

UMOWA nr

zawarta w dniu w Zielonej Górze pomiędzy:

Województwem Lubuskim – Regionalnym Ośrodkiem Polityki Społecznej w Zielonej Górze,
z siedzibą w Zielonej Górze, Al. Niepodległości 36, 65-042 Zielona Góra
NIP: 9730590332, REGON: 081048430

reprezentowanym przez:

Jakuba Piosika – Dyrektora Regionalnego Ośrodka Polityki Społecznej w Zielonej Górze, z siedzibą
w Zielonej Górze (65-042), al. Niepodległości 36

przy udziale:

Teresy Trubiłowicz – Głównego księgowego

zwanym dalej **Zamawiającym**

a

.....
reprezentowanym przez:

.....
zwanym dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup oraz dostarczenie środków ochrony indywidualnej oraz sprzętu w związku z COVID-19 na potrzeby instytucji pomocowych z terenu województwa lubuskiego w ramach projektu partnerskiego, pn. „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.
2. Zakupiony i dostarczony asortyment ma być zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz specyfikacją cenową, określoną w złożonym przez Wykonawcę formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

§ 2

1. Asortyment środków ochrony indywidualnej oraz sprzętu, o których mowa w § 1 ma być fabrycznie nowy.
2. Pod pojęciem „asortyment fabrycznie nowy” Zamawiający rozumie materiały wcześniej nie używane, bez śladów uszkodzenia, w oryginalnych opakowaniach producenta z widoczną nazwą oraz symbolem produktu i terminem przydatności do użytku nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy, wymaganymi certyfikatami lub innymi oznaczeniami, zgodnie ze szczegółową specyfikacją zamówienia.
3. Za wadliwy produkt uznaje się w szczególności:
 - a) produkt nie jest oryginalnie zapakowany i nosi ślady otwierania;
 - b) produkt posiada ślady uszkodzenia lub wcześniejszego użytkowania;
 - c) produkt nie posiada zabezpieczeń szczelności płynów;



- d) produkt nie jest zgodny z wymaganiami Ministerstwa Zdrowia i zaleceniami Głównego Inspektoratu Sanitarnego dotyczącymi produktów wykorzystywanymi podczas zwalczania COVID-19, określonych w szczegółowej specyfikacji zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

§ 3

1. Dostawa asortymentu środków ochrony indywidualnej i sprzętu, o których mowa w § 1 umowy, zostanie dostarczona nie później niż od dnia podpisania niniejszej umowy pod wskazany adres na terenie województwa lubuskiego na koszt i ryzyko Wykonawcy, wraz z wniesieniem do pomieszczeń, zgodnie z informacją dotyczącą zamówienia o ilości i asortymencie, złożoną przez Zamawiającego za pośrednictwem formularza ofertowego, stanowiącego załącznik nr 2 do niniejszej umowy.
2. Jeżeli w trakcie odbioru zostaną stwierdzone wady nadające się do usunięcia, Zamawiający odmówi przyjęcia dostawy do momentu usunięcia wad przez Wykonawcę.
3. Dostawa powinna zostać zrealizowana w godzinach pracy Zamawiającego, tj. od 7:30 do 15:30, z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.
4. Dostawa przedmiotu umowy do miejsca wskazanego przez Zamawiającego obejmuje w szczególności transport, rozładunek i wniesienie przedmiotu umowy do określonego pomieszczenia.
5. Koszty transportu, zabezpieczenia towaru, rozładunku i wniesienia przedmiotu umowy pokrywa Wykonawca.

§ 4

Jeżeli Zamawiający stwierdzi, iż jakość dostarczonego asortymentu odbiega od wymagań producenta, jest niezgodny ze szczegółową specyfikacją zamówienia, określona w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy, a w szczególności odbiega od wytycznych Ministerstwa Zdrowia oraz zaleceń Głównego Inspektora Sanitarnego dotyczących produktów wykorzystywanych podczas zwalczania COVID-19 lub, jeżeli Zamawiający stwierdzi, iż zamówiony asortyment jest wadliwy, Wykonawca zobowiązuje się do gwarancyjnej wymiany produktu na nowy, wolny od wad w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego o wadliwym produkcie (e-mailem lub faksem). W przypadku stwierdzenia wad produktu wymiana nastąpi w siedzibie Zamawiającego na koszt Wykonawcy.

