Augustów, dn. 15 listopada 2016 r.

Dotyczy : przetarg nieograniczony na dostawę na potrzeby SPZOZ w Augustowie środków czystości znak sprawy 16/ZP/2016

 Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie odpowiadając na zapytania oferentów wyjaśnia co następuje :

**Pytanie 1**

Proszę o określenie w pakiecie IV poz. 3 i 4 wielkości opakowań?

**Pakiet IV poz. 3 – opakowania 10 litrów, pakiet IV poz. 4 – opakowanie 5 litrów.**

**Pytanie 2**

W pakiecie IV Zamawiający wymaga załączenia do oferty próbek w oryginalnym opakowaniu. Czy do poz. 1 pakiet IV wystarczy jak Wykonawca przedstawi próbkę soli do zmywarki w opakowaniu 1 kg (w oryginalnym opakowaniu)?

**Do poz. 1 pakiet IV wystarczy jak Wykonawca przedstawi próbkę soli do zmywarki w opakowaniu 1 kg (w oryginalnym opakowaniu).**

**Pytanie 3**

Czy w pakiecie II poz 2 Zamawiający wymaga <5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, czy >5% niejonowe środki powierzchniowo czynne?

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4**

Czy w pakiecie I poz 1,2,3, 4 Zamawiający dopuści preparaty bez alergenów w kompozycji zapachowej tj bez limonene, linalool, citronellol, citral? Alergeny zwłaszcza w szpitalnictwie nie powinny występować w preparatach, z powodu możliwości wystąpienia uczuleń u pacjentów. Istnieją dostępne kompozycje zapachowe, intensywne i przyjemne w stosowaniu, których receptury nie uwzględniają alergenów, tak by mogły być stosowane właśnie w szpitalach.

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 5**

Czy w pakiecie I poz 4 Zamawiający wymaga produktu gotowego do użycia, czy do rozcieńczania? Jeśli ma to być produkt do rozcieńczania, to proszę o podanie w jakim stężeniu.

**Zamawiający wymaga produktu gotowego do użycia.**

**Pytanie 6**

Informujemy, iż z dniem 01.01.2003r. ustała prawnie obowiązująca konieczność uzyskiwania 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 Rzeczpospolitej z dnia 22.03.1928, które było podstawą prawną procedury rejestracji przedmiotów użytku w PZH. Obecnie – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa - dokumentami dopuszczającymi preparaty chemiczne do obrotu na rynku polskim są:

 a) dla preparatów rejestrowanych jako produkty biobójcze - pozwolenie na wprowadzenie do obrotu i wpis do rejestru produktów biobójczych,

 b) dla wyrobów medycznych (obrót i użytkowanie) - certyfikat CE, deklaracja zgodności i wpis do rejestru wyrobów medycznych w zależności od klasyfikacji określonej w ustawie o wyrobach medycznych,

 c) dla preparatów rejestrowanych jako kosmetyki - potwierdzenie przekazania danych do Europejskiego Portalu CPNP,

 d) dla preparatów posiadających w swoim składzie substancje niebezpieczne - karta

 charakterystyki.

W związku z powyższym proszę o odstąpienie od wymogu posiadania przez uniwersalny środek myjący (pakiet I poz. 7) atestu PZH.

**Zamawiający odstępuje od tego wymogu.**

**Pytanie 7**

Czy w pakiecie I poz 7 Zamawiający dopuści uniwersalny środek myjący posiadający w składzie 5-15% niejonowe związki powierzchniowo czynne i <5% anionowe związki powierzchniowo czynne oraz substancję zapachową? Przy takim składzie substancja aktywna, myjąca pozostaje w takim samym stężeniu jak w wymaganiach podanych przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, a dodatkowo przy proponowanym składzie możliwe jest uzyskanie lepszego efektu mycia.

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 8**

W jakim stężeniu ma być stosowany uniwersalny środek myjący z pakietu I poz 7?

**W stężeniu 1 do 20.**

**Pytanie 9**

Czy do pakietu I poz 8 zamawiający dopuści produkt spełniający wymagania podane w opisie przedmiotu zamówienia w postaci spray, również wytwarzający aktywną pianę w opakowaniu PET/PE?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 10**

Do pakietu I poz 1,2,3 Zamawiający wymaga urządzeń dozujących do „3 detergentów i 1 dezynfekującego”.

**Zamawiający wymaga urządzeń dozujących do „3 detergentów i 1 dezynfekującego”.**

Do których pozycji z pakietu I Zamawiający wymaga urządzeń dozujących?

**Zamawiający wymaga urządzeń dozujących do pozycji 1, 2, 3.**

Czy Zamawiający wymaga 10 szt systemów dozujących do 3 preparatów (poz 1,2,3) czy do 4 preparatów?

**Zamawiający wymaga 10 szt systemów dozujących do 3 preparatów (poz 1,2,3).**

Który z preparatów dezynfekujących miałby być podłączony do dozownika?

**Preparat 1, 2, 3.**

**Pytanie 11**

Jakiego typu dozownika wymaga Zamawiający do pakietu I poz 7?

**Zamawiający wymaga urządzenia dozującego.**

**Pytanie 12**

Czy do pakietu I poz. 4, 6,7 Zamawiający dopuści złożenie próbek w oryginalnym opakowaniu 1L ?

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13**

Czy do pakietu II poz. 3 Zamawiający dopuści środek w opakowaniu 750 ml ze spryskiwaczem z przeliczeniem ilości na 14 sztuk i spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego ?

**Zamawiający dopuszcza taki środek.**