

Pytania i odpowiedzi 1

Dotyczy przetargu na dostawę płynów infuzyjnych , krwiozastępczych i uzupełniających nr sprawy : ZP /11 / 2016

Dotyczy załącznika nr 3 – dokumenty dopuszczające do obrotu na produkty lecznicze

Bardzo proszę Zamawiającego o dopuszczenie w formie oświadczenia dla załącznika nr 3

, że oferta została złożona na produkty lecznicze dopuszczone do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami tj.:

1. Ustawa z dnia 6 września 2001 roku Prawo Farmaceutyczne/tekst jednolity Dz. U. z 2004r nr 53, poz. 533z późniejszymi zmianami, (jeśli dotyczy).

2. Ustawa z dnia 6 września 2001 roku Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. z 2001r. Nr 126, poz.1382 i Nr 154, poz.1801 z 2002r. Nr 32, poz.300 i Nr 152 poz.1266, z 2004r. Nr 10 poz.77 i Nr 92 poz. 882), (jeśli dotyczy).

3. Ustawa z dnia 20 kwietnia 2004 roku o zmianie ustawy Prawo farmaceutyczne, ustawy o zawodzie lekarza oraz ustawy – Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), (jeśli dotyczy).

4. Oferowane leki znajdują się u Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na Terytorium Rzeczypospolitej Polskiej „Produkty Lecznicze Wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na Terytorium Rzeczypospolitej Polskiej” lub we Wspólnotowym Rejestrze Produktów Leczniczych .

5.Zobowiązuję się do przedstawienia na każde żądanie Zamawiającego posiadanych dokumentów, o którym mowa w oświadczeniu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający **wyraża zgodę** aby Wykonawca załączył oświadczenie na dokumenty dopuszczające do obrotu na produkty lecznicze.