

Białystok, 08. października 2020 r.

MIASTO BIAŁYSTOK
OBU-IV.271.16.2020

WYJAŚNIENIA TREŚCI OGŁOSZENIA O ZAMÓWIENIU

Informuję, iż w ramach postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego wartość nie przekracza wyrażonej w złotych równowartości kwoty 30 000 euro, wyłączonej ze stosowania przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm. zgodnie z art. 4 pkt 8, w trybie ogłoszenia o zamówieniu na „**Zakup i dostawę asortymentu niezbędnego do przeciwdziałania COVID 19 na potrzeby Urzędu Miejskiego w Białymstoku**”, wpłynęły zapytania, na które udziela się odpowiedzi jn;

Pytanie 1

Prosimy o wyjaśnienie czy dla preparatów w Części V Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dopuszczenia do obrotu tj. pozwolenia na obrót produktem biobójczym? Pragniemy podkreślić, że jest to dokument wymagany przepisami prawa dla potwierdzenia możliwości stosowania preparatu do dezynfekcji rąk.

Odpowiedź:

Preparaty do dezynfekcji rąk muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski. Zamawiający nie wymaga dołączania do oferty dokumentów potwierdzenia.

Pytanie 2

Prosimy o wyjaśnienie czy w Części V w związku z wymogiem „dodatki ochronne równoważące poziom nawilżenia i elastyczności skóry” czy Zamawiający wymaga aby produkt zawierał substancję pielęgnującą w składzie? Czy Zamawiający wymaga ulotki informacyjnej potwierdzającej spełnienie tego wymogu w celu weryfikacji zgodności zaproponowanego produktu z wymogami Zamawiającego?

Odpowiedź:

Preparat powinien mieć w swoim składzie dodatki ochronne dzięki którym skóra rąk nie będzie się wysuszała. Zamawiający nie wymaga ulotki informacyjnej potwierdzającej spełnienia tego wymogu.

Pytanie 3

Prosimy o wyjaśnienie czy w Części V Zamawiający wymaga aby produkt do rąk był przebadany dermatologicznie? Czy Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego powyższe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby produkt był przebadany dermatologicznie i posiadał dokumentację w zakresie badań dermatologicznych.

Pytanie 4

Prosimy o wyjaśnienie czy w Części V Zamawiający wymaga aby produkt do rąk spełniał normę wymaganą przepisami prawa w Polsce, jak również w innych krajach Unii Europejskiej tj. EN 1500 – Higieniczna dezynfekcja rąk?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby produkt do rąk spełniał normy wymagane przepisami prawa zarówno w Polsce, jak i w krajach UE.

Pytanie 5

Prosimy o wyjaśnienie jakiego spektrum bójczego Zamawiający wymaga dla Części VI oraz w jakim czasie działania ? Czy Zamawiający wymaga minimum działania bakteriobójczego, grzybobójczego, wirusobójczego w czasie działania 1 minuta? Czy Zamawiający wymaga ulotki informacyjnej potwierdzającej spełnienie tego wymogu w celu weryfikacji zgodności zaproponowanego produktu z wymogami Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby produkt do dezynfekcji powierzchni był produktem bakteriobójczym, grzybobójczym jak również wirusobójczym. Zamawiający nie wymaga przedłożenia dokumentu potwierdzającego spełnienie tego wymogu.

Pytanie 6

Prosimy o wyjaśnienie czy dla Części VI Zamawiający wymaga preparatu z podwójną rejestracją tj. wyrobu medycznego i produktu biobójczego co daje możliwość stosowania preparatu do wyrobów medycznych ze znakiem CE jak również do powierzchni nie będącymi wyrobami medycznymi jak klamek, blatów, poręczy oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością itp. ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga preparatu z podwójną rejestracją.

Pytanie 7

Prosimy o wyjaśnienie czy dla preparatów w Części VI Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dopuszczenia do obrotu tj. wpisu do rejestru wyrobów medycznych oraz pozwolenia na obrót produktem biobójczym. Pragniemy podkreślić, że są to dwa dokumenty wymagane przepisami prawa dla potwierdzenia możliwości stosowania preparatu do dezynfekcji wszystkich powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty wpisu do rejestru wyrobów medycznych oraz pozwolenia na obrót produktem biobójczym.

Pytanie 8

W związku z tym że Zamawiający wymaga w Części V oraz VI preparatów do dezynfekcji prosimy o wyjaśnienie czy dopuszczenia do obrotu powinny obowiązywać minimum rok lub nawet dwa lata? Zwracamy uwagę, że niektóre preparaty, na które zostały wydane pozwolenia tymczasowe na obrót preparatem biobójczym w trybie art. 55 ust. 1 rozporządzenia 528/2012 na czas określony 180 dni od daty wystawienia utracą ważność za ok. miesiąca. Jest to o tyle istotna kwestia ponieważ po upływie tymczasowego pozwolenia wydanego preparaty takie nie mogą być używane. Istnieje ryzyko iż, zamawiający kupi preparat, którego oferent nie będzie mógł dostarczyć, a zamawiający używać.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby dostarczone preparaty posiadały ważny termin przydatności min. 180 dni od daty dostawy.

Ponadto, Zamawiający w dniu 07.10.2020 r. zamieścił na stronie www.bip.bialystok.pl informację dotyczącą zmiany terminu składania ofert z dnia 08.10.2020 r. na dzień 14.10.2020 r.

z up. PREZYDENTA MIASTA

Krzysztof Marek Karpieszuk
SEKRETARZ MIASTA

