



Warszawa, dnia 11.04.2018 r.

L.dz. *NWS*.../2018

**Do wszystkich Wykonawców  
przetargu nieograniczonego  
P/06/CZYSTOŚĆ/2018**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę artykułów czystościowych spr. nr **P/06/CZYSTOŚĆ/2018**

**WYJAŚNENIA TREŚCI SIWZ**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz.1579), poniżej przesyła treść pytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ oraz zmianą treści SIWZ:

**Pytanie od Wykonawcy nr 1**

**Pytanie 1:** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 12 i 13 preparaty spełniające wszystkie wymogi SIWZ z nakrętką zgodną z kodowaniem kolorystycznym dla opakowań wycenianych tj. 5 l , zaś dla dostarczenia butelek dwuszyjkowych o pojemności 1l z etykietą z dozownikiem przelewowym z białą nakrętką?

**Odpowiadamy:** Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie od Wykonawcy nr 2**

**Pytanie 1:** Czy do części 1 poz 6 Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do czyszczenia stali nierdzewnej posiadający w składzie inne substancje zapachowe niż wymienione: d-Limonenen, Linalool. Wymienione substancje zapachowe są alergenami.

**Odpowiadamy :** Tak, Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

**Pytanie 2** - Czy do części 1 poz. 8 i 12 Zamawiający dopuści produkty bez atestu PZH spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Informujemy, iż z dniem 01.01.2003r. ustala 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

- 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.

**Odpowiadamy :** Nie, Zamawiający nie dopuści . Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 3 -** O jakiej barwie Zamawiający wymaga środków w części 1 poz 9 . Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymienił dwie barwy: czerwoną i zieloną.

**Odpowiadamy :** Zamawiający wymaga środka o barwie czerwonej – zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 4-** Czy do części 1 poz 10 |Zamawiający dopuści preparat do mycia i dezynfekcji posiadający w składzie jako substancję czynną chlorek didecyldimetyloamoniowy oraz 2-aminoetanol, węglan potasu, sól tetrasodowa kwasu wersenowego, 2-propanol; spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

**Odpowiadamy :** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 5-** Czy do części 1 poz 14 Zamawiający dopuści krem do rąk o opisanych w formularzu właściwościach posiadający w składzie glicerynę, lanolinę, pantenol. i zawartości ziół (rumianek, skrzyp polny, szalwia, rozmaryn, pokrzywa, melisa, chmiel, aloes) ?

**Odpowiadamy :** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Powyższe sprostowanie treści SIWZ należy traktować, jako integralną część SIWZ.**

KIEROWNIK  
Pionu Administracyjno-Gospodarczego  
*Krzysztof Silny*