Załącznik nr 2

Oleszno dn. 28.04.2025 r.

ZADANIE 4: „*Dostawa leków*”

**SZCZEGÓŁOWY *OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA***

Zamawiający powierza, a Wykonawca przyjmuje do realizacji przedmiot zamówienia, polegający na wykonaniu **dostawy leków** dla 16 Wojskowego Oddziału Gospodarczego   
w Drawsku Pomorskim.

Wykonawca zobowiązany będzie do dostawy przedmiotu zamówienia   
z terminem ważności nie mniejszym niż 18 miesięcy od dnia dostawy, a w przypadku produktów, które mają całkowity termin ważności 18 miesięcy lub krótszy ma stanowić 80% całkowitego terminu ważności wskazanego przez producenta.

Wykonawca zobowiązany jest do dokonania weryfikacji autentyczności produktów leczniczych będących przedmiotem zamówienia.

W przypadku braku dostępu do medycznych środków materiałowych opisanych w zamówieniu, stosować ich zamienniki/równoważniki z zachowaniem podobnego działania farmakologicznego, postaci, dawki i wielkości opakowania.

Użyte nazwy własne produktów mają na celu określenie parametrów dotyczących wymiaru, substancji, sposobu działania, ilości sztuk, pojemności, zastosowania.

Zasady równoważności – Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia wskazany w wykazie przedmiotu zamówienia opisany jest przez wskazanie znaku towarowego, patentu, pochodzenia, norm technicznych lub jakościowych, dopuszcza się rozwiązania równoważne tzn. posiadające cechy, parametry techniczne, funkcjonalne i jakościowe nie gorsze niż opisane w ww. elementach dokumentacji. Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązań „równoważnych” pod względem parametrów technicznych, funkcjonalnych i jakościowych, pod warunkiem, że zagwarantują one realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z założeniami określonymi niniejszym wykazie. Wykazanie równoważności zaoferowanego rozwiązania lub rozwiązań równoważnych spoczywa na Wykonawcy.

Wykonawca oświadczy, że dostarczy przedmiot umowy zgodnie z:

* wymaganiami określonymi w ustawie 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 974) oraz w aktach wykonawczych tam przywołanych. Środki, akcesoria i narzędzia medyczne muszą spełniać wszystkie europejskie i polskie wymagania i normy medyczne.
* Dyrektywą Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/62/UE z dnia 08 czerwca 2011 r. zmieniająca dyrektywę 2001/83/WE w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi – w zakresie zapobiegania wprowadzaniu sfałszowanych produktów leczniczych do legalnego łańcucha dystrybucji
* Rozporządzenie Delegowane Komisji (UE) 2016/161 z dnia 2 października 2015 r. uzupełniające dyrektywę 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady przez określenie szczegółowych zasad dotyczących zabezpieczeń umieszczanych na opakowaniach produktów leczniczych stosowanych u ludzi.

Wykonawca oświadczy, że posiada **zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej**, o którym mowa w art. 74 ustawy z dnia 6 września 2001 r. *Prawo farmaceutyczne* (forma dokumentu oryginał bądź kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez osobę uprawnioną do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy) lub **zezwolenie Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie prowadzenia apteki ogólnodostępnej**, o którym mowa w art. 99 ustawy z dnia 6 września 2001 r. *Prawo farmaceutyczne*  (forma dokumentu oryginał bądź kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez osobę uprawnioną do składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy).

Wykonawca z 2-dniowym wyprzedzeniem poinformuje Zamawiającego telefonicznie o terminie dostawy przedmiotu umowy. Dostawę należy realizować od poniedziałku do piątku w godzinach od 8:00 do 12:00.

Strony zobowiązują się do wydania i odebrania rzeczy sprzedanej w sposób zapewniający jej całość i nienaruszalność, w szczególności sposób opakowania i przewozu powinien odpowiadać właściwościom poszczególnych specyfików.

Odbioru towaru tj. ustalenia ilości, jakości, oceny towaru itp. będzie dokonywał upoważniony przedstawiciel Zamawiającego w magazynie 16 WOGU na podstawie wystawionej faktury za dostarczenie dostawy.