

Warszawa, dnia 07. luty 2019r.



**ZASTĘPCA KOMENDANTA
NADWIŚLAŃSKIEGO ODDZIAŁU
STRAŻY GRANICZNEJ**

im. Powstania Warszawskiego

NW-FI/1169.../19

07 LUT. 2019

Egz. nr 4

Zainteresowani Wykonawcy

Dot.: postępowania nr 1/FI/AG/19 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na usługę sprzątnia polegającą na codziennym utrzymaniu porządku i czystości.

Szanowni Państwo,

uprzejmie informuję, że do Zamawiającego wpłynęło zapytanie od potencjalnego Wykonawcy, w brzmieniu przytoczonym poniżej, w trybie przewidzianym w art. 38 pkt. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.), na które Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Pytanie 1: Zamawiający w Załączniku nr 1 pkt. 13e wymaga, aby Wykonawca przedstawił wraz z ofertą wykaz środków chemicznych, jakie będą używane przy realizacji usługi. Natomiast w samym SIWZ nigdzie nie ma wymogu, aby wraz z ofertą dostarczyć w/w dokument. Ponadto w Załączniku nr 5 §4 pkt. 7 Zamawiający wymaga, aby wykaz środków chemicznych został dostarczony przez wybranego Wykonawcę przed podpisaniem umowy. W związku z tymi rozbieżnościami w zapisach prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca nie musi załączać wykazu środków chemicznych do oferty i będzie on wymagany od wybranego Wykonawcy przed podpisaniem umowy.

Odpowiedź: Wykaz środków chemicznych Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć w dniu podpisania umowy.

Pytanie 2: Zamawiający w Załączniku nr 1 wymaga, aby stosowane preparaty do dezynfekcji nie posiadały właściwości drażniących, uczulających, uciążliwego zapachu. Pragniemy zaznaczyć, że niektóre środki dezynfekcyjne z racji specyfiki chemicznej posiadają w swoim składzie substancje, które mogą być drażniące czy uczulające – takie informacje są zawarte w karcie charakterystyki, która jest wydawana dla koncentratu preparatu. Natomiast w praktyce preparaty są stosowane w formie roztworów roboczych, które nie wykazują działania drażniącego i uczulającego. W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści środki, które w postaci roztworu roboczego nie wykazują działania drażniącego i uczulającego i są bezpieczne dla ludzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści środki do dezynfekcji, które nie wykazują działania drażniącego i uczulającego i są bezpieczne dla ludzi, przy profesjonalnym, prawidłowym (zgodnym z zaleceniami producenta) ich zastosowaniu.

Pytanie 3: Zamawiający w Załączniku nr 1 podaje wymagania odnośnie preparatów do konserwacji powierzchni (m.in. aby były antypoślizgowe oraz posiadały dobrą tolerancją na substancje chemiczne zawarte w środkach do dezynfekcji powierzchni). Natomiast z OPZ wynika, że konserwacji podlegają jedynie drzwi, futryny i meble, po których się nie chodzi (więc po co antypoślizgowość ?) i których się nie

dezynfekują (więc po co odporność na środki do dezynfekcji?). Prosimy zatem o zrezygnowanie z tych wymogów.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez preparaty do konserwacji drzwi, futryn i mebli właściwości antypoślizgowych i odpornych na środki do dezynfekcji.

Pytanie 4: Zamawiający wymaga, aby środki posiadały atest PZH. Pragniemy poinformować, iż z dniem 01.01.2003r. ustała prawnie obowiązująca konieczność uzyskiwania atestów PZH, w związku z czym większość producentów nie stara się o pozyskanie lub przedłużenie ważności atestu, gdyż nie ma takiego obowiązku prawnego. Podstawą prawną jest ustawa z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1226), znosząca rozporządzenie Prezydenta Rzeczypospolitej z dnia 22.03.1928, które było podstawą prawną procedury rejestracji przedmiotów użytku w PZH. Zgodnie z aktualnymi przepisami prawa dokumentami dopuszczającymi są odpowiednio:

- dla preparatów dezynfekujących rejestrowanych jako wyroby medyczne: certyfikat CE, deklaracja zgodności lub wpis do rejestru wyrobów medycznych w zależności od klasyfikacji określonej w ustawie o wyrobach medycznych,
 - dla preparatów dezynfekujących rejestrowanych jako produkty biobójcze: pozwolenie na wprowadzenie do obrotu lub wpis do rejestru produktów biobójczych,
 - dla preparatów dezynfekujących rejestrowanych jako produkty lecznicze: pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego,
 - dla preparatów będącymi kosmetykami: zgłoszenie produktów kosmetycznych Komisji drogą elektroniczną za pośrednictwem CPNP
 - dla preparatów posiadających w swoim składzie substancje niebezpieczne: karta charakterystyki substancji niebezpiecznej,
- W związku z powyższym prosimy o zrezygnowanie z wymogu posiadania przez środki atestów PZH i dopuszczenie w to miejsce w/w dokumentów

Odpowiedź: Zamawiający posiada wiedzę, że ustała prawnie obowiązująca konieczność uzyskiwania atestów PZH przez producentów dlatego opisując przedmiot zamówienia nie ograniczył się do tego, aby materiały i środki czystości musiały posiadać atesty PZH, które są wydawane wyłącznie przez Polski Zakład Higieny. W opisie zostały wymienione również certyfikaty CE, znaki bezpieczeństwa, karty charakterystyki, pozwolenia na wprowadzenie do obrotu itd. Zamawiający nie wymaga wyłącznie atestu PZH, ale każdego innego dokumentu równorzędnego dopuszczającego środki do obrotu na terenie RP. Dokumenty te będą do wglądu na każde żądanie Zamawiającego w czasie obowiązywania umowy.

Jednocześnie informuję, że na podstawie art. 38 ust 4 ustawy pzp Zamawiający dokonuje zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia tj. w Rozdziale XIII zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert z 12.02.2019r. na **15.02.2019r.**

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i należy je uwzględnić podczas przygotowywania ofert.

Z poważaniem


plk SG Zbigniew BARTNICKI

Wykonano w 4 egz.

Egz. nr 1-3 adresat, egz. nr 4 a/a
Wyk./Druk. M. Wiercioch (022-500-31-94)
Data: 06.02.2019r.