

Warunki ogólne:

1. Zamawiający dopuszcza wyłącznie preparaty do dezynfekcji rąk, których ilość wymagana do jednorazowego higienicznego odkażania rąk nie przekracza 3 ml w czasie 30 s.
2. Zamawiający wymaga, aby preparaty do mycia i dezynfekcji rąk wchodziły od jednego producenta (gwarancja pełnej kompatybilności).
3. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty ulotek informacyjnych (dotyczy wyrobów medycznych, produktów biobójczych i kosmetyków)
4. Zamawiający wymaga, aby skuteczność mikrobiologiczna preparatów dezynfekcyjnych była potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników (obszar medyczny) i danego zastosowania.
5. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oświadczenia o tym, że Oferent na każde żądanie Zamawiającego w trakcie badania ofert przedłoży badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania preparatów, wykonane metodami uznanymi międzynarodowo lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub opinią PZH.
6. Zamawiający wymaga dołączenia dokumentów dopuszczających do obrotu:
 - dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r. Nr 126 poz. 1381 z późniejszymi zmianami) – Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego.
 - dla produktów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679) - dla wszystkich klas wyrobu medycznego – odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE /jeśli dotyczy/ oraz powiadomienie Prezesa Urzędu RPLW MiPB.
 - dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 13.09.2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2002r. Nr 175 poz. 1433 z późniejszymi zmianami) - Pozwolenie Ministra Zdrowia na obrót produktem biobójczym.
 - dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki oświadczenia o wprowadzeniu do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r.
7. Na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne z dn. 06. wrzesnia 2001 (Dz. U. z 2004 r. Nr 53, poz. 533, z późn. zm.2) Art.72 pkt.1 Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej na obrót produktami leczniczymi (dotyczy produktów leczniczych)
8. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy zatwierdzonej przez Ministra Zdrowia charakterystyki produktu leczniczego wraz z ulotką lub etykietą pełniącą funkcję ulotki (potwierdzających wymagane w opisie cechy produktu leczniczego)
9. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny lub produkt biobójczy karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej w języku polskim przygotowanej według rozporządzenia WE (REACH) Nr 1907/2006
10. Zamawiający wymaga, aby aktywność roztworów roboczych po przygotowaniu wynosiła co najmniej 24 godziny.
11. Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte w Kartach charakterystyki preparatów dotyczące zużytych roztworów roboczych oraz opakowań w części ekologii i postępowania z odpadami nie wymagały szczególnego i kosztownego postępowania. W innym przypadku oferta zostanie odrzucona.
12. Zamawiający w obrębie jednej pozycji wymaga zaproponowania jednego preparatu.
13. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych. Dopuszcza się składanie ofert na poszczególne Pakiety, przy czym Oferent musi zaproponować preparaty we wszystkich pozycjach tworzących Pakiet.

UWAGA!

Niespełnienie „Warunków ogólnych” spowoduje odrzucenie oferty w całości lub w zakresie konkretnego Pakietu

Pakiet 4. Preparaty do dezynfekcji skóry i błon śluzowych z PVP – jodu.

Lp	Przeznaczenie preparatu dezynfekcyjnego	Ilość opakowań	Wielkość opakowania	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa proponowanego preparatu
1	Dezynfekcja skóry przed zabiegami operacyjnymi-środki alkoholowe barwione, PVP - jodu, gotowe do użycia. Produkt leczniczy.	8	250 ml. z atomizerem						
		280	1L						
2	Dezynfekcja ran, środki z PVP – jodu, roztwór wodny gotowy do użycia. Produkt leczniczy.	6	250 ml. z atomizerem						
		12	1L						
3	Dezynfekcja ran, maść z PVP- jodu (pojemność nie większa niż 100 gram). Produkt leczniczy.	10	100 gram						

Wartość Pakietu 4 netto:**Wartość Pakietu 4 brutto:****Pakiet 7 Dezynfekcja powierzchni.**

Lp	Przeznaczenie preparatu dezynfekcyjnego	Ilość opakowań	Wielkość opakowania	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa proponowanego preparatu
1	Gotowy do użycia preparat w postaci pianki eliminującej mgłą aerozolową, do jednoczesnej dezynfekcji i mycia małych powierzchni oraz miejsc trudnodostępnych, może zawierać mieszaninę dwóch alkoholi: 2-propanol, etanol (zawartość alkoholi do 30%) oraz glukoprotaminę, bez dodatku aldehydów, chloru, fenoli i chlorheksydyny. Nanoszony na powierzchnie w postaci piany. Spektrum i czas działania: B, F, Tbc do 5 min., V (HBV, HIV, Adeno, Rota) 1 min. Wymagana pozytywna opinia kliniczna do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Wyrób medyczny kl II a .	2000	1L z atomizere m						
		130	5 L						

2	Preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenyletanolu, alkilopoliglikozydu. Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o dobrej tolerancji materiałowej (metale, linoleum, PCV, ceramika, guma, tworzywa sztuczne). Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego min. 14 dni. Czas działania: B, F, wirusy HBV, HCV, HIV, Rota i Polyoma SV40– do 15 min, Wyrób medyczny kl II a. Stężenie roztworu roboczego nie może być niższe jak 1%. Proszę podać ilości kanistrów i cenę jednostkową kanistra. Dopuszcza się kanister 6L	197 500 litrów roztworu roboczego 2% = 790 kanistrów	5 L						
---	---	--	-----	--	--	--	--	--	--

Zamawiający wymaga wdrożenia w czasie pierwszych trzech miesięcy programu monitorującego poziom higieny szpitalnej. W skład programu mają wchodzić następujące wymagania: żel fluorescencyjny w ilości min. 20 szt. miesięcznie , elektroniczne urządzenie do rejestracji danych comiesięczne porównawcze raporty monitorujące poziom higieny szpitalnej (podział na oddziały, wybrane powierzchnie)

Operatorem programu będzie pracownik szpitala wskazany przez Zamawiającego. Czas trwania monitoringu poziomu higieny szpitalnej zgodny z okresem trwania wykonywanej usługi.

Zamawiający wymaga zainstalowania na koszt dostawcy dozownika automatycznego do przygotowywania roztworów roboczych.

(Dotyczy poz. Nr 2)

Zamawiający wymaga dostarczenia kraników do pojemników 5 l (dotyczy poz. 1) w ilości 15 szt.

Wartość Pakietu 7 netto:

Wartość Pakietu 7 brutto:

Pakiet 13 Dezynfekcja bielizny.

Lp	Przeznaczenie preparatu dezynfekcyjnego	Ilość opakowań	Wielkość opakowania	Cena jedn. netto	Wartość netto	Cena jedn. brutto	Stawka VAT	Wartość brutto	Nazwa proponowanego preparatu
1	Chloramina T	20	6kg						

Wartość Pakietu 13 netto:

Wartość Pakietu 13 brutto: