



OZP/447/2019

wg rozdzielnika

dot. przetarg na dostawę środków czystości nr OZP/38/2019

Zapytanie 1:

Proszę o odstąpienie od wymogu posiadania przez wymagane produkt atestu PZH.

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 Rzeczypospolitej 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 dla:

- dla preparatów rejestrowanych jako produkty biobójcze - pozwolenie na wprowadzenie do obrotu i wpis do rejestru produktów biobójczych,
- dla wyrobów medycznych (obrot i użytkowanie) - certyfikat CE, deklaracja zgodności i wpis do rejestru wyrobów medycznych w zależności od klasyfikacji określonej w ustawie o wyrobach medycznych,
- dla preparatów rejestrowanych jako kosmetyki - potwierdzenie przekazania danych do Europejskiego Portalu CPNP,
- dla preparatów posiadających w swoim składzie substancje niebezpieczne - karta charakterystyki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga atestu PZH dla zaoferowanego produktu lub innego równoważnego dokumentu, który wskazuje, że zaoferowany produkt stosowania zgodne z zaleceniami producenta nie wpływa negatywnie na zdrowie i środowisko.

Zapytanie 2:

Czy do pozycji gdzie wymagane są produkty w opakowaniu 5 L, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w opakowaniu 10 L z przeliczeniem ilości na 2 razy mniej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający będzie wymagał załaminowanych w kilku egzemplarzach planów higieny. Jeśli tak to ile?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia planów higieny w ilości szacunkowej 50 sztuk, wymaganie zapisano w §5 ust. 5 tiret 6 siwz.

Zapytanie 4:

Czy do poz. 24 Zamawiający dopuści preparat o właściwościach biobójczych: bakteriobójczy, drożdżakobójczy, wirusobójczy spełniający wymagania opisane w formularzu cenowym posiadający Pozwolenie na obrót produktem biobójczym zamiast Wyr. Med. KI IIA ?

t: +48 41 370 32 25
f: +48 41 378 41 54
e: dyrekcja@ubz.pl

ul. Gen. F. Rzewuskiego 1
28-100 Busko-Zdrój

www.ubz.pl
facebook.com/ubzpl

NIP: 655 000 02 38
REGON: 000288165
KRS: 0000055824

Sąd Rejonowy w Kielcach
X Wydział Gospodarczy

Kapitał zakładowy
wpłacony 24 500 000,00 zł

SANATORIUM
MARCONI

SANATORIUM
MIKOŁAJ

SANATORIUM
OBŁĘGOREK

SANATORIUM
WILLA ZIELONA

SZPITAL GÓRKA

SZPITAL
KRYSTYNA

WILLA CYPRYS



Busko – Zdrój, dnia 4 lipca 2019 roku

Odpowiedź:
Zgodnie z siwz.

Zapytanie 5:

Dot. poz.18, zgodnie z informacją uzyskana z Instytutu Przemysłu Organicznego Zakład Bezpieczeństwa Chemicznego i Elektryczności statycznej w Warszawie norma PN-EN 14041:2006 nie służy do określania właściwości antyelektrostatycznych pokryw podłogowych, nie zawiera również kryteriów oceny wyników badań. Badania można wykonać w laboratorium lub w warunkach użytkowania danej podłogi (powłoki naniesionej na podłogę) Emulsja polimerowa do pielęgnacji podłóg powinna być naniesiona na konkretny typ podłogi (np. wykładzina PCV), na której będzie stosowana. Dobrze byłoby również określić jakie obuwie stosowane jest w pomieszczeniach gdzie wymagana jest ochrona przed elektrostatycznością statyczną (ważny jest materiał- spód obuwia) W związku z powyższym proszę o odstąpienie od wymogu zgodności z normą PN-EN 14041 produktu z poz. 18.

Odpowiedź:
Zgodnie z siwz.

Zapytanie 6:

Czy do poz. 13 Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu 500 ml z rozpylaczem spełniający pozostały opis z przeliczeniem na 300 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę, Wykonawca oferujący preparat o pojemności winien wprowadzić tą zmianę w składanym w ofercie załączniku nr 2 dokonując zmiany zarówno w oferowanej pojemności jak również przeliczenia ilości w okresie trwania umowy.

Zapytanie 7:

Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania przez wymagane produkty w **poz. 1, 2, 3, 9, 12, 14, 15, 16, 17, 21** atestu PZH. 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 Rzeczypospolitej z dnia 22.03.1928, które było podstawą prawną procedury rejestracji przedmiotów użytku w PZH. Obecnie – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa - dokumentami dopuszczającymi 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 (obrot 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga atestu PZH dla zaoferowanego produktu lub innego równoważnego dokumentu, który wskazuje, że zaoferowany produkt stosowania zgodne z zaleceniami producenta nie wpływa negatywnie na zdrowie i środowisko.

t: +48 41 370 32 25
f: +48 41 378 41 54
e: dyrekcja@ubz.pl

ul. Gen. F. Rzewuskiego 1
28-100 Busko-Zdrój

www.ubz.pl
facebook.com/ubzpl

NIP: 655 000 02 38
REGON: 000288165
KRS: 0000055824

Sąd Rejonowy w Kielcach
X Wydział Gospodarczy

Kapitał zakładowy
wpłacony 24 500 000,00 zł

SANATORIUM
MARCONI

SANATORIUM
MIKOŁAJ

SANATORIUM
OBLĘGOREK

SANATORIUM
WILLA ZIELONA

SZPITAL GÓRKA

SZPITAL
KRYSZYNA

WILLA CYPRYS