

ROPS.III.K.510.20.2020

Opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostarczenie oraz wniesienie środków ochrony indywidualnej oraz sprzętu w związku z COVID-19 na potrzeby instytucji pomocowych z terenu województwa lubuskiego w ramach projektu partnerskiego, pt. „Kooperacja – efektywna i skuteczna” w ramach Osi Priorytetowej II Efektywne polityki publiczne dla rynku pracy, gospodarki i edukacji, Działania 2.5 Skuteczna pomoc społeczna Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój na lata 2014-2020 współfinansowanego z Europejskiego Funduszu Społecznego.

Przedmiot zamówienia obejmuje zakup, dostarczenie oraz wniesienie środków ochrony indywidualnej oraz sprzętu na miejsce wskazane przez Zamawiającego.

Zamawiany asortyment, który będzie wykorzystywany przez Zamawiającego podczas zwalczania COVID-19 musi spełniać pozostałe wymagania w zakresie jakości i standardów bezpieczeństwa określonych w przepisach UE, w tym w wytycznych Ministerstwa Zdrowia opublikowanych pod adresem:

<https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.

Zamówienie obejmuje środki ochrony indywidualnej oraz sprzęt według poniższego zestawienia:

Części	Lp.	Nazwa asortymentu	Ilość	Uwagi
a	b	c	d	e
I	1.	Ozonator z materiałem eksploatacyjnym	72 szt.	
II	1.	Lampa bakteriobójcza przepływowa	34 szt.	
III	1.	Rękawiczki jednorazowego użytku	680 opakowań (1 opak. = 100 szt.)	Rozmiar M – 380 op. Rozmiar L – 300 op.
IV	1.	Maseczki ochronne jednorazowe	170 opakowań (1 opak. = 50 szt.)	
	2.	Maseczki wielorazowe/ ochronne z filtrem	3400 szt.	
V	1.	Płyn do dezynfekcji rąk i powierzchni	170 szt. (1 szt. = 5L)	

CZĘŚĆ I

1. Ozonator wraz z materiałem eksploatacyjnym

- Wydajność generatora ozonu minimum 30g ozonu/h (30 000mg/h);
- Wydajność wentylatorów minimum 200m³/h
- Ozonowanie średnich i dużych pomieszczeń;
- Cyrkulator / wentylator powietrza;
- Możliwość regulacji czasu pracy;
- Opóźnianie czasowe;
- Instrukcja obsługi w języku polskim;
- Maski pełnotwarzowa + filtry/pochłaniacz minimalnie klasy ABEK2 (dla każdego ozonatora) – materiał eksploatacyjny;
- Gwarancja: 24 miesiące.



CZĘŚĆ II

1. Lampa bakteriobójcza przepływową

- Element emitujący promieniowanie UV-C: 2x30w;
- Energooszczędne – pobór mocy:75 VA
- Trwałość promiennika: 8000 h;
- Dezynfekowana powierzchnia: 25-50 m³/h;
- Zasięg działania lampy: 10-20 m²;
- Typ obudowy: IP 20;
- Urządzenie mobilne – lampa na statywie na kółkach;
- Lampa bezpieczna dla ludzi przebywających w pomieszczeniu w trakcie jej działania;
- Instrukcja obsługi w języku polskim;
- Gwarancja: 24 miesiące.

CZĘŚĆ III

1. Rękawiczki jednorazowego użytku

Rękawice jednorazowe nitylowe, bezpudrowe i bezlateksowe. Teksturowane na końcach palców dla zapewnienia lepszej chwytności i bezpieczeństwa pracy. Wytrzymałe i wygodne w użyciu. Odporne na rozrywanie. Pakowane po 100 szt. w opakowaniu.

Rękawice medyczne powinny spełniać następujące wymagania:

- zgodność z normami:
 - PN-EN 455-1:2004 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 1: Wymagania i badania na nieobecność dziur (lub odpowiednio EN 455 – 1 : 2000);
 - PN-EN 455-2+A2:2013-06 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 2: Wymagania i badania dotyczące właściwości fizycznych (lub odpowiednio EN 455-2:2009+A2:2013);
 - PN-EN 455-3:2007 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 3: Wymagania i badania w ocenie biologicznej (lub odpowiednio EN 455-3:2006);
 - PN-EN 455-4:2010 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 4: Wymagania i badania dotyczące wyznaczania okresu trwałości (lub odpowiednio EN 455-4:2009);
- 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;
- wymagana jest także deklaracja zgodności na spełnienie wymagań zasadniczych rozporządzenia UE 2016/425;
- oznakowanie znakiem CE.

