

Numer postępowania: IZP.272.18.2020

Kazimierza Wielka, dnia 16.10.2020 r.

## INFORMACJA dla Wykonawców nr 1

### Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

**„Zakup i dostawa środków ochrony indywidualnej, niezbędnych materiałów i sprzętów do dezynfekcji oraz termometrów dla podmiotów z terenu powiatu kazimierskiego zaangażowanych w walkę COVID-19”**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2, ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.– dalej ustawy) udziela odpowiedzi na zadane pytanie:

#### Pytanie nr 1:

#### Dotyczy Zadania nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 2 półmasek typu FFP2 bez zaworu spełniające wytyczne Ministerstwa Zdrowia podane na stronie:

<https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>

#### „Półmaski filtrujące”

wyrób o cechach ochronnych, chroniący przed aerozolami w tym bioaerozolami, powinien zapewniać zgodność z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym co najmniej jednej z wymienionych norm lub regulacji: EN 149:2001+A1:2009 (UE) lub normy NIOSH-42 CFR 84 (USA) lub GB2626-2006 (Chiny) lub AS/NZ 1716:2012 (Australia) lub JMHLW – 2000 (Japonia) lub NOM-116-2009 (Meksyk) lub ABNT/NBR 13698:2011 (Brazylia) lub KMOEL-2017-64 (Korea) w zakresie:

- 1) skuteczności filtracji wobec aerozoli stałych i/lub ciekłych nie mniej niż 94 % ,
- 2) oporu oddychania – nie więcej niż 300 Pa,
- 3) zawartości CO<sub>2</sub> w powietrzu wdychanym – jeżeli dotyczy – mniejsza niż 1% obj.

Tabela 1 Międzynarodowe oznaczenia klas ochrony półmasek filtrujących

Klasa ochrony półmaski filtrującej wg poszczególnych norm							
EN 149:2001 +A1:2009 (UE)	NIOSH-42 CFR 84 (USA)	GB2626-2006 (Chiny)	AS/NZ 1716:2012 (Australia)	JMHLW – 2000 (Japonia)	NOM-116-2009 (Meksyk)	ABNT/NBR 13698:2011 (Brazylia)	KMOEL-2017-64 (Korea)
FFP2	N95 P95 R95	KN95 KP95	P2	DS 2 RS 2 RL 2 DL 2	N95 P95 R95	PFF2	Special 1st

Numer postępowania: IZP.272.18.2020

FFP3	N99, R99, P99, N100, R100, P100	KN99 KP99	P3	DS 3 RS 3 RL 3 DL 3	N99, R99, P99, N100, R100, P100	PPF3	-
------	--	--------------	----	------------------------------	--	------	---

Półmaska filtrująca powinna osłaniać usta, nos i brodę użytkownika. Powinna być wykonana z układu włókien filtracyjnych i osłonowych trudnopalnych.

Podstawowe elementy półmaski filtrującej:

- zacisk nosowy, lub odpowiednio wyprofilowana część nosowa czaszy półmaski,
- zawór wydechowy – (opcjonalnie),
- taśmy nagłowia wykonane z gumy pasmanteryjnej lub lateksowej lub innego materiału tekstylnego,
- zapinki taśm nagłowia – (opcjonalnie).

Półmaska filtrująca powinna być oznakowana zgodnie z wymaganiami normy stanowiącej podstawę wykazania jej właściwości ochronnych (np. w EN numer normy, nazwa półmaski, klasa ochrony, dane producenta).

