

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI  
I TECHNIKI MEDYCZNEJ**

ul. Wojska Polskiego 57  
05 – 430 Celestynów



Celestynów, dnia 10.02.2020 r.

**DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH**

**Dotyczy:** Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pt: „Dostawa szczepionek” - sprawa nr WOFiTM/1/2020/PN.

Na podstawie z art. 38 ust. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie 1**

Odnosnie Rozdziału 15 umowy oraz 15 umowy (prawo opcji)

„Dostarczony produkt ma być oznaczony kodem kreskowym zgodnie z systemem GS1:

1) Wyrób handlowy detaliczny, jednostkowy: można przestawić w jednym z wymienionych kodów kreskowym: GTIN-8 (EAN-8), GTIN-13 (EAN-13), ITF-14, GS1-128 (szczególnie dla sprzętów gabarytowych), UPC-E, UPC-A.

2) Jednostka logistyczna: jeżeli występuje należy przedstawić w kodzie kreskowym GS1-128 z GTIN-14 wraz z numerem SSCC. GLN WOFiTM 5906874944001 (IZ 410 – odbiorca).”

Czy w przypadku spełnienia przez Wykonawcę wymogu dotyczącego opakowania jednostkowego – oznaczenia kodem kreskowym zgodnie z systemem GS1, Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od wymogu oznakowania jednostki logistycznej?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

## **Pytanie 2**

Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki w marcu 2020 w ilości 2500 opakowań (2 dawki) gwarantowanych z datą ważności 2021.09.30?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający w treści SIWZ określił termin dostawy jako 45 dni od podpisania umowy. Termin ten należy traktować jako termin maksymalny. Zatem w przypadku rozstrzygnięcia postępowania i zawarcia umowy w marcu oraz dostawy przedmiotowej szczepionki w marcu, Zamawiający dopuści możliwość dostawy w ilości 2500 opakowań (2 dawki) z terminem ważności 2021.09.30.

## **Pytanie 3**

Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki w maju 2020 w ilości 1500 opakowań (2 dawki) opcjonalnych z datą ważności 2021.09.30?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

## **Pytanie 4**

Dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki w sierpniu 2020 w ilości 1000 opakowań (2 dawki) opcjonalnych z datą ważności 2021.09.30?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

## **Pytanie 5**

Dotyczy zadania nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki w marcu 2020 w ilości 1000 opakowań gwarantowanych z datą ważności 2021.05.31?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający w treści SIWZ określił termin dostawy jako 45 dni od podpisania umowy. Termin ten należy traktować jako termin maksymalny. Zatem w przypadku rozstrzygnięcia postępowania i zawarcia umowy w marcu oraz dostawy przedmiotowej szczepionki w marcu, Zamawiający dopuści możliwość dostawy w ilości 1000 opakowań z terminem ważności 2021.05.31.

### **Pytanie 6**

Dotyczy zadania nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki w marcu 2020 w ilości 500 opakowań opcjonalnych z datą ważności 2021.05.31?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 7**

Dotyczy zadania nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki w kwietniu 2020r. w ilości 500 opakowań opcjonalnych z datą ważności min. 12 miesięcy w dniu dostawy?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 8**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczepionki przeciw wzw typu B dla dorosłych z terminem ważności minimum 18 miesięcy .dla ilości gwarantowanej i opcjonalnej.

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający w zad. 2 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 18 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający w zad. 2 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 18 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający w zad. 4 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający w zad. 4 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający w zad. 5 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający w zad. 5 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający w zad. 6 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający w zad. 6 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający w zad. 7 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający w zad. 8 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 23 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 19**

Czy Zamawiający w zad. 8 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 20**

Czy Zamawiający w zad. 9 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 23 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 21**

Czy Zamawiający w zad. 9 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 22**

Czy Zamawiający w zad. 10 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 23 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 23**

Czy Zamawiający w zad. 10 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający w zad. 14 w związku z dostępnością wyłącznie kilku miesięcznej daty ważności szczepionki przeciwko poliomyelitis i braku prognoz na pojawienie się nowej partii z dłuższą datą ważności, wyraża zgodę na zaoferowanie szczepionki przeciwko błonicy, tężcowi i poliomyelitis: DULTAVAX z datą ważności wynoszącą min. 18 miesięcy na dzień składania ofert (ilości gwarantowane)?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający w zad. 14 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szczepionki wyłącznie przeciw poliomyelitis z datą ważności minimum 12 miesięcy na dzień złożenia zamówienia opcjonalnego. Jednocześnie Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie szczepionki DULTAVAX.