§ 5

1. Całkowita wartość brutto umowy nie przekroczy kwoty: zł brutto (słownie:)
w tym należny podatek VAT.
2. Maksymalna wartość niniejszej umowy¹:
 - a) dla **Części A** ustala się na kwotę: złotych brutto (słownie:), według stawki% oraz wartość netto umowy: złotych.
 - b) dla **Części B** ustala się na kwotę: złotych brutto (słownie:), według stawki% oraz wartość netto umowy: złotych.
 - c) dla **Części C** ustala się na kwotę: złotych brutto (słownie:), według stawki% oraz wartość netto umowy: złotych.
 - d) dla **Części D** ustala się na kwotę: złotych brutto (słownie:), według stawki% oraz wartość netto umowy: złotych.

¹ Zapis dotyczy odpowiedniego zamówienia częściowego. Na etapie zawarcia umowy zbędny zapis zostanie usunięty.



- e) dla **Części E** ustala się na kwotę: złotych brutto (słownie:), według stawki% oraz wartość netto umowy: złotych.
3. Ceny jednostkowe brutto zawierają wszelkie koszty, podatki i opłaty związane z dostawami przedmiotu umowy do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, w tym również koszty transportu, rozładunku i wniesienia przedmiotu zamówienia do określonego pomieszczenia.
 4. Wymienione w formularzu ofertowym ceny jednostkowe brutto zamówionego asortymentu są stałe i obowiązują przez cały okres obowiązywania umowy.
 5. Zapłata wynagrodzenia nastąpi po wykonaniu usługi – zgodnie z przedstawioną ofertą przez Wykonawcę i po potwierdzeniu przez Zamawiającego prawidłowego wykonania przedmiotu umowy.
 6. Zapłata za usługę nastąpi w formie przelewu, na rachunek/fakturę podany przez Wykonawcę, w terminie 14 dni od dnia dostarczenia rachunku/faktury do siedziby Zamawiającego, wystawionej po potwierdzeniu przez Zamawiającego prawidłowego wykonania przedmiotu umowy.
 7. Podstawą do wystawienia rachunku/faktury będzie pisemne potwierdzenie prawidłowego wykonania przedmiotu umowy podpisane przez Dyrektora lub w razie jego nieobecności Zastępcę Dyrektora Regionalnego Ośrodka Polityki Społecznej w Zielonej Górze.
 8. Za datę zapłaty, strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:
 - 1) w przypadku niezasadzonego odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 15% kwoty określonej w § 5 ust. 1;
 - 2) za zwłokę w terminie dostawy – w wysokości 0,2% wartości określonej w § 5 ust. 1 – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następującego po upływie terminu dostawy ustalonego zgodnie z § 3 ust. 1;
 - 3) za każdy przypadek zwłoki w terminie wymiany wadliwego asortymentu – w wysokości 0,2% wartości określonej w § 5 ust. 1 – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następującego po upływie terminu wymiany, ustalonego zgodnie z § 4.
2. Wykonawca zapłaci kary umowne wyszczególnione w ust. 1, w terminie 21 dni od dnia otrzymania wystawionego z tego tytułu przez Zamawiającego wezwania do zapłaty lub noty obciążeniowej. Termin uważa się za zachowany, jeżeli przed jego upływem zostanie wydana dyspozycja obciążenia rachunku bankowego Wykonawcy.
3. Łączna wysokość kar umownych określonych w ust. 1 pkt 2 i 3 nie może przekroczyć 15% kwoty określonej w § 5 ust. 1.
4. Zamawiający może zażądać zapłaty odszkodowania przewyższającego karę umowną na zasadach ogólnych.

§ 7

Do bieżących kontaktów związanych z realizacją niniejszej umowy strony wyznaczają:

a) Zamawiający – Karina Habelska, e-mail: k.habelska@rops.lubuskie.pl, tel.(68)3231887, Agata Dorocka, e-mail: a.dorocka@rops.lubuskie.pl, tel.(68)3231887.

b) Wykonawca - Pan/i, mail:, tel.,

§ 8

1. Wszelkie spory czy roszczenia między stronami wynikające z niniejszej umowy, powinny być rozwiązywane bez zbędnej zwłoki – drogą negocjacji między Stronami.



2. W przypadku niepowodzenia tych negocjacji, zaistniałe spory będzie rozstrzygał sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.

§ 9

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą nastąpić jedynie w formie pisemnego aneksu, podpisanego przez obie Strony, pod rygorem nieważności.

§ 10

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową wiąże oferta Wykonawcy, postanowienia zawarte w szczegółowej specyfikacji zamówienia oraz mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz aktów wykonawczych do tych ustaw.

