

ul. Szpitalna 2

44-120 Pyskowice

Numer sprawy: Sp/AZP/382/8/poza/2022

ZAPROSZENIE DO ZŁOŻENIA OFERTY W POSTĘPOWANIU

Dotyczy postępowania o wartości szacunkowej nieprzekraczającej progu 130.000,00 zł netto określonego w art. 2 ust. 1 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz.2019 z p.zm), numer sprawy: Sp/AZP/382/8/poza/2022, nazwa zadania: Dostawa środków do dezynfekcji

Zarząd Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o. prosi o przedstawienie oferty cenowej w zakresie:

Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa dla Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o. środków dezynfekcyjnych w następującym zakresie :

L.p.	Zastosowanie i opis produktu	Pojemność	j.m.	Ilości na 2022/23
1	Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie propan-2-olu i glukonianu chlorheksydyny. Preparat zawierający w swoim składzie glicerynę. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, V(HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Ebola, wirus grypy, Herpes Simplex); dezynfekcja higieniczna w 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna w 90 sekund, przedłużone działanie bakteriobójcze do 3 godz. pH 7,3 – 7,8. Opakowanie 500 ml kompatybilne z dozownikami typ Dermados z czego 20 % z pompką	500 ml	op.	400
2	Preparat alkoholowy w postaci żelu do higienicznego w czasie max 30 s oraz chirurgicznego w czasie max. 1,5 min. odkażania rąk o działaniu natychmiastowym i przedłużonym , bez dodatku chlorheksydyny, z dodatkiem substancji pielęgnujących . Zakres: B / łącznie z bakteriami wielolekoopornymi/ ,F, prątki - 30 s, V / zgodnie z normą 14476- 60 s- polio, adeno, 30 s-Rota i Noro/. Opakowanie 500 ml kompatybilne z dozownikami typ Dermados z czego 20 % z pompką	500 ml	op.	400
3	Syntetyczne mydło przeznaczone do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz do ogólnego mycia ciała. Mydło łagodne, bardzo dobrze tolerowane przez wrażliwą skórę. Powinno zawierać substancje pielęgnujące i regenerujące skórę oraz naturalny dla skóry odczyn pH, spełniające normę 1499. Opakowanie: 500 ml	500 ml	op.	400

4	Emulsja do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Niezawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. 500 ml płynne	500 ml	op.	500
5	Krem do rąk z zawartością: kwasu hialuronowego, kolagenu, elastyny, wosku pszczelego oraz witamin (C, E, F). Opakowanie 500 ml.	500 ml	op.	50
6	Uniwersalny dozownik ścienny przeznaczony do dozowania preparatów do odkażania, mycia i pielęgnacji rąk o następujących właściwościach. Dozowanie łokciem lub grzbietem dłoni, plastikowy bez elementów metalowych i transparentnych (np. przezroczyste szybki itp.). Dostosowany do pojemników o poj. 500ml., możliwość zdejmowania dozownika ze ściany bez odkręcania śrub, w celu dezynfekcji wszystkich elementów dozownika. (wyjmowana pompka dozująca), regulowana ilość dozowanego preparatu (0,5; 1 lub 1,5 ml.). Kolor dozownika - biały. Wymienne ramię dozownika. Możliwość zamontowania tacki zabezpieczającej przed kapaniem. Możliwość zdemontowania pompki dozującej preparat oraz wymiany na nową.	500 ml	szt	30
7	Preparat do mycia rąk oraz skóry o działaniu mikrobójczym. Zawierający chlorheksydynę oraz QAV. Spektrum działania: Higieniczne mycie rąk (EN 1499) 30s, B (EN 13727) 30s, F (EN 13624) 60s. HIV, HBV, HCV (DVV/RKI) 60s. Opakowanie 500ml kompatybilne dozownikiem Dermados.	500 ml	op.	60
8	Preparat na bazie chlorheksydyny do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz do dezynfekcji ciała pacjenta przed zabiegiem chirurgicznym o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, inaktywuje wirusy HBV i HIV. Produkt leczniczy. Substancja czynna: diglukonian chlorheksydyny – 3,876 g.c. Butelka 500 ml.	500 ml	op.	15
9	Gotowy do użycia wodny roztwór kwasu podchlornego max. 50 ppm i podchlorynu sodu max. 50 ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlornego służący do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka, do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń I i II stopnia, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymagający wypłukania/neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie toksyczny, nie drażniący tkanek. Niwelujący nieprzyjemny zapach. O pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 60 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ru do 60°C. Zakres działania: B, F, S, V zgodny z normami (EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN	500 ml	op.	80
10		1000 ml	op.	80