**Pytanie 26**

Czy Zamawiający w zad. 15 w stosunku co do ilości gwarantowanych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 19 miesięcy na dzień składania ofert?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 27**

Czy Zamawiający w zad. 15 w stosunku co do ilości opcjonalnych wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy na dzień złożenia zamówienia?

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 28**

Wnoszę o odstąpienie od wymogu z pkt. 3 z uwag pod specyfikacją szczegółowego opisu zamówienia /formularza cenowego, stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ brzmiącego; „Wykonawca oświadcza, że przed dostarczeniem towaru do magazynu Zamawiającego

dokona weryfikacji zabezpieczeń i wycofania niepowtarzalnego identyfikatora produktu leczniczego (ATD) ze wszystkich produktów leczniczych zgodnie z art. 23 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady, (przepisy uwzględniające szczególne cechy łańcuchów dystrybucji w państwach członkowskich – dopuszczające możliwość wymagania od dostawcy weryfikacji zabezpieczeń i wycofania niepowtarzalnego identyfikatora produktu leczniczego w przypadku, kiedy odbiorcą są m.in. siły zbrojne)” Przepis na który powołuje się Zamawiający został zastąpiony od 23.10.2019 r. przepisami polskiego Prawa farmaceutycznego, ustawą z dnia 11.09.2019 r. Art. 78.1, pkt - 3a. (Dz.U. 2019 poz. 1905); „1. Do obowiązków przedsiębiorcy prowadzącego działalność polegającą na prowadzeniu hurtowni farmaceutycznej należy:

3a) weryfikowanie zabezpieczeń, o których mowa w art. 54 lit. o dyrektywy 2001/83/WE, i wycofanie nie-powtarzalnego identyfikatora produktu leczniczego, o którym mowa w art. 3 ust. 2 lit. a rozporządzenia nr 2016/161, przed dostarczeniem tego produktu dla:

- a) lekarzy, pielęgniarek i położnych wykonujących działalność leczniczą w formie praktyki zawodowej, o której mowa w art. 5 formy wykonywania zawodu przez lekarzy i pielęgniarki ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej,
- b) jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi, o których mowa w art. 4 jednostki organizacyjne i zadania publicznej służby krwi ust. 3 pkt 2 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi, w zakresie produktów krwiopochodnych, rekombinowanych koncentratów czynników krzepnięcia oraz desmopresyny na potrzeby realizacji zamówienia, o którym mowa w art. 27 zadania jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi ust. 3 tej ustawy,
- c) felczerów, starszych felczerów, d) zakładów leczniczych dla zwierząt,
- e) aptek zakładowych, o których mowa w art. 87 rodzaje aptek ust. 1 pkt 3,
- f) uczelni, instytutów badawczych, policealnych szkół zawodowych, i innych jednostek, których działalność statutowa o charakterze badawczym lub edukacyjnym wymaga posiadania produktów leczniczych,
- g) podmiotów doraźnie dostarczających produkty lecznicze określone w przepisach wydanych na podstawie art. 68 obrót detaliczny produktami leczniczymi ust. 7, w związku z udzielaniem świadczeniem zdrowotnym;”

Po sprecyzowaniu w ustawie Prawo farmaceutyczne listy podmiotów, przy sprzedaży do których hurtownia farmaceutyczna wycofuje unikalne kody produktów leczniczych z europejskiej bazy, obowiązuje nas stosowanie tej znowelizowanej ustawy i wycofujemy unikalne kody produktów tylko przy sprzedaży do tych wymienionych podmiotów. Nie

ma na tej liście ani w formie ogólnej ani szczegółowej wymienionych „sił zbrojnych”,  
które były wymienione w Rozporządzeniu Delegowanym Komisji (UE) 2016/161.

**Na które udziela się następującej odpowiedzi:** Zamawiający nie wyraża zgody na  
powyższe. Ponadto rozporządzenie UE podlega stosowaniu wprost.

**KOMENDANT**

**/-/ cz.p.o. ppłk Grzegorz MOSIĄDZ**