

IM.272.2.5.2020

Końskie, dn. 02.09.2020 r.

POWIAT KONECKI
ul. Stanisława Staszica 2, 26-200 Końskie
tel. 041 372 41 34, fax 041 372 83 20
NIP 6581955636 REGON 291009389
-5-

**Otrzymują uczestnicy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem jest:

Zakup materiałów ochrony osobistej i wyposażenie stanowisk pracy pracowników zaangażowanych w walkę z pandemią COVID-19 (zam. podzielone na 9 części)

- Część 1 - Zakup masek chirurgicznych**
- Część 2 – Zakup masek typu FFP2**
- Część 3 - Zakup masek typu FFP3**
- Część 4 – Zakup gogli ochronnych**
- Część 5- Zakup osłon na buty**
- Część 6 - Zakup przyłbic z ochroną twarzy (wielorazowego użytku)**
- Część 7 – Zakup środków do dezynfekcji powierzchni**
- Część 8 - Zakup środków do dezynfekcji rąk**
- Część 9 -Zakup środków do dezynfekcji z jonami srebra**

na potrzeby projektu pn. „Końskie zdrowie – zapobieganie, przeciwdziałanie i zwalczanie COVID-19 w powiecie koneckim” w ramach naboru RPSW.09.02.03-IZ.00-26-312/2 Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020, współfinansowanego z Europejskiego Funduszu Społecznego – Priorytetu Inwestycyjnego 9iv Ułatwianie dostępu do przystępnych, trwałych oraz wysokiej jakości usług, w tym opieki zdrowotnej i usług socjalnych świadczonych w interesie ogólnym, Osi Priorytetowej 9 Włączenie społeczne i walka z ubóstwem, Poddziałania 9.2.3 Rozwój wysokiej jakości usług zdrowotnych (umowa nr RPSW.09.02.03-26-0012/20-00 zawarta 28.05.2020)

(znak postępowania IM.272.2.5.2020)

Informuję, że od Wykonawców wpłynęły pytania, na które udziela się odpowiedzi:

Pytanie 1.

„Część nr 1: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maski medyczne typu II, zgodne z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa i czystością mikrobiologiczną na poziomie minimum 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1, wykonane z 3 warstw włókniny polipropylenowej, posiadające wkładkę modelującą za pomocą której można je dopasować do nosa użytkownika, wyposażone w elastyczne „ucho” z delikatnej, miękkiej włókniny, gwarantującej komfort użytkowania ?”.

Odp.

Zamawiający dopuści maski medyczne typu II opisane w pytaniu nr 1 z zastrzeżeniem, że maski muszą być mocowane na gumkę lub gumki zgrzewane ultradźwiękowo.

Pytanie 2.

„Część nr 1: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do

obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia”.

Odp.

Zamawiający wymaga zaoferowania masek opisanych w pytaniu nr 2.

Pytanie 3.

„Czy Zamawiający zmieni godziny dostarczenia przedmiotu umowy na godziny 8-15 ?”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 4.

„W związku z zainteresowaniem prowadzonym przez Państwa postępowaniem zwracam się z pytaniem.

Czy zamawiający dopuszcza płyn do dezynfekcji powierzchni(część 7) o zawartości alkoholu powyżej 68g/100g oraz niezawierający jonów srebra?”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 5.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski medycznej **4-warstwowej**, mocowanej na gumki, bezwonnej maski chirurgicznej **4-warstwowej** z gumkami o gramaturze **min. 73g/m²**; materiał filtracyjny, wewnętrzną i zewnętrzną warstwę oraz **gumki** zgrzewane ultradźwiękowo; zgodna z normą EN 14683, **typ IIR**, BFE>/=98%, ciśnienie różnicowe **<60Pa/cm²**, kolor niebieski, pakowana w kartonik **po 50 sztuk i dodatkowo każde 10szt pakowane w opakowanie papier-folia?**”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6.

„Część 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o gramaturze 75g/m².”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7.

„Część 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek -ciśnienie różnicowe <40 Pa /cm²”.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8.

