



Warszawa, dnia 7 listopada 2023 roku

**Rządowa Agencja Rezerw Strategicznych**  
**ul. Grzybowska 45, 00-844 Warszawa**  
**NIP: 5260002004; REGON: 012199305**  
**e-mail: [cbrn@rars.gov.pl](mailto:cbrn@rars.gov.pl)**  
**tel.: 48 22 36 09 153**

### Wszyscy Wykonawcy

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa sprzętu CBRN do usuwania skażeń w ramach projektu „Development and maintenance of rescEU CBRN stockpiles in Poland” – I etap (postępowanie)

### WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 Pzp, informuje, że w dniach 30 października 2023 roku – 6 listopada 2023 roku wpłynęły pytania do treści SWZ. Zamawiający publikuje pytania do treści SWZ i udzielone odpowiedzi.

#### [pytania do treści SWZ]

##### 1. Pytanie nr 1:

- treść pytania:

Dotyczy cz. 2

Czy zamawiający dopuści wniesienie gwarancji zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie aktu notarialnego z oświadczeniem o dobrowolnym poddaniu się egzekucji z art.777 par.1 pkt 5 K.p.c?

- odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie wskazanej przez Wykonawcę.

Zamawiający wyjaśnia, że forma wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy wskazana przez Wykonawcę nie znajduje podstawy prawnej w treści art. 450 ust. 1 lub ust. 2 Pzp i jako taka jest niedopuszczalna.

##### 2. Pytanie nr 2:

- treść pytania:

Dotyczy cz. 2 zapisów o gwarancji należytego wykonania umowy: Czy Zamawiający mając na myśli „termin zakończenia umowy” ma na myśli termin dostawy czy termin wygaśnięcia wszystkich zobowiązań w okresie gwarancji?

- odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z art. 453 ust. 1 – 3 Pzp:

- a. zwróci Wykonawcy zabezpieczenie należytego wykonania umowy w terminie 30 dni od dnia wykonania przedmiotu zamówienia, tj. w nin. postępowaniu od dnia realizacji dostaw,
- b. pozostawi na zabezpieczenie roszczeń z tytułu rękojmi za wady lub gwarancji kwotę nieprzekraczającą 30% zabezpieczenia,
- c. kwotę, o której mowa w lit. b. powyżej Zamawiający zwróci Wykonawcy nie później niż w 15 dniu po upływie okresu rękojmi i gwarancji, tj. najwcześniej w dniu 15 stycznia 2027 roku.

### 3. Pytanie nr 3:

- treść pytania:

Czy Zamawiający wymaga, aby do oferty dołączyć badania zaoferowanego środka dezynfekcyjnego na ofertowanym urządzeniu, potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272?

- odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wymaga dokumentu wskazanego przez Wykonawcę.

### 4. Pytanie nr 4:

- treść pytania:

Czy Zamawiający dopuści, aby zgodnie z normą PN EN 17-272 przy pełnym spektrum bójcym: bakterie, wirusy, grzyby, spory, urządzenie posiadało możliwość wyboru odpowiedniej dawki preparatu dezynfekcyjnego w zależności od wybranej procedury: skażeniowej zgodnie z normą w zakresie 10-333m<sup>3</sup> oraz profilaktycznej w zakresie 10-1000m<sup>3</sup>?

- odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania zaproponowanego przez Wykonawcę.

### 5. Pytanie nr 5:

- treść pytania:

Dotyczy cz. 2 Zamawiający oczekuje działania zgodnie z normą EN 17-272, co wymaga wyższych stężeń (3ml/m<sup>3</sup>) niż dezynfekcja profilaktyczna 1ml/m. W związku z tym czy z uwagi na wydajność i ekonomię Zamawiający wymaga, aby dawka preparatu była nie większa niż 3ml/m<sup>3</sup> w celu osiągnięcia pełnego spektrum bójczego w największej kubaturze i przy jak najmniejszym zużyciu preparatu?

- odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje w tym zakresie postanowienia Załącznika nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”.

## 6. Pytanie nr 6:

- treść pytania:

Dotyczy cz. 2 Zamawiający oczekuje, że środek do dezynfekcji powinien nadawać się do użycia przez okres minimum 36 miesięcy. W związku z tym, że okres ten przypada na zmianę z rejestracji krajowej na unijną (rejestracje krajowe produktów biobójczych zawierające w składzie nadtlenek wodoru wygasają w 2024r.) czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane preparaty do dezynfekcji posiadały rejestrację unijną jako produkt biobójczy, która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy?

- odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby preparaty objęte przedmiotem zamówienia, od dnia ich dostarczenia co najmniej do dnia 31 grudnia 2026 roku, spełniały wszystkie wymagania określone przepisami bezwzględnie obowiązującego prawa, w tym prawa unijnego.

## 7. Pytanie nr 7:

- treść pytania:

Czy Zamawiający dopuści przeniesienie cesji wierzytelności na rachunek wskazany przez bank i umieści taki zapis w umowie?

- odpowiedź:

Zamawiający nie ustanawia ogólnego zakazu cesji wierzytelności przysługującej Wykonawcy z tytułu wynagrodzenia za należyte wykonanie umowy. Zamawiający zastrzega jednak konieczność wyrażenia uprzedniej zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności przysługującej Wykonawcy z tytułu wynagrodzenia za należyte wykonanie umowy. Zgoda będzie mogła zostać wydana, ewentualnie Zamawiający odmówi jej wydania, po zapoznaniu się z warunkami cesji wierzytelności.

## 8. Pytanie nr 8:

- treść pytania:

Dotyczy warunków zamówienia, a konkretnie zakresu i asortymentu dostawy I etapu postępowania

Czy zamawiający dopuści w 1 etapie, tj. do 15 grudnia 2023 roku dostawę tylko 10 sztuk „przenośnych urządzeń do dekontaminacji umieszczonych w skrzyni transportowej” (Załącznik nr 1 do SWZ- OPZ Część 1 punkt 1) oraz połowy, tj. 1250 l każdego z wymaganych środków dekontaminacyjnych.

Uzasadnienie

W związku z krótkim terminem realizacji 1 etapu (do 15 grudnia 2023 roku) dostawa

pozostałych urządzeń oraz środków, tj. do „dekontaminacji osób (skóra) lub powierzchni i sprzętu (Załącznik nr 1 do SWZ – OPZ Część 1 punkt 2) w ilości 10 sztuk jest niemożliwa w 1 etapie. Produkcja tych urządzeń wymaga wielu komponentów i wiele godzin montażu, w związku z czym wykonanie ich w tym terminie, tj. do 15 grudnia 2023 roku nie jest możliwe.

Dostawa tych urządzeń oraz pozostałej ilości środków dekontaminacyjnych możliwa jest do realizacji w 2 etapie, tj. do 29 marca 2024 roku.

▪ odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z treścią SWZ oraz Załącznikiem nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia” Zamawiający wymaga, w ramach etapu I realizacji zamówienia, wyłącznie 10 zestawów urządzeń do dekontaminacji pianą.

Zamawiający precyzuje przy tym, że wymaga 5 zestawów urządzeń do dekontaminacji pianą wskazanych w pkt. 1 opisu przedmiotu zamówienia właściwego dla Części 1 zamówienia oraz 5 zestawów urządzeń do dekontaminacji osób (skóra) lub powierzchni i sprzętu wskazanych w pkt. 2 opisu przedmiotu zamówienia właściwego dla Części 1 zamówienia.

Zamawiający **zmienia ilość wymaganych środków dekontaminacyjnych:**

a. środki dekontaminacyjne na zagrożenia czynnikiem chemicznym:

- przeznaczone dla osób (skóra) – 1250 l
- przeznaczone dla stosowania na powierzchni i do sprzętu – 1250 l.

b. środki dekontaminacyjne na zagrożenia czynnikiem biologicznym:

- przeznaczone dla osób (skóra) – 1250 l
- przeznaczone dla stosowania na powierzchni i do sprzętu – 1250 l.

c. środki dekontaminacyjne na zagrożenia czynnikiem radiacyjnym:

- przeznaczone dla osób (skóra) – 1250 l
- przeznaczone dla stosowania na powierzchni i do sprzętu – 1250 l.

**9. Pytanie nr 9:**

▪ treść pytania:

Dotyczy Działu IV – Kwalifikacja podmiotowa Wykonawców Rozdziału 2 – Warunki udziału w postępowaniu.

Zamawiający wymaga wykazania się w ciągu ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert realizacji minimum dwóch dostaw specjalistycznego sprzętu (urządzeń) do usuwania / neutralizowania skażeń, z czego jedna o wartości nie mniejszej niż 1.000.000,00 złotych brutto. Spółka nasza w miesiącu marcu 2018 roku zrealizowała na rzecz Skarbu Państwa, reprezentowanego przez Komendantów Wojewódzkich Państwowej Straży Pożarnej dostawę urządzeń do dekontaminacji skażeń na kwotę znacząco przewyższającą wymaganą. Wymagany okres 5 lat minął w marcu bieżącego roku.

