

ZP-217-57/18

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Wykonawca:

.....

Niniejszym oświadczamy, że:

Dotyczy wszystkich części:

- a) Wszystkie zaoferowane produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (Dz.U.2008.45.271 j.t z późn. zm.). Oświadczamy, że na każde żądanie Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu zostaną okazane. W przypadku wygaśnięcia, zmiany lub cofnięcia dopuszczenia niezwłocznie o tym fakcie Zamawiający zostanie poinformowany.
- b) Oferowane produkty lecznicze będą posiadać w dniu dostawy co najmniej 12 miesięczny termin ważności.
- c) Oferowane cytostatyczne produkty lecznicze w postaci innej niż tabletki będą miały podaną informację o gęstości lub masie leku. Informacja będzie podana w szczególności poprzez wpisanie obok nazwy oferowanego leku lub jako osobny dokument sporządzony przez wykonawcę.
- d) Wszystkie właściwości zaoferowanych w ofercie produktów leczniczych, w szczególności postać, dawkowanie, wskazania terapeutyczne, stabilność itp. mają potwierdzenie w charakterystyce produktu leczniczego. Oświadczamy, że na każde żądanie Zamawiającego charakterystyka zostanie okazana.
- e) Zaoferowane produkty zostały wycenione na podstawie Załącznika nr 2, "Wykaz refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych" - w brzmieniu obowiązującym na dzień składania ofert.
- f) Ceny zaoferowanych produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia czy wyrobów medycznych, które są wpisane na listę leków refundowanych i zaoferowanych przez nas nie są wyższe niż:
 - urzędowa cena zbytu powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa,
 - urzędowa cena zbytu, uwzględniająca liczbę DDD leku, jednostek środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego w opakowaniu albo liczbę jednostkowych wyrobów medycznych, albo liczbę jednostek wyrobu medycznego, powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża (w przypadku produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia czy wyrobów medycznych, które są podstawą ustalenia limitu),
 - urzędowa cena zbytu (w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne).

Dotyczy części 1-4:

- a) Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach pochodzą od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek.

Dotyczy części 5 i 6:

- a) Oferowane produkty lecznicze są dostępne w ramach programu lekowego.

Jednocześnie stwierdzamy, iż jesteśmy świadomi odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń.

.....

podpis i pieczęć osoby (osób) upoważnionej do reprezentowania wykonawcy