	I4476), w tym na drobnoustroje odporne na antybiotyki. Wyrób Medyczny.			
11	Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych i granicząca z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych w ginekologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, położnictwie. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny. Z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, opracowywaniu ran oparzeniowych, owrzodzeń żylnych, płukaniu otwartych ropni, pielęgnacji szwów pooperacyjnych, przed badaniami dopochwowymi, w pediatrii. Nie wpływający negatywnie na gojenie się ran. Spektrum działania:	1 L + spryskiwacz	op.	50
12	B(Chlamydia, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (HIV, HBV, HSV), pierwotniaki (Trichomonas). Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy.	250 z atomizerem	op.	350
13	Sterylny preparat gotowy do użycia, bezzapachowy, nie wykazujący działania bójkowego. Zawierający poliheksanidynę i betainę, służący do czyszczenia, nawilżania i utrzymania rany oraz opatrunku w stanie wilgotnym jak również do usuwania włóknistych płaszczy/biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki. Zakres stosowania preparatu obejmuje także rany oparzeniowe I-II stopnia.	350ML	op.	20
14	Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B(łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych. Opakowanie 100 sztuk Flow PACK wymiar 20 x 22 cm min.	100 sztuk - Flow Pack	op.	600

15	Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B(łącznie z MRSA), F w czasie do 2 min., V (Polio, Adeno, HBV, HIV, HCV, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min., Spory EN 17126 Cl Difficile R027 - 15 minut . Roztwór, którym są nasączone nie posiadają w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadają opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych. Chusteczki w ramach reprocessingu głowic USG mają posiadać opracowaną procedurę reprocessingu głowic do badania jamy brzusznej i badania transwaginalnego, która przeszła proces walidacji przez niezależne i akredytowane instytucje badawcze i certyfikujące, do potwierdzenia odpowiednim dokumentem instytucji przeprowadzającej proces walidacji. Opakowanie 100 sztuk Flow PACK wymiar 20 x 22 cm min.	100 sztuk - Flow Pack	op.	400
16	Preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni sprzętu medycznego, foteli zabiegowych, łóżek, aparatury medycznej i operacyjnej oraz trudnodostępnych powierzchni, szafek pacjenta, blatów, łóżek a także przedmiotów mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający dwie wersje zapachowe – neutralną i owocową. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Wymagany spryskiwacz do każdego opakowania o poj. 1l. Skład: propan-2-ol, alkohol etylowy, amina, QAV. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae), V (HBV, HIV, HCV, grypa A, B, C, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Ebola, Rota) do 30 s., Adeno do 1 min.	1 L	op.	10
17	Gotowa do użycia pianka do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Do dezynfekcji aparatury medycznej, foteli zabiegowych, inkubatorów i lamp. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. O przyjemnym zapachu. Posiadająca pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), V (HBV, HIV, HCV, BVDV, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 1 min., Tbc (M. terrae) w 5 min.	1 L	op.	42
18	Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae) zgodnie z EN 14653 , V (HBV,	1l	op.	25

