

Jastrzębie- Zdrój, dn. 12.08.2020r.

dotyczy: postępowania na zakup i dostawę środków ochrony indywidualnej: rękawiczek jednorazowych, maseczek ochronnych oraz środków dezynfekcyjnych w ramach projektu „Wsparcie dzieci umieszczonych w pieczy zastępczej w okresie epidemii COVID- 19”

Pytanie:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający z uwagi na zapewnienie jakości, skuteczności bójczej i bezpieczeństwa użytkowników oczekuje zaoferowania preparatów znajdujących się w części I wykazu produktów biobójczych wg Urzędu Rejestracji PLW MiPB, ponieważ są to preparaty posiadające udokumentowaną skuteczność bójczą, w tym wirusobójczą.

Odpowiedź:

Zamawiający w zapytaniu ofertowym nr ZP.262.1.2.2020.RPO z dnia 06.08.2020r. na zakup i dostawę środków ochrony indywidualnej: rękawiczek jednorazowych, maseczek ochronnych oraz środków dezynfekcyjnych w ramach projektu „Wsparcie dzieci umieszczonych w pieczy zastępczej w okresie epidemii COVID - 19” określił, że Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia środków ochrony indywidualnej: rękawiczek jednorazowych, maseczek ochronnych oraz środków dezynfekcyjnych spełniających wymagania w zakresie jakości i standardów bezpieczeństwa określonych w przepisach UE, w tym wytycznych Ministra Zdrowia opublikowanych pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy o produktach biobójczych, produkty biobójcze udostępnianie na rynku i stosowane na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej podlegają wpisowi do Wykazu Produktów Biobójczych. Wykaz Produktów Biobójczych prowadzi Prezes Urzędu, który dokonuje wpisów i zmian wpisów w Wykazie na podstawie ostatecznych decyzji administracyjnych. Na chwilę obecną Wykaz Produktów Biobójczych, który jest prowadzony w Urzędzie obejmuje produkty, które otrzymały pozwolenie na obrót zgodnie z art. 16 ustawy o produktach biobójczych oraz produkty, na które wydano pozwolenie na udostępnienie na rynku i stosowanie zgodnie z procedurami ujętymi w rozporządzeniu nr 528/2012. W związku z powyższym produkty biobójcze wykazane w zarówno w części I jak i II wykazu produktów biobójczych spełniają wymogi określonych w przepisach UE, w tym wytycznych Ministra Zdrowia. Ponadto zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu z dnia 7 sierpnia 2020r. w sprawie wydawania pozwoleń na udostępnianie na rynku i stosowanie produktów biobójczych, wydanych w trybie art. 55 ust 1 rozporządzenia nr 528/2012 Prezes Urzędu w związku z wpływającym w najbliższym czasie terminem ważności tych pozwoleń informuje, że sytuacja epidemiczna w kraju wskazująca na utrzymujące się zapotrzebowanie na produkty do dezynfekcji, umożliwi ponowne ubieganie się o wydanie pozwolenia w trybie art. 55 ust 1 rozporządzenia nr 528/2012.