

Załącznik nr 1.1 do SWZ

**Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia**

**Części nr 4, 5, 6 i 7**

1. Przedmiotem zamówienia jest **„Dostawa środków do dezynfekcji rąk oraz środków do dezynfekcji powierzchni związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem   
   i zwalczaniem COVID-19 na potrzeby Urzędu Marszałkowskiego Województwa Podlaskiego”**
2. Przedmiot zamówienia został podzielony na części:

**Cześć nr 4** - dostawa płynów do dezynfekcji rąk w opakowaniach 5 l, łącznie 500 opakowań na potrzeby Urzędu Marszałkowskiego Województwa Podlaskiego.

**Część nr 5** - dostawa płynów do dezynfekcji rąk w opakowaniach 0,5 l z pompką, łącznie 200 opakowań na potrzeby Urzędu Marszałkowskiego Województwa Podlaskiego.

**Cześć nr 6** - dostawa płynów do dezynfekcji rąk i powierzchni w opakowaniach  
1 l z rozpylaczem, łącznie 200 opakowań na potrzeby Urzędu Marszałkowskiego Województwa Podlaskiego.

**Cześć nr 7** - dostawa płynów do dezynfekcji powierzchni w opakowaniach 5 l, łącznie 60 opakowań na potrzeby Urzędu Marszałkowskiego Województwa Podlaskiego.

1. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, postępowanie zostało podzielone na części.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot zamówienia na swój koszt   
   do lokalizacji Zamawiającego w ciągu 21 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy.
3. Wykonawca zobowiązany jest zawiadomić Zamawiającego co najmniej 1 dzień roboczy wcześniej o planowanym terminie dostarczenia przedmiotu zamówienia. Za dni robocze ustala się dni tygodnia od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
4. Dostawę uważa się za wykonaną w terminie, jeżeli wszystkie przedmioty   
   z zamówienia Zamawiającego będą dostarczone we wskazanych miejscach dostawy w terminie określonym w umowie.
5. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wady i szkody powstałe w czasie transportu przedmiotu zamówienia do poszczególnych lokalizacji wskazanych przez Zamawiającego.
6. W przypadku stwierdzenia niezgodności jakościowych lub ilościowych dostawy

z SOPZ i/lub z Ofertą Wykonawcy, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwego przedmiotu zamówienia na wolny od wad, a w przypadku braków ilościowych – do dostarczenia różnicy wynikającej z SOPZ i Oferty Wykonawcy   
i faktycznie zrealizowanej dostawy w terminie ustalonym przez Zamawiającego.

1. Wykonawca oświadcza, iż posiada odpowiednią wiedzę, kwalifikacje   
   i doświadczenie niezbędne do wykonania przedmiotu zamówienia, o którym mowa w niniejszym SOPZ i zobowiązuje się go zrealizować z należytą starannością, najwyższymi standardami obowiązującymi na rynku dostaw oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
2. Wszystkie artykuły powinny posiadać oznakowania/ulotki informacyjne w języku polskim informujące o producencie, dacie produkcji, sposobie użycia i wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego użytkowania przedmiotu zamówienia.
3. Reklamacje Zamawiającego będą składane za pośrednictwem poczty elektronicznej w terminie i na warunkach określonych w umowie.
4. Zamawiający wymaga, aby przedmiot umowy był fabrycznie nowe, nie może nosić znamion użytkowania i uszkodzeń zewnętrznych.
5. Przedmiot umowy ma być opakowany oryginalnie, opakowania mają być nienaruszone, posiadać zabezpieczenia zastosowane przez producenta oraz znaki identyfikujące produkt.
6. Szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia

**Część nr 1, 2, 3, 4 – Płyny do dezynfekcji**

W zależności od tego do jakiej grupy produktów środek do dezynfekcji został  zaklasyfikowany (decyduje o tym przeznaczenie środka dezynfekującego)

Przedmiot zamówienia jako wyrób medyczny powinien spełniać:

* zgodność z normami
  + PN-EN 13624:2006 - Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne – Ilościowa zawiesinowa 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 zawiesinowa 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 zawiesinowa 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.

1. Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do formularza ofertowego, dokumentację potwierdzającą powyższe wymagania (pkt. 14) – atesty; i/lub certyfikat;, i/lub karty produktów.