

Projekt pn. „Wsparcie działań związanych z przeciwdziałaniem skutkom rozprzestrzeniania się pandemii COVID-19 w domach pomocy społecznej” realizowany ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego na lata 2014-2020

Załącznik Nr 2 – do Zapytania ofertowego nr sprawy: DPS.Gos.272.1.3.2021

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest dostawa środków ochrony indywidualnej dla „BARKA” Dom Pomocy Społecznej im. Jana Pawła II w Janowie Lubelskim w ramach projektu pn. „Wsparcie działań związanych z przeciwdziałaniem skutkom rozprzestrzeniania się pandemii COVID-19 w domach pomocy społecznej” nr POWR.02.08.00-00-0108/20, współfinansowanego ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój, w ramach II Osi priorytetowej: Efektywne polityki publiczne dla rynku pracy, gospodarki i edukacji PO WER, Działanie 2.8 Rozwój usług społecznych świadczonych w środowisku lokalnym.

Do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nie stosuje się przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 roku, poz. 2019) – podstawa wyłączenia: art. 2 ust. 1 pkt 1) w/w ustawy.

Tryb udzielenia zamówienia reguluje w sposób wyłączny niniejsze zaproszenie do składania ofert oraz wewnętrzny regulamin udzielania zamówień publicznych o wartości poniżej kwoty 130.000 zł obowiązujący w „BARKA” Dom Pomocy Społecznej im. Jana Pawła II w Janowie Lubelskim.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.

Środki ochrony indywidualnej:

Oferowane przez Wykonawcę środki ochrony indywidualnej muszą posiadać co najmniej wymagane parametry minimalne określone poniżej oraz datę ważności nie krótszą niż 24 miesiące, w przeciwnym wypadku oferta zostanie odrzucona.

Część I

Rękawiczki jednorazowe, opakowanie zawiera 100 sztuk. Opis i wymagania dotyczące produktu: Rękawiczki powinny charakteryzować się wysokim stopniem elastyczności. Brak zawartości tiomoczników, tiuramów i tiazoli. Parametry: typ rękawicy: diagnostyczna, ochronna, materiał: nityl syntetyczny, środek pudrujący: brak, nie zawiera lateksu, powierzchnia: gładka, tekstura na opuszkach palców, wykończenie mankietu: równomierne z rolowanym brzegiem, kształt rękawiczek: uniwersalny, pasujące zarówno na lewą i prawą dłoń, rozmiary: od S/M/L/XL ustalone przy podpisaniu umowy. Zgodność z normami: EN 455 –1,2,3,4. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. AQL 1,5 lub niższy. Oznakowanie znakiem CE, zgodnie z dyrektywą UE 93/42/EWG dla wyrobów medycznych. Znak CE, zgodnie z dyrektywą UE 89/686/EWG dla wyposażenia ochrony osobistej. Rękawice medyczne powinny posiadać zgodność z normami: deklaracja 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. 2016 poz. 211) albo deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745.

Ilość 2000 opakowań.

Projekt pn. „Wsparcie działań związanych z przeciwdziałaniem skutkom rozprzestrzeniania się pandemii COVID-19 w domach pomocy społecznej” realizowany ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego na lata 2014-2020

Część II

Maska FFP3 wielokrotnego użytku X310SV RD składa się z wielowarstwowego materiału filtracyjnego, zacisku nosowego, zaworu wydechowego z tworzywa sztucznego, taśm nagłowia oraz wewnętrznej wkładki poprawiającej szczelność i komfort użytkowania, filtruje 99,9% zagrożeń, kategoria: półmaski filtrujące Klasa: P3 NDS: 30 x NDS Norma: EN 149:2001 + A1 2009 Certyfikat: wydany przez CIOP PIB zgodny z UE 2016/425, CXe1437, Ilość 354 szt.

Część III

Maska ochronna jednorazowa:

- maska trójwarstwowa z włókniny w kolorze niebieskim,
- posiadająca gumki umożliwiające założenie maseczki na uszy o szerokości min. 5 mm,
- w części środkowej zakładki (harmonijka) umożliwiające dopasowanie maski do kształtu twarzy-zakrycie nosa, ust,
- rozmiar wyrobu uniwersalny,
- maski spakowane w odrębne opakowania po: 10/50/100 sztuk.

