

Parchanie, 26 października 2020 r.

Dom Pomocy Społecznej w Parchaniu  
Parchanie 9  
88-110 Inowrocław 2  
Znak sprawy: DPS.AGK.2611.1.2020

Do Wykonawców  
ubiegających się o udzielenie  
zamówienia publicznego

**ODPOWIEDŹ**  
**na zapytania i modyfikacja Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

Uprzejmie informujemy, że w dniu 23 i 24 października 2020 r. do Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na zadanie pn.

**„Zakup i dostawa środków ochrony osobistej dla pracowników  
Domu Pomocy Społecznej w Parchaniu”.**

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), Dom Pomocy Społecznej w Parchaniu w przedmiotowym postępowaniu udziela odpowiedzi na pytania dotyczące Specyfikacji istotnych Warunków Zamówienia:

**Pytanie 1:** Czy Zamawiający w części IV (środki do dezynfekcji) pozycja 1 i 6 dopuści chusteczki do dezynfekcji w opakowaniach 50 sztuk (ulotka produktowa w załączeniu). Pragnę zwrócić uwagę Zamawiającego, że chusteczki do dezynfekcji w opakowaniach 100 sztuk, w puszkach obecnie na rynku są trudno dostępne. Opakowanie to może wykluczyć nasz udział w postępowaniu, a jako producent środków do dezynfekcji gwarantujemy, że produkty przez nas zaoferowane spełniają normy medyczne i są produktami o wysokiej jakości, potwierdzonej skuteczności przez niezależne akredytowane laboratoria.

**Odpowiedź na pytanie 1:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia na opakowania po 100 szt.

**Pytanie 2:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje produktu do dezynfekcji powierzchni zarejestrowanego zarówno jako produkt biobójczy, jak i wyrób medyczny. Zwracamy uwagę, że w przypadku domów pomocy społecznej, gdzie są elementy będące wyrobami medycznymi to takie elementy mogą być dezynfekowane tylko i wyłącznie produktem zarejestrowanym jako wyrób medyczny. Rejestracja produktu tylko i wyłącznie jako biobójczy wyklucza użytkowanie go na wyrobach medycznych. Wyrobami medycznymi mogą być: meble medyczne, wyposażenie gabinetu zabiegowego, leżanki, łóżka dla osób obłożnie chorych itp. Itd.). Wszystkie te elementy mogą być dezynfekowane przy użyciu wyrobu medycznego, dlatego tak ważne jest, aby Zamawiający wymagał produktu zarejestrowanego jako dual use (produkt biobójczy i wyrób medyczny). Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny i jednocześnie produkt biobójczy pozwala na uniwersalne zastosowanie do wszelkich powierzchni bez

konieczności stosowania dwóch oddzielnych produktów do dezynfekcji powierzchni. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź na pytanie 2:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu do dezynfekcji powierzchni zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ oraz spełniające wymagania SIWZ rozdział III pkt 4.

**Pytanie 3:** Prosimy o potwierdzenie, że żel i płyn do dezynfekcji rąk powinien być przebadany zgodnie z normą EN 13727 (potwierdza skuteczność bakteriobójczą preparatu), EN 13624 (potwierdza skuteczność grzybobójczą preparatu), EN 14348 (potwierdza skuteczność bratobójczą preparatu), EN 14476 (potwierdza skuteczność wirusobójczą preparatu). Pragnę nadmienić, że produkt przebadany zgodnie z wymienionymi normami daje pewność, że jest on skuteczny wobec drobnoustrojów, ponadto normy te wymienia Ministerstwo Zdrowia „Informacje dotyczące produktów wykorzystywanych podczas zwalczania Covid-19”.

**Odpowiedź na pytanie 3:** Zamawiający wymaga zaoferowania żelu i płynu do dezynfekcji rąk zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ oraz spełniające wymagania SIWZ rozdział III pkt 4.

**Pytanie 4:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga produktu do dezynfekcji rąk przebadanego dermatologicznie, posiadającego udokumentowane badania w tym zakresie. W przypadku, gdy użytkownikami takich produktów jest personel, gdzie czynność dezynfekcji jest powtarzana wielokrotnie w ciągu dnia może wystąpić większe ryzyko podrażnienia skóry, alergii. Badania dermatologiczne potwierdzają, że preparat nie posiada w stężeniu użytkowym właściwości drażniących oraz uczulających.

**Odpowiedź na pytanie 4:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu do dezynfekcji rąk zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ oraz spełniające wymagania SIWZ rozdział III pkt 4.

**Pytanie 5:** Prosimy o potwierdzenie, że preparat do dezynfekcji rąk zarówno płyn jak i żel powinien być przebadany zgodnie z normą EN1500. Normą 1500 określono metodę badania symulującego praktyczne warunki w celu ustalenia czy produkt przeznaczony do higienicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania zmniejsza uwalnianie przejściowej flory zgodnie z wymaganiami. Jeśli produkt spełnia wspomniane normy, wówczas stosuje się go do higienicznej dezynfekcji rąk. Tym samym Zamawiający ma pewność, że produkt, którego używa jest skuteczny i jest przeznaczony do higienicznej dezynfekcji rąk.

**Odpowiedź na pytanie 5:** Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu do dezynfekcji rąk zarówno płynu jak żelu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ oraz spełniające wymagania SIWZ rozdział III pkt 4.

**Pytanie 6:** Czy Zamawiający w części II poz. 1 miał na myśli maski z filtrem FFP2 bez zaworu jednorazowe?

**Odpowiedź na pytanie 6:** Zamawiający dopuszcza maski wielokrotnego użytku, bez zaworu pod warunkiem zgodności produktu z zapisami w SIWZ – załącznik nr 1 szczegółowy opis przedmiotu zamówienia oraz spełniające wymagania SIWZ rozdział III pkt 4.

**Pytanie 7:** Czy Zamawiający w części III wydzieli poz. 2 kombinezon wielokrotnego użytku do osobnego pakietu? Jest to produkt obecnie bardzo trudno dostępny i uniemożliwi złożenie oferty na ten pakiet wielu wykonawcom. Wyodrębnienie tej pozycji pozwoli uzyskać konkurencyjne ceny na pozostałe produkty z Pakietu.

**Odpowiedź na pytanie 7:** Zamawiający nie dopuszcza. Oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do danej części zostaną odrzucone.

**Pytanie 8:** Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w pozycji 4,5,8 wymaga preparatu w opakowaniu z atomizerem?

**Odpowiedź na pytanie 8:** Zamawiający w pozycji 4,5,8 część IV nie wymaga, ale dopuszcza preparat w opakowaniu z atomizerem.

**Pytanie 9:** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby zaproponowane preparaty posiadały spektrum bójcze potwierdzone odpowiednimi badaniami mikrobójczymi.

**Odpowiedź na pytanie 9:** Zamawiający dopuści każdy produkt spełniający wymagania opisane w Szczegółowym opisie zamówienia (załącznik nr 1 do SIWZ) oraz wymagania SIWZ rozdział III pkt 4.

**Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców po zamieszczeniu na stronie internetowej Zamawiającego.**

**Miejsce oraz termin składania ofert nie ulega zmianie.**

Dyrektor  
Domu Pomocy Społecznej  
w Paczynie  
*Rafał Walter*