



## ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

przy Ministrze Zdrowia

Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa

Sekretariat: tel.: 22 883 35 12, fax: 22 883 35 13, Zespół ds. Kontraktów 22 883 36 32, 883 36 49

Zespół ds. Przetargów: tel. 22 883 36 08, 883 36 09, 883 35 53, tel./fax: 22 883 35 52

Zespół ds. Finansowo-Księgowych tel. 22 883 36 46

Warszawa, dnia 12/08/2019 r.

ZZP.ZP.50.156/19.608 .19

## OFERENCI

dot. postępowania znak ZZP-156/konkurs.osocze/19

Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia uprzejmie informuje, iż do Organizatora konkursu wpłynęły pisemne zapytania dotyczące postępowania konkursowego znak: **ZZP-156/konkurs.osocze/19 na: „WYŁONIENIE ODBIORCY NADWYŻEK POLSKIEGO LUDZKIEGO OSOCZA Z REGIONALNYCH CENTRÓW KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA W 2020 ROKU”**

### PYTANIE 1:

Proszę o wyjaśnienie, czy wymieniony w „Warunkach Konkursu” w par. X, punkt 2c warunek będzie spełniony, jeśli dostarczone na rynek polski immunoglobuliny będą wyprodukowane z innego osocza, niż to zakupione w wyniku niniejszego konkursu, zakładając, że ilości i opisane w tym punkcie wymagania będą zrealizowane?

### ODPOWIEDŹ 1:

TAK, warunek będzie spełniony.

### PYTANIE 2:

Czy Zamawiający dopuszcza dodanie do punktu 1.8 Załącznika nr 2 do Umowy sprzedaż osocza ZZP-156/19 (Wymagania jakościowe dla polskiego ludzkiego osocza) następujących informacji:

*Certyfikat powinien być podpisany i sprawdzony przez osobę odpowiedzialną/upoważnioną w wersji papierowej lub elektronicznej dostarczonej przez interfejs i zawierać dodatkowo informację dotyczącą odchylen temperatur spełniających wymagania określone w Europejskiej Farmakopei.*

### ODPOWIEDŹ 2:

TAK, Zamawiający dopuszcza dodanie do punktu 1.8 Załącznika nr 2 do Umowy sprzedaży osocza ZZP-156/19( *Wymagania jakościowe dla polskiego ludzkiego osocza*) następujących informacji:

*Certyfikat powinien być podpisany i sprawdzony przez osobę odpowiedzialną/upoważnioną w wersji papierowej lub elektronicznej dostarczonej przez interfejs i zawierać dodatkowo informację dotyczącą odchylen temperatur spełniających wymagania określone w Europejskiej Farmakopei.*