Druga dostawa o wymaganej kwocie brutto była realizowana w 2020 roku.

W związku z powyższym, czy Zamawiający dopuści tę dostawę z marca 2018 roku o

wymaganej wartości brutto, jako spełnienie warunku udziału w postępowaniu.

▪ odpowiedź:

Zamawiający udzieli odpowiedzi w dniu 8 listopada 2023 roku.

**10. Pytanie nr 10:**

▪ treść pytania:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości wpłaty zabezpieczenia należytego wykonania umowy z 5 % na **wysokość 2 %** wartości całkowitego wynagrodzenia ?

▪ odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wysokości zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**11. Pytanie nr 11:**

▪ treść pytania:

Zwracamy się z zapytaniem na jaki czas Zamawiający zatrzymuje kwotę wpłaconą na rzecz należytego zabezpieczenia wykonania umowy ?

▪ odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z art. 453 ust. 1 – 3 Pzp:

- a. zwróci Wykonawcy zabezpieczenie należytego wykonania umowy w terminie 30 dni od dnia wykonania przedmiotu zamówienia, tj. w nin. postępowaniu od dnia realizacji dostaw,
- b. pozostawi na zabezpieczenie roszczeń z tytułu rękojmi za wady lub gwarancji kwotę nieprzekraczającą 30% zabezpieczenia,
- c. kwotę, o której mowa w lit. b. powyżej Zamawiający zwróci Wykonawcy nie później niż w 15 dniu po upływie okresu rękojmi i gwarancji, tj. najwcześniej w dniu 15 stycznia 2027 roku.

**12. Pytanie nr 12:**

▪ treść pytania:

W imieniu Wykonawcy , zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o rezygnację z wymogu dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie wiedzy i doświadczenia dla części 2 – obecny wymóg wykazania się przez Wykonawcę zrealizowanymi co najmniej dwoma dostawami specjalistycznego sprzętu (urządzeń) do usuwania / neutralizowania skażeń typu chemicznego / biologicznego / radiologicznego, z których jedna o wartości min. 1000 000zł brutto, w znaczny sposób ogranicza możliwość udziału Wykonawcom. Wnioskujemy o odstąpienie całkowicie od tego warunku udziału w postępowaniu.

▪ odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje postanowienia SWZ.

### 13. Pytanie nr 13:

- treść pytania:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to , aby Wykonawca w celu spełnienia warunków udziału w postępowaniu, określonych w swz ( rozdział 2) dla części 2 - Wykazał się min. dwoma dostawami sprzętu ( urządzeń) do usuwania / neutralizowania skażeń typu chemicznego / biologicznego / radiologicznego przy czym jedna z dostaw o wartości nie mniejszej niż 500 000 zł brutto? Uprzejmie prosimy o pozytywną odpowiedź.

- odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi w dniu 8 listopada 2023 roku.

### 14. Pytanie nr 14:

- treść pytania:

Zwracamy się z pytaniem, czy poprzez zapis: „ Skorzystanie przez Zamawiającego z prawa opcji w ramach realizacji zamówienia objętego nin. postępowaniem (I etap zamówienia), będzie obligować Zamawiającego do równoczesnego skorzystania z prawa opcji polegającego na odpowiednim zmniejszeniu wolumenu dostaw we właściwych częściach zamówienia na dostawę – odpowiednio – urządzenia do dekontaminacji pianą oraz urządzenia do dezynfekcji, objętego odrębnym postępowaniem (dostawy urządzeń w ramach II etapu realizacji zamówienia)” Zamawiający rozumie, że w przypadku chęci skorzystania z prawa opcji , przed złożeniem zamówienia opcjonalnego „Zamawiający najpierw potwierdzi u Wykonawcy możliwość realizacji wymaganych ilości urządzeń, następnie po potwierdzeniu możliwości realizacji przez Wykonawcę złoży zamówienie opcjonalne ?

- odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że skorzystanie z prawa opcji będzie możliwe wyłącznie po potwierdzeniu możliwości produkcyjnych rynku właściwego dla danego urządzenia pozwalających na pozyskanie przez Wykonawcę zaoferowanych urządzeń w dodatkowym wolumenie.

### 15. Pytanie nr 15:

- treść pytania:

Dotyczy część 2 – prawo opcji rozdział 8

Czy w przypadku ewentualnego zamówienia przez Zamawiającego ilości opcjonalnej urządzeń termin dostawy zamówienia opcji to 15 grudnia 2023 ?

- odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że realizacja dostaw w ramach prawa opcji będzie musiała nastąpić w terminie przewidzianym na realizację zamówienia podstawowego.

## 16. Pytanie nr 16:

- treść pytania:

Dotyczy część 2

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający uzna za spełniające wymogi urządzenie o następujących parametrach:

Urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń w ilości 200 szt.

- urządzenie przenośne, wyposażone w antystatyczne kółka oraz teleskopową rączkę ułatwiającą transport urządzenia
- urządzenie o masie do 10,5 kg,
- wytwarzające cząsteczki suchej mgły o wielkości poniżej 1 mikrona, z czego aż 75% cząsteczek jest poniżej 0,5 mikrona, nie powodujące korozji.
- o zasięgu dezynfekcji do 1000 m<sup>3</sup>
- obudowa z tworzywa sztucznego oraz ze stali szlachetnej kwasoodpornej.
- możliwość archiwizacji danych dezynfekcyjnych

Inne wymagania:

- urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń (1 szt.) zapakowane w pudło kartonowe.
- opakowanie wykonane w sposób i z materiału, który umożliwia przechowywanie towaru bez pogorszenia jego jakości, co najmniej przez okres równy okresowi gwarancji jakości na przechowywany towar udzielonej przez Oferenta.
- towar wyprodukowany nie wcześniej niż 6 miesięcy przed datą jej dostawy do magazynu RARS, urządzenie pracujące na dedykowanych preparatach zgodnie z normą EN 17272 lub równoważną normą NF T72-281 (norma źródłowa dla normy EN 17272) do oceny skuteczności dezynfekcji metodą zamglawiania oraz metodami europejskimi do oceny skuteczności antyseptycznych środków chemicznych do dezynfekcji według norm: EN 1040, EN 1276, EN 13697, EN 1275, EN 1650, EN 13704, EN 14476, EN 13623, EN14348, EN 13727, EN 13624, EN 16777 oraz EN 17126.
- Deklaracja zgodności CE. Urządzenie sklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I
- elementy, które wchodzi w skład urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń, posiadające terminy ważności/ trwałości określone przez producenta w dniu dostawy powinny posiadać nie mniej niż 90% okresu ważności/ trwałości określonego przez producenta.
- Urządzenie posiada co najmniej 36 miesięcy terminu gwarancji/rękojmi określonego przez producenta. Przeglądy urządzenia wykonane bezpłatnie zgodnie z instrukcją producenta, uwzględniając wymianę części w trakcie trwania gwarancji/rękojmi

### **Środek do dezynfekcji (do urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń) w ilość 10.000 L**

Środek spełniający następujące wymagania:

- oparty na formule łączącej nadtlenek wodoru i jony srebra,
- zawierający 6,6 % H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,

- nieuszkodzający powierzchni,
- niepozostawiający plam i osadów
- skuteczność wobec bakterii, wirusów, grzybów, spor w obszarze medycznym
- zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa

Inne wymagania:

- towar znajdujący się w opakowaniu bezpośrednim (butelka z tworzywa sztucznego) spakowany jest w pudło kartonowe zawierające nie więcej niż 12 szt. butelek.
- opakowania, o których mowa wykonane w sposób i z materiału, który umożliwia przechowywanie towaru bez pogorszenia jego jakości, przez okres trwałości/ ważności określony przez producenta.
- środek do dezynfekcji w dniu dostawy posiada nie mniej niż 90 % terminu ważności/ okresu trwałości określonego przez jego producenta.
- Wyrób Medyczny z przeznaczeniem do obszaru medycznego, powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
- środek do dezynfekcji jest dostarczony w butelkach o pojemności 1 litra
  
- Środek do dezynfekcji nadaje się do użycia bez dodatkowej kontroli przez okres minimum 36 miesięcy przy zachowaniu odpowiednich warunków przechowywania i transportu (ogrzewane magazyny o odpowiedniej wilgotności, ochrona przed działaniem czynników atmosferycznych, zabezpieczenie przed uszkodzeniami mechanicznymi), dopuszczalna jest rotacja towaru.

▪ odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie urządzenia o parametrach wskazanych przez Wykonawcę. Zamawiający podtrzymuje treść Załącznika nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”.

