

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI
I TECHNIKI MEDYCZNEJ**
ul. Wojska Polskiego 57
05 – 430 Celestynów



Celestynów, dn. 03.02 2020 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: sprawy nr WOFiTM/2/2020/PN „Dostawa szczepionek w latach 2020-2022”

Zamawiający, Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 1 - dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający w zad. 1 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy w dniu dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaproponowane terminy ważności.

Pytanie nr 2 - dotyczy zadania nr 3

Czy Zamawiający w zad. 3 wyraża zgodę na przeliczenie ilości opakowań ze względu na wielkość opakowań po 10 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 3 - dotyczy zadania nr 3

Czy Zamawiający w zad. 3 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 12 miesięcy w dniu dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4 - dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający w zad. 4 wyraża zgodę na przeliczenie ilości opakowań ze względu na wielkość opakowań po 10 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 5 - dotyczy zadania nr 4

W związku z sezonowością szczepionki p/grypie i corocznej dostępności w okolicach października czy Zamawiający w zad. 4 wyraża zgodę na rozpoczęcie upływu terminu realizacji – 45 dni od dnia;

- 01.10.2020 w przypadku szczepionek na sezon 2020/2021
- 01.10.2021 w przypadku szczepionek na sezon 2021/2022
- 01.10.2022 w przypadku szczepionek na sezon 2022/2023

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 6 - dotyczy zadania nr 6

Czy Zamawiający w zad. 6 wyraża zgodę na realizację pierwszej transzy szczepionek, przeznaczonej na 2020 rok od 01 lipca 2020 roku i od tego czasu rozpoczęcie upływu terminu realizacji – 45 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 7 dotyczy zadania nr 6

Czy Zamawiający w zad. 6 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy w dniu dostawy w przypadku transzy na 2020 rok, a min. 12 miesięcy w dniu dostawy w przypadku transz w latach 2021 i 2022?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 8 dotyczy zadania nr 7

Czy Zamawiający w zad. 7 wyraża zgodę na realizację pierwszej transzy szczepionek, przeznaczonej na 2020 rok od 01 czerwca 2020 roku i od tego czasu rozpoczęcie upływu terminu realizacji – 45 dni?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 9 dotyczy zadania nr 7

Czy Zamawiający w zad. 7 wyraża zgodę na zaoferowanie produktu z datą ważności min. 16 miesięcy w dniu dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 10 – dotyczy zadania nr 9

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 niepowtarzalnego 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 1997r. 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 udzielanym 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Ponadto rozporządzenie UE podlega stosowaniu na wprost.

Pytanie nr 11 dotyczy zadania nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki do końca maja 2020 w ilości 1400 opakowań z datą ważności 2021.05.31?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 12 dotyczy zadania nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki do końca lipca 2020 w ilości 3600 opakowań z datą min. 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 13 dotyczy zadania nr 9

Wykonawca prosi o harmonogram dostaw na rok 2021 oraz 2022 w podziale na miesiące kalendarzowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 14 dotyczy zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę szczepionki do końca maja 2020 w wymaganej ilości 500 opakowań z datą min. 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 15 dotyczy zadania nr 7

Wykonawca prosi o harmonogram dostaw na rok 2021 oraz 2022 w podziale na miesiące kalendarzowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 16 dotyczy zadania nr 2 i 7

Jako producent asortymentu wymienionego w pakietach nr 2 i 7, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczepionek z terminem dostawy w 2020 roku nie wcześniej niż 04.05.2020.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

KOMENDANT

/-/ cz.p.o. ppłk Grzegorz MOSIĄDZ