**ZAŁĄCZNIK nr 1 do SWZ**

***Opis przedmiotu zamówienia***

***Pakiet 2***

***Środki do dezynfekcji powierzchni, systemów ssących i wierteł stomatologicznych***

Przy pierwszej dostawie Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć :

- Zatwierdzonej przez Ministra Zdrowia charakterystyki produktu leczniczego wraz z ulotką lub etykietą pełniącą funkcję ulotki (dotyczy produktów leczniczych) w rozumieniu ustawy z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne ( Dz.U z 2021 r poz. 974 ) – pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego.

- Ulotki informacyjne oferowanych produktów dotyczące :

* produktów biobójczych - w rozumieniu ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz.U. z 2021 poz. 24) - Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na obrót produktem biobójczym;
* wyrobów medycznych - w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1565 )  – odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE /jeśli dotyczy/ oraz powiadomienie Prezesa Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
* kosmetyków, preparatów wprowadzonych do obrotu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r.; ( wersja przekształcona ) Dz.U.L342 z 22.12.2009 s

- Karty charakterystyki oferowanych produktów sporządzonych zgodnie z Rozporządzeniem UE 2020/878 (dotyczy produktów biobójczych i wyrobów medycznych)

- Instrukcje dotyczące magazynowania i przechowywania przedmiotu zamówienia

* Każde opakowanie powinno mieć etykietę lub załączoną ulotkę informacyjną w języku polskim, z wyszczególnionym opisem sposobu przygotowania roztworu roboczego.
* Dla roztworów roboczych dopuszczonych do stosowania dłużej niż jeden dzień dostawca zobowiązany jest dostarczyć paski kontrolne.
* W przypadku preparatów skoncentrowanych – roztwór roboczy winien być przygotowany z użyciem (na bazie) wody z ujęcia miejskiego. Wykonawca winien zapewnić prosty sposób dozowania koncentratu – i w miarę możliwości, do każdej partii zakupionego towaru dołączać bezpłatnie miarki, ułatwiające przygotowanie roztworów roboczych.
* Od wykonawców oczekuje się wyszczególnienia nazwy preparatu z podaniem czasu biodegradacji – jeżeli taki czas został określony.
* W przypadku preparatów nieskoncentrowanych, gotowych do użytku – pojęcie „roztwór roboczy” odnosi się do preparatu gotowego do użycia

(po ewentualnej aktywacji).