CZĘŚĆ IV

1. Maseczki ochronne jednorazowe

Maseczki medyczne (chirurgiczne). Wykonane z trójwarstwowej włókniny, wiązane z tyłu na troki lub posiadające gumkę umożliwiającą założenie maseczki o uszy. W części środkowej mają posiadać zakładki (harmonijka) umożliwiające dopasowanie maseczki do kształtu twarzy – zakrycie nosa, ust i brody. W jednej krawędzi mają posiadać wzmocnienie umożliwiające dopasowanie maseczki do nosa zapewniające szczelność przylegania. Rozmiar wyrobu „na płasko” co najmniej 17,5 cm x 9 cm.

Maseczki chirurgiczne powinny spełniać następujące wymagania:

- zgodność z normami:
 - PN-EN 14683:2006- Maski chirurgiczne - Wymagania i metody badania (lub odpowiednio EN 14683:2005);
- 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;
- oznakowanie znakiem CE.

2. Maseczki wielorazowe/ochronne z filtrem

Półmaska ochronna FFP3 z zaworem wydechowym wielokrotnego użytku. Zapewniająca najwyższy stopień ochrony przed zanieczyszczeniami oraz wirusami i bakteriami. Maską odfiltrującą 99% zanieczyszczeń. Szczelnie okrywająca twarz i zapewniająca swobodne oddychanie.

Półmaski powinny spełniać następujące wymagania:

- zgodność z normami:
 - PN-EN 140:2001/Ap1:2003 - Sprzęt ochrony układu oddechowego – Półmaski i ćwierćmaski – Wymagania, badanie, znakowanie (lub odpowiednio EN 140:1998 EN 140:1998/AC:1999);
 - PN-EN 149+A1:2010 - Sprzęt ochrony układu oddechowego – Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami – Wymagania, badanie, znakowanie (lub odpowiednio EN 149:2001+A1:2009);
- deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425;
- oznakowanie znakiem CE.

Półmaski mogą spełniać wymagania normy NIOSH-42C FR84 (USA) lub GB2626-2006 (Chiny) lub AS/NZ 1716:2012 (Australia) lub JMHLW – Notification 2014-2018 (Japonia) – prosimy zapoznać się z wytycznymi CIOP.

CZEŚĆ V

Płyn do dezynfekcji rąk i powierzchni

Działający bakteriobójczo, grzybobójczo oraz wirusobójczo. Charakteryzujący się wysoką skutecznością. Nie wymagający rozcieńczenia. Substancja czynna: etanol 70-80%. Opakowanie – 5 L.

Środki dezynfekcyjne jako wyroby medyczne powinny spełniać:

- zgodność z normami:
 - PN-EN 13624:2006 - Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne – Ilościowa zawieszinowa metoda określania grzybobójczego działania chemicznych środków przeznaczonych do dezynfekcji narzędzi stosowanych w obszarze medycznym -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 1) (lub odpowiednio EN 13624:2003);
 - 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);
 - 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);
 - PN-EN 14561:2008 - Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne – Ilościowa nośnikowa metoda określania działania bakteriobójczego środków przeznaczonych do narzędzi stosowanych w obszarze medycznym – Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 2) (lub odpowiednio EN 14561:2006);
 - PN-EN 14562:2008 - Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne -- Ilościowa nośnikowa metoda określania działania grzybobójczego lub bójczego wobec grzybów drożdżopodobnych środków przeznaczonych do narzędzi stosowanych w obszarze medycznym -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 2) (lub odpowiednio EN 14562:2006);
 - PN-EN 14563:2012 - Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne -- Ilościowa nośnikowa metoda określania działania prątkobójczego lub bójczego na prątki gruźlicy chemicznych środków dezynfekcyjnych stosowanych do narzędzi w obszarze medycznym -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 2) (lub odpowiednio EN 14563:2008);
- 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;
- oznakowanie znakiem CE.

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.

DYREKTOR
REGIONALNEGO OŚRODKA
POLITYKI SPOŁECZNEJ

Jakub Piosik