

OPIS PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA NA DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH ORAZ WŁÓKNINY DO DEZYNFEKCJI DO WOJEWÓDZIEGO SZPITALA PSYCHIATRYCZNEGO W ANDRYCHOWIE.

Przedmiotem zamówienia jest dostawa środków dezynfekcyjnych do pomieszczenia Apteki szpitalnej Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego w Andrychowie.

I. Wielkość i struktura zamówienia:

1. Asortyment oraz szacunkowa ilość zamawianego towaru w skali 24 miesięcy określona jest w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 1a.
2. Zleceniobiorcy z którym zamawiający podpisze umowę nie przysługuje roszczenie o realizację dostaw w wielkości podanej w formularzu cenowym. Dostawy dokonywane w trakcie realizacji umowy mogą różnić się ilościowo od wartości podanej w formularzu cenowym, jednak łączna wartość dostaw nie przekroczy całkowitej wartości oferty wybranego Wykonawcy.

II. Warunki dostawy:

1. Zleceniobiorca będzie zobowiązany dostarczać zamówiony towar w godz. od 7⁰⁰ do 13⁰⁰ własnym transportem na swój koszt wraz z wniesieniem do pomieszczenia apteki Zamawiającego (I piętro) w terminie do trzech dni roboczych po uprzednim złożeniu zamówienia w formie telefonicznej lub formie elektronicznej. Ilości i rodzaj dostarczonego towaru ma być zgodny ze złożonym zamówieniem. Miejscem dostawy jest apteka szpitalna Zamawiającego znajdująca się w Andrychowie przy ul. Dąbrowskiego 19. Towar powinien być dostarczony wraz z oryginałem faktury VAT.
2. Zamawiający dopuszcza wyłącznie preparaty myjące, dezynfekujące i pielęgnujące do rąk w opakowaniach dostosowanych do posiadanego przez Szpital systemu typu Dermados 500ml.
3. Wymaga się, by każdy pojedynczy egzemplarz oferowanych wyrobów był zaopatrzony w etykietę handlową, sporządzoną w języku polskim. Na każdym egzemplarzu, a także na opakowaniu zbiorczym przedmiotu zamówienia winien być podany nr serii i data ważności, przy czym termin ważności nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy.
4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne części - cz.1 i cz.2 zamówienia.

III. Zleceniobiorca zobowiązany będzie dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowane przez Wykonawcę środki dezynfekcyjne zostały wprowadzone do obrotu, do oferty należy załączyć dokumenty aktualne na dzień złożenia oferty, potwierdzające ten fakt:

1. odnośnie preparatów rejestrowanych jako produkty lecznicze zobowiązany będzie dostarczyć pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia zgodnie z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne,

2. odnośnie preparatów rejestrowanych jako wyroby medyczne - dokumenty dopuszczające do stosowania w Ochronie Zdrowia na terenie RP zgodnie z wymaganiami określonymi w Ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych,
3. odnośnie produktów rejestrowanych jako produkty biobójcze – pozwolenie na obrót na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 9 października 2015r.,
4. odnośnie preparatów rejestrowanych jako kosmetyki - potwierdzenie przekazanych danych do Krajowego Systemu Informowania o kosmetykach wprowadzanych do obrotu na terytorium RP zgodnie z ustawą z dnia 4 października 2018r. o produktach kosmetycznych,
5. oświadczenie Wykonawcy, że preparaty do dezynfekcji narzędzi i powierzchni są przeznaczone do zastosowania w obszarze medycznym, posiadają badania mikrobiologiczne odpowiadające Normom Europejskim i/lub Normom Polskim dotyczącym obszaru medycznego (normy, badania co najmniej fazy II) i że badania te zostały wykonane w akredytowanych laboratoriach bądź też mają opinie Instytucji (np. DGHM/VAH, Narodowy Instytut Zdrowia - PZH), oraz że na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczone za zgodność z oryginałem kserokopie badań,
6. dla preparatów dezynfekcyjnych sklasyfikowanych jako produkt niebezpieczny - karty charakterystyki substancji/mieszaniny niebezpiecznej - aktualne na dzień złożenia oferty w formie papierowej lub na płytce CD format PDF.
7. ulotki informacyjne/ instrukcje użycia zawierające nazwę preparatu, przeznaczenie, sposób użycia oraz skład, spektrum i czas działania preparatu,
8. oświadczenie producenta o możliwości stosowania preparatu z pozycji nr 7 w obecności pacjentów oraz do powierzchni kontaktujących się z żywnością.

IV. Czas trwania umowy będzie obowiązywał przez okres 24 miesięcy.