

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 i 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	Jednostka miary	Ilość	Uwagi
A	1.	Maseczki ochronne jednorazowe	sztuka	58890	
	2.	Rękawiczki jednorazowego użytku	opakowanie 100 szt.	5073	Rozmiar M – 3000 op. Rozmiar L – 2073 op.
B	1.	Przyłbice ochronne	sztuka	1365	
	2.	Maseczki wielorazowe/ochronne z filtrem	sztuka	1100	
	3.	Maty dezynfekcyjne	sztuka	10	
	4.	Ochroniacze na obuwie	opakowanie 100 szt.	144	
	5.	Gogle ochronne	sztuka	300	
C	1.	Fartuchy ochronne	sztuka	29046	
	2.	Kombinezony ochronne	sztuka	6538	
D	1.	Płyn do dezynfekcji powierzchni	butelka 5 L	486	
	2.	Płyn do dezynfekcji rąk	litr	1764	
E	1.	Termometry bezdotykowe	sztuka	52	
	2.	Lampa bakteriobójcza	sztuka	4	
	3.	Ozonator wraz z materiałem eksploatacyjnym	sztuka	38	
	4.	Zamglawiacz z materiałem eksploatacyjnym	sztuka	38	

CZĘŚĆ A

Ad.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.

Ad. 2

Rękawiczki jednorazowego użytku

Rękawice jednorazowe nitrylowe, 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;
- oznakowanie znakiem CE.

CZĘŚĆ B

Ad. 1

Przyłbice ochronne

Folia poliestrowa APET trójwarstwowa w układzie ABA. Wyposażone w elementy umożliwiające dopasowanie do obwodu głowy użytkownika, wykonane z materiałów niepalnych. Współczynnik przepuszczania światła – nie mniej niż 74,4 %. Zapewniające ochronę przed rozbryzganiami cieczy zgodnie z PN-EN 166:2005 (7.2.4). Wykazujące odporność na podwyższoną temperaturę zgodnie z PN-EN 166:2005 (7.1.5.1). Odporność na promieniowanie nadfioletowe PN-EN 166:2005 (7.1.5.2).

Ad. 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.

Półmiski 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.

Ad.3

Maty dezynfekcyjne

Mata składająca się z gumowej niecki i wymiennego wkładu tekstylnego odpornego na zagniatanie i absorbujące zanieczyszczenia stałe i ciekłe, pozwalającym na maksymalne zanurzenie obuwia na głębokość nieprzekraczającą 10 mm.

Wyprodukowana zgodnie z polską normą PN-ISO 1817 o podwyższonej odporności na działanie warunków atmosferycznych i słabych kwasów.

Ad. 4

Ochraniacze na obuwiu

Antypoślizgowe ochraniacze na obuwiu z włókniny ściągane gumką. Pakowane po 100 szt. w opakowaniu.

Produkt o cechach ochronnych, chroniących przed czynnikami biologicznymi:

- powinien spełniać wymagania normy EN 14126 dotyczącej odzieży ochronnej według co najmniej wyszczególnionych warunków:
 - odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego - klasa 4 i wyższa,
 - odporność na przenikanie czynników infekcyjnych pod wpływem mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze – klasa 4 i wyższa,
 - odporność na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli – klasa 2 i wyższa.

Ad. 5

Gogle ochronne

Powinny zapewniać szczelność przylegania do okolic oczu i nosa. Okolica nosa wyposażona w zabezpieczenie zapobiegające otarciom. Wyposażone w elementy umożliwiające dopasowanie do obwodu głowy użytkownika. Wykonane z materiałów niepalnych. Współczynnik przepuszczania światła – nie mniej niż 74,4 %,

Gogle (środki ochrony oczu) powinny spełniać następujące wymagania:

- zgodność z normami:
 - PN-EN 167:2005 - Ochrona indywidualna oczu -- Optyczne metody badań (lub odpowiednio EN 167:2001);
 - PN-EN 168:2005 - Ochrona indywidualna oczu -- Nieoptyczne metody badań (lub odpowiednio EN 168:2001);
- deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425;
- oznakowanie znakiem CE.

CZĘŚĆ C

Ad. 1

Fartuchy ochronne

Wykonane z włókniny polipropylenowej, stanowiącej barierę dla cząstek, o dobrej przepuszczalności powietrza. Wiązane z tyłu na troki, rękawy wykończone gumką, nie toksyczny, nie pyłący.

