

**Odpowiedzi na pytania złożone w związku z ogłoszeniem z dnia 15.01.2021 r. w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego – dostawa ŚOI -3.**

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający – w związku z wysoką wartością przedmiotu zamówienia - oczekuje od Wykonawcy posiadania stosownej autoryzacji do sprzedaży środków ochrony osobistej oferowanych w postępowaniu - w tym wypadku półmasek typu FFP2 i półmasek FFP3 - uzyskanej od Producenta lub autoryzowanego (przez Producenta) Dystrybutora lub Importera?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w w/w postępowaniu ? Prosimy o wydłużenie terminu składania ofert do dnia 27.01.2021 r. ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość składania ofert na dostawę mniejszej ilości przedmiotu zamówienia, niż ta która została określona w ogłoszeniu.

Zamawiający wydłuża termin na złożenie ofert do dnia 21 stycznia 2021 r. do godz. 24:00.

**Pytanie 3:**

Prośba o informację do której godziny Wykonawcy powinni złożyć oferty cenowe oraz o której godzinie nastąpi ich komisyjne otwarcie? Spółka chciałaby wziąć udział w ich otwarciu.

**Odpowiedź:**

Ofertę należy złożyć w terminie do 21 stycznia 2021 r. do godz. 24:00, drogą elektroniczną na adres e-mail: [covid19\\_oferty@mazovia.pl](mailto:covid19_oferty@mazovia.pl)

Przewiduje się, że otwarcie ofert nastąpi następnego dnia roboczego po upływie terminu na ich składanie, tj. 22 stycznia 2021 r.

Postępowanie jest prowadzone na podstawie odrębnych przepisów, tj. ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych. Zgodnie z art. 6a ww. ustawy, do zamówień na usługi lub dostawy niezbędne do przeciwdziałania COVID-19 nie stosuje się przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, jeżeli zachodzi wysokie prawdopodobieństwo szybkiego i niekontrolowanego rozprzestrzeniania się choroby lub jeżeli wymaga tego ochrona zdrowia publicznego.

**Pytanie 4:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie fartuchów wiązanych w pasie i przy szyi na troki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

**Pytanie 5:**

Zwracam się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie kombinezonów, których rękawy zakończone są gumką.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

**Pytanie 6:**

Chciałam podpytać o przyłbice - czy produkt musi zakrywać całą twarz? Półprzyłbica spełnia takie same wymogi jak w opisie poniżej, natomiast zakrywa tylko nos i usta - komfort pracy w niej jest zdecydowanie lepszy. Ofertę składamy do dzisiaj do którejś konkretnie godziny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego. Ofertę należy złożyć w terminie do 21 stycznia 2021 r. do godz. 24:00, drogą elektroniczną na adres e-mail: [covid19\\_oferty@mazovia.pl](mailto:covid19_oferty@mazovia.pl)

**Pytanie 7:**

Proszę o wyjaśnienie i sprecyzowanie norm dotyczących fartuchów barierowych: odporność na przenikanie czynników infekcyjnych pod wpływem mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze - klasa 4 i wyższa, wykonany z barierowej 3-warstwowej włókniny polipropylenowej SMS. Generalnie żeby spełnił warunek klasy 4 i wyższej to nie może być z tkaniny SMS tylko z takiej tkaniny jak kombinezony barierowe. Czy wystarczy Klasa 1, czy ma być zrobiony z tej tkaniny co kombinezony?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

**Pytanie 8:**

Proszę o wyjaśnienie i sprecyzowanie norm dotyczących fartuchów chirurgicznych: EN 13795-1:2019 - Odzież i obłożenia chirurgiczne - Wymagania i metody badań - Część 1: Obłożenia chirurgiczne i fartuchy chirurgiczne (lub odpowiednio EN 13795-1), PN EN 13795-2:2019 - Odzież i obłożenia chirurgiczne - Wymagania i metody badań - Część 2: Odzież dla bloków / norma 13795-2:2019 (czyli część 2) dotyczy ubrań operacyjnych a nie fartuchów. Od fartuchów jest część pierwsza czyli EN 13795-1:2019 a z opisu wynika jakby chcieli dla fartuchów obu norm co jest nie właściwe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający doprecyzowuje i zmienia, oferowany produkt musi być zgodny z dyrektywą medyczną nr 93/42/EWG albo rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2017/745 dotyczącą wyrobów medycznych oraz spełniać wymagania normy EN 13795-1:2019 – Odzież i obłożenia chirurgiczne – Wymagania i metody badań – Część 1: Obłożenia chirurgiczne i fartuchy chirurgiczne (lub odpowiednio EN 13795-1).