19	HCV, HIV). Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008 w czasie 5 minut wszystkie badania w warunkach brudnych. . Na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), alkilotriaminy oraz tenzydów. Możliwość zastosowania do: instrumentów medycznych (także w myjkach ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych oraz sprzętu termolabilnego, narzędzi obciążonych krwią, ropą, białkami, tłuszczami. Stężenie użytkowe - 0,5%.	5l	op.	20
20	Preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min.	1 L + spryskiwacz	op.	5
21	Bezbarwny preparat do dezynfekcji skóry przed: zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów. Skład ilościowy i jakościowy substancji czynnych: 78,83 g etanol 96 %, 10 g alkohol izopropylowy, substancja pomocnicza – woda oczyszczona. Zarejestrowany jako produkt leczniczy, preparat dopuszczony do stosowania pod nadzorem lekarza w oddziałach noworodkowych i dziecięcych (możliwość stosowania u noworodków potwierdzona zapisami w CHPL) , wymagana informacja w karcie charakterystyki produktu leczniczego.	250 ML+ spryskiwacz	op.	100
22		1L + spryskiwacz	op.	150
23	Barwiony preparat do dezynfekcji skóry przed: zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów. Skład ilościowy i jakościowy substancji czynnych: 78,83 g etanol 96 %, 10 g alkohol izopropylowy, substancja pomocnicza – woda oczyszczona. Zarejestrowany jako produkt leczniczy preparat dopuszczony do stosowania pod nadzorem lekarza w oddziałach noworodkowych i dziecięcych (możliwość stosowania u noworodków potwierdzona zapisami w CHPL) wymagana informacja w karcie charakterystyki produktu leczniczego.	1L	op.	45

24	Preparat do dezynfekcji ran, błon śluzowych, skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami chirurgicznymi i okulistycznymi; bez zawartości alkoholu; zawierający 7,5% powidonu jodowanego z 10% zawartością przyswajalnego jodu (co odpowiada 0,75% jodu w preparacie); skuteczny na: bakterie, prątki, grzyby, wirusy, pierwotniaki i przetrwalniki bakterii; w zależności od potrzeby z możliwością stosowania jako koncentrat lub po rozcieńczeniu produkt leczniczy.	1 L	Op.	10
25	Preparat do higienicznego (do 30 s) i chirurgicznego (do 5 min.) odkażania rąk, nie zawierający chlorheksydy, fenoli i jego pochodnych na bazie alkoholu, z zawartością substancji pielęgnujących, bezbarwny o przedłużonym działaniu. Spektrum działania : B, F, V (wirusy osłonione i nieosłonione) , spełniający normy: Opwnaie 700ML kompatybilne z dozownikami systemu Sterisol	700 ml	op.	70
26	Preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk z zawartością środków pielęgnujących i środków powierzchniowo - czynnych. Opakowanie 700ML kompatybilne z dozownikami systemu Sterisol.	700 ml	op.	30
27	Preparat w postaci tabletek dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru zawierający dichloroizocyjanuran sodu oraz kwas adypinowy (do 20%). Spektrum działania :B, F, V (pilio,adeno), prątki -w stężeniu 1000ppm- 30 min, Clostridium Difficile- 10 000ppm- 15 min. Prpearst przebadany wg normy 14885 - obszar medyczny. opakowanie 300 tabletek x 3,3 g. Możliwość użycia w pionie żywieniowym.	Op. 300 tab	op.	5
28	Preparat w formie płynnego koncentratu do sporobójczej dezynfekcji wysokiego poziomu narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie wysokiej temperatury np. endoskopów giętkich), zawierający w swoim składzie składniki myjące. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis). Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008 w czasie 5 minut. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, aldehydów, kwasu nadoctowego, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: narzędzi (w tym do myjek ultradźwiękowych), endoskopów giętkich i sztywnych. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia. Aktywność roztworu musi być kontrolowana paskami testowymi. Roztwór do dezynfekcji narzędzi można stosować maksymalnie do 14 dni. Niskie stężenie użytkowe 2,5%.	5 l z pompką doz.	op.	15
29	PASKI TESTOWE DO preparatu na bazie poliaminy	100 sztuk	op.	8

