Kołobrzeg, dnia 14.11.2017 r.

**WYJAŚNIENIA NR 2 TREŚCI SIWZ**

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

Do dnia 09.11.2017 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

**Dotyczy Zadania nr 2:**

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 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), pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk o spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (PN-EN 12791) Tbc (PN-EN 14348), V (PN-EN 14476), F (PN-EN 13624) - badania wykonane w akredytowanym laboratorium, na szczepach normatywnych, zgodnie z aktualnymi normami europejskimi obowiązującymi w czasie wykonywania badań, zarejestrowanego jako produkt biobójczy – decyzja Prezesa URPLWMiPB, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk o spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (zgodnie z obowiązującą obecnie normą PN-EN 12791) Tbc (zgodnie z obowiązującą obecnie normą PN-EN 14348), V zgodnie z obecnie obowiązującą normą PN-EN 14476 (łącznie z Norowirusami), F (zgodnie z obowiązującą obecnie normą PN-EN 13624) - badania wykonane w akredytowanym laboratorium, na szczepach normatywnych, zarejestrowanego jako produkt biobójczy – decyzja Prezesa URPLWMiPB, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych SIWZ?**

**Dotyczy Zadania nr 3:**

1. Poz. 1 -Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do częstego chirurgicznego 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 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), pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do odkażania rąk w systemie Sterisol o spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (PN-EN 12791) ,Tbc (PN-EN 14348), V (PN-EN 14476), F (PN-EN 13624) - badania wykonane w akredytowanym laboratorium, na szczepach normatywnych, zgodnie z aktualnymi normami europejskimi obowiązującymi w czasie wykonywania badań, zarejestrowanego jako produkt biobójczy – decyzja Prezesa URPLWMiPB, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do odkażania rąk w systemie Sterisol, o spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (PN-EN 12791) Tbc (PN-EN 14348), V zgodnie z obecnie obowiązującą normą PN-EN 14476 (łącznie z Norowirusami), F (PN-EN 13624) - badania wykonane w akredytowanym laboratorium, na szczepach normatywnych, zgodnie z aktualnymi normami europejskimi obowiązującymi w czasie wykonywania badań, zarejestrowanego jako produkt biobójczy – decyzja Prezesa URPLWMiPB, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych SIWZ?**

**Dotyczy próbek do Zadania nr 2 i Zadania nr 3**

1. W związku z faktem, że Zamawiający unieważnił poprzednie postępowanie na dostawę środków dezynfekcyjnych (zawiadomienie o unieważnieniu postępowania z dnia 12.10.2017 r.) i nie zwrócił próbek, do czego jest zobowiązany ustawą Pzp art. 97.ust. 2, prosimy o wyrażenie zgody, na odstąpienie od wymogu załączenia próbek, które są już w posiadaniu Zamawiającego (próbki z unieważnionego postępowania). W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu załączenia próbek, które są już w posiadaniu Zamawiającego (próbki z unieważnionego postępowania).**

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.

o wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

wyk. 2 egz.:

egz. nr 1 adresat

egz. nr 2 a/a

sporządził: I.K.