

„Przeciwdziałanie i ograniczanie skutków epidemii COVID-19 na terenie
Powiatu Grodzkiego - Miasta Kielce”

Odpowiedzi na pytanie dotyczące postępowania

Pytanie nr 1 dotyczące Część 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholu (25 g etanolu (94%), 35 g propan-1-ol.) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny, o spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F(C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min z możliwością rozszerzenia o wirusa Polio w opakowaniach 10L po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odp. *Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w zaproszeniu, co do wielkości opakowań.
Opakowanie 5 l*

Pytanie nr 2 dotyczące Część 18

Czy do części 18 zamawiający wymaga/dopuszcza płyn dezynfekujący sklasyfikowany jako wyrób medyczny czy wymaga/dopuszcza płyn dezynfekujący sklasyfikowany jako wyrób biobójczy?

ODP.: *Zamawiający określił w opisie przedmiotu zamówienia wszystkie parametry które należy spełnić .Cyt.: „Środki dezynfekcyjne jako produkty biobójcze powinny:*

- a) spełniać wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych oraz wymagań rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012, str. 1).*
- b) posiadać odpowiednie pozwolenie na obrót oraz posiadać wpis do Wykazu Produktów Biobójczych.*

Pytanie nr 3 dotyczące Część 18; 19 i 20

Czy do **części 18 , 19 i 20** Zamawiający wymaga/dopuszcza płyn dezynfekujący sklasyfikowany jako wyrób medyczny czy wymaga/dopuszcza płyn dezynfekujący sklasyfikowany jako wyrób biobójczy?

ODP.: *Zamawiający określił w opisie przedmiotu zamówienia wszystkie parametry które należy spełnić .Cyt.: „Środki dezynfekcyjne jako produkty biobójcze powinny:*

- a) spełniać wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych oraz wymagań rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012, str. 1).*

„Przeciwdziałanie i ograniczanie skutków epidemii COVID-19 na terenie Powiatu Grodzkiego - Miasta Kielce”

- b) *posiadać odpowiednie pozwolenie na obrót oraz posiadać wpis do Wykazu Produktów Biobójczych.*

Pytanie nr 4 dotyczące Część 17

Część nr 17: Czy Zamawiający wymaga złożenia na potwierdzenie parametru: Zgodność z normą PN-EN 14683:2006- Maski chirurgiczne -- Wymagania i metody badania (lub odpowiednio EN 14683:2005), raportu z badań Centralnego Instytutu Ochrony Pracy ? (Pragniemy nadmienić, iż powyższy raport potwierdza zgodność parametrów oferowanego produktu z aktualną normą tzn: EN 14683:2019+AC)

ODP.: *Zamawiający określił w opisie przedmiotu zamówienia wszystkie parametry które należy spełnić .Cyt.: „Wszystkie oferowane paramenty winny być potwierdzone w materiałach informacyjnych producenta (foldery, prospekty, dane techniczne lub instrukcje oferowanego sprzętu)”.*

PREZIDENT MIASTA

Bogdan Wenia