

Wrocław, dn. 13.10.2020r.

dotyczy: PN 41/20 - dostawa leków stosowanych w programach lekowych

Na podstawie art. 38 ust. 4 PZP Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę edytorską w treści SIWZ, tj.:

Pkt. 6.2 SIWZ

Było:

W celu potwierdzenia, że oferowana dostawa preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego wraz z osprzętem oraz mleka modyfikowane odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego:

- 1) kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu farmaceutycznego, na każdą wymaganą postać i dawkę leku osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. –Prawo Farmaceutyczne (TJ Dz.U. z 2019r. poz. 499 ze zm.).
- 2) produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych(TJ Dz. U. z 2017r. poz. 211) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo –jeżeli dotyczy.
- 3) na żądanie Zamawiającego: aktualny CHPL oferowanego produktu leczniczego.

Jest:

W celu potwierdzenia, że oferowana dostawa leków stosowanych w programach lekowych odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego:

- 1) kserokopie dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu farmaceutycznego, na każdą wymaganą postać i dawkę leku osobno, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. –Prawo Farmaceutyczne (TJ Dz.U. z 2019r. poz. 499 ze zm.).
- 2) produkty należące do grupy wyrobów medycznych muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych(TJ Dz. U. z 2017r. poz. 211) i posiadać stosowne certyfikaty, deklaracje zgodności lub inne dokumenty wymagane przez prawo –jeżeli dotyczy.
- 3) na żądanie Zamawiającego: aktualny CHPL oferowanego produktu leczniczego.