* Jeżeli wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających do obrotu nastąpi w okresie obowiązywania umowy, wykonawca musi złożyć oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia w trakcie trwania umowy będzie posiadał aktualne dopuszczenie do obrotu oraz zobowiązanie, że ww. dokumenty dopuszczające do obrotu dostarczy przy pierwszej dostawie po wygaśnięciu ważności dokumentów dopuszczających do obrotu.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| l.p. | Nazwa preparatu | Opakowania | Ilość  /na 12 miesiące/ | Cena jednostkowa netto | Stawka VAT  w % | Cena jednostkowa  brutto | Wartość netto  (4\*5) | Wartość brutto  (4\*7) | Nazwa oferowanego preparatu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 1. | Preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych oraz sprzętu medycznego. Na bazie mieszaniny alkoholi (etanolu i l-propanolu) w ilości 60g/100g produktu. Bezbarwny. Nie zawierający żadnych dodatkowych substancji aktywnych. Z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych. Gotowy do użycia. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (Adeno, Rota, HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia) do 2minut, wirus Polio do 30minut. Możliwość zastosowania na oddziale neonatologicznym. Wyrób medyczny. Opakowanie 1l + atomizer. | 1 opak= 1l | 500 opak. |  |  |  |  |  |  |
| 2. | Preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych oraz sprzętu medycznego. Na bazie mieszaniny alkoholi (etanolu i l-propanolu) w ilości 60g/100g produktu. Bezbarwny. Nie zawierający żadnych dodatkowych substancji aktywnych. Z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych. Gotowy do użycia. Spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (Adeno, Rota, HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia) do 2minut, wirus Polio do 30minut. Możliwość zastosowania na oddziale neonatologicznym. Wyrób medyczny. Opakowanie 250 ml z atomizerem. | 1 opak. – 250 ml. | 10 opak. |  |  |  |  |  |  |
| 3. | Gotowe do użycia chusteczki z włókniny polipropylenowej, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu. Możliwość użycia do głowic USG, stetoskopów. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Chusteczki o wymiarach 20x20cm. Wykazujące min. dobra kompatybilność materiałowa ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Spektrum działania: B, F(Candida, Albicans), V(BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc(M. Terrae-EN 14348) do 15min.. wybór medyczny klasy II a. | 1 opak - pojemnik plastikowy BOX = 200szt | 60 opak |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Gotowe do użycia chusteczki ( wkład ) z włókniny polipropylenowej, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu. Możliwość użycia do głowic USG, stetoskopów. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Chusteczki o wymiarach 20x20cm. Wykazujące min. dobra kompatybilność materiałowa ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Spektrum działania: B, F(Candida, Albicans), V(BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc(M. Terrae-EN 14348) do 15min.. wybór medyczny klasy II a. | 1 opak. – wkład – 200 szt. | 60 opak. |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol oraz 1-propanol). Nie zawierające związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach 14x18cm, opakowania (tuba) zawierająca min. 150szt. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Spektrum działania: B( w tym MRSA), F (Candida albicans, Aspergillus Niger), Tbc(M. Terrae+avium lub tuberculosis), V(BVDV, Vaccinia, Rota, Noro) do 1min. możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Wyrób medyczny kl. II a. | 1 opak – pojemnik plastikowy BOX = 150szt | 75 opak. |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol oraz 1-propanol). Nie zawierające związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach 14x18cm, opakowania (tuba) zawierająca min. 150szt. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Spektrum działania: B( w tym MRSA), F (Candida albicans, Aspergillus Niger), Tbc(M. Terrae+avium lub tuberculosis), V(BVDV, Vaccinia, Rota, Noro) do 1min. możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Wyrób medyczny kl. II a. | 1 opak. – wkład = 150 szt. | 75 opak. |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Preparat płynny w koncentracie do dezynfekcji stomatologicznych systemów ssących. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, z zawartością inhibitorów korozji, związków powierzchniowo czynnych, regulatorów tworzenia piany. Bez aldehydów i chloru. Spektrum działania B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccina) w czasie działania 30min, stężenie 2%. Wyrób medyczny kl. II a. | 1opak= 2l | 50 opak |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Preparat płynny do dezynfekcji powierzchni i czyszczenia precyzyjnych narzędzi obrotowych. Gotowy do użycia, nie zawierający aldehydów. Na bazie alkoholu oraz wodorotlenu potasu. Spektrum działania B,Tbc ,F, V(Polio, Adeno, Vaccinia, Papova, HIV, HBV, HCV)- 30min.  Specjalna ochrona przed korozją. Nie wymagający aktywatora. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych, nie wymagających spłukiwania narzędzi wodą po przeprowadzonej dezynfekcji. Wyrób medyczny kl. II a. | 1 opak= 2litr | 70 opak |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Koncentrat na bazie aminy i QAV, do mycia i dezynfekcji rożnych powierzchni oraz powierzchni wyrobów medycznych, z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Bez zawartości chloru, aldehydów, fenoli oraz kwasu nadoctowego. Spektrum działania w wysokim obciążeniu: B-EN 13727, F( Candida, Albicans aspergillus brasiliensis), EN- 13624, Tbc(M. terrae), EN- 14348, V(Rota, HIV, HBV, HCV) - stężenie 1% - 15minut. Wyrób medyczny kl. II a, produkt biobójczy. Możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. | 1 opak=5l + pompka do dozownika | 20 opak |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Preparat do dezynfekcji powierzchni i wyposażenia na bazie aktywnego chloru. Skuteczny przy kontakcie z substancjami organicznymi. Spektrum działania: bakterie, prątki gruźlicy, grzyby, wirusy (Polio, Adeno, HBV, HCV, HIV), spory(Clostridium difficile) - waga tabletki 3,0-3,5g. Zawierający dichloroizocyjanuran sodu oraz kwas adypinowy (do 20%). Produkt biobójczy. | 1 opak= 300 tabletek | 60 opak |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Spryskiwacz do butelki z pozycji 1. | Szt. | 60 szt. |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Bezalkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (metodą spryskiwania) wrażliwego na działanie alkoholu . Spektrum działania: B/ w tym TbC/, F, V (w tym HIV, HBV, HCV, Rota, Papova SV 40, Vaccinia). Gotowy do użycia , nie zawierający alkoholu i aldehydów. Możliwość stosowania z głowicami USG.  Produkt CE. | 1 opak – 1 litr | 30 szt. |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  | SUMA : |  |  |  |

**Wartość netto /razem/ ………………..………zł**

**Kwota podatku VAT ….………….….zł**

**Wartość brutto /razem/ ………….……………zł**

**Oświadczamy, iż:**

* 1. Przedmiot zamówienia jest fabrycznie nowy i objęty gwarancją producenta.
  2. Gwarantujemy, iż oferowane wyroby medyczne spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1565 )  i są dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
  3. Wykonawca zobowiązuje się, iż dostarczony przedmiot umowy będzie posiadał termin przydatności min. 12 miesięcy od daty dostawy.
  4. Zobowiązujemy się przeprowadzić dwa bezpłatne szkolenia personelu z zakresu stosowania zaoferowanych środków (preparatów, itp.).

Miejscowość i data ………………………. .................................................. ..............

(Dokument powinien być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osoby upoważnione   
do reprezentowania Wykonawcy)

Sporządził(a) : ……………………….

Sprawdził(a) i zatwierdził(a) pod względem merytorycznym :…………………………………….