30	Trójenzymatyczny preparat myjący do manualnego mycia endoskopów, instrumentów i urządzeń medycznych. Wysoce efektywny preparat do mycia. Bardzo niskie stężenie roztworu roboczego od 0,3%. Doskonale rozpuszcza trudne do usunięcia zanieczyszczenia organiczne (zaschniętą krew, ropę, białko itp.). Nie zawiera toksycznych aldehydów, związków uwalniających aktywny tlen i nie wymaga aktywatora. Idealny dla instrumentów medycznych, dentystycznych, chirurgicznych i endoskopów. Doskonale sprawdza się w procesach manualnych oraz w myjkach ultradźwiękowych. Produkt jest bezpieczny dla wszelkich materiałów (metali, szkła i tworzyw sztucznych).	5 l z pompką doz.	op.	5
31	Preparat płynny do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, usuwający biofilm. Działanie bójcze do 5 min :B,V(Polio, Adeno.Noro),Tbc,F, S(Bacillus subtilis, Bacillus cereus, Clostridium sporogenes, Clostridium difficile). EN 17126 Po aktywacji preparat zachowujący aktywność bójczą do 14 dni, przy wielokrotnym użyciu. Aktywność kontrolowana przy użyciu walidowanych pasków testowych. Skład : Kwas nadctowy uzyskiwany z acetylokaprolaktamu i 3% nadtlenu wodoru. Opakowanie a5L + wbudowany aktywator.	Opakowanie a5L + wbudowany aktywator.	op.	80
32	Pięcioletni enzymatyczny preparat (proteaza, lipaza, amylaza, mannaaza, celuloza) do mycia ręcznego i maszynowego instrumentów medycznych oraz endoskopów. Nadający się do użycia w myjniach ultradźwiękowych. Posiadający potwierdzoną badaniami skuteczność rozpuszczania biofilmu. Bardzo wydajne stężenie robocze od 0,1% do 0,5%. Opakowanie 5 L	Opakowanie 5 L	op.	12
33	Jednorazowe, nasączone 70% alkoholem izopropylowym gaziki wykonane z włókniny polipropylowo-celulozowej, przeznaczone do oczyszczania i dezynfekcji skóry przed nakłuciem lub zastrzykiem; o wymiarach: 32,5x30mm (złożone) i 65x30mm (rozłożone); pakowane pojedynczo w hermetycznie zamkniętych saszetkach, o; wyrób medyczny klasy I	100 sztuk	op.	50
34	Alkoholowy preparat do odkażania skóry przed iniekcjami, punkcjami i zabiegami operacyjnymi, zakładaniem cewników oraz wkłóc centralnych oparty o min. trzy substancje aktywne, zawierający chlorheksydyne, nadtlenu wodoru, autosterylny, o przedłużonym działaniu. pH: 6,5 – 7,5. Opakowanie 500 ml	500 ml	op.	30
35	Gotowy do użycia preparat na bazie 2% roztworu chlorheksydydy w 70% alkoholu izopropylowym o przedłużonym działaniu, do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych w tym dezynfekcji zewnętrznych części centralnych i obwodowych cewników dożylnych	100 ml	op.	30