„Pytanie nr 1 – dotyczy Części nr 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany preparat pH 5,0, gdyż pH w przypadku tego typu preparatów jest wartością niemierzalną. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o podanie metodyki badań odczynu pH preparatu alkoholowego do dezynfekcji.

Prosimy również o informację, jakiego dokumentu Zamawiający będzie wymagał na potwierdzenie pH preparatu?"

Odp. Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany preparat pH 5,0.

Pytanie 9.

„Pytanie nr 2 – dotyczy Części nr 8

Czy Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności 500ml?"

Odp. Zamawiający dopuszcza opakowania płynu o pojemności 5l i/lub 500ml.

Pytanie 10.

„Czy w części 9 Zakup środków do dezynfekcji jonami srebra Zamawiającemu chodzi o Nano srebro?"

Odp. Tak . Zamawiającemu chodzi o Nano srebro.

Pytanie 11.

„Czy w części 9 Zakup środków do dezynfekcji jonami srebra Zamawiający dopuści lepsze parametry płynu czyli średnica cząstek od 2 do 5 nm oraz Treść stabilizatorów do 4 %m/m?"

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12.

„W opisie części 7 zamawiający użył sformułowania „jonami srebra” a z opisu wynika iż ma to być preparat na bazie etanolu 71gr. Która z powyższych wersji jest prawdziwa. Jeśli ta na z etanolem to czy Zamawiający dopuszcza sformułowanie minimum 70 gr gdyż każdy z producentów stosuje różną mieszankę a zgodnie z WHO taki preparat musi mieć minimum 70 gr na 100 gr etanolu”

Odp. Opis Części 7 otrzymuje brzmienie: **Część 7 – Zakup środków do dezynfekcji powierzchni , Środek do dezynfekcji powierzchni – 5 334 litrów**

Preparat w postaci płynu do dezynfekcji powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością kat.1 gr.2 kat.1 gr.4 o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym. Produkt powinien posiadać zezwolenie na obrót produktem biobójczym. Substancja czynna : **70g i/lub 71g /i/lub 72 g etanolu/** 100 g preparatu. Zamawiający dopuszcza opakowania płynu w pojemnikach 5l i/lub 500 ml.

Pytanie 13.

„W opisie części 1 znalazły się sprzeczne ze sobą sformułowania „mocowana na gumki” oraz „troki zgrzewane ultradźwiękowo” Proszę o informację czy mocowanie maski ma być na gumke czy na troki?"

Odp. Mocowanie maski ma być na gumkę lub gumkę zgrzewaną ultradźwiękowo.

Pytanie 14.

„W opisie części 1 znalazł się zapis: „ gramatura 55g/m2 Czy Zamawiający dopuszcza maski o większej gramaturze a tym samym lepszym współczynniku filtracji BFE”

Odp. Opis Części 1 otrzymuje brzmienie:

Część 1 – Zakup masek chirurgicznych,
Maska chirurgiczna - 61 183 sztuki

maska medyczna trzywarstwowa mocowana na GUMKI lub gumki zgrzewane ultradźwiękowo, bezwonna maska chirurgiczna trzywarstwowa z gumkami o gramaturze nie **mniejszej niż 23g/m² -każda warstwa**. Materiał filtracyjny, wewnętrzna i zewnętrzna warstwa Zgodna z normą EN 14683, typ II, BFE $\geq 98\%$, ciśnienie różnicowe $<29,4 \text{ Pa/cm}^2$ i/lub $<40,9 \text{ Pa/cm}^2$ i/lub $<37,5 \text{ Pa/cm}^2$ Kolor niebieski. Pakowana w kartonik w formie podajnika.

Pytanie 15.

„Czy do części 1 Zamawiający wymaga by maski chirurgiczne były wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2015r., poz. 876 i poz. 1918) wdrażającej postanowienia dyrektywy medycznej 93/42/EWG do zastosowań w placówkach medycznych czy mogą to być maseczki cywilne do zastosowań cywilnych?”

Odp. Zamawiający wymaga by maski chirurgiczne były wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2015r., poz. 876 i poz. 1918) wdrażającej postanowienia dyrektywy medycznej 93/42/EWG do zastosowań w placówkach medycznych.

