de facto odpowiada określeniu zawartemu w opisie jako hiperkaloryczna?

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

#### **PAKIET 152**

25) Czy zamawiający dopuści w pakiecie 152 opisaną dietę opartą na białku sojowym jak i kazeinowym o zawartości białka co najmniej 3,8g/100ml?

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

#### **PAKIET 153**

26) Czy Zamawiający dopuści, w pakiecie 153 pozycja 1, 2 i 3, wycenę Biodacyny 0,25g, 0,5g i 1g w ampułkach 2ml i 4ml? Umożliwi to uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej poprzez dopuszczenie do udziału w przetargu więcej niż jednego wykonawcy.

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

#### **PAKIET 155**

27) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 155 produktu leczniczego Venolyte – płyn wieloelektrolitowy bez jonów Ca zawierający chlorków 110,0 mmol/l, sodu 137,0 mmol/l zbuforowany octanem?

**Wyjaśnienia: Zgodnie z SIWZ.**

#### **WZÓR UMOWY**

28) Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w stosunku do pozycji 71, 72, 73, 78, 79 ze względu na problemy z dostępnością produktów? Dotyczy zapisów Umowy Załącznik nr 4 paragraf 7 – nie dostarczenie w terminie towaru.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

29) Czy Zamawiający dopisze w par. 2.4 zdanie „Zmiana cen nie jest wymagana, jeśli cena oferowana jest niższa od urzędowej lub od limitu”?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

30) Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy 'na cito' określony w par. 3.2 z 8 godzin do min. 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu

tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

31) Czy Zamawiający w par. 3.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

32) Czy Zamawiający w par. 6.1 dopisze na końcu „nie później jednak, niż w ciągu 3 dni roboczych od ich stwierdzenia”. Późniejsze zgłoszenie np. reklamacji ilościowej jest w zasadzie niemożliwe do rozpatrzenia z uwagi na liczbę transakcji dokonanych w międzyczasie.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

33) Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.3 z 10 % do wartości max. 2 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

34) Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.4 z 10 % do wartości max. 2 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

35) Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.5 z 10 % do wartości max. 2 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

36) Czy Zamawiający w par. 8.1.2 skróci okres opóźnienia z 90 dni do max 14 dni? Obecny zapis jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego, nakazując dostawy pomimo 3-miesięcznych opóźnień w płatnościach.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

37) Do treści §1 ust.3 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §1 ust.3 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

38) Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.4 i §9 ust.2 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

39) Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §1 ust.5 i §9 ust.1 pkt 2) projektu umowy)?

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

40) Do §2 ust.7 projektu umowy. Ponieważ wysokość cen urzędowych w żadnym stopniu nie zależy od wykonawcy i nie jest on w stanie przewidzieć, jak będą kształtowały się ceny w trakcie trwania umowy, czy ich

podwyżki będą przekraczały 10% to prosimy o wykreślenie poniższego fragmentu w §2 ust.7 projektu umowy t.j.: "...przy czym nie będzie wyższa o więcej niż 10% od wcześniejszej obowiązującej ceny urzędowej". Prośbę swą motywujemy tym, że nowa cena urzędowa wynikająca z obwieszczenia może być np. 20% wyższa od ceny urzędowej obowiązującej w dniu składania ofert, a zatem przyjmując, że podwyżka nie będzie wyższa niż 10% to w sytuacji takiej wykonawca nie będzie mógł zrealizować takiego zamówienia bez ponoszenia rażącej straty.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

41) Do treści §3 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

42) Do treści §3 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

43) Do §7 ust.1 pkt 3 projektu umowy. Prosimy o zmniejszenie kary do 1% niezrealizowanej części umowy.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

44) Dotyczy § 3 punkt 2 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min 1 dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 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.

Jednocześnie ze względu na wymogi logistyczne i konieczność każdorazowego dostarczenia produktów najwyższej jakości prosimy o wydłużenie terminu zwykłej dostawy do 2 dni roboczych.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

45) Dotyczy § 3 punkt 4 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu, a tym samym pozwoli uniknąć ryzyka dostawy towaru niezgodnego z zamówieniem i odmowy jego przyjęcia (§ 6 ustęp 4 punkt 2).

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

46) Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne zwracamy się z prośbą o dodatnie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, 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.

**Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

*Wersja elektroniczna dokumentu.*

*Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych  
mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*