36	Płynny, alkaliczny środek do mycia w myjniach dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew. Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe, w tym również VCJD >2log. Niewymagający neutralizacji, umożliwiający zastosowanie w myjniach ultradźwiękowych. pH powyżej 10. Posiadający w swoim składzie: kwasy organiczne, alkalia, dietanoloaminę, enzymy, tenzydy, środki konserwujące, inhibitor korozji. Nie zawierający glicerolu.	5 l	op.	10
37	Płynny, neutralizujący i myjący środek do stosowania w myjniach dezynfektorach na bazie kwasu cytrynowego. Nie posiadający w swoim składzie fosforanów, azotanów oraz tensydów. Maksymalna zawartość P ₂ O ₅ w koncentracji wynosi <10 ppm. Gęstość produktu 1,2 g/cm ³ . Kompatybilny z pozycją 33.	5l	op.	5
38	Zestaw do wstępnego płukania i mycia kanałów endoskopów elastycznych oraz i płaszacza. - pojemność 200 ml, - w zestawie zawierającym wyprofilowaną gąbkę oraz płyn, - gąbka służy do przecierania powierzchni endoskopu bezpośrednio po badaniu, - płyn zmniejsza napięcie powierzchniowe, biodegradowalny, - płyn nie zawierający w swym składzie enzymów, redukujący poziom zanieczyszczeń substancjami organicznymi, zapobiegający tworzeniu się biofilmu na powierzchni endoskopów, - płyn zawiera inhibitory korozji i jest na bazie alkoholu i chlorku.	200ml	op.	500
39	Gąbka do wstępnego przecierania powierzchni endoskopów elastycznych - wyprofilowana gąbka do przecierania powierzchni endoskopów bezpośrednio po badaniu - nasączona biodegradowalnym płynem zmniejszającym napięcie powierzchniowe, - płyn nie zawierający w swym składzie enzymów, redukujący poziom zanieczyszczeń substancjami organicznymi, zapobiegający tworzeniu się biofilmu na powierzchni endoskopów, - płyn zawiera inhibitory korozji i jest na bazie alkoholu i chlorku.	szt	szt	250
40	Środek dezynfekcyjny do zamgławiania oparty na 12% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, bez zapachu, zastosowanie: bakteriobójczy, wirusobójczy, grzybobójczy, sporobójczy. Biodegradowalny w 99,9%, gotowy do użycia roztwór wodny. Do stosowania z urządzeniem Nocospray. Kompatybilny ze sprzętem elektronicznym znajdującym się wewnątrz pomieszczenia. Dezynfekuje całe pomieszczenie wraz ze sprzętem. Opakowanie 1 litr	1L	op.	70

41	Samobuforujący się roztwór na bazie aktywnego kwasu podchloraowego (HOCl) 50 ppm oraz aktywnego podchlorynu sodu (NaOCl) 50 ppm , przeznaczony do nawilżania, oczyszczania, płukania ostrych i przewlekłych ran, oparzeń, do płukania pola operacyjnego bez konieczności wypłukania środka oraz z możliwością stosowania do miejscowej terapii podciśnieniowej. Utrzymujący swoje właściwości do 60 dni po otwarciu opakowania. Posiadający skuteczność bójczą potwierdzoną badaniami: EN 13727 Bakterie, EN 13624 Drożdże, EN 13704 Spory, EN 14476 Wirusy. Op. 1000 ml roztwór do przemywania ran	1 l	op	50
42	Samobuforujący się roztwór na bazie aktywnego kwasu podchloraowego (HOCl) 50 ppm oraz aktywnego podchlorynu sodu (NaOCl) 50 ppm , przeznaczony do nawilżania, oczyszczania, płukania ostrych i przewlekłych ran, oparzeń, do płukania pola operacyjnego bez konieczności wypłukania środka oraz z możliwością stosowania do miejscowej terapii podciśnieniowej. Utrzymujący swoje właściwości do 60 dni po otwarciu opakowania. Posiadający skuteczność bójczą potwierdzoną badaniami: EN 13727 Bakterie, EN 13624 Drożdże, EN 13704 Spory, EN 14476 Wirusy. Op. 250ml z atomizerem roztwór do przemywania ran	250 ML+ spryskiwacz	op	50
43	Preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min.	1 L + spryskiwacz	op.	30

Termin realizacji zamówienia: 12 miesięcy od zawarcia umowy.

Opis sposobu przygotowania oferty:

- 1) Oferta musi być złożona w formie pisemnej lub elektronicznej (przesłana na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego) w języku polskim oraz winna być podpisana przez osobę (osoby) uprawnioną do występowania w imieniu Wykonawcy (do oferty winny być dołączone pełnomocnictwa, zgodnie z wymaganiami Kodeksu cywilnego).
- 2) Cena oferty musi obejmować wszystkie koszty Wykonawcy związane z prawidłową realizacją przedmiotu zamówienia załącznik nr. 1
- 3) Wykonawca uzupełnia wykaz wykonanych/ wykonywanych dostaw
- 4) Wybrany wykonawca zostanie wezwany do potwierdzenia spełnienia wymagań :
- Produkty Medyczne

Klasa I -Ulotka, deklaracja zgodności, wpis do urzędu rejestracji wyrobów medycznych, Karta Charakterystyki substancji niebezpiecznej

Klasa II a i II b - Ulotka, deklaracja zgodności, wpis do urzędu rejestracji wyrobów medycznych, certyfikat CE, Karta Charakterystyki substancji niebezpiecznej

- Produkty biobójcze.