**17. Pytanie nr 17:**

▪ treść pytania:

Dotyczy część 2

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie, że w związku z wymogiem stosowania w urządzeniu do zamgławiania preparatu opartego o H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, zamawiający dopuści do zaoferowania preparat który nie posiada udokumentowanego działania na poziomie minimum 5 log redukcji wobec bakterii wytwarzający enzym katalazę który jest odpowiedzialny za rozkład i inaktywację nadtlenu wodoru przez mikroorganizmy jak: *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella pneumoniae*, *Klebsiella sp.*, *Koagulazoujemne Staphylococci*, *Candida albicans*, *Candida sp.*, *Enterobacter sp.*, *Proteus sp.*, *Acinetobacter baumannii*, *Aspergillus sp.*, *Bacillus subtilis*, *Mycobacterium tuberculosis*, które są powszechnymi patogenami występującymi w środowisku medycznym i cechującymi się złożonymi mechanizmami lekooporności wobec szerokiej grupy antybiotyków.





- odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje postanowienia Załącznika nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”

### **18. Pytanie nr 18:**

- treść pytania:

Prosimy o wyjaśnienie w związku z wymogiem potwierdzenia pracy urządzenia i skuteczności preparatu zgodnie z obowiązującymi normami, zamawiający dopuści do zaoferowania produkty których badania zostały wykonane w laboratorium nie posiadającym akredytacji do wykonywania badań skuteczności w wymaganym zakresie przez zamawiającego?

- odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje postanowienia SWZ. W szczególności, w przypadku gdy wymagane badania przeprowadzone są przez laboratorium akredytowane, Zamawiający wymaga potwierdzenia pracy urządzenia i skuteczności preparatu badaniami wykonanymi przez takie laboratorium.

### **19. Pytanie nr 19:**

- treść pytania:

Prosimy o doprecyzowanie, w związku że zamawiający zamawia system składający się z urządzenia oraz produktu chemicznego do stosowania z urządzeniem oraz wymogiem w SWZ pracy urządzenia na dedykowanych preparat zgodnie z normą EN 17272, którego potwierdzeniem jest wykonanie testu dystrybucji preparatu przez urządzenie zgodnie z w/w normą, na fakt potwierdzenia skuteczności działania urządzenia wraz z oferowanym środkiem, wymaga przedstawienia testu dystrybucji zgodnie z normą EN 17272 wykonanego przez akredytowane laboratorium do oceny skuteczności zgodnie z normą EN 17272.

- odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje postanowienia SWZ. W szczególności, w przypadku gdy wymagane badania przeprowadzone są przez laboratorium akredytowane, Zamawiający wymaga potwierdzenia pracy urządzenia i skuteczności preparatu badaniami wykonanymi przez takie laboratorium.

### **20. Pytanie nr 20:**

- treść pytania:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia do 15 stycznia 2024 roku ?

- odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na przesunięcie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do

dnia 15 stycznia 2024 roku.

### **21. Pytanie nr 21:**

- treść pytania:
- Dotyczy Rozdział 2 – Warunki udziału w postępowaniu:

W imieniu Wykonawcy, zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyrażenie zgody, na to aby Wykonawca w celu spełnienia wymogów określonych w swz, dotyczących zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie wiedzy i doświadczenia dla części 2 – mógł wykazać się realizacją dostaw sprzętu medycznego na wymagane kwoty.

- odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę warunku udziału w postępowaniu zgodnie z propozycją Wykonawcy.

### **22. Pytanie nr 22:**

- treść pytania:

W dziale IV SWZ – Kwalifikacja Podmiotowa, w rozdziale 2 – warunki udziału w postępowaniu, Zamawiający wymaga aby Wykonawca w zakresie Części III - w okresie ostatnich pięciu lat przed upływem terminu składania ofert, a jeśli okres prowadzenia jest krótszy – w tym okresie, zrealizował należycie, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych, również realizuje należycie, co najmniej dwie dostawy specjalistycznych akcesoriów (produktów) do mechanicznego usuwania skażeń (dekontaminacja i/lub dezynfekcja) typu chemicznego / biologicznego / radiologicznego, z których jedna o wartości nie mniejszej niż 300.000,00 złotych brutto. Czy Zamawiający zaakceptuje Wykonawcę, który wykaże się zrealizowaniem co najmniej dwóch dostaw sprzętu specjalistycznego do wykrywania / identyfikacji / lokalizacji / pomiaru / analizy zagrożeń typu CBRN, w szczególności skażeń typu chemicznego / biologicznego / radiologicznego, z których jedna o wartości nie mniejszej niż 500.000,00 złotych brutto? UZASADNIENIE: Wykonawca jest podmiotem działającym na rynku obronności i bezpieczeństwa od ponad 25 lat, i wielokrotnie dostarczał sprzęt wykorzystywany przy zagrożeniach typu CBRN, w tym w zakresie specjalistycznych akcesoriów (produktów) do mechanicznego usuwania skażeń (dekontaminacja i/lub dezynfekcja) lecz na mniejszą kwotę. Pozyskanie dokumentów od podmiotów zagranicznych na których zasoby Wykonawca mógłby się powołać (aby spełnić wymagania Zamawiającego) jest procesem długookresowym i stanowi niewątpliwie barierę do terminowego złożenia oferty, tym bardziej że Zamawiający skrócił termin składania ofert do 15 dni powołując się na przesłanki opisane w Dziale V – OFERTY rozdział pkt 2, dlatego też Wykonawca wnosi o modyfikację powyższego wymagania wskazanego w SWZ.

- odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi w dniu 8 listopada 2023 roku.

### 23. Pytanie nr 23:

- treść pytania:

Zgodnie z listą załączników umieszczonych na końcu SWZ, które stanowią integralną część SWZ, niniejszym informujemy, że po analizie dokumentacji dostępnej na platformie przetargowej Zamawiającego dot. niniejszego postępowania, brak jest Załączników 2A-2C stanowiących projektowane postanowienia umowne, stąd też jako potencjalny Wykonawca nie możemy się zapoznać z tymi dokumentami warunkującym złożenie oferty w postępowaniu. Prosimy o wskazanie/załączenie brakujących załączników..

- odpowiedź:

Zamawiający udostępnił omyłkowo niezałączone Załączniki nr 2A-2C na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 2 listopada 2023 roku.

### 24. Pytanie nr 24:

- treść pytania:

Uprzejmię proszę o zamieszczenie załącznika nr 2 do SWZ, tj, "Projektowane Postanowienia Umowy". Przedmiotowego załącznika brakuje we wszystkich postępowaniach dotyczących sprzętu CBRN.

- odpowiedź:

Patrz odpowiedź na Pytanie nr 23.

### 25. Pytanie nr 25:

- treść pytania:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wykazu dostaw na sprzęt objęty Koncesją na wytwarzanie i obrót materiałami wybuchowymi, bronią, amunicją oraz wyrobami i technologią o przeznaczeniu wojskowym lub policyjnym?

Z uwagi na fakt, iż sprzęt do likwidacji skażeń CBRN zamawiamy jest przed polskie podmioty niezwykle rzadko oraz w małych ilościach, Wykonawcy nie będą mieli możliwości przedstawienia wykazu dostaw na kwoty wymagane przez Zamawiającego.

- odpowiedź:

Zamawiający potwierdza możliwość legitymowania się przez Wykonawcę wymaganym doświadczeniem także w realizacji dostaw sprzętu objętego koncesją na wytwarzanie i obrót materiałami wybuchowymi, bronią, amunicją oraz wyrobami i technologią o przeznaczeniu wojskowym lub policyjnym. Aktualna treść warunku udziału w postępowaniu nie wyklucza legitymowania się takim doświadczeniem.

### 26. Pytanie nr 26:

- treść pytania:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości zabezpieczenia należytego



wykonania umowy z 5% na 2%?

▪ odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie wysokości zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**27. Pytanie nr 27:**

▪ treść pytania:

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty wyłącznie na jedno zadanie w obrębie części III czy wymagane jest zaoferowanie wszystkich pozycji?

▪ odpowiedź:

W przypadku, gdy dana Część zamówienia obejmuje dostawę więcej niż jednego rodzaju urządzeń / sprzętów / akcesoriów, Zamawiający wymaga złożenie oferty na daną Część zamówienia obejmującej wszystkie rodzaje urządzeń/ sprzętów / akcesoriów.

**28. Pytanie nr 28:**

▪ treść pytania:

Czy Zamawiający udostępni projektowane postanowienia umowy

▪ odpowiedź:

Patrz odpowiedź na Pytanie nr 23

**29. Pytanie nr 29:**

▪ treść pytania:

Dotyczy wymagań technicznych dla Część 6 Kombinezon ochrony typ 1b w ilości 2.000 szt.

1. Prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy kombinezon 1b ma być produktem wielokrotnego zastosowania, czy jednorazowym ?
2. Prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy kombinezon 1b ma posiadać minimalny okres użytkowania 10 lat ?
3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie butów ochronnych z innego materiału niż PCV ,przy zachowaniu trwałości, jakości oraz odporności na poziomie nie gorszym niż ten oferowany przez materiał PCV?
4. Czy Zamawiający dopuści zamek gazoszczelny z innego materiału niż PCV , przy zachowaniu trwałości, jakości oraz odporności na poziomie nie gorszym niż ten oferowany przez materiał PCV?
5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zamka gazoszczelnego bez dodatkowej patki ochronnej chroniącej przez zachlapaniem, gdyż oferowany przez nas zamek gazoszczelny posiada szczelność, trwałość oraz odporność chemiczną nie wymagającą stosowania dodatkowej ochrony przed działaniem związków chemicznych ?

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kombinezonu ochronnego wyposażonego w zawór nadciśnieniowy umiejscowiony na tylnej części kaptura ochronnego głowy i zabezpieczonego podwójną osłoną , przy zachowaniu trwałości, jakości oraz odporności na poziomie nie gorszym niż zawór umiejscowiony na klatce piersiowej ?
7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic ochronnych z innego materiału niż neopren z powierzchnią zewnętrzną rękawic zapewniającą wygodny i mocny chwyt, przy jednoczesnym zachowaniu trwałości, jakości oraz odporności na poziomie nie gorszym niż ten oferowany przez materiał neopren ?
8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic ochronnych posiadających system mocowania i zdejmowania oparty na pierścieniach dokręcanych na gwint i dodatkowo zabezpieczonych taśmą gazoszczelną w celu uzyskania lepszej szczelności i odporności chemicznej , przy równoczesnym zapewnieniu wygodnego i sprawnego ich zdejmowania?
9. Czy Zamawiający wymaga, aby kombinezon ochronny spełniał normę EN 943-2: 2019, czyli wyższy standard, zapewniający użytkownikowi lepszą ochronę przed działaniem substancji chemicznych, przy jednoczesnym zachowaniu spełnienia przez kombinezon normy EN 943-1:2015 + A1:2019 ?

▪ odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dostawa kombinezonów typu 1b nie jest objęta przedmiotem nin. postępowania.

Zamawiający stwierdza, że intencją Wykonawcy było zapewne zadanie pytań dot. treści Załącznika nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia” właściwego dla postępowania pn. Dostawa środków ochrony osobistej w ramach projektu „Development and maintenance of rescEU CBRN stockpiles in Poland” – I etap.

Zamawiający uwzględni pytania Wykonawcy w wyjaśnieniach do treści SWZ właściwych dla wskazanego postępowania na dostawę środków ochrony osobistej.

### 30. Pytanie 30

▪ pytanie:

Dot. Części 3, zadanie 2 (Jednorazowe, uniwersalne chusteczki do dekontaminacji w przypadku zagrożeń czynnikiem chemicznym, biologicznym, radiacyjnym w ilości 100 000 szt.), z racji wrażliwości oczekiwanych przez Zamawiającego informacji, Wykonawca zwraca się z prośbą o usunięcie zapisu:

"oferent przedstawi informację dotyczącą testów które zostały przeprowadzone w celu potwierdzenia skuteczności, przydatności i bezpieczeństwa, tj.:

- skuteczność chemiczna i trwałość
- kompatybilność materiałowa i degradacja sprzętu
- analiza środowiskowa, bezpieczeństwa i higieny pracy
- okres trwałości
- zgodność dekontaminacji i ropy naftowej, olejów i smarów
- przetrwanie chemicznego zanieczyszczenia biologicznego”

Uzasadnienie: Wykonawca zamierza zaoferować towar, który został przetestowany i dopuszczony do użytku jako spełniający wszystkie wymagane normy przez użytkownika będącego członkiem NATO. Informacje na temat szczegółów tych testów i ich wyników nie mogą być jednak przekazywane wzajemnie przez organizacje inne niż instytucje rządowe. Tylko Zamawiający będący podmiotem administracji centralnej (rządowej) może zwrócić się do odpowiedniej instytucji kraju producenta, która testowała produkt o szczegółowe informacje dotyczące sposobu testowania i osiągniętych wyników. Wykonawca może jedynie zadeklarować w formie oświadczenia, że oferowany produkt spełnia wszystkie wymagania również Zamawiającemu instytucję, do której Zamawiający może się zwrócić o szczegółowe informacje z testów.

▪ odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje deklarację Wykonawcy w formie oświadczenia, że oferowany produkt spełnia wszystkie wymagania o ile Wykonawca wskaże dane dot. dostaw realizowanych przez Wykonawcę oraz Instytucję, w tym jej bezpośrednie dane kontaktowe, do której Zamawiający może się zwrócić o szczegółowe informacje z wymaganych w SWZ testów.