Ponadto produkt powinien spełniać następujące wymagania i być zgodny z normami:

- PN-EN ISO 22610:2007 – Obłożenia chirurgiczne, fartuchy chirurgiczne i odzież dla bloków operacyjnych, stosowane jako wyroby medyczne dla pacjentów, personelu i wyposażenia – Metoda wyznaczania odporności na przenikanie bakterii na mokro (jest to norma powołana w normie wskazanej powyżej w lit. a),
- PN-EN ISO 22612:2006 – Odzież chroniąca przed czynnikami infekcyjnymi – Metoda badania odporności na przenikanie drobnoustrojów na sucho (norma powołana w normach wskazanych w lit. a i b),
- produkt sterylny,
- wiązany z tyłu na troki z dodatkowym górnym zapięciem na przylepiec,
- oznakowany znakiem CE.

Należy przedłożyć dokumentację potwierdzającą spełnianie ww. norm, w tym:

- deklarację zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211) albo deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG, albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) nr 2017/745,
- certyfikat wydany przez uprawnioną jednostkę notyfikującą.

**Pytanie 9:**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem dotyczącym kombinezonów ochronnych: 1) Czy Zamawiający dopuszcza kombinezony wykonane z dzianiny bawełnianej powleczonej polietylenem (materiał spód: 100% bawełna, wierzch: 100% polietylen)? Z zasięgniętej informacji od producenta włókna wynika, że wskazana przez Zamawiającego włóknina nie jest stosowana (nie nadaje się) do produkcji kombinezonów; 2) Czy Zamawiający dopuszcza składanie ofert na mniejszą ilość niż 120 000 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość składania ofert na dostawę mniejszej ilości przedmiotu zamówienia, niż ta która została określona w ogłoszeniu.

**Pytanie nr 10:**

Zwracamy się prośbą o możliwość zaoferowania kombinezonów barierowych o parametrach znacznie przewyższających minimalne, jakie są wymagane dla zapewnienia personelu walczącego z pandemią Covid-19.

**Odpowiedź:**

Minimalne warunki jakie musi spełniać przedmiot zamówienia zostały określone w Ogłoszeniu z dnia 15 stycznia 2021 r.

**Pytanie nr 11:**

Zwracamy się prośbą o dopuszczenie zaoferowania profesjonalnych fartuchów ochronnych zgodnych z wymaganiami zasadniczymi rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2016/425 dotyczącego środków ochrony indywidualnej, w tym normy EN 14126:2003 dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi zgodnych z poniżej wskazanymi informacjami.

**Odpowiedź:**

Minimalne warunki jakie musi spełniać przedmiot zamówienia zostały określone w Ogłoszeniu z dnia 15 stycznia 2021 r.

**Pytanie 12:**

Jesteśmy producentem kombinezonów barierowych. Chcielibyśmy złożyć Państwu ofertę ale zanim to zrobimy chcielibyśmy dopytać: Jaki jest termin płatności ? Czy zamówiony towar można dostarczać partiami ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z § 4 ust. 2 Wzoru umowy stanowiącego załącznik do zamieszczonego ogłoszenia:

*„Wynagrodzenie płatne będzie przez Kupującego po zrealizowanej dostawie do miejsca dostawy określonego w § 1 ust. 2, przelewem na rachunek bankowy Sprzedającego numer: ....., w terminie do 7 dni roboczych od daty otrzymania przez Kupującego prawidłowo wystawionej faktury”.*

Zamówiony towar można dostarczyć partiami w terminie dostawy wskazanym w Ogłoszeniu.

**Pytanie 13:**

Dotyczy punktu 10 - Płyn do dezynfekcji rąk - 500 szt. po 5 litrów:

Czy dopuszczony do udziału w przetargu będzie produkt, który spełnia wymagania Preparat do higienicznej dezynfekcji rąk i powierzchni pozwolenie nr 3195/TP/2020:

- wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych,
- wymagania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r.

w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r.),

- odpowiednie pozwolenie na obrót Produktem Biobójczym,
- wpis do Wykazu Produktów Biobójczych?

