

DPS.DGO.26.1.29.20

Załącznik nr 2 do zapytania ofertowego i umowy

**Część 2: Środki do dezynfekcji rąk**

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość	J.m.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka podatku VAT	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Nazwa, producent oferowanego przedmiotu zamówienia
1	Środki do dezynfekcji rąk o działaniu wirusobójczym metodą mycia i wcierania. 1 op/szt = 5litrów.	73	litr						
RAZEM									

Produkt spełnia następujące warunki: higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) - 30 sekund (3ml)

a) chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791) - 2 x 5ml (łącznie: 10ml) w czasie 90 sek.

Lista dostępna jest pod adresem: [www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19](http://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19).

Środki dezynfekcyjne jako wyroby medyczne powinny spełniać :

- a) zgodność co najmniej z normami
- b) PN-EN 13727:2012 - Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne -- Ilościowa zawieszinowa metoda określania bakteriobójczego działania w obszarze medycznym -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 1) ( lub odpowiednio EN 13727:2012);



Projekt „Zapewnienie bezpieczeństwa i opieki pacjentom oraz bezpieczeństwa personelowi zakładów opiekuńczo-leczniczych, domów pomocy społecznej, zakładów pielęgnacyjno-opiekuńczych i hospicjów na czas COVID-19”

- C PN-EN 14348:2006 - Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne — Ilościowa zawieszinowa metoda określania prątkobójczego działania chemicznych środków dezynfekcyjnych stosowanych w obszarze medycznym, w tym środków do dezynfekcji narzędzi - Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 1) (lub odpowiednio EN 14348:2005)

- oznakowanie znakiem CE, 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. poz. 211) albo deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745,

Środki dezynfekcyjne jako produkty biobójcze powinny spełniać wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych 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). Powinny posiadać odpowiednie pozwolenie na obrót oraz posiadać wpis do Wykazu Produktów Biobójczych.

Produkt musi spełniać wszystkie wymagania w zakresie jakości i standardów bezpieczeństwa określone w przepisach UE, w tym m.in. deklarację zgodności CE.

Dostawy towaru: towar zostanie dostarczony do magazynu Zamawiającego najpóźniej do 20 listopada 2020r.

.....  
data, pieczęć i podpis Wykonawcy

.....  
Zleceniodawca