

Załącznik nr 2.

Eap-2412/22/20/M

USZCZEGÓLOWIENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

„Dostawa preparatów do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu i urządzeń dezynfekcyjnych w 3 pakietach-powtórzenie”

Pakiet 1 – preparat do dezynfekcji endoskopów

Opis preparatu	Stężenie robocze	Zakres działania	Czas działania adekwatny do wymienionego zakresu działania	Substancje aktywne	Obszar zastosowań, wskazania i wymagania dodatkowe	Wielkość opakowań	Przewidywana ilość zużycia środka stężonego
1	2	3	4	5	6	7	8
1. Preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu termolabilnych wyrobów medycznych na poziomie sporobójczym	stężony	B, Tbc, F, V, S (B. Subtilis, Cl. Sporogenes, Cl. Difficile) -	Max 5 minut	Kwas nadoctowy	Preparat do dezynfekcji sprzętu endoskopowego i dezynfekcji narzędzi termolabilnych o działaniu sporobójczym bez zawartości kwasu octowego i aldehydów. Możliwość stosowania w myjniach dezynfektorach endoskopowych. Neutralne pH roztworu roboczego 7. Pozytywna opinia lub oświadczenie producenta o dopuszczeniu preparatów do stosowania do dezynfekcji sprzętu firmy Olympus, Wolf oraz zastosowania w myjni CYW 501, posiadanej przez Zamawiającego. Możliwość kontroli aktywności preparatu za pomocą pasków. Kompatybilny z preparatem z zadania 2 poz. 1	5 litrów	140 anioxide 1000
2. Paski do kontroli aktywności preparatu do dezynfekcji					Paski testowe do kontroli skuteczności działania preparatu z zadania 1 poz 1	50 szt.	300 szt.

TABELA OCENY WARUNKÓW TECHNICZNYCH W Pakiecie I

Lp.	Dotyczy pozycji nr:	Oceniana cecha	Punktacja	Szczegółowy opis kryteriów oceny
1.	1	Zachowanie aktywności preparatu	0-35	< 14 dni lub < 50 cykli – 0 pkt. ≥ 14 dni lub ≥ 50 cykli – 35 pkt.

2– preparaty do dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopowych

1. Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów i innych wyrobów medycznych	Roztwór 0,5 %	B, F, V (HBV, HCV, HIV), Herpes, Vacinnia	do 15 min.	Kompleks trójenzymatyczny	Preparat w płynie do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów sztywnych i giętkich oraz innych wyrobów medycznych wykonanych z tworzyw sztucznych, gumy, stopów żelaza, aluminium, brązu i miedzi; Nie zawierający aldehydów i związków utleniających, Pozbawiony alkiloamin, pochodnych fenolowych, chloru. Możliwość przetrzymywania narzędzi w roztworze roboczym przez 72 godziny. Do stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Kompatybilny z preparatem z zad. 1 poz.1	5 L z pompką na każde 4 kanistry.	80 Aniosyme dd1
2. Preparat w pianie zapobiegający wysychaniu zanieczyszczeń organicznych na powierzchni zabrudzonych narzędzi	Gotowy do użycia	B (Acinetobacter baumani ESBL, MRSA, Klebsiella pneumoniae OXA 48, Enterococcus faecium VRE, Enterobacter cloacae OXA), drożdżakobójcze, V (HIV, HBV, HCV, Herpes) Tbc,	5 minut 15 min.		Preparat w pianie do zwilżania i wstępnej dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych i medycznych zapobiegający zasychaniu zanieczyszczeń – potwierdzone bezpieczne zwilżanie narzędzi do 72 h, usuwający biofilm. Ph neutralne. Kompatybilny z preparatem z zadania 2 poz. 1	750 ml.	50 aniosyme prime

TABELA OCENY WARUNKÓW TECHNICZNYCH W Pakiecie II

Lp.	Dotyczy pozycji nr:	Oceniana cecha	Punktacja	Szczegółowy opis kryteriów oceny
1.	1	Nieodpłatne dostarczenie przez Dostawcę przy pierwszej dostawie 20 szt. pompek dozujących	0-20	Brak dostarczenia – 0 pkt. Dostarczenie wskazanej ilości pompek– 20 pkt.
2.	2	Rodzaj końcówki pojemnika	0-15	Pojemnik bez końcówki spieniającej – 0 pkt. Pojemnik z końcówką spieniającą– 15 pkt.