Ulotka, Pozwolenie ministerstwa zdrowia do obrotu produktem biobójczym, karta charakterystyki substancji niebezpiecznej

- Kosmetyki

Ulotka, Wpis/zgłoszenie do CPNP.

- Produkty Lecznice.

Karta charakterystyki produktu leczniczego, ulotka przy lekowa, etykieta.

- Potwierdzenie zgodności spektrum działania dla obszaru medycznego zgodnie z normą EN 14885

Wspólny Słownik Zamówień

kod CPV

33631600-8 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

Wartość Zamówienia.

Cenę za zrealizowanie niniejszego zamówienia należy podać w formularzu nr 1

Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na dowolną ilość pozycji od 1 do 43

Informuję, że zaproponowane ceny będą porównane z innymi ofertami. Z firmą, która przedstawi najkorzystniejszą ofertę zostanie podpisana umowa. Od decyzji zamawiającego nie przysługują środki odwoławcze.

Opis warunków udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków:

A/ Formularz ofertowy

Kryteria oceny ofert i ich znaczenie:

Nazwa kryterium

Waga

Cena

100% matematycznie

= ilość przyznanych punktów

Miejsce i termin składania ofert:

Oferty należy składać do dnia: **2022.05.31 do godz. 10:00**

w siedzibie zamawiającego Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o.

ul. Szpitalna 2

44-120 Pyskowice

Pokój nr 17 sekretariat dyrekcji

lub mailowo da@szpitalpyskowice.com.pl

Ogłoszenie o wynikach

Wyniki zostaną podane na stronie na BIP szpitala www.szpitalpyskowice.com.pl.

Osobą do kontaktów w sprawie niniejszego zamówienia jest:

Ewa Kamizielak tel. +48 3223324

fax. +48 322332424 wew.283

w terminach w godzinach pracy zamawiającego 7:30 – 15:00

~~SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.~~
~~GŁÓWNY KSIĘGOWY~~
~~PROKURENT~~
mgr Beata Telepko

Załączniki:

Formularz ofertowy

Formularz cenowy

Wykaz wykonanych dostaw

RODO

Załącznik Nr. 1

FORMULARZ OFERTOWY WYKONAWCY**Dane dotyczące wykonawcy**

Nazwa wykonawcy

Adres wykonawcy

Miejscowość Data

Adres poczty elektronicznej:

Strona internetowa:

Numer telefonu:

Numer faksu:

Numer REGON/KRS/CEIDG:

Numer NIP/PESEL:

Status firmy (wielkość firmy)

Dane dotyczące zamawiającego

Szpital w Pyskowicach sp. z o.o

Szpitalna 2

44-120 Pyskowice

Zobowiązania wykonawcyNawiązując do ogłoszenia o zamówieniu publicznym na **Dostaw środków do dezynfekcji.**

Numer sprawy: Sp/AZP/382/8/poza/2022, oferujemy wykonanie zamówienia, zgodnie z wymogami zawartymi w ogłoszeniu wg poniższych kryteriów:

Kryterium Cena**Zadanie nr 1**

cena netto.....zł

(słownie:)

podatek VAT.....zł

cena brutto.....zł

(słownie:)

Zadanie nr**cena netto.....zł****(słownie:)****podatek VAT.....zł****cena brutto.....zł****(słownie:)**

Wykonawca samodzielnie modyfikuje formularz w pozycji cena dla pozycji w zależności od uzupełnionych pozycji w formularzu cenowym (należy wypełni dla każdej wycenionej pozycji)

Czas dostawy od zleceniadni**Termin płatności minimalny 30 dni proponowany..... dni**

Informacja dot. powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego:

Informuję, że:

wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.
 wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego w odniesieniu do następujących towarów lub usług*:

.....

których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania. Wartość towaru lub usług powodująca obowiązek podatkowy u zamawiającego to:

.....
 zł. netto*

Oświadczam, że:

Wykonam zamówienie publiczne systematycznie w okresie 12 miesięcy od podpisania umowy.