§ 11

Umowa wchodzi w życie z dniem zawarcia.

§ 12

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego i jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

ZAŁĄCZNIKI:

1. Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia
2. Załącznik nr 2 – Formularz ofertowy
3. Załącznik nr 3 – Klauzula informacyjna

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Po wglądzie formano-prawnym
RADCA PRAWNY
Przemysław Sztejna
Nr. upraw. R-7G-ZG-516

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.	Ochraniacze 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 nitylowe, 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.

CZEŚĆ 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 rozbryzgami 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. Maska odfiltrująca 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 obuwie

Antypoślizgowe ochraniacze na obuwie 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.

CZEŚĆ 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 zawieszynowa 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 zawieszynowa 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 zawieszynowa 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 błęd 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

ROPS.III.K.510.7.2020

.....
Nazwa i adres wykonawcy

Formularz ofertowy

a	Nazwa asortymentu	Ilość	Cena jednostkowa netto w PLN	Cena jednostkowa brutto w PLN	Wartość netto w PLN (c x d)	Wartość brutto w PLN (c x e)
b		c	d	e	f	g
1.	Maseczki ochronne jednorazowe	58890 szt.				
A	2. Rękawiczki jednorazowego użytku	5073 opak. (1 opak. = 100 szt.) Rozmiar M – 3000 op. Rozmiar L – 2073 op.				
ŁĄCZNIE						
Termin realizacji dostawy:..... Słownie: Słownie:						
1.	Przyłbice ochronne	1365 szt.				
2.	Maseczki wielorazowe/ochronne z filtrem	1100 szt.				
3.	Maty dezynfekcyjne	10 szt.				
4.	Ochraniacze na obuwiu	144 opak.(1 opak.= 100 szt.)				
5.	Gogle ochronne	300 szt.				
ŁĄCZNIE						
Termin realizacji dostawy:..... Słownie: Słownie:						



C	1	Fartuchy ochronne	29046 szt.			
	2.	Kombinezony ochronne	6538 szt.			
			ŁĄCZNIE			
Termin realizacji dostawy:.....						
D	1.	Płyn do dezynfekcji powierzchni	486 szt.(1 szt. = 5L)			
	2.	Płyn do dezynfekcji rąk	1764 szt. (1 szt. = 1L)			
			ŁĄCZNIE			
Termin realizacji dostawy:.....						
E	1.	Termometry bezdotykowe	52 szt.			
	2.	Lampa bakteriobójcza	4 szt.			
	3.	Ozonator wraz z materiałem eksploatacyjnym	38 szt.			
	4.	Zamgławiacz z materiałem eksploatacyjnym	38 szt.			
			ŁĄCZNIE			
Termin realizacji dostawy:.....						

1. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego.
2. Oświadczamy, 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>.

.....
Data i podpis



Klauzula informacyjna o przetwarzaniu danych osobowych przez Regionalny Ośrodek Polityki Społecznej w Zielonej Górze

