

Kołobrzeg, dnia 12.02.2016 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę środków dezynfekcyjnych do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Do dnia 12.02.2016 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy produktów leczniczych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z §6 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Medycznej (Dz. U. Z dnia 9 września 2002r.) ?

Odp. Zamawiający wymaga aby dostawy odbywały się w sposób gwarantujący odpowiednią jakość dostarczonego produktu, zgodnie z zaleceniami które ustala producent i które umieszcza na opakowaniach lub w kartach charakterystyki .

2. Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę produktów leczniczych ?

Odp. Zamawiający wymaga aby dostawy odbywały się w sposób gwarantujący odpowiednią jakość dostarczonego produktu, zgodnie z zaleceniami które ustala producent i które umieszcza na opakowaniach lub w kartach charakterystyki

3. Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odp. Zamawiający wymaga aby dostawy odbywały się w sposób gwarantujący odpowiednią jakość dostarczonego produktu, zgodnie z zaleceniami które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach charakterystyki .

4. Pytanie nr 4

W karcie charakterystyki preparatu niebezpiecznego Producent wskazuje w jakich warunkach powinien być przewożony , magazynowany towar, ważnym jest również oznakowanie produktu (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008) typu substancje i preparaty szkodliwe, żrące, toksyczne, łatwo palne itd. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odp. Zamawiający wymaga aby dostawy odbywały się w sposób gwarantujący odpowiednią jakość dostarczonego produktu, zgodnie z zaleceniami które ustala producent i które umieszcza na opakowaniach lub w kartach charakterystyki .

5. Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odp. Tak - Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem.

6. Pytanie nr 6

Zadanie 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie produkt w opakowaniu 6 l. spełniający pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniu 6 l. (w zamian za produkt pakowany po 5 litrów), pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich, pozostałych wymagań zawartych w SIWZ

7. Pytanie nr 7

Zadanie 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie produkt o spektrum B, Tbc, F(C. albicans), V(PN-EN 14476).

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o spektrum B, Tbc, V(PN-EN 14476) oraz grzybobójcze dla Candida albicans (grzyba z rządu drożdżaków), pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich, pozostałych wymagań zawartych w SIWZ (badania bójcze wykonane zgodnie z obowiązującymi normami z obszaru medycznego na szczepach normatywnych).

8. Pytanie nr 8

Dotyczy Zadania nr 1: Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego mycia rąk spełniający wszystkie wymagania SIWZ, posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)?

Odp. Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk posiadający w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009), pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich, pozostałych wymagań zawartych w SIWZ

9. Pytanie nr 9

Dotyczy Zadania nr: 1 Poz. 2 – Prosimy o potwierdzenie, ze Zamawiający wymaga preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk o opisanej w SIWZ skuteczności bójczej – badania wykonane zgodnie z obowiązującymi normami z obszaru medycznego na szczepach normatywnych.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o spektrum B, Tbc, V(PN-EN 14476) oraz grzybobójcze dla Candida albicans (grzyba z rządu drożdżaków), pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich, pozostałych wymagań zawartych w SIWZ

(badania bójcze wykonane zgodnie z obowiązującymi normami z obszaru medycznego na szczepach normatywnych).

10. Pytanie nr 10

Zamawiający posiada próbki dostarczone przez moją firmę do unieważnionego w dniu 05.01.2016 r. przetargu na dostawę środków dezynfekcyjnych. Czy Zamawiający uzna te dostarczone przez nas próbki do obecnego postępowania, które jest powtórką tego unieważnionego?

Odp: Ofertę należy złożyć zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ.

11. Pytanie nr 11

Zadanie 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej (zgodnie z PN-EN 1500) i chirurgicznej (zgodnie z PN- EN 12791) dezynfekcji rąk, o działaniu natychmiastowym (30sek.), oraz przedłużonym (4h)., o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F (Candida albicans), V (zgodnie z PN-EN 14476), o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych? Dopuszczenie w/w preparatu o doskonałych właściwościach użytkowych zwiększy konkurencyjność i pozwoli na wybór oferty najkorzystniejszej cenowo.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Powyższe wyjaśnienia treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

wyk. 2 egz.

egz. nr 1 adresat

egz. nr 2 a/a

opracował: I.K.