Reklamacje będą załatwiane w terminie:..... dni
 - sposób zgłaszania problemów w przypadku uzasadnionych reklamacji:

 - załatwienie wykonania reklamacji:

Oświadczenie dotyczące postanowień specyfikacji warunków zamówienia.

1. Oświadczam, że zapoznałem się z warunkami zawartymi w ogłoszeniu, nie wnoszę żadnych zastrzeżeń oraz uzyskałem niezbędne informacje do przygotowania oferty.
2. Oświadczam, że uważam się za związanego ofertą przez czas wskazany w ogłoszeniu
3. Oferowany przez nas przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w ogłoszeniu
4. Zobowiązujemy się do wykonania zamówienia w terminie oraz w sposób zgodnym z warunkami / wymaganiami organizacyjnymi określonymi w ogłoszeniu
5. Składając ofertę akceptujemy postanowienia dot. przetwarzania danych osobowych.
6. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 poz. 835)
7. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu i których dane zostały przekazane Zamawiającemu.

Dokumenty

Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączam:

.....

Zastrzeżenie wykonawcy

Nizej wymienione dokumenty składające się na ofertę, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, nie mogą być udostępniane (wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oraz wyodrębnić te dokumenty w postaci odrębnego pliku):

.....
.....
.....

Inne informacje wykonawcy:

.....
.....
.....

.....
(data i czytelny podpis wykonawcy)

* *niepotrzebne skreślić*

Załącznik Nr 2

WYKAZ WYKONANYCH LUB WYKONYWANYCH DOSTAW / USŁUG

Nazwa wykonawcy

Adres wykonawcy

Miejscowość

Data

Wykaz wykonanych lub wykonywanych dostaw lub usług, w okresie ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane lub są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy. W zakresie dostaw środków dezynfekcyjnych do obiektów zamkniętej opieki zdrowotnej.

Lp.	Odbiorca	Data wykonania	Przedmiot usługi / dostawy	Wartość brutto
1.				
2.				
3.				
4.				
5.				

Jeżeli wykonawca powołuje się na doświadczenie w realizacji dostaw lub usług, wykonywanych wspólnie z innymi wykonawcami, należy wykazać dostawy lub usługi, w których wykonaniu wykonawca bezpośrednio uczestniczył.

.....

(data i czytelny podpis wykonawcy)

Klauzula informacyjna Oferenci

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE informuję, że:

Administratorem Pana/Pani danych osobowych jest Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o. – 44-120 Pyskowice, ul. Szpitalna 2; nr.tel. 32 233-24-24

Osobą odpowiedzialną za ochronę danych osobowych w Szpitalu w Pyskowicach Sp. z o.o. jest **Inspektor Ochrony Danych** mgr. Iwona Reszka, kontakt: adres email: lod@szpitalpyskowice.pl, telefon: 32 233-24-24

Podstawa prawna, zakres i cel przetwarzania danych osobowych :