Na podstawie art. 13 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych z dnia 27 kwietnia 2016 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 zwanym dalej Rozporządzeniem uprzejmie informuję, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Dyrektor Regionalnego Ośrodka Polityki Społecznej, z siedzibą w Zielonej Górze, przy Al. Niepodległości 36, 65-042 Zielona Góra, tel. 68 3231880, e-mail: sekretariat@rops.lubuskie.pl.
2. W razie pytań związanych z przetwarzaniem Pani/Pana danych osobowych można skontaktować się inspektorem ochrony danych: telefonicznie pod numerem 68 3231880, pocztą elektroniczną pod adresem e-mail: sekretariat@rops.lubuskie.pl, pisząc list lub osobiście w Regionalnym Ośrodku Polityki Społecznej w Zielonej Górze, przy Al. Niepodległości 36, 65-042 Zielona Góra.
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą w następujących celach:
 - I. wypełnienia obowiązków prawnych ciążyących na administratorze – podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit. c Rozporządzenia;
 - II. ochrony żywotnych interesów osoby, której dane dotyczą lub innej osoby fizycznej – podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit. d Rozporządzenia;
 - III. wykonania zadania realizowanego w interesie publicznym lub w ramach sprawowania władzy publicznej – podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit. e Rozporządzenia;
 - IV. niezbędnych do wykonania umowy – podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit b Rozporządzenia;
 - V. w innych przypadkach Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą wyłącznie na podstawie wcześniej udzielonej zgody w celach określonych w treści zgody – podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit a Rozporządzenia.
4. Odbiorcami w rozumieniu art. 4 pkt 1 Pani/Pana danych osobowych mogą być podmioty przetwarzające dane osobowe w imieniu i na polecenie administratora na podstawie podpisanych umów lub innego instrumentu prawnego. Ponadto dane osobowe mogą otrzymywać organy publiczne w ramach konkretnego postępowania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
5. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez okresy niezbędne do realizacji wskazanych w pkt. 3 celów przetwarzania oraz będą archiwizowane zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
6. W związku z przetwarzaniem Pani/Pana danych osobowych przysługują Pani/Panu następujące prawa:
 - I. prawo dostępu do danych osobowych, w tym prawo do uzyskania kopii tych danych (art. 15 Rozporządzenia);
 - II. prawo żądania sprostowania danych osobowych, gdy dane są nieprawidłowe, poprzez przedstawienie dodatkowego oświadczenia (art. 16 Rozporządzenia);
 - III. prawo żądania usunięcia danych osobowych (art. 17 Rozporządzenia) w przypadku gdy:
 - a. dane nie są już niezbędne do celów, dla których były zebrane lub w inny sposób przetwarzane,
 - b. cofnęła Pani/Pan zgodę, na której opierało się przetwarzanie danych,
 - c. wniosła Pani/Pan sprzeciw wobec przetwarzania swoich danych osobowych i nie występują nadrzędne prawnie uzasadnione interesy przetwarzania,
 - d. dane osobowe przetwarzane są niezgodnie z prawem,



- e. dane osobowe muszą być usunięte w celu wywiązania się z obowiązku wynikającego z przepisów prawa;
- IV. prawo żądania ograniczenia przetwarzania danych osobowych (art. 18 Rozporządzenia) w następujących przypadkach:
 - a. gdy Pani/Pan kwestionuje prawidłowość danych osobowych,
 - b. kiedy przetwarzanie jest niezgodne z prawem, a Pani/Pan sprzeciwia się usunięciu danych, żądając w zamian ograniczenia ich wykorzystywania,
 - c. administrator nie potrzebuje już danych osobowych dla swoich celów przetwarzania, ale są one potrzebne Pani/Panu do ustalenia dochodzenia lub obrony roszczeń,
 - d. gdy Pani/Pan wniosła/wniósł sprzeciw wobec przetwarzania danych, do czasu ustalenia czy prawnie uzasadnione podstawy po stronie administratora są nadrzędne wobec podstawy sprzeciwu;
- V. w szczególnej dla Pani/Pana sytuacji, w dowolnym momencie ma Pani/Pan prawo wnieść sprzeciw wobec przetwarzania danych (art. 21 Rozporządzenia) opartym na podstawie zadania realizowanego w interesie publicznym, w tym na profilowaniu;
- VI. prawo do przenoszenia danych (art. 20 Rozporządzenia), w przypadku gdy spełnione są następujące warunki:
 - a. przetwarzanie Pani/Pana danych odbywa się na podstawie zgody lub zawartej z Panią/Panem umowy,
 - b. przetwarzanie odbywa się w sposób zautomatyzowany;
- 7. W przypadku przetwarzania Pani/Pana danych osobowych na podstawie zgody osoby na przetwarzanie danych osobowych (art. 6 ust. 1 lit a Rozporządzenia), przysługuje Pani/Panu prawo do cofnięcia tej zgody w dowolnym momencie. Cofnięcie to nie ma wpływu na zgodność przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem.
- 8. Ma Pan/Pani prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych przez administratora danych narusza przepisy Rozporządzenia i inne przepisy dotyczące ochrony danych osobowych.
- 9. W sytuacji gdy podstawę przetwarzania danych osobowych stanowi przepis prawa lub zawarta umowa, podanie danych osobowych jest obowiązkowe. W przypadku gdy przetwarzanie odbywa się na podstawie Pani/Pana zgody, podanie danych osobowych administratorowi jest dobrowolne.
- 10. Pani/Pana dane mogą być przetwarzane w sposób zautomatyzowany, ale nie będą poddane profilowaniu.

Potwierdzam zapoznanie się z wyżej wymienioną informacją

.....
(data i podpis)

Zgodnie z art.6 ust.1 lit. E ogólnego rozporządzenia o ochronie danych z dnia 27 kwietnia 2016 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych.

.....
(data i podpis)