*Opracowanie:*

*Centralny Instytut Ochrony Pracy – Państwowy Instytut Badawczy  
Zakład Ochron Osobistych*

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.***

## **Pytanie nr :2**

### **Dotyczy Zadania nr 5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przyłbic ochronnych wykonanych z PET (osłona) i PP (opaska) bez pianki, spełniające wytyczne Ministerstwa Zdrowia podane na stronie:

<https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>

### **„Osłony twarzy”**

Wyrób o cechach ochronnych zapewniający ochronę oczu i twarzy przed czynnikami zewnętrznymi powinien spełniać wymagania zasadnicze Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym co najmniej jednej z wymienionych norm: EN 166: 2001 (UE) lub ANSI/ISEA Z87.1: 2015 (USA) lub CSA Z94.3-2015 (Kanada) lub AS/NZS 13371.1: 2010 (Australia) lub GB/T14866: 2006 (Chiny) lub JSA-JIS T 8147: 2016 (Japonia) w zakresie:

- wymiarów minimalnego pokrycia chronionego obszaru oczu i twarzy (wysokość osłony nie mniejsza niż 150 mm),
- współczynnika przepuszczania światła – nie mniej niż 74,4 %.

Osłona twarzy powinna osłaniać obszar oczny oraz twarz użytkownika, w tym usta, nos oraz czoło.

Osłona twarzy powinna być wykonana z materiałów niepalnych.”

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.***

## **Pytanie nr 3:**

### **Dotyczy Zadania nr 5**



Numer postępowania: IZP.272.18.2020

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gogli ochronnych wykonanych z PET, z dwustronna soczewka z powłoką przeciwmgielną, z 4 regulowanymi zaworami wentylacyjnymi; spełniające wytyczne Ministerstwa Zdrowia podane na stronie:

<https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>

#### **„Gogle ochronne”**

Wyrób o cechach ochronnych zapewniający ochronę oczu i ich najbliższego otoczenia przed czynnikami zewnętrznymi powinien spełniać wymagania zasadnicze Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym co najmniej jednej z wymienionych norm: EN 166: 2001 (UE) lub ANSI/ISEA Z87.1: 2015 (USA) lub CSA Z94.3-2015 (Kanada) lub AS/NZS 13371.1: 2010 (Australia) lub GB/T14866: 2006 (Chiny) lub JSA-JIS T 8147: 2016 (Japonia) w zakresie:

- wymiarów minimalnego pokrycia chronionego obszaru ocznego,
- współczynnika przepuszczania światła – nie mniej niż 74,4 %.

Gogle ochronne powinny przylegać bezpośrednio do twarzy użytkownika, osłaniając oczy wraz z ich najbliższym otoczeniem.

Gogle ochronne powinny być wykonane z materiałów niepalnych.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie nr 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 5:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku gogli oraz półmasksi ochronnej FFP2 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.

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.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza interpretację przedstawioną w pytaniu.**

Numer postępowania: IZP.272.18.2020

**Pytanie nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści lub rozdzieli całe zadanie 11 na osobne części ? lub czy wydzieli osobno poz 3. poz 4. i poz 5. ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7:**

Czy w Zadaniu 11 zamawiający podał prawidłowe stężenie 5-ppm po 90 minutach ? z uwagi, iż wystarczy stężenie 0,5 aby były działanie wirusobójcze itp, a tak duże stężenie 5 ppm prowadzi do utraty życia.

**Odpowiedź: Podane stężenie jest prawidłowe. Ozonowanie ma być przeprowadzane w krótkim czasie, a następnie pomieszczenia będą wietrzone.**

**Pytanie nr 8:**

Czy Zamawiający w Zadaniu 11 podał prawidłowe wymiary odnośnie Ozonatora 15g/h i 45g/h z uwagi, iż Ozonator 45g/h powinien być większy od 15 g/h, czy Zamawiający w związku z tym dopuści sprzęt o innych wymiarach ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sprzęt o innych rozmiarach.**

**Pytanie nr 9:**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 11 poz.4 Ozonator 225g/h złożenie oferty w postaci kilku ozonatorów o tej wydajności lub wyższej ? Dzięki temu Zamawiający mógłby w jednym pomieszczeniu w kilku miejscach umieścić ozonatory.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

STAROSTA POWIATU

  
Jan Nowak