Preparat nie został przebadany, ponieważ w tymczasowej procedurze nie ma takich wymagań. Natomiast podczas rejestracji przedłożyliśmy do Urzędu dowody naukowe, że zawarta w preparacie substancja posiada właściwości bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze.

Opakowanie 5l.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

#### Pytanie 14:

Dotyczy punktu 11 - Płyn do dezynfekcji powierzchni - 500 szt. po 5 litrów:

Czy dopuszczony do udziału w przetargu będzie produkt, który spełnia wymagania:

Preparat do higienicznej dezynfekcji rąk i powierzchni pozwolenie nr 3195/TP/2020:

- wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych,
- wymagania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012 r.),
- odpowiednie pozwolenie na obrót Produktem Biobójczym,
- wpis do Wykazu Produktów Biobójczych?

Preparat nie został przebadany, ponieważ w tymczasowej procedurze nie ma takich wymagań. Natomiast podczas rejestracji przedłożyliśmy do Urzędu dowody naukowe, że zawarta w preparacie substancja posiada właściwości bakteriobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze.

Opakowanie 5 l.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

#### Pytanie 15:

Poz. 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha bez przylepca, spełniającego normę EN 13795.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymogi dot. zamawianego asortymentu wskazane w ogłoszeniu w sprawie składania ofert na dostawę środków ochrony indywidualnej przeznaczonych na cele zapobiegania oraz zwalczania epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 na obszarze Województwa Mazowieckiego.

**Pytanie 16:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów wykonanych z polipropylenu, polietylenu o gramaturze 63G/M2.

**Odpowiedź:**

Minimalne warunki jakie musi spełniać przedmiot zamówienia zostały określone w Ogłoszeniu z dnia 15 stycznia 2021 r.

**Pytanie 17:****Ad. gogli:**

1. Czy w wymaganiach dotyczących norm nie zaszła pomyłka? podane jest "EN 166:2001 (PN-EN167:2005)" czy nie powinno być: EN 166:2001 (PN-EN166:2005) wg naszych informacji, w nawiasie obok normy EN166:2001 powinna być przywołana jej wersja spolszczona czyli norma PN-EN 166:2005 (zamiast wspomnianej PN-EN 167:2005).
2. W wymaganiach na wstępie widnieje informacja o spełnieniu co najmniej jednej z norm, następnie poniżej widnieje informacja, że "produkt powinien być zgodny z normami....." Która z informacji jest wiążąca?

**Odpowiedź:**

Zamawiający doprecyzowuje i zmienia, oferowany produkt musi spełniać wymagania zasadnicze rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE nr 2016/425 dotyczące środków ochrony indywidualnej, w tym co najmniej jednej z poniżej wymienionych norm:

- EN 166: 2001 (PN-EN 166:2005),
  - ANSI/ISEA Z87.1: 2015 (USA),
  - CSA Z94.3-2015 (Kanada),
  - AS/NZS 13371.1: 2010 (Australia),
  - GB/T14866: 2006 (Chiny),
  - JSA-JIS T 8147: 2016 (Japonia)
- w zakresie:
- wymiarów minimalnego pokrycia chronionego obszaru ocznego,
  - współczynnika przepuszczania światła – nie mniej niż 74,4 %.

Oraz

produkt powinien być zgodny z normami:

- PN-EN 167:2005 – Ochrona indywidualna oczu – Optyczne metody badań (lub odpowiednio EN 167:2001),
- PN-EN 168:2005 – Ochrona indywidualna oczu – Nieoptyczne metody badań (lub odpowiednio EN 168:2001).

Ponadto gogle ochronne powinny spełniać następujące wymagania:

- szczelnie przylegać do twarzy użytkownika, osłaniając oczy wraz z ich najbliższym otoczeniem,
- okolica nosa powinna być wyposażona w zabezpieczenie zapobiegające otarciom,
- wyposażone w elementy umożliwiające dopasowanie do obwodu głowy użytkownika,
- wykonane z materiałów niepalnych,



Fundusze  
Europejskie  
Program Regionalny



Rzeczpospolita  
Polska



Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



- pakowane w indywidualne opakowania
- oznakowane znakiem CE.

Należy przedłożyć dokumentację potwierdzającą spełnianie ww. norm, w tym:

- deklarację zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE nr 2016/425,
- certyfikat wydany przez uprawnioną jednostkę notyfikującą.