

**DZP/01PN/2018**

**Wszyscy Wykonawcy**

Dotyczy: zapytania do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Usługa kompleksowego utrzymania czystości dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o.**” **DZP/01PN/2018** Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. informuje, że w toku prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wpłynęło zapytanie jednego z wykonawców następującej treści:

**Pyt. 1**

Zamawiający w pkt 2.5 wymaga dokumentów dopuszczających dla kosmetyków zgodnych z Ustawą z dnia 30.03.2001 r. o kosmetykach (Dz.U.2013.475 z późn. zm.), posiadające kartę charakterystyki – w odniesieniu do produktów kosmetycznych. Pragniemy zaznaczyć, iż zgodnie z aktualnym, obowiązującym prawem karty charakterystyki nie są wymagane dla produktów kosmetycznych oraz leczniczych – podstawa prawna: Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE. Dokumentem dopuszczającym produkty kosmetyczne zgodnie z aktualnym prawem jest zgłoszenie produktu w portalu CPNP (Internetowy Portal Zgłaszania Produktów Kosmetycznych) zgodnie z art. 13 ust. 3 rozporządzenia (WE) nr 1223/3009.

W związku z powyższym prosimy o rezygnację z wymogu posiadania kart charakterystyki dla produktów kosmetycznych oraz leczniczych.

**Ad. 1**

Zamawiający nie wymaga dla kosmetyków i produktów leczniczych Kart Charakterystyki Substancji Niebezpiecznej. Pod pojęciem karta charakterystyki Zamawiający w tym przypadku rozumie dokumenty potwierdzające skład, zastosowanie oferowanych środków kosmetycznych, a w przypadku produktów leczniczych karty charakterystyki produktu leczniczego w miejsce kart charakterystyki.

**Pyt. 2**

Zamawiający wymaga doposażenia myjni – dezynfektorów w środki dezynfekcyjne i konieczne do prawidłowego ich funkcjonowania zgodnie z zaleceniami producenta. Otóż producenci, których myjni posiada Zamawiający, nie wymagają stosowania środków dezynfekcyjnych, a wręcz przestrzegają, dlatego prosimy o rezygnację z wymogu stosowania środków dezynfekcyjnych w myjniach – dezynfektorach?

**Ad. 2**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, tym samym podtrzymuje wymagania załącznika nr 5 pkt. VI ppkt.7.

**Pyt. 3**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji metodą zamglawiania przebadany wg francuskiej normy NFT 72-281: listopad 2014, badającej skuteczność procesu zamglawiania oraz wg norm europejskich o spektrum B, F, Tbc, S, V (Polio, HCV, wirus grypy typu A H1N1)?

**Ad. 3**

Zamawiający oczekuje aby proces dezynfekcji metodą zamglawiania był przeprowadzony zgodnie z wymogami opisanymi w pkt V.2c. Załącznika nr 5 do SIWZ "Opis przedmiotu zamówienia"

**Pyt. 4**

Zamawiający wymaga w pkt 12a rozdz. VIII zał. nr 5 preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o zakresie działania B, F, V, (Polio, Adeno), Tbc w czasie do 30s. Pragniemy zaznaczyć iż podany czas działania dotyczy tylko dezynfekcji higienicznej rąk, dezynfekcja chirurgiczna natomiast wynosi min. 45s. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuszcza preparat, który działa w czasie 45 s przy dezynfekcji chirurgicznej o pozostałych właściwościach bez zmian?

**Ad. 4**

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 5**

Zamawiający w pkt 12d rozdz. VIII zał. nr 5 wymaga, aby mydło w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk było dozowane w systemie zamkniętym. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający do dozowania w systemie zamkniętym wymaga innego mydła, niż opisane w pkt 12b, gdyż mydło w systemie zamkniętym jest konfekcjonowane w woreczkach 700ml?

**Ad. 5**

Tak. Zamawiający dopuści aby mydło dozowane w systemie zamkniętym było konfekcjonowane w woreczkach 700ml.

**Pyt. 6**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuści do mycia i dezynfekcji naczyń stołowych przez zanurzenie, preparat o spektrum B, F przebadany wg norm EN 1276, EN 1650 oraz EN 13697, który doskonale myje oraz rozpuszcza tłuszcz i uporczywy brud?

**Ad. 6**

Zamawiający nie wymaga.

**Pyt. 7**

Zamawiający w załączniku nr 12 (wykaz środków) wymaga aby Wykonawca podał w kolumnie „Czas działania od momentu zastosowania podany w minutach od momentu użycia”. Prosimy o potwierdzenie, że ów zapis dotyczy jedynie środków do dezynfekcji, środki myjące mają czas działania kontaktowy/ cykl mycia (jeśli to preparaty np. do myjni) i nie jest możliwe określenie tego czasu w minutach.

**Ad. 7**

Tak. Zamawiający potwierdza że ów zapis dotyczy jedynie środków do dezynfekcji.

**Pyt. 8**

Czy Zamawiający dopuści do dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonej organicznie preparat dezynfekcyjny na bazie aktywnego chloru na całym obiekcie?

**Ad. 8**

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.