



Poznań, dnia 01.10.2024 r.

SR/XV-270-17(11)-AG/24

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp na sukcesywną dostawę środków dezynfekcyjnych i antyseptyków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu

SR/XV-270-17-AG/24

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA NR 11

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

Zestaw pytań nr 11:

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie wymogu dopuszczenia do obrotu wydane przez Instytut Medycyny Pracy w Łodzi – dotyczy preparatów sklasyfikowanych jako kosmetyki, ponieważ przestał obowiązywać. Zgodnie z przepisami unijnego rozporządzenia, produkty kosmetyczne powinny podlegać rejestracji w bazie CPNP.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu złożenia przedmiotowego środka dowodowego w postaci dopuszczenia do obrotu wydanego przez Instytut Medycyny Pracy w Łodzi dla preparatów sklasyfikowanych jako kosmetyki.

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie wymogu w przedmiotowych środkach dowodowych przedstawienia aktualnych Karty Charakterystyki na płycie CD z uwagi na elektroniczną zamawianie publicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego w piśmie „Wyjaśnienia treści SWZ nr 6_SR/XV-270-17(6)-AG/24” Zamawiający informuje, że karty charakterystyki należy przedłożyć tylko w formie elektronicznej.

Tym samym Zamawiający działając zgodnie z art. 286 ust. 1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn. zm.) dokonuje zmiany treści SWZ w następującym zakresie:

1. SWZ Rozdział IV Przedmiotowe środki dowodowe:

- Zamawiający żąda od Wykonawcy następujących przedmiotowych środków dowodowych:**



- a) dokumenty dopuszczające do obrotu i używania: deklaracja zgodności i Certyfikat CE (jeśli dotyczy);
- b) aktualne Karty Charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnej z aktualnie obowiązującymi przepisami **(w formie elektronicznej)**. Aktualne Karty Charakterystyki muszą być zgodne z wymaganiami Rozporządzenia komisji (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH);
- c) folder (ulotka) oferowanych produktów (dotyczy każdej pozycji z danego pakietu) w języku polskim zawierający: opis składu jakościowego i ilościowego, instrukcję użytkowania, spektrum działania bójczego, nazwy ośrodków badawczych, numery norm, badań potwierdzających właściwości bójcze. Dokumenty należy złożyć w języku polskim lub w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski;
- d) dokumenty potwierdzające zgodność w zakresie spektrum działania dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego – w celu potwierdzenia skuteczności działania bójczego środka dezynfekcyjnego (wymaga się, aby był to wyrób medyczny lub produkt bójczy) należy załączyć dokumenty potwierdzające skuteczność bójczą na podstawie wykonanych badań (Faza 2, etap 1 i 2) oznaczających, iż przedmiot zamówienia został przebadany na organizmach testowych w zakresie działania: B, Tbc, F, V, S i odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego lub Normom Polskim obszaru medycznego lub dokumenty potwierdzające wymaganą w SWZ skuteczność bójczą w obszarze medycznym popartą wykonanymi badaniami w laboratoriach z terenu Unii Europejskiej, reprezentatywnych dla obszaru medycznego (jeżeli dotyczy);
- e) zgłoszenie kosmetyku do CPNP, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady /WE/ nr 1223/2009 z 30 listopada 2009 r. (jeśli dotyczy)

UWAGA:

Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

Zgodnie z art. 286 ust. 3 i ust. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że przedłuża termin składania ofert, a mianowicie:

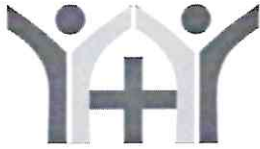
Termin składania ofert upływa dnia 07.10.2024 roku o godz. 08:30
Otwarcie ofert odbędzie się w dniu 07.10.2024 roku o godz. 09:00.

Tym samym Zamawiający działając zgodnie z art. 286 ust. 1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn. zm.) dokonuje zmiany treści SWZ w następującym zakresie:

1. SWZ Rozdział XII Termin związania ofertą:

Termin związania ofertą wynosi 30 dni.
Składając ofertę Wykonawca jest nią związany do dnia 05.11.2024 r.

2. SWZ Rozdział XV Składanie i otwarcie ofert:



Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

60-834 Poznań, ul. Mickiewicza 2

-
2. Termin składania ofert upływa dnia 07.10.2024 roku o godz. 08:30
 3. Otwarcie ofert odbędzie się w dniu 07.10.2024 roku o godz. 09:00 za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Z poważaniem

DYREKTOR
Szpitala Miejskiego
im. Franciszka Raszei
lek. med. Elżbieta Wrzesińska-Żak

1/ Platforma e-Zamówienia <https://ezamowienia.gov.pl/>
2/ <https://raszeja.poznan.pl/>
3/ a/a

