

znak: WAG-Z-261.4.2017
WAG-Z/MGR/12211/2017-W

Gdańsk, dnia 31 października 2017 r.

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy: Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Utrzymanie czystości w Pomorskim Oddziale Wojewódzkim NFZ w Gdańsku”, WAG-Z-261.4.2017.

Do Pomorskiego Oddziału Wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia z siedzibą w Gdańsku przy ul. Marynarki Polskiej 148 w dniu 30.10.2017r. wpłynęło od Wykonawcy pismo z zapytaniem, na które zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579), Zamawiający udziela odpowiedzi oraz dokонуje zmiany zapisów treści SIWZ zgodnie z art. 38 ust. 4 cyt. ustawy.

Pytanie:

W związku z zamiarem przystąpienia naszej firmy do w/w przetargu, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, prosimy o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz projektu umowy:

Zamawiający wymaga, aby środki posiadały atest PZH. Informujemy, iż z dniem 01.01.2003r. ustała prawnie obowiązująca konieczność uzyskiwania atestów PZH, w związku z tym prosimy o zrezygnowanie z wymogu posiadania przez środki atestów PZH. Podstawą prawną jest ustawa z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności z późniejszymi zmianami (tekst jednolity - Obwieszczenie Marszałka Sejmu Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 24 sierpnia 2004 r. Dz. U. nr 204, poz. 2087), znosząca rozporządzenie Prezydenta Rzeczypospolitej z dnia 22.03.1928, które było podstawą prawną procedury rejestracji przedmiotów użytku w PZH. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że na dzień dzisiejszy dokumentem dopuszczającym wyroby medyczne do obrotu i użytkowania jest certyfikat CE, deklaracja zgodności lub wpis do rejestru wyrobów medycznych w zależności od klasyfikacji określonej w ustawie o wyrobach medycznych. Preparaty rejestrowane jako produkty biobójcze muszą posiadać pozwolenie na wprowadzenie do obrotu lub wpis do rejestru produktów biobójczych, natomiast preparaty rejestrowane jako produkty lecznicze muszą posiadać pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego.

Zgodnie

z rozporządzeniem (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie produktów kosmetycznych Dz.U. L 342 z 22.12.2009 preparaty będące kosmetykami posiadają zgłoszenie produktów kosmetycznych Komisji drogą elektroniczną za pośrednictwem CPNP. Dodatkowo preparaty posiadające w swoim składzie substancje niebezpieczne muszą posiadać kartę charakterystyki substancji niebezpiecznej. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie wymienionych dokumentów w miejsca atestów PZH?

Odpowiedź:

W odpowiedzi na powyższe zapytania :

1. Zamawiający dokonuje zmiany zapisu Załącznika nr 1 do SIWZ w poz. Dodatkowe informacje pkt. 5:

Jest:

„Wykonawca, dla wszystkich używanych w trakcie realizacji zamówienia środków, zobowiązany jest posiadać komplet dokumentów dopuszczających je do stosowania na rynku polskim, w tym świadectwa jakości zdrowotnej Państwowego Zakładu Higieny”.

Otrzymuje brzmienie :

„Wykonawca stosować będzie środki czystości o bezspornie dobrej jakości, zapewniającej wymagany poziom sprzątaných obiektów, dopuszczone do użytkowania i obrotu na rynku polskim, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami, właściwe do zainstalowanych pojemników oraz dozowników”

2. W konsekwencji, Zamawiający dokonuje zmiany zapisu § 4 ust. 3 Wzoru umowy.

Jest:

„Wykonawca oświadcza, że dla wszystkich środków używanych w trakcie realizacji umowy posiada komplet dokumentów dopuszczających do stosowania na rynku polskim, w tym świadectwa jakości zdrowotnej Państwowego Zakładu Higieny”.

Otrzymuje brzmienie:

Wykonawca oświadcza, iż w trakcie realizacji umowy stosować będzie środki o bezspornie dobrej jakości, zapewniającej wymagany poziom sprzątaných obiektów, dopuszczone do użytkowania i obrotu na rynku polskim, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami, właściwe do zainstalowanych pojemników oraz dozowników.

Udzielone odpowiedzi należy uwzględnić przygotowując ofertę.

Biorąc pod uwagę treść udzielonych wyjaśnień należy stwierdzić, iż nie jest wymagane przedłużenie terminu składania ofert.

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Aleksandra Łomowska