



znak sprawy: ZP-M-381-25/16
znak pisma: ZP-M-381-25/16-W.5

Słupsk, dnia 29.11.2016r.

ZAPYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: Przetarg nieograniczony poniżej 209 000 euro, nr ZP-M-381-25/16 Kompleksowe zabiegi sanitarno-higieniczne i czynności transportowe w obiektach i lokalach użytkowych administrowanych przez SPMZOZ w Słupsku

Zamawiający informuje, że napłynęły pytania dotyczące treści SIWZ, o następującej treści:

Pytanie 1

Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w paragrafie 6 w punkcie 6 wymaga, aby środki czystości i preparaty dezynfekcyjne posiadały ważne atesty PZH. Informujemy, iż z dniem 01.01.2003r. ustała prawnie obowiązująca konieczność uzyskiwania atestów PZH, w związku z tym prosimy o zrezygnowanie z wymogu posiadania atestów PZH. Podstawą prawną jest ustawa z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności z późniejszymi zmianami (tekst jednolity - Obwieszczenie Marszałka Sejmu Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 24 sierpnia 2004 r. Dz. U. nr 204, poz. 2087), znosząca rozporządzenie Prezydenta Rzeczypospolitej z dnia 22.03.1928, które było podstawą prawną procedury rejestracji przedmiotów użytku w PZH. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że na dzień dzisiejszy dokumentem dopuszczającym wyroby medyczne do obrotu i użytkowania jest certyfikat CE, deklaracja zgodności lub wpis do rejestru wyrobów medycznych w zależności od klasyfikacji określonej w ustawie o wyrobach medycznych. Preparaty rejestrowane jako produkty biobójcze muszą posiadać pozwolenie na wprowadzenie do obrotu lub wpis do rejestru produktów biobójczych, natomiast preparaty rejestrowane jako produkty lecznicze muszą posiadać pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego. Zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie produktów kosmetycznych Dz.U. L 342 z 22.12.2009 preparaty będące kosmetykami posiadają zgłoszenie produktów kosmetycznych Komisji drogą elektroniczną za pośrednictwem CPNP. Dodatkowo preparaty posiadające w swoim składzie substancje niebezpieczne muszą posiadać kartę charakterystyki substancji niebezpiecznej. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie wymienionych dokumentów w miejsca atestów PZH?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Zamawiający w Załączniku nr 2 do SIWZ w paragrafie 9 w punkcie 3 określił dokumenty i wykazy (punkt a-e). Jednocześnie w Załączniku nr 12 do SIWZ w punkcie 6 umieścił zapis: „Wykonawca obowiązany jest wykazać pisemnie, w zestawieniu tabelarycznym, zgodność preparatów, które planuje stosować w ramach realizacji usługi, z przedstawionych powyżej opisem. W tabeli muszą zostać zawarte



NIP: 839-25-59-082 REGON: 770979105

Podmiot wpisany jest do rejestru publicznych zakładów opieki zdrowotnej przez Sąd Rejonowy w Gdańsku XVI Wydział Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem NKRS 0000018711

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością PE-EN ISO 9001:2009
Certyfikat Systemu Zarządzania Środowiskiem PE-EN ISO 14001:2005





następujące informacje dot. przynależności do grupy preparatów opisanych w niniejszym załączniku i nazwa handlowa preparatu. Ponadto, Wykonawca musi umieścić w ofercie dokumenty potwierdzające zgodność stosowanych preparatów z przedstawionym powyżej opisem, w postaci np. ulotek lub innych materiałów informacyjnych ich producentów.

W związku z tymi rozbieżnościami prosimy o doprecyzowanie na jakim etapie – do oferty czy po podpisaniu umowy, ma być przedstawiona wymieniona w tych punktach dokumentacja?

Odpowiedz:

Zmawiający wymaga przedstawienie wymienionej dokumentacji niezwłocznie po podpisaniu umowy.

Pytanie 3

Zamawiający w Załączniku nr 7 do SIWZ w punkcie 5 umieścił zapis: „Wykonawca opracuje procedurę postępowania z mopami i ścierkami i przedstawi ją Zamawiającemu. Prosimy o potwierdzenie, że opracowana procedura ma być dołączona po podpisaniu umowy?

Odpowiedz:

Zmawiający wymaga przedstawienie wymienionej dokumentacji niezwłocznie po podpisaniu umowy.

Pytanie 4

Prosimy o wyjaśnienie czy preparat do dezynfekcji promienników lamp bakteriobójczych zapewnia Wykonawca? Czy Zamawiający dopuści do tej czynności preparat o właściwościach dezynfekcyjnych na bazie skażonego alkoholu?

Odpowiedz:

Preparat do dezynfekcji promienników lamp bakteriobójczych zapewnia Wykonawca. Zamawiający dopuszcza do tej czynności preparatu o właściwościach dezynfekcyjnych na bazie skażonego alkoholu.





Pytanie 5

Prosimy o informację czy Zamawiający dopuszcza także stosowanie preparatu do dezynfekcji o pełnym spektrum działania (B, F, Tbc, V), który nie jest na bazie chloru?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza..

Pytanie nr 6.

Prosimy o dopuszczenie preparatów o właściwościach dezynfekcyjnych wykorzystywanych do:

- a. szybkiej dezynfekcji powierzchni i miejsc trudnodostępnych
- b. dezynfekcji przez zanurzenie oraz miejscowego usuwania z powierzchni zanieczyszczeń ludzkiego materiału biologicznego
- c. dezynfekcji pomieszczeń higieniczno-sanitarnych (natryski, wc)
- d. do dezynfekcji promienników lamp bakteriobójczych

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza.

Pozostałem Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

.....



NIP: 839-25-59-082 REGON: 770979105

Podmiot wpisany jest do rejestru publicznych zakładów opieki zdrowotnej przez Sąd Rejonowy w Gdańsku XVI Wydział Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem NKRS 0000018711

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością PE-EN ISO 9001:2009
Certyfikat Systemu Zarządzania Środowiskiem PE-EN ISO 14001:2005

