

Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej
Komendant
płk Waldemar PAWELEC

WOFITM/41/2025/PN
Celestynów, 30 maja 2025 r.

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa produktu leczniczego przeciwko Bojowym Środkom Trującym (BŚT) do Indywidualnego podania w warunkach pola walki oraz środka przeciwbólowego do indywidualnego podania w warunkach pola walki” - Sprawa nr WOFiTM/41/2025/PN.

Na podstawie art. 135 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1

Szanowni Państwo Wysłałem poniższą treść pisma do Głównego Inspektora Sanitarnego następujące pismo:

„Dzień Dobry

Szanowni Państwo Czy na podstawie Dz.U.2024.686 t.j.Akt obowiązujący Wersja od: 14 lutego 2025 r.

Rozdział 2 Art. 4. [Warunki dopuszczenia produktów leczniczych z zagranicy; import docelowy]

1. Do obrotu są dopuszczone bez konieczności uzyskania pozwolenia produkty lecznicze, sprowadzane z zagranicy, jeżeli ich zastosowanie jest niezbędne dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta, pod warunkiem że dany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu w kraju, z którego jest sprowadzany, i posiada aktualne pozwolenie dopuszczenia do obrotu, z zastrzeżeniem ust. 3 i 4 (import docelowy).

2. Podstawą sprowadzenia produktu leczniczego, o którym mowa w ust. 1, jest recepta oraz zapotrzebowanie wystawione przez lekarza w podmiocie wykonującym działalność

leczniczą na produkt leczniczy stosowany w podmiocie wykonującym działalność leczniczą lub na produkt leczniczy stosowany poza podmiotem wykonującym działalność leczniczą, którego zasadność wystawienia została potwierdzona przez konsultanta z danej dziedziny medycyny. Nie jest wymagane posiadanie dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego lub importu produktu leczniczego zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne zezwolenie jeżeli tym produktem jest Środek przeciwbólowy (morfina) do indywidualnego podania w warunkach pola walki przeznaczony jest do podawania domięśniowego, w ramach samopomocy lub pomocy wzajemnej na polu walki, przeciwko bólowi spowodowanemu rozległymi urazami. który będzie dostarczany do Instytucji Wojskowej na jej zapotrzebowanie bezpośrednio od producenta z Czech do tej Instytucji Wojskowej i otrzymaliśmy taką odpowiedź

„Szanowny Panie,

w odpowiedzi na wiadomość e-mail dotyczącą importu oraz dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego zawierającego morfinę jako substancję czynną, przeznaczonego do indywidualnego podania w warunkach pola walki i dostarczanego do instytucji wojskowej, informuję, że organem właściwym w tej sprawie jest Wojskowa Inspekcja Farmaceutyczna. Z poważaniem.....

Zgodnie z tą odpowiedzią wysłaliśmy to pismo do Głównego Inspektora Farmaceutycznego w Krakowie (WOMP) od którego uzyskaliśmy telefoniczną odpowiedź, żeby w tej sprawie przekierować pismo do Inspektora Farmaceutycznego WP co też uczyniliśmy następująco. W związku z powyższym przekierowujemy ją do Państwa i bardzo prosimy o jak najszybszą odpowiedź.

W dniu wczorajszym i dzisiaj rozmawiałem z, który po dłuższej rozmowie przekazał mi warianty rozwiązania tej sprawy ale też polecił by w tej sprawie zgłosić się bezpośrednio do WOFiTM, który powinien wydać najbardziej klarowną odpowiedź co niniejszym czynię licząc na szybką odpowiedź.

W tej chwili sprawa ta dotyczy bezpośrednio toczącego się postępowania WOFITM/41/2025/PN

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza produktu leczniczego, który nie ma dopuszczenia do obrotu.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość:

Zmiany punktu 1 ppkt. A) § 3 projektu umowy z:

a) Termin realizacji zamówienia podstawowego w roku 2025:

Od 01.09.2025 r. nie później niż do dnia 28.11.2025 r.

na:

a) Termin realizacji zamówienia podstawowego w roku 2025:

Od 15.07.2025 r. nie później niż do dnia 28.11.2025 r.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na termin realizacji zamówienia podstawowego w roku 2025

Od 15.07.2025 r. nie później niż do dnia 28.11.2025 r. W związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji SWZ we wskazanym zakresie.

Pytanie nr 3

Czy zamawiający dopuści możliwość Podziału zadania nr 1 w latach 2025 oraz 2026 na dwie dostawy o ilościach nie większych niż 25 000 sztuk w jednej dostawie ze względów logistycznych i magazynowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

Komendant

/-/płk Waldemar PAWELEC