

Kielce, 10.03.2021 r.

Informacja nr 5 dla Wykonawców

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na

Zakup środków ochrony indywidualnej i dezynfekcji oraz drobnego sprzętu medycznego (termometrów) do przeciwdziałania pandemii koronawirusa COVID-19 dla Uczestników Projektów Gminy Kielce: *Efekt – dostępność i rozwój usług społecznych w Kielcach; Alzheimer – model rozwoju usług społecznych dla osób niesamodzielnych w Kielcach; Planowanie i działanie – integracja społeczno-zawodowa społeczności Kielc* współfinansowanych ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020, Oś priorytetowa 9 – Włączenie społeczne i walka z ubóstwem, Działanie: 9.2 Ułatwienie dostępu do wysokiej jakości usług społecznych i zdrowotnych, Poddziałanie: 9.2.1 Rozwój wysokiej jakości usług społecznych, Działanie 9.1 Aktywna integracja zwiększająca szanse na zatrudnienie.

Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania:

- 1. Do Zadania nr 3. Lp. 2 i 3.** Proszę o potwierdzenie, że z uwagi na ogłoszony w Polsce stan epidemii spowodowany koronawirusem SARS-CoV-2 wywołującym chorobę COVID-19 i dynamiką transmisji COVID-19 oraz wzrost zakażeń wśród mieszkańców gminy Kielce, jak wskazuje opis postępowania, żel antybakteryjny oraz antybakteryjny płyn do dezynfekcji powierzchni powinien być przebadany zgodnie z normą EN 14476, która potwierdza skuteczność wirusobójczą preparatu na wirusy osłonkowe. Środki do dezynfekcji produkowane na pozwoleniach tymczasowych nie posiadają badań, ponieważ ta forma rejestracji ich nie wymaga. Tymczasowe pozwolenie bazuje na podaniach z literatury, tj.: środek posiadający w składzie >60 % alkoholu zabija bakterie, grzyby i wirusy. To nieprecyzyjna deklaracja, ponieważ literatura nie podaje czasu działania w jakim należy użyć preparatu do przeprowadzenia prawidłowej dezynfekcji. Badanie według normy EN 14476 daje Zamawiającemu pewność, iż płyn jest skuteczny w określonym czasie wobec wirusa COVID-19. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne wyjaśnienie stanowiska Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby oferowane produkty były przebadane zgodnie z normą EN 14476, ponieważ nie będą stosowane w obszarze medycznym.

- 2. Do Zadania nr 3. Lp. 2.** Czy Zamawiający wymaga produktu do dezynfekcji przebadanego dermatologicznie, posiadającego udokumentowanych badań w tym zakresie? W przypadku użytkowania takich produktów, gdzie czynność dezynfekcji jest powtarzana wielokrotnie w ciągu dnia może wystąpić większe ryzyko podrażnienia skóry, alergii. Badania dermatologiczne dają gwarancję Zamawiającemu, że preparat nie posiada w stężeniu użytkowym właściwości drażniących oraz uczulających. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne wyjaśnienie stanowiska Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby produkt posiadał dokumentację w zakresie badań dermatologicznych.

- 3. Do Zadania nr 3. Lp. 3.** Zwracam się z prośbą o zmianę zapisów z: „Zezwolenie na obrót produktem biobójczym”, na „Zezwolenie na obrót produktem biobójczym na co najmniej 12 miesięcy od daty złożenia oferty”. Dzięki takiemu zapisowi, Zamawiający otrzyma produkt, który będzie posiadał pozwolenie na obrót produktem biobójczym

przez okres ważności produktu, którego Zamawiający wymaga. Ponieważ w obecnym brzmieniu wymóg nie precyzuje i nie uwzględnia możliwości posługiwania się przez Wykonawcę pozwoleniem uzyskanym na podstawie art. 55 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) nr 528/2012 z 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012, str. 1), które wydawane jest na okres nie przekraczający 180 dni.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedstawienie Zezwolenia na obrót produktem biobójczym ważnym w dacie dostawy towaru.

- 4. Do zadania nr 4.** Proszę o potwierdzenie, że z uwagi na ogłoszony w Polsce stan epidemii spowodowany koronawirusem SARS-CoV-2 wywołującym chorobę COVID-19 i dynamiką transmisji COVID-19 oraz wzrost zakażeń wśród mieszkańców gminy Kielce, jak wskazuje opis postępowania, żel antybakteryjny powinien być przebadany zgodnie z normą EN 14476, która potwierdza skuteczność wirusobójczą preparatu na wirusy osłonkowe. Według tej normy zdolność badanego produktu do inaktywacji wirusa jest określana na podstawie spadku jego miana zakaźnego. Jako kryterium wirusobójczego działania testowanego produktu wobec danego wirusa przyjmuje się spadek miana zakaźnego wirusa co najmniej o 4 log, czyli do 99,99%. Ponadto środki do dezynfekcji produkowane na pozwoleniach tymczasowych nie posiadają badań, ponieważ ta forma rejestracji ich nie wymaga. Tymczasowe pozwolenie bazuje na podaniach z literatury, tj.: środek posiadający w składzie >60 % alkoholu zabija bakterie, grzyby i wirusy. To nieprecyzyjna deklaracja, ponieważ literatura nie podaje czasu działania w jakim należy użyć preparatu do przeprowadzenia prawidłowej dezynfekcji. Badanie według normy EN 14476 daje Zamawiającemu pewność, iż płyn jest skuteczny w określonym czasie wobec wirusa COVID-19 na 99,99%. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne wyjaśnienie stanowiska Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby oferowane produkty były przebadane zgodnie z normą EN 14476, ponieważ nie będą stosowane w obszarze medycznym.

- 5. Do zadania nr 4.** Proszę o dopuszczenie do oceny zestawu z żelem do dezynfekcji o pojemności 500 ml bez pompki ale z zamknięciem flip-top, które jest rekomendowane przy takiej pojemności opakowania i pozwala na swobodne dozowanie produktu. Te zamknięcia stanowią solidne zabezpieczenie dla plastikowych butelek i niwelują ryzyko niepożądanego naciśnięcia i wydostania się preparatu jak może się to zdarzyć przy pompkach. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne wyjaśnienie stanowiska Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania dotyczące opakowania żelu antybakteryjnego o poj. 500 ml z pompką, tym samym nie dopuszcza zamknięcia flip-top.

- 6.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla Zadania numer 3, pozycji 2, 3 na złożenie oferty na każdą pozycję osobno lub o wydzielenie pozycji numer 2 oraz 3 i utworzenie z niej/nich osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza składanie ofert odrębnych na każde zadanie, w tym na odrębne oferty na produkty w zadaniu 3.