Fartuchy powinny spełniać następujące wymagania:

- zgodność z normami:
 - EN 13795-1:2019 - Odzież i obłożenia chirurgiczne -- Wymagania i metody badań -- Część 1: Obłożenia chirurgiczne i fartuchy chirurgiczne (lub odpowiednio EN 13795-1);
 - PN EN 13795-2:2019 - Odzież i obłożenia chirurgiczne -- Wymagania i metody badań -- Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych (lub odpowiednio EN 13795-2);
 - PN-EN ISO 22610:2007 - Obłożenia chirurgiczne, fartuchy chirurgiczne i odzież dla bloków operacyjnych, stosowane jako wyroby medyczne dla pacjentów, personelu medycznego

- i wyposażenia -- Metoda wyznaczania odporności na przenikanie bakterii na mokro (jest to norma powołana w normie wskazanej powyżej w lit. a)
- PN-EN ISO 22612:2006 - Odzież chroniąca przed czynnikami infekcyjnymi -- Metoda badania odporności na przenikanie drobnoustrojów na sucho (norma powołana w normach wskazanych w lit a i b) 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.

Ad. 2

Kombinezony ochronne

Zapinany na zamek błyskawiczny. Rękawy z elastyczną silikonową taśmą zabezpieczającą.

Wykonany z materiału minimum 1 klasy palności. Wykonany z barierowej włókniny polipropylenowej SMS, bez zawartości lateksu, polietylenu i celulozy do procedur wysokiego ryzyka. Szwy, połączenia trwałe i rozdzielne płaskie.

Kombinezony (odzież ochronna) powinna spełniać 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.

CZĘŚĆ D

Ad. 1

Płyn do dezynfekcji powierzchni

Środek do mycia i dezynfekcji powierzchni. Nie wymagający rozcieńczania. Bezpieczny dla powierzchni i nie pozostawiający nieestetycznych śladów po użyciu. Opakowanie – 5 L.

Środki dezynfekcyjne jako wyroby medyczne powinny 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 bakterio-bójczego 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 bakterio-bójczego 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.

Ad. 2

Płyn do dezynfekcji rąk

Działający bakteriobójczo, grzybobójczo oraz wirusobójczo. Charakteryzujący się wysoką skutecznością. Nie wymagający rozcieńczenia. Substancja czynna: etanol 70-80%. Opakowanie – 1 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.

CZĘŚĆ E

Ad. 1

Termometry bezdotykowe

- Precyzyjny czujnik podczerwieni;
- Pomiar temperatury na czole;
- Podświetlany wyświetlacz cyfrowy LCD;
- Dwa tryby pomiaru temperatury: skala Fahrenheita i Celsjusza, do wyboru;
- Zakres pomiaru: temperatura ciała: 22,0°C – 42,9°C / 71,6°F – 109,0°F;
- Zakres pomiaru: temperatura powierzchni: 0,0°C – 100,0°C / 32,0°F – 212,0°F;
- Margines błędu pomiaru: w standardowych warunkach otoczenia: $\pm 0,3^\circ\text{C}$;
- Odległość od miejsca dokonywania pomiaru: 5-15 cm;
- Instrukcja obsługi w języku polskim.

Ad. 2

Lampa bakteriobójcza

- element emitujący promieniowanie UV-C: TUV30W;
- trwałość promiennika: 8000 h;
- natężenie promieniowania UV-C w odległości 1 m : 2,3 W/m²;
- dezynfekowana powierzchnia: 12-15 m²;
- obrót lampy (możliwość ustawienia kąta naświetlenia: 270°);
- typ obudowy: IP 20;
- Instrukcja obsługi w języku polskim.

Ad.3

Ozonator wraz z materiałem eksploatacyjnym

- Wydajność generatora ozonu minimum 30g ozonu/h (30 000mg/h);
- Praca ciągła;
- Ozonowanie średnich i dużych pomieszczeń;
- Cyrkulator / wentylator powietrza;
- 3 regulacje prędkości;
- Maski gazowe do każdego urządzenia z filtrami ABEK2HgP3;
- Instrukcja obsługi w języku polskim.

Ad.4

Zamgławiacz z materiałem eksploatacyjnym

- Zamgławiacz ULV;
- Możliwość używania chemii na bazie wodnej;
- Zasięg min. 7 m;
- Pojemność zbiornika na środek chemiczny min. 5L;
- Minimalna wielkość kropli - 5 mikronów;
- Tryb pracy mobilny/przenośny;
- Możliwość pracy wewnątrz;
- Maski pełna gazowa.+ filtry/pochłaniacz minimalnie klasy ABEK1;
- Instrukcja obsługi w języku polskim.

**DYREKTOR
REGIONALNEGO OŚRODKA
POLITYKI SPOŁECZNEJ**

Jakub Piosik