Maski wykonane według norm PN-EN 14683:2006-Maski chirurgiczne-Wymagania i metody badania (lub odpowiednio EN 14683:2019). Wymagana jest również deklaracja zgodności z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) albo deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745 oraz oznakowanie znakiem CE.

Ilość 4000 szt.

Część IV

1. Środek do dezynfekcji rąk w opakowaniach 5 litrowych:

- płyn na bazie alkoholu (min 65%) przeznaczony do dezynfekcji rąk metodą wcierania,
- działania bakteriobójczym, grzybobójczym i wirusobójczym,
- data ważności produktu nie krótsza niż 24 miesiące.

Środki dezynfekcyjne jako produkty biobójcze muszą spełniać wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2021 poz. 24) oraz wymagań 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, str. 1). Muszą posiadać odpowiednie pozwolenie na obrót oraz posiadać wpis do Wykazu Produktów Biobójczych. Oznakowane znakiem CE. Velodes Soft lub równoważny.

Ilość 40 szt.

2. Środek do dezynfekcji powierzchni w opakowaniach 5 litrowych:

- środek przeznaczony do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni oraz nieinwazyjnych wyrobów medycznych o szerokim spektrum działania, m.in.: bakterie, grzyby, prątki gruźlicy, wirusy,
- bezpieczny w użyciu na powierzchniach z tworzywa ABS i materiałach obciowych,
- nie zawierający aldehydu i fenolu,
- data ważności produktu nie krótsza niż 24 miesiące.

Projekt pn. „Wsparcie działań związanych z przeciwdziałaniem skutkom rozprzestrzeniania się pandemii COVID-19 w domach pomocy społecznej” realizowany ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego na lata 2014-2020

Środki dezynfekcyjne jako produkty biobójcze muszą spełniać wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2021 poz. 24) oraz wymagań 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, str. 1). Muszą posiadać odpowiednie pozwolenie na obrót oraz posiadać wpis do Wykazu Produktów Biobójczych. Oznakowane znakiem CE. Velox Spray lub równoważny.
Ilość 40 szt.

Część V

Proszek piorąco-dezynfekująco-grzybobójczy Clovin II Septon 15 kg lub równoważny. Proszek przeznaczony do chemiczno-termicznej dezynfekcji bielizny w procesie prania innej niż będąca wyrobem medycznym i chemiczno-termicznej dezynfekcji bielizny w procesie prania. Do prania tkanin bawełnianych i mieszanych z włókien syntetycznych w temperaturze 65° C. Wykazuje działanie bakteriobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze, prątkobójcze. Wytwarzany zgodnie z normami ISO 9001 i ISO 14000, posiada certyfikat CE. Produkt posiada m.in.: Pozwolenie Ministra Zdrowia nr 0632/04 na obrót produktem biobójczym, Opinia Zakładu Zwalczania Skażeń Biologicznych PZH w Warszawie Nr HB/358/03 i Nr HB/111/0. Produkt biobójczy.

Właściwości:

- dezynfekuje z jednoczesnym praniem w temperaturze 65°C,
- działanie bakteriobójcze, prątkobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze,
- skutecznie wybiela i usuwa plamy nie niszcząc tkaniny,
- nie zawiera fosforanów i chloru,
- dezynfekcja i wybielanie aktywnym tlenem.

Ilość 30 szt.

Część VI

Płyn do mycia i dezynfekcji maszyn, urządzeń i powierzchni kontaktujących się z żywnością. Zawiera aktywny chlor. Stosowany w przemyśle spożywczym. Odczyn alkaiczny, Masa netto: 5 kg Stężenie robocze 1-5%. TESOL RADEX jest produktem biobójczym. Substancją czynną jest podchloryn sodu (zaw. 30% wag., ok.53 g aktywnego chloru na 1 dm³). Badania skuteczności mikrobiologicznej, przeprowadzone zgodnie z normą PN-EN 13697 wykazały, że już 1% roztwór płynu w wodzie wykazuje działanie bakteriobójcze i grzybobójcze. TESOL RADEX jest pianową, alkaliczną mieszaniną myjącą i dezynfekującą przeznaczoną do nakładania na powierzchnie w postaci piany jak i do stosowania metodą ręczną. TESOL RADEX przeznaczony jest do:

- usuwania zanieczyszczeń białkowych i tłuszczowych z mocno zabrudzonych powierzchni,
- codziennego mycia i dezynfekcji maszyn i urządzeń, pojemników itp. w przemyśle spożywczym,
- mycia i dezynfekcji ścian, posadzek, glazury, usuwania przebarwień,
- mycia i dezynfekcji powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, glazury i stali nierdzewnej,
- mycie powierzchni kontaktujących się z żywnością.

