

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa rękawic jednorazowych dla ZOZ „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie, ujęta w 2 częściach.

1. Kod CPV – 33141000, 33141420
2. Ilości wskazane w Formularzu cenowym są wielkościami orientacyjnymi, przyjętymi dla celów porównania ofert i wyboru najkorzystniejszej ofert. Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości przedmiotu zamówienia niż podana w Formularzu cenowym, w związku z niemożliwością przewidzenia pełnego zapotrzebowania na przedmiot zamówienia objęty niniejszą umową.
3. Stopień realizacji zamówienia uzależniony jest od rzeczywistych potrzeb, wynikających z działalności Zamawiającego.
4. Wykonawca jest odpowiedzialny, za jakość, zgodność z warunkami technicznymi i jakościowymi opisanymi dla przedmiotu zamówienia.
5. Zasady realizacji przedmiotowej dostawy:
 - 1) Dostawy realizowane będą w uzgodnionych z Sekcją Zakupów na bieżąco, w wielkościach i asortymencie wg każdorazowego zgłoszonego na piśmie zapotrzebowania (dopuszcza się przekazywanie zamówień faksem lub telefonicznie) z realizacją do 5 dni (poniedziałek-piątek) licząc od chwili złożenia zamówienia.
 - 2) Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe.
 - 3) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu zamówienia do Magazynu Szpitala na własny koszt i ryzyko, od poniedziałku do piątku.
 - 4) Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy. W przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy, np.: zakończenia produkcji, czasowego wstrzymania produkcji, braku importu do Polski, Wykonawca niezwłocznie zaproponuje Zamawiającemu inne, dostępne w obrocie produkty o takiej samej nazwie międzynarodowej i postaci / o takich samych parametrach. Wykonawca podejmie również wszelki możliwe działania w celu ustalenia czy na rynku produktów objętych przedmiotem zamówienia, są przedsiębiorcy posiadający na stanie przedmiotowe produkty (w tzw. zapasach) i jeżeli tak, to wówczas Wykonawca dokona stosownej transakcji celem ich pozyskania i dalszego odsprzedania Zamawiającemu. Cena zamiennego produktu, nie może być wyższa od ceny produktu objętego przedmiotem zamówienia, z zastrzeżeniem pkt. 7.
 - 5) W sytuacji, gdy w obrocie brak będzie produktów (odpowiedników), brak będzie również tzw. zapasów u podmiotów trzecich, które mogłyby być zaproponowane Zamawiającemu w cenach obowiązujących w umowie, a są produkty, których cena jest wyższa od ceny produktu objętego umową (a ewentualna sprzedaż w cenie z niniejszej umowy groziłaby powstaniem rażącej straty u Wykonawcy), Wykonawca niezwłocznie poinformuje o tym Zamawiającego, załączając do pisemnej informacji dokumenty na dowód istnienia takiej sytuacji (np. pisma od producenta, od podmiotów trzecich). Wykonawca ma również obowiązek przedstawić pisemne uzasadnienie wystąpienia ewentualnej rażącej straty po jego stronie i załączyć stosowne dokumenty.
 - 6) Zmian produktu na zasadach, o których mowa w pkt 4 lub pkt 5 jest możliwa wyłącznie za pisemną zgodą Zamawiającego.
 - 7) W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie dostarczał produktu będącego przedmiotem umowy bądź też niezwłocznie nie zaproponuje dostarczania zamiennika produktu czy też produktu tzw. Zapasów w sytuacji, o której mowa w pkt. 5 Zamawiający będzie miał prawo dokonać zakupu produktu (odpowiednika) u innego dostawcy. Jeżeli koszt zakupu będzie wyższy od zakupu w ramach umowy, powstałą różnicą zostanie obciążony Wykonawca.



Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie
ul. Batalionów Chłopskich 3/7, 96-500 Sochaczew

DZIAŁ EKONOMICZNY
tel. (46) 86-49-521 fax (46) 86-49-505
e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl



- 8) Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu towaru niezgodnego z zamówieniem
 9) Pozostałe warunki realizacji zamówienia określa wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SWZ.

