

.....
pieczęć Zamawiającego

Załącznik nr 3 do Regulaminu
udzielania zamówień publicznych o
wartości szacunkowej nieprzekraczającej
równowartości kwoty 30 .000 euro

Znak sprawy: PCPR.0701.5.2020

Rozeznania rynku

w związku z realizacją projektu pn.: „Wsparcie instytucji zajmujących się opieką nad osobami wymagającymi wsparcia w zakresie zwalczania lub przeciwdziałania skutkom COVID-19 z terenu powiatu braniewskiego” współfinansowanego z Unii Europejskiej w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Warmińsko-Mazurskiego na lata 2014-2020, Poddziałanie 11.2.3 Ułatwienie dostępu do usług społecznych, w tym integracja ze środowiskiem lokalnym – projekty konkursowe (projekty dedykowane COVID-19)

Wypełnia Zamawiający:

1. Powiatowe Centrum Pomocy Rodzinie w Braniewie
14-500 Braniewo, ul. Plac Piłsudskiego 2

zaprasza do złożenia oferty na:

zakup wyposażenia stanowisk pracy w podmiotach świadczących usługi w środki ochrony indywidualnej i sprzęt niezbędny do walki z epidemią COVID-19.

Opis przedmiotu zamówienia.

RODZAJ TOWARU	ILOŚĆ	OPIS PRODUKTU, WYMIARY
maseczki	1000 szt.	Maska medyczna