Pakiet 3 – preparaty do urządzeń dezynfekcyjnych oraz myjni -dezynfektorów

Opis preparatu	Stężenie robocze	Zakres działania	Czas działania adekwatny do wymienionego zakresu działania	Substancje aktywne	Obszar zastosowań, wskazania i wymagania dodatkowe	Wielkość opakowań	Przewidywana ilość zużycia środka stężonego
1	2	3	4	5	6	7	8
1. Preparat do dezynfekcji pomieszczeń	Gotowy do użycia	B, V, F, S		Nadtlenek wodoru 6%	Preparat do dezynfekcji przez zamgławianie, bezzapachowy, nietoksyczny, nie powoduje korozji; Nie pozostawia osadu na powierzchni. Kompatybilny z urządzeniem Nocospray.	Opakowanie 1 litr	100
2. Preparat myjący do stosowania w myjniach-dezynfektorach przeznaczonych do mycia i dezynfekcji butów operacyjnych	Gotowy do użycia			Niejonowe i anionowe środki powierzchniow o czynne, enzymy, aloksylowane alkohole tłuszczowe	Preparat w płynie do maszynowego mycia . Skutecznie usuwa pozostałości organiczne.Spełnia wymagania Instytutu R. Kocha w zakresie minimalizowania ryzyka przeniesienia nowego wariantu choroby Creuzwelda Jakoba.. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe.Nie zawiera glicerolu. Nie klasyfikowany jako środek niebezpieczny. Kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego.	Opakowanie 5 l	5
3. Preparat neutralizujący do stosowania w myjniach dezynfektorach przeznaczonych do butów operacyjnych	Gotowy do użycia			Bezwodny kwas cytrynowy	Neutralizujący preparat w płynie; bez fosforanów, azotanów i tenzydów. Wartość Ph produktu 1,2. Kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego.	Opakowanie 5 l	5

--	--	--	--	--	--	--	--

TABELA OCENY WARUNKÓW TECHNICZNYCH W Pakiecie III

Lp.	Dotyczy pozycji nr:	Oceniana cecha	Punktacja	Szczegółowy opis kryteriów oceny
1.	2	Skład preparatu	0-35 pkt.	Zawiera glicerol- 0 pkt. Nie zawiera glicerolu -35 pkt.

Zamawiający wymaga by zaoferowane przedmioty zamówienia były zarejestrowane oraz posiadały stosowne dopuszczenia do obrotu i używania odpowiednio:

Wyroby medyczne:

- deklaracja zgodności WE i certyfikat WE (jeśli dotyczy lub oświadczenie, że nie jest wymagany) oraz powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (**Dz.U. z 2020r. poz.186**)
- aktualne karty charakterystyki dostarczone do oferty na nośniku elektronicznym;
- ulotki informacyjne (katalogi) oferowanych produktów.

Kosmetyki

- | |
|--|
| <ul style="list-style-type: none">- potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (portal CPNP) zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009r.;- ulotki informacyjne (katalogi) oferowanych produktów. |
|--|

Produkty biobójcze

- pozwolenie Ministra Zdrowia na obrót produktem biobójczym zgodnie z ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (**Dz.U. 2018 poz.2231**) z późniejszymi zmianami);
- ulotki informacyjne (katalogi) oferowanych produktów;
- aktualne karty charakterystyki dostarczone do oferty na nośniku elektronicznym.

Wykonawca wymaga by w.w dokumenty były dołączone do oferty.

Oraz:

Zamawiający żąda złożenia oświadczenia, że oferowany preparat dezynfekcyjny posiada aktualne badania na tzw. obszar medyczny, wydawane przez niezależny podmiot uprawniony do wykonywania badań w ramach UE potwierdzające spektrum i czas działania danego środka. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia niniejszego dokumentu na wezwanie zamawiającego.

Termin ważności zaoferowanych preparatów musi wynosić minimum 1 rok od daty dostawy.

Dodatkowe wymagania:

Wymagania szczegółowe związane z przedmiotem zamówienia.

- 1) Zaoferowana cena zawiera wszystkie koszty związane z realizacją umowy, w tym w szczególności wartość przedmiotów umowy wraz z opakowaniami, kosztami transportu w tym zabezpieczenia, ubezpieczenia, wszelkich innych należności i opłat.
- 2) Zamawiający zastrzega sobie prawo-w sytuacjach tego wymagających(sytuacja epidemiologiczna placówki) do rezygnacji z niektórych pozycji wymienionych w ofercie przetargowej lub do zakupu mniejszej ilości niż wskazana w SIWZ.
- 3) W przypadku oferowania opakowania handlowego danego produktu innego niż w SIWZ, Zamawiający wymaga przeliczenia i zaokrąglenia ilości opakowań w górę/do pełnego opakowania/.
- 4) Przedstawiona oferta nie może stanowić zbiorczych cenników, lecz winna zostać sporządzona wyłącznie z ukierunkowaniem na prowadzone postępowanie i odpowiadać wymogom Zamawiającego określonym w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
- 5) Wymagany jest termin ważności i przydatności do użycia dostarczonego asortymentu w poszczególnych pakietach winien wynosić nie mniej niż **12 miesięcy** na dzień odbioru dostawy bez zastrzeżeń.
- 6) W przypadku braku wyrobu u Wykonawcy, Zamawiający może go kupić u innego kontrahenta, a różnicę w cenie oraz wszelkie inne koszty na jakie ta sytuacja naraziła Zamawiającego pokrywa Wykonawca, zgodnie z zasadami określonymi w umowie.
- 7) Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień/zleceń bez jakichkolwiek ograniczeń co do ilości, składu, częstotliwości, wartości poszczególnych dostaw.
- 8) Zamówienie będzie realizowane sukcesywnie w zależności od potrzeb Zamawiającego do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia.
- 9) asortyment musi być dostarczony i wniesiony przez Wykonawcę do pomieszczenia magazynowego Apteki, wskazanego przez Zamawiającego w dniu dostawy.
- 10) Napisy na opakowaniu w języku polskim.
- 11) Przy nazwie handlowej każdej pozycji należy podać wielkości opakowania jednostkowego oraz numer katalogowy i producenta.
- 12) Jeżeli którakolwiek pozycja asortymentowa składa się z kilku elementów, które będą widoczne na fakturze po wyborze oferty, a nie zostały wskazane w tabeli powyżej, należy te pozycje wycenić oddzielnie.

Uwaga:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do złożenia nieodpłatnych próbek każdej pozycji asortymentu we wszystkich Pakietach, w terminie przez siebie wskazanym w przypadku braku możliwości prawidłowej oceny **warunków technicznych oferowanego asortymentu** z dołączonych do oferty katalogów, badań producenta, broszur, prospektów, kart technicznych potwierdzonych przez Wykonawcę (np. nieczytelny lub niepełny opis asortymentu, brak zaznaczenia pozycji w katalogu zbiorczym).

Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający zastosuje następujące kryteria oceny ofert:

Kryterium	Waga kryterium Pkt.
I Cena	60
II Warunki techniczne	35
III Termin dostawy	5

Punkty za I kryterium „cena” zostaną obliczone według wzoru:

cena oferty najtańszej

cena oferty badanej x 60 = liczba punktów

Punkty za II kryterium „warunki techniczne” zostaną obliczone według następujących zasad:

II kryterium „warunki techniczne” będzie oceniane wstępnie na podstawie złożonych oświadczeń wg **załącznika nr 9 do SIWZ** do poszczególnych Pakietów, wskazujących posiadanie przez oferowany asortyment wymaganych parametrów potwierdzonych badaniami producenta, katalogami, broszurami, kartami technicznymi, których autentyczność potwierdza Wykonawca. W przypadku braku możliwości prawidłowej oceny **warunków technicznych asortymentu** z dołączonych do oferty na wezwanie katalogów, badań producenta, broszur, prospektów, kart technicznych (np. nieczytelny lub niepełny opis asortymentu, brak zaznaczenia pozycji w katalogu zbiorczym), Zamawiający może wymagać dostarczenia nieodpłatnych próbek wskazanego asortymentu.

Ocena ofert w II kryterium „warunki techniczne”:

- 1) Podczas dokonywania oceny spełniania warunków technicznych asortymentu w **Pakiecie 1** Zamawiający zwróci szczególną uwagę na:
 - A) Zachowanie aktywności preparatu (0-35)

Suma pkt przyznawana badanej ofercie wg danych zawartych w załączniku nr 9.1 do SIWZ -zestawienie parametrów ocenianych , a dotyczących parametrów technicznych punktowanych

Opcja punktowana A

PKT = ----- x 100 x 35%

35 - Max ilość pkt. spośród ocenianych ofert wg danych dotyczących dodatkowo punktowanych oferowanych opcji z wypełnionego zał.nr 9.1 do SIWZ

2) Podczas dokonywania oceny spełniania warunków technicznych asortymentu w **Pakiecie 2** Zamawiający zwróci szczególną uwagę na:

A) Nieodpłatne dostarczenie przez Dostawcę przy pierwszej dostawie 20 szt. pompek dozujących (0-20 pkt.)

B) Rodzaj końcówki pojemnika (0-15 pkt.)

Suma pkt przyznawana badanej ofercie wg danych zawartych w załączniku nr 9.2 do SIWZ -zestawienie parametrów ocenianych , a dotyczących parametrów technicznych punktowanych

Opcja punktowana A +B

PKT = ----- x 100 x 35%

35 - Max ilość pkt. spośród ocenianych ofert wg danych dotyczących dodatkowo punktowanych oferowanych opcji z wypełnionego zał.nr 9.2 do SIWZ

3) Podczas dokonywania oceny spełniania warunków technicznych asortymentu w **Pakiecie 3** Zamawiający zwróci szczególną uwagę na:

A)Skład preparatu (0-35 pkt.)

Suma pkt przyznawana badanej ofercie wg danych zawartych w załączniku nr 9.3 do SIWZ -zestawienie parametrów ocenianych , a dotyczących parametrów technicznych punktowanych

Opcja punktowana A

PKT = ----- x 100 x 35%

35 - Max ilość pkt. spośród ocenianych ofert wg danych dotyczących dodatkowo punktowanych oferowanych opcji z wypełnionego zał.nr 9.3 do SIWZ

Ocena ofert w III kryterium „termin dostawy” zostaną obliczone według następujących zasad:

- dostawa w następny dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (1 dzień) – 5 pkt.

- dostawa w drugi dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (2 dzień) – 4 pkt.
- dostawa w trzeci dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (3 dzień) – 3 pkt.
- dostawa w czwarty dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (4 dzień) – 2 pkt.
- dostawa w piąty dzień roboczy po złożeniu zapotrzebowania (5 dzień) – 1 pkt.

1) Zamawiający wymaga **max 5-dniowego** (dni robocze) terminu dostawy od daty zamówienia.

2) W przypadku braku wpisania lub zaoferowania w ofercie dłuższego terminu realizacji zamówienia od wymaganego oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2) ustawy Pzp.

Łączna ilość punktów / za kryterium I , II i III / stanowić będzie wartość ogólną ocenianej oferty.

Oferta z najwyższą ilością punktów zostanie uznana za najkorzystniejszą.

Kolbuszowa 22.09.2020r

/podpis osoby uprawnionej /

Dyrektor SP ZOZ Kolbuszowa

Zbigniew Strzelczyk