L.P.	RODZAJ	WARUNKI WYMAGANE
ZADANIE 1		
1.	Rękawice latek. sterylne roz. 6,5 para, bezpudrowe (białe)	<p>kształt anatomiczny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana. Powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 290 mm, grubość na palcu 0,22 – 0,24 mm, grubość na dłoni 0,19 – 0,21 mm oraz grubość na mankiecie 0,17 -0,18 mm, siła zrywu po starzeniu min. 16.0 N, zawartość protein lateksu poniżej 7 µg/g, rękawice posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w klasie II a oraz jako środki ochrony indywidualnej w kategorii III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425.</p> <p>Koperta zewnętrzna foliowa typu half-pack, z piktogramem ‘Low Endotoxin / Non Pyrogenic’ wskazującym na niską zawartość endotoksyn i apirogenność rękawic.</p>
2.	Rękawice latek. sterylne roz. 7, para, bezpudrowe (białe)	
3.	Rękawice latek. sterylne roz. 7,5, para, bezpudrowe (białe)	
4.	Rękawice latek. sterylne roz. 8, para, bezpudrowe (białe)	
5.	Rękawice latek. sterylne roz. 8,5, para, bezpudrowe (białe)	
6.	Rękawice latek. sterylne roz. 9 para bezpudrowe (białe)	
7.	Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne bezpudrowe roz. 6,5-9 para (kremowe)	<p>Kształt anatomiczny, mankiet rolowany. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy minimum 282 mm, grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm oraz na mankiecie 0,14 mm. Poziom protein lateksu poniżej lub równe 30 µg/g. Poziom AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie II a zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420 posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice przebadane zgodnie z EN 455 1-3, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rozmiar od 6 do 9.</p>

8.	Rękawice chirurgiczne sterylne bezpydrowe, neoprenowe, różne rozmiary	<p>Rękawice chirurgiczne syntetyczne, jałowe, neoprenowe/bezpydrowe, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowane, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,17 mm oraz na mankiecie 0,15 mm, siła zrywu: przed starzeniem min. 11N oraz po starzeniu min. 11N, bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie II a zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane zgodnie z EN 455 (1-3), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rozmiar od 6,0 do 9,0</p>
9.	Rękawice sterylne ginekologiczne	<p>o przedłużonym mankiecie, jałowe, lateksowe bezpydrowe, o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna i wewnętrzna polimeryzowane, długość rękawicy minimum 480 mm, grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,20 mm oraz na mankiecie 0,15 mm, poziom protein lateksu poniżej 32 µg/g, posiadające AQL 0.65. Rękawice zaklasyfikowane w klasie II a zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane zgodnie z EN 455 (1-3), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671. Rozmiar S-6.5; M-7.5; L-8.5</p>
ZADANIE 2		
1.	Rękawice diagnostyczne- nitrylowe/ niejałowe	<p>Rękawice diagnostyczne – nitrylowe, niejałowe/nie zawierające lateksu/ bezpydrowe, wewnętrznie chlorowane, z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany, długość min. 240 mm, grubość na palcu 0,09 mm, na dłoni 0,08. Siła zrywu przed starzeniem min. 6N a po starzeniu min. 6N. AQL 1,0. Jest to wyrób medyczny klasy I jak również środkiem ochrony indywidualnej w kategorii III typ B, zgodne z normami: EN ISO 15223-1, EN ISO 20417, EN 455(1-4), EN ISO 374-1, EN ISO 374-1, EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5, ASTM F1671, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (min. 18 substancji chemicznych), Rozmiary od S do XL, a opakowanie po 100 sztuk. Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres</p>

2.	Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń z przedłużonym mankietem	<p>producenta, informacje w j. polskim oraz znak CE.</p> <p><u>Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń</u>, diagnostyczne nitrylowe/bezpuddrowe do procedur o podwyższonym ryzyku, z zewnętrzną powierzchnią mikroteksturowaną i dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,17 mm, na dłoni min. 0,12 mm, długość min. 270 mm i siły zrywu przed starzeniem min.13,5 N po starzeniu min.13N. AQL 1,0.</p> <p>Rękawice zgodne z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 w klasie I oraz Rozporządzeniem (UE) 2016/425 o środkach ochrony indywidualnej w kategorii III typ B.</p> <p>Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, EN ISO 374-5.</p> <p>Rękawice w kolorze innym niż niebieski.</p> <p>Rozmiary od S do XL.</p> <p>Opakowanie po 100 sztuk.</p> <p>Na opakowaniu powinny być umieszczone: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, informacje w j. polskim oraz znak CE.</p>
3.	Rękawice jednorazowe lateksowe do procedur wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem	<p>Lateksowe rękawice jednorazowe przeznaczone do pracy w CS , do kontaktu z materiałem biologicznym (w strefie brudnej). Bezpieczeństwo rękawic lateksowych potwierdzona przez Europejskie Dyrektywy Medyczne 93/42/EEC oraz europejskie Dyrektywy o Środkach Ochrony Indywidualnej 89/686/EEC. Rękawice zgodne z normami : EN ISO 374-1:2016 - do ochrony przed substancjami chemicznymi, EN ISO 374-5:2016 - ochrona przed mikroorganizmami (wirusy, bakterie i grzyby). Poziomy odporności na przenikanie zgodnie z EN ISO 374-1:2016</p> <p>Bezpuddrowe, przedłużane rękawice lateksowe o długości około 30 cm w zależności od rozmiaru, posiadające grubsze ścianki oraz teksturowane końcówki palców.</p> <p>Wskaźnik jakości AQL: ≤ 1,5, wyrób Medyczny klasy I, Środek Ochrony Indywidualnej – kategoria III</p>