**31. Pytanie 31:**

▪ treść pytania:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu dostawy rękawic do dekontaminacji skażeń czynnikiem CBRN (Część III, zad. 1) do końca czerwca 2024 r? Wykonawca prowadził rozpoznanie rynku we wrześniu i zgodnie z odpowiedzią producenta, ilości wymagane przez Zamawiającego były dostępne. Niestety w związku z dynamiką zmian, obecnie okres produkcji wynosi około 5-6 miesięcy.

▪ odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na przesunięcie terminu dostawy rękawic do końca czerwca 2024 roku.

**32. Pytanie 32:**

▪ treść pytania:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zapłatę zaliczek na poczet zamawianego towaru w wysokości 50%?

Ustawodawca dopuszcza taką ewentualność, ponadto jest to podyktowane koniecznością zapłaty przez Wykonawcę za całość towaru z góry. Z uwagi na dużą wartość zamówienia i brak dokonania przedpłaty przez Zamawiającego, złożenie oferty przez Wykonawcę będzie niemożliwe.

▪ odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje postanowienia Załącznika nr 2 do SWZ – „Projektowane



postanowienia umowne”.

### [autokorekta postanowień SWZ i PPU]

Niezależnie od udzielonych odpowiedzi na pytania do treści SWZ, Zamawiający dokonał autokorekty:

1. treści SWZ poprzez uzupełnienie postanowień dot. zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
2. opisu przedmiotu zamówienia w Części 2 zamówienia, w ten sposób, że wymaga dostarczenia środka do dezynfekcji (do urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń) w ilość 5.000 l (zamiast pierwotnie wymaganych 10.000 l)
3. postanowień Załączników nr 2A – 2C do SWZ – „Projektowane postanowienia umowne”, w ten sposób że:
  - a. zrezygnował z obowiązku Wykonawcy rozładunku i rozmieszczenia przedmiotów dostaw w magazynach Zamawiającego,
  - b. uzupełnił procedurę awizacji,
  - c. wprowadził wymóg listy ukompletowania z wyszczególnieniem elementów wchodzących w skład danego urządzenia / sprzętu / akcesorium,
  - d. zmodyfikował parametry EURO palet – po zmianie Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia urządzeń / środków dekontaminacyjnych na EURO paletach o maksymalnej wysokości 1,8 m (liczonej łącznie z paletą) i wadze nieprzekraczającej 800 kg.

### [zmiana terminów]

Zamawiający informuje, że w związku z niemożnością udzielenia odpowiedzi na pytania do treści SWZ nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert oraz mając na uwadze konieczność zapoznania się przez Wykonawców z modyfikacjami treści SWZ i Załączników do treści SWZ, dokonanych w trybie autokorekty, Zamawiający przekazał do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenie o sprostowaniu ogłoszenia o zamówieniu. Mając na uwadze upływ 48 godzin od momentu przekazania ogłoszenia o sprostowaniu ogłoszenia o zamówieniu do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej oraz zważając na opinię Urzędu Zamówień Publicznych pn. *Zmiana SWZ skutkująca zmianą ogłoszenia. Dopuszczalność zamieszczenia zmiany SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania przed opublikowaniem zmiany ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym UE*<sup>1</sup>, Zamawiający:

1. informuje o zmianie terminów:
  - a. składania ofert: aktualnym terminem składania ofert jest dzień **13 listopada 2023 roku, godz. 9.00,**
  - b. otwarcia ofert: aktualnym terminem składania ofert jest dzień **13 listopada 2023 roku,**

<sup>1</sup> Opinia dostępna pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/nowe-pzp-w-pytaniach-i-odpowiedziach/zmiana-swz-skutkujaca-zmiana-ogloszenia.-dopuszczalnosc-zamieszczenia-zmiany-swz-na-stronie-prowadzonego-postepowania-przed-opublikowaniem-zmiany-ogloszenia-w-dzienniku-urzedowym-ue.#>



---

**godz. 10.00,**

- c. związania ofertą: aktualnym terminem związania ofert jest dzień: **13 grudnia 2023 roku,**
2. publikuje ogłoszenie o sprostowaniu ogłoszenia o zamówieniu przekazane do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

*Załączniki:*

1. *Tekst jednolity SWZ,*
2. *Test jednolity Załącznika nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”,*
3. *Test jednolity Załączników nr 2A-2C do SWZ – „Projektowane postanowienia umowne”,*
4. *Ogłoszenie o sprostowaniu ogłoszenia o zamówieniu przekazane do publikacji.*