- a) przetwarzanie jest niezbędne do wypełniania zobowiązań umownych wobec Państwa, jeżeli są lub będą Państwo stroną umowy zawartej ze Spółką (art. 6 ust. 1 lit. b RODO);
- b) przetwarzanie jest niezbędne do podjęcia czynności przed zawarciem umowy (art. 6 ust. 1 lit. b RODO) – w zakresie danych osobowych osób prowadzących działalność gospodarczą, z którymi Spółki mogą zawrzeć umowę;
- c) w zakresie danych osobowych zawartych w dokumentach podlegających archiwizacji na podstawie przepisów prawa;
- d) przetwarzanie jest niezbędne dla realizacji uzasadnionych interesów Szpitala lub strony trzeciej (art. 6 ust. 1 lit. f RODO).
- e) dla celów ustalania lub dochodzenia przez Szpital roszczeń cywilnoprawnych w ramach prowadzonej działalności, a także obrony przed takimi roszczeniami – przez odpowiednie okresy przedawnienia takich roszczeń, tj. co do zasady nie dłużej niż przez 10 lat od zajścia zdarzenia skutkującego powstaniem roszczenia.
- F) w celach wykazania spełnienia obowiązków wynikających z rozliczenia dofinansowania ze środków publicznych - przez odpowiednie okresy wskazane w umowach oraz we właściwych przepisach regulujących udzielanie dofinansowania – co do zasady są to okresy 5-letnie.

Podczas przetwarzania danych osobowych na tej podstawie zawsze staramy się zachować równowagę między naszym uzasadnionym interesem a Państwa prywatnością.

Przykłady interesów:

- weryfikacja złożonych ofert oraz wniosków o dopuszczenie do udziału w Postępowaniu;
- umożliwienie Spółce kontaktu z Oferentami;
- weryfikacja potencjału i doświadczenia Oferenta i możliwości wykorzystania informacji w innych Postępowaniach (tworzenie bazy dostawców);
- przechowywanie dokumentacji dla celów wykazania spełnienia obowiązków wynikających z rozliczenia dofinansowania ze środków publicznych; v. zapobieganie oszustwom oraz działalności przestępczej;

Zakres zbieranych Danych.

Dane podane przez Oferenta:

- a) imię i nazwisko, firma, adres prowadzenia działalności gospodarczej oraz adresy korespondencyjne,
- b) numery posiadane we właściwych rejestrach (np. numer NIP lub REGON, numer PESEL),
- c) dane kontaktowe, takie jak adres e-mail lub numer telefonu lub faxu,
- d) stanowisko zajmowane przez Państwa w ramach Państwa organizacji lub pełnioną funkcję,
- e) posiadane doświadczenie lub uprawnienia;
- f) inne dane zawarte w oświadczeniach Oferenta lub referencjach przedstawianych w danym Postępowaniu, w tym w szczególności specyficzne numery identyfikacyjne niebędące numerami nadawanymi powszechnie (np. numer legitymacji służbowej lub zawodowej, numer rachunku bankowego, tytuł zawodowy, wykształcenie).

Konsekwencją niepodania danych jest brak możliwości uczestniczenia w Postępowaniu.

Dane pozyskane z innych źródeł :

Możemy pozyskiwać Państwa dane osobowe z publicznych źródeł, takich jak rejestry przedsiębiorców CEIDG lub KRS w celu weryfikacji podanych przez Państwa informacji. Zakres przetwarzanych danych będzie w takim przypadku ograniczony do danych dostępnych publicznie w odpowiednich rejestrach. Możemy również pozyskiwać Państwa dane osobowe od podmiotów, w których są Państwo zatrudnieni, lub którego są Państwo reprezentantami. Zakres przetwarzanych danych obejmie w takim przypadku informacje konieczne do prowadzenia Postępowania oraz kontaktu z Oferentem, np. informacje o ustaniu Państwa zatrudnienia u danego podmiotu lub zmianie danych kontaktowych. Możemy pozyskiwać także dane osobowe podwykonawców Oferentów od Oferentów, którzy dostarczyli Szpitalowi takie dane w ramach Postępowania.

- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), dalej „ustawa Pzp”
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Pani/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z

udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;

· w odniesieniu do Pani/Pana danych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO;

· **Posiada Pani/Pan prawo do:**

- na podstawie art. 15 RODO prawo do dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,

- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych,

- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO,

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO,

· **Nie przysługuje Pani/Panu prawo do:**

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b), d) lub e) RODO prawo do usunięcia danych osobowych,

- prawo do przenoszenia danych osobowych, o których mowa w art. 20 RODO,

- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c) RODO.