Pytanie 16.

„Czy do części 1 Zamawiający wymaga by maski chirurgiczne były pakowane w opakowanie kartonowe po 50 sztuk czy mogą być również opakowania foliowe po 50 szt, które zajmują mniej miejsca i maseczki nie są narażone na działanie pyłów i wilgoci podczas składowania”

Odp. Zamawiający wymaga aby maseczki były pakowane w kartonik i folię.

Pytanie 17.

„Czy Pełnomocnik spółki cywilnej ustanowiony przez wspólników może podpisać ofertę elektronicznie za pomocą swojego prywatnego konta w profilu zaufanym?”

Odp. Pełnomocnik spółki cywilnej ustanowiony przez wspólników może złożyć ofertę z zastrzeżeniem, że oferta musi być podpisana „kwalifikowanym podpisem elektronicznym” a **nie profilem zaufanym**. Zgodnie z art. 10 a ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych ofertę, oświadczenia, JEDZ sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Kwalifikowane podpisy elektroniczne wystawiane są przez dostawców kwalifikowanej usługi zaufania będących podmiotami świadczącymi usługi certyfikacyjne. Niezbędny jest bowiem podpis elektroniczny spełniający wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579 z późn. zm.). W Polsce podmiotami świadczącymi usługi certyfikacyjne są podmioty wpisane do rejestru prowadzonego przez Narodowe Centrum Certyfikacji, który znajduje się na stronie internetowej tego Centrum (www.nccert.pl).

Pytanie 18.

„Czy Zamawiający w Części nr 1 dopuści maskę medyczną trzywarstwową o następującej gramaturze: warstwa zewnętrzna (włóknina polipropylenowa) – 25g/m², warstwa wewnętrzna (włóknina polipropylenowa) – 20g/m² i warstwa filtracyjna (filtr melblown) – 25g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

Odp. Opis Części 1 otrzymuje brzmienie:

Część 1 – Zakup masek chirurgicznych,

Maska chirurgiczna - 61 183 sztuki

maska medyczna trzywarstwowa mocowana na GUMKI lub gumki zgrzewane ultradźwiękowo, bezwonna maska chirurgiczna trzywarstwowa z gumkami o gramaturze nie mniejszej niż 23g/m² -każda warstwa. Materiał filtracyjny, wewnętrzna i zewnętrzna warstwa Zgodna z normą EN 14683, typ II, BFE > /=98 %, ciśnienie różnicowe <29,4 Pa/cm² Kolor niebieski. Pakowana w kartonik w formie podajnika.

Zamawiający dopuści maskę medyczną trzywarstwową o gramaturze nie mniejszej niż 23g/m² -każda warstwa.

Pytanie 19.

„Czy Zamawiający w Części nr 1 dopuści maskę medyczną trzywarstwową o ciśnieniu różnicowym <40,9Pa/cm²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20.

„Czy Zamawiający w Części nr 1 dopuści maskę medyczną trzywarstwową o ciśnieniu różnicowym <37,5Pa/cm²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21.

„Czy Zamawiający w Części nr 2 dopuści maskę typu FFP2 bez klipsu umożliwiającego połączenie gumek. Maską wyposażoną jest w dwie bezlateksowe tasiemki dla optymalnego dopasowania i uszczelnienia.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 22.

„Dotyczy pakietów 2,4,6

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku gogli, masek i przyłbic nie wymaga, aby były one wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Zauważyć należy, że wyroby objęte przedmiotem zamówienia nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu cytowanej ustawy. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Posiadają deklarację zgodności i dopuszczenie do obrotu na rynku, natomiast ze względu na specyfikę produktu nie muszą być kwalifikowane jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy. W związku z tym ustawa nie nakłada na nas obowiązku posiadania dokumentów, jakie są wymagane dla wyrobów medycznych na potwierdzenie faktu dopuszczenia ich do obrotu i stosowania na terenie Polski, w tym deklaracji zgodności i obowiązku dokonania zgłoszenia/powiadomienia o wyrobie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679).

