

Dz.Z/ 2215/ 47 / 177 /2009

Warszawa, 30.09.2009r

**WYKONAWCY**

**Dotyczy:** Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/47 /09 na Dostawę produktów leczniczych /zadania 1-4/

*Zgodnie z Art. 38 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu na dostawę produktów leczniczych (zadania 1-4), Instytut Hematologii i Transfuzjologii uprzejmie wyjaśnia:*

**Pytanie 1**

Czy możliwa jest zmiana Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ten sposób, że do Rozdziału IV ust. 2 SIWZ dodany zostanie zapis o następującej treści: „nie dotyczy leków z importu docelowego”?

**Uzasadnienie:** Niektóre produkty lecznicze, stanowiące przedmiot niniejszego postępowania przetargowego, są lekami z tzw. importu docelowego. W świetle Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 kwietnia 2005 roku w sprawie *sprowadzania z zagranicy produktów leczniczych nieposiadających pozwolenia na dopuszczenie do obrotu, niezbędnych dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta* leki z importu docelowego sprowadzane są na podstawie określonego zapotrzebowania, które kieruje się do hurtowni farmaceutycznej. Leki te każdorazowo są sprowadzane z zagranicy. **Leki z importu docelowego nie posiadają ponadto świadectwa rejestracji w Ministerstwie Zdrowia ani decyzji Komisji Wspólnot Europejskich dopuszczających lek do obrotu na terenie Unii Europejskiej.**

**Odpowiedź**

Do Rozdziału IV ust. 2 SIWZ zostaje dodany zapis „nie dotyczy leków z importu docelowego”.

Z-CA DYREKTORA  
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii  
d/s techniczno-administracyjnych  
*mgr Witold Kmiołek*