Płyn TESOL RADEX lub równoważny.

Ilość 25 szt..

Projekt pn. „Wsparcie działań związanych z przeciwdziałaniem skutkom rozprzestrzeniania się pandemii COVID-19 w domach pomocy społecznej” realizowany ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego na lata 2014-2020

Zadania Wykonawcy przedmiotu zamówienia

1. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i posiadać dokumenty potwierdzające przeprowadzenie odpowiedniej procedury oceny zgodności z wymogami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186, z póź. zm.) i być oznaczony znakiem CE (o ile dotyczy).
2. Wykonawca jest zobowiązany podać numer pozwolenia do obrotu produktem i stosowania na terenie Polski m. in. produktem biobójczym. Zamawiany asortyment musi spełniać pozostałe wymagania w zakresie jakości i standardów bezpieczeństwa określonych w przepisach UE, w tym m. in. deklarację zgodności CE zgodna z dyrektywą 93/42/EEC, rozporządzeniem UE 2017/745, Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) oraz wytycznymi Ministerstwa Zdrowia opublikowanymi pod adresem:
<https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>
3. Do oferty należy dołączyć ulotki informacyjne potwierdzające parametry techniczne oferowanych środków.
4. Wykonawca zobowiązany jest zawiadomić Zamawiającego co najmniej 2 dni robocze wcześniej o planowanym terminie dostarczenia przedmiotu zamówienia. Za dni robocze ustala się dni tygodnia od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot zamówienia na swój koszt na wskazany adres podany przez Zamawiającego po podpisaniu umowy. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wady i szkody powstałe w czasie transportu przedmiotu zamówienia.
6. Przedmiot, o którym mowa w zapytaniu, powinien posiadać najwyższą jakość. Wykonawca gwarantuje, że produkt jest oryginalny, fabrycznie nowy w oryginalnym opakowaniu, wolny od wad, dostarczony bezpośrednio od producenta lub autoryzowanego dystrybutora.
7. Zamawiający wymaga, aby dostarczone środki stanowiące przedmiot zamówienia posiadały wymagane parametry techniczne, określone w opisie przedmiotu zamówienia, znajdowały się w stanie nieuszkodzonym oraz spełniały wymagane polskim prawem normy i były wolne od wad prawnych.
8. Ostateczny odbiór dostarczonego przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia nastąpi na podstawie protokołu odbioru, który zostanie sporządzony po sprawdzeniu ilości i jakości dostarczonego przedmiotu zamówienia. Do protokołu odbioru Wykonawca załączy:
 - kartę gwarancyjną,
 - pełną specyfikację techniczną produktu (informację zawierające dane producenta), lub kartę charakterystyki,
 - instrukcję obsługi w języku polskim.
9. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu przedmiotu zamówienia w terminie 14 dni od dnia podpisania umowy.
10. Wykonawca oświadcza, iż posiada odpowiednią wiedzę, kwalifikacje i doświadczenie niezbędne do wykonania przedmiotu zamówienia, o którym mowa w niniejszym

Projekt pn. „Wsparcie działań związanych z przeciwdziałaniem skutkom rozprzestrzeniania się pandemii COVID-19 w domach pomocy społecznej” realizowany ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój finansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego na lata 2014-2020

Zapytaniu ofertowym i zobowiązuje się go zrealizować z należytą starannością, najwyższymi standardami obowiązującymi na rynku dostaw oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

11. Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć właściwe dokumenty potwierdzające, iż oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, m.in.: certyfikat z laboratorium notyfikowanego, Deklarację Zgodności UE itp. lub stosowne oświadczenie z załączeniem innych dokumentów potwierdzających, że produkt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej – wraz z zaznaczeniem właściwych danych oraz odniesieniem, którego produktu dotyczą.
12. Autentyczność ww. dokumentów musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.
13. Wykonawca udzieli gwarancji na dostarczone środki ochrony osobistej na okres nie krótszy jak 24 miesiące.