Z uwagi na fakt, że oferowane przez nas produkty klasyfikowane są przez producentów, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego 2016/425, jako środki ochrony indywidualnej. Środki

ochrony indywidualnej nie należą do grupy produktów objętych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. /Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679/. W związku z czym producent nie klasyfikuje ich jako wyroby medyczne zgodnie z dyrektywą 93/42 lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zgodnie z dyrektywą 98/79.”

Odp. Zamawiający nie wymaga w przypadku gogli, masek i przyłbic aby były one wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Pytanie 23.

„Dotyczy części nr 2

Prosimy o dopuszczenie Półmaski filtrujące klasy FFP2 o następujących parametrach:

- a) wyrób o cechach ochronnych, chroniący przed aerozolami w tym bioaerozolami
- b) zgodność z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normę PN-EN 149+A1:2010 Sprzęt ochrony układu oddechowego – Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami – Wymagania, badanie, znakowanie
 - skuteczności filtracji wobec cząstek szkodliwych (aerozoli stałych i/lub ciekłych) nie mniej niż 94%. Maski bez zaworu.
 - oporu wdechu – nie więcej niż 240 Pa a wydechu nie więcej niż 300 Pa;
 - zawartości CO₂ w powietrzu wdychanym mniejsza niż 1% obj.

Posiada deklarację zgodności potwierdzającą zgodność wyrobu z zasadniczymi wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej oraz certyfikat potwierdzający zgodność z normą PN-EN 149+A1:2010 (EN 149:2001+A1:2009) Oznakowanie opakowania znakiem CE przy którym istnieje nr jednostki notyfikowanej sprawującej nadzór nad wydanym certyfikatem

- c) środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia UE 2016/425;
- d) maska zasłaniająca usta, nos i brodę użytkownika;
- e) podstawowe elementy półmaski filtrującej: zacisk nosowy, taśmy nagłowia wykonane z gumy pasmanteryjnej bez klipsa umożliwiającego połączenie gumek
- f) Brak elementów wykonanych z lateksu, kauczuku naturalnego
- g) Możliwość przechowywania w warunkach temp. otoczenia od -20 °C do + 30 °C oraz przy wilgotności względnej do 80 %.
- h) Pakowana po 5 sztuk w higieniczne opakowania foliowe. Możliwość użytkowania maski do 8 godzin pracy (jedna zmiana robocza)”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie 24.

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania masek FFP2 w opakowaniach po 5 szt. o łącznej ilości 963op. (tj. 4815szt.)”

Odp. Zamawiający wymaga dostarczenia 4 813 szt. masek FFP2.

Pytanie 25.

„Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): *„Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)*

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: *„Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”*.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odp. Zamawiający wymaga jednorazowej dostawy przedmiotu zamówienia opisanego w załączniku nr 1 do SIWZ w terminie wskazanym przez Wykonawcę w ilościach opisanych w załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie 26.

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje jednorazowej dostawy w terminie wskazanym przez Wykonawcę.”

Odp. Zamawiający wymaga jednorazowej dostawy w terminie wskazanym przez Wykonawcę.

Pytanie 27.

„Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium.

Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zмовы wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe."

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie 28.

„Część 7

Poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholu (etanolu i propan-1-olu,) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny, w opakowaniach 10L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?"

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

Pytanie 29.

„Część 8

Poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego etanol, propan-2-ol i bifenyl-2-ol, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej do 90 sek., o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F (Candida albicans), V (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Rota, Noro, Adeno, Polio, Vaccinia i SARS), o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, zarejestrowanego jako produkt biobójczy, w opakowaniach a 5 l?"

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

Pytanie 30.

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą, o dopuszczenie możliwości złożenia oferty na produkt zawierający 72g/100g etanolu w części nr7.

Na rynku, jest wielu producentów, którzy mogliby wystartować w postępowaniu i złożyć atrakcyjne oferty, po takiej akceptacji z Państwa strony.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Z-ca PRZEWODNICZĄCEGO ZARZĄDU
Wiesław Skowron
Wiesław Skowron
WICESTAROSTA