MCPS.WP/LG/351-1/2021 *Załącznik nr 3*

**FORMULARZ OFERTY [[1]](#footnote-1)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Imię i nazwisko i/lub nazwa (firmy) Wykonawcy/Wykonawców występujących wspólnie | |  | | |
| Adres Wykonawcy: | |  | | |
| Nr NIP |  | | Nr rejestru  (jeżeli dotyczy) |  |
| Nr telefonu: |  | | | |
| Adres e-mail: |  | | | |
| Strona www. |  | | | |

oraz wskazuję, że dokumenty na potwierdzenie tych faktów, znajdują się w formie elektronicznej pod następującymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych (należy zaznaczyć):

<https://ekrs.ms.gov.pl/>

<https://prod.ceidg.gov.pl>

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (znak sprawy: MCPS.WP/LG/351-1/2021) na zakup i dostawę sprzętu do dezynfekcji powietrza oraz środków ochrony osobistej  
dla instytucji pomocy i integracji społecznej (PCPR i OPS uczestniczące w projekcie) z województwa mazowieckiego:

1. oświadczam(-y), że zapoznałam(-łem)(-liśmy) się z wymaganiami Zamawiającego, dotyczącymi przedmiotu zamówienia, zamieszczonymi w zapytaniu ofertowym i nie wnoszę (-imy) do nich żadnych zastrzeżeń.
2. oświadczam(-y), że zawarty w zapytaniu ofertowym wzór umowy został przez nas zaakceptowany  
   i zobowiązujemy się w przypadku wyboru mojej (naszej) oferty do zawarcia umowy na warunkach tam określonych we wzorze, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
3. oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego określone  
   w opisie przedmiotu zamówienia określonym przez Zamawiającego w zapytaniu ofertowym.
4. oferuję realizację przedmiotu zamówienia za kwotę:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Środek ochronny** | **Normy** | **Ilość (sztuk)** | **Cena jednostkowa netto (PLN)** | **Cena jednostkowa brutto z VAT (PLN)** | | **Cena netto (PLN)** | **Cena brutto z VAT (PLN)** |
| **a** | **b** | **c** | **d** | **e** | **f** | | **g=d x e** | **h= d x f** |
| 1. | **Maseczki medyczne** | Maski medyczne zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 14683+AC:2019-09 (EN 14683:2019+AC:2019). Produkt o cechach ochronnych, chroniących przed czynnikami biologicznymi: • powinien spełniać wymagania normy EN 14683 • skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) jak dla masek typu II lub IIR, • oddychalność (ciśnienie różnicowe - Pa) jak dla masek typu II lub IIR, • biostatyczność (zachowanie czystości bakteryjnej) lub powinien być wykonany z materiału spełniającego powyższe wymagania • być wykonany z trójwarstwowej włókniny, • być wiązany z tyłu na troki lub posiadać gumkę umożliwiającą założenie maseczki o uszy, • w części środkowej posiadać zakładki (harmonijka) umożliwiające dopasowanie maseczki do kształtu twarzy – zakrycie nosa, ust i brody, • w jednej krawędzi posiadać wzmocnienie umożliwiające dopasowanie maseczki do nosa zapewniające szczelność przylegania, • rozmiar wyrobu „na płasko” co najmniej 17,5 cm x 9 cm. Oznakowanie opakowania zbiorczego powinno zawierać informację, że produkt może być użyty wyłącznie w okresie podwyższonego zagrożenia epidemicznego i epidemii, nie dłużej jednak niż w ciągu 30 dni od dani zakończenia stanu epidemii w związku z zakażeniami SARS-CoV-2. | 6100 |  |  | |  |  |
| 2. | **Rękawice jednorazowego użytku (opakowanie 100 szt) różne rozmiary** | Jednorazowe diagnostyczne rękawiczki nitrylowe służące do ochrony rąk przed zanieczyszczeniami, substancjami chemicznymi i mikroorganizmami. Zgodne z normą PN-EN 455-3:2007 (Wymagania i badania w ocenie biologicznej), oznakowanie znakiem CE. Oznakowanie opakowania zawierające informację, że produkt może być użyty wyłącznie w okresie podwyższonego zagrożenia epidemicznego i epidemii nie dłużej jednak niż w ciągu 30 dni od dnia zakończenia stanu epidemii w związku z zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 oraz dane producenta (nazwa, adres). | 3000  (30 opak.) |  |  | |  |  |
| 3. | **Fartuchy ochronne (barierowe)** | Fartuchy barierowe będą posiadały łącznie: • 3-WARSTOWOĄ TKANINĘ SMS, bez lateksu, polietylenu i celulozy do procedur wysokiego ryzyka,  • szwy, połączenia trwałe i rozdzielne płaskie,  • wykonane z materiału minimum 1 klasy palności,  • były odpowiednie do kontaktów z małą ilością płynów i izolacji kontaktowej, z elastycznymi mankietami, zapięciem pod szyją na taśmę, wiązane w talii, • wykonane z laminatu nieprzepuszczalnego, odporne na działanie płynów, potencjalne zamoczenia i kontakt od przodu z dużą ilością płynów, perforowane zakryte plecy, • z najwyższym poziomem ochrony na bezpośredni kontakt z krwią i płynami ustrojowym  • oznaczone znakiem CE i są zgodne z dyrektywą 93/42/EWG. Docelowo fartuchy powinny spełniać jeszcze: • normy EN 14126:2003 dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi, według co najmniej wyszczególnionych warunków: • odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego - klasa 4 lub wyższa,  • minimalna wytrzymałość na rozdzieranie i na przekłucie wg EN 14325:2018 (klasa 1),  • co najmniej typ 4 wg klasyfikacji zgodnie z EN 14605: 2005+A1:2009 lub typ 6 wg EN 13034:2005+A1:2009,  Oznakowanie opakowania zawierające informację, że produkt może być użyty wyłącznie w okresie podwyższonego zagrożenia epidemicznego i epidemii nie dłużej jednak niż w ciągu 30 dni od dnia zakończenia stanu epidemii w związku z zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 oraz dane producenta (nazwa, adres). | 39 |  |  | |  |  |
| 4. | **Gogle ochronne (szt)** | Gogle będą charakteryzować się: - współczynnikiem przepuszczania świata – nie mniej niż 74,4 %, - ergonomia wykonania powinna zapewniać szczelność przylegania do okolic oczu i nosa, - okolica nosa wyposażona w zabezpieczenie zapobiegające otarciom, - wyposażone w elementy umożlwiające dopasowanie do obwodu głowy użytkownika, - powinny być wykonane z materiałów niepalnych. Pakowane w indywidualne opakowania Oznakowanie opakowania zawierające informację, że produkt może być użyty wyłącznie w okresie podwyższonego zagrożenia epidemicznego i epidemii nie dłużej jednak niż w ciągu 30 dni od dnia zakończenia stanu epidemii w związku z zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 oraz dane producenta (nazwa, adres). | 26 |  |  | |  |  |
| 5. | **Płyny do dezynfekcji powierzchni (5 litr.)** | Zgodność co najmniej z normami:• 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)• oznakowanie znakiem CEŚrodki 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.Oznakowanie opakowania zawierające informację, że produkt może być użyty wyłącznie w okresie podwyższonego zagrożenia epidemicznego i epidemii nie dłużej jednak niż w ciągu 30 dni od dnia zakończenia stanu epidemii w związku z zakażeniami wirusem SARS-CoV-2 oraz dane producenta (nazwa, adres). | 57 |  |  | |  |  |
| 6. | **Płyny do dezynfekcji rąk (5 litr)** | Płyn do dezynfekcji rąk o działaniu wirusobójczym metodą mycia i wcierania. Zgodność z normą PN-EN 1500. | 44 |  |  | |  |  |
| 7. | **Czepki ochronne (szt)** | Czepek pielęgniarski niejałowy przyjmujący formę tzw. harmonijki gdy jest złożony. Wykonany z przewiewnej i delikatnej włókniny polipropylenowej. Wyposażony w gumkę, która jest delikatna i elastyczna, ale jednocześnie stabilnie mocuje czepek na głowie. | 20 |  |  | |  |  |
| 8. | **Kombinezony ochronne (szt)** | Kombinezony (odzież ochronna) spełniający następujące wymagania - zgodność z normami: PN-EN 14126:2005 - Odzież ochronna – Wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi (lub odpowiednio EN 14126:2003 EN 14126:2003/AC:2004) deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425 oznakowanie CE Kombinezon ochronny zgodny z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normy EN 14126:2003 dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi, według co najmniej wyszczególnionych warunków: • odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego - klasa 4 lub wyższa,  • minimalna wytrzymałość na rozdzieranie i na przekłucie wg EN 14325:2018 (klasa 1),  • co najmniej typ 4 wg klasyfikacji zgodnie z EN 14605: 2005+A1:2009 lub typ 6 wg EN 13034:2005+A1:2009,  • rękawy wykończone elastyczną taśmą zabezpieczającą,  • zamek błyskawiczny kryty listwą. | 30 |  |  | |  |  |
| 9. | **Stojak automatyczny do dezynfekcji rąk (bezdotykowa)** | stacja wyposażona w bezdotykowy i automatyczny dozownik 1000 ml do dezynfekcji rak, zasilanie bateryjne i sieciowe, regulacja wysokości, certyfikat ce, półeczka przeciw chlapaniu, stabilna podstawa | 8 |  |  | |  |  |
| 10. | **Generator ozonu, wydajność 30000 mg/h** | Certyfikat CE | 3 |  |  | |  |  |
| 11. | **Sterylizator powietrza UV-C Medi Clean Pro,** gwarancja min. 12 mies. | Certyfikat CE | 6 |  |  | |  |  |
| 12. | **Maski ochronne z filtrem FFP-3 wielokotnego użytku** | 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 GB2626-2019 (Chiny) lub AS/NZ 1716:2012 (Australia) lub JMHLW – Notification 2014-2018 (Japonia) – prosimy zapoznać się z wytycznymi CIOP. | 771 |  |  | |  |  |
| 13. | **Termometr bezdotykowy na podczerwień Berrcom JXB-182** | Zgodność z dyrektywą 93/42/EWG w sprawie wyrobu medycznego | 12 |  |  | |  |  |
| 14. | **Osłona ochronna na biurko z Plxi 65-75cm x 90-100cm z mocowaniem do krawędzi blatu** |  | 4 |  |  | |  |  |
| 15. | **Pulsoksymetr ORO-MED. Oro-ulse. Pomiar saturacji oraz pulsu, automatyczne wyłączanie.** | Certyfikat Medyczny | 7 |  |  | |  |  |
| 16. | **Sterylizator powietrza Air 160,** gwarancja min. 12 mies. | 2006/95/EC | 6 |  |  | |  |  |
| **Wartość ogólna** | | | | |  |  | |  |

1. oświadczam(-y), że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty realizacji przedmiotu zamówienia oraz uważamy się za związanych ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
2. zobowiązuję(-my) się do zachowania w tajemnicy wszelkich danych, do których będziemy mieli dostęp w związku z realizacją przedmiotu zamówienia – stosownie do obowiązujących w tym zakresie przepisów.
3. oświadczam(-y), że oferowany asortyment spełnia wszystkie wymagania w zakresie jakości  
   i standardów bezpieczeństwa określone w przepisach UE, w tym m. in. deklarację zgodności CE  
   i wytyczne Ministerstwa Zdrowia zamieszczone na stronie <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19>.
4. Oświadczamy, że dostawa ww. sprzętu oraz środków ochrony nastąpi w terminie do 30.04.2021 r.
5. Osobą upoważnioną do składania wyjaśnień do złożonej oferty oraz kontaktów w sprawie realizacji umowy jest: ………………………………………. (imię i nazwisko, nr telefony, email).
6. Na komplet załączników do oferty składają się (należy wpisać nazwę i oznaczenie załączanego dokumentu):

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa dokumentu** | **Załącznik nr** |
| 1 | (np. deklaracja zgodności, certyfikat itp….) |  |
| 2 |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
| miejscowość, data |  | podpis osoby uprawnionej do reprezentowania wykonawcy/wykonawców występujących wspólnie |

1. Formularz oferty stanowi ofertę cenową w rozumieniu k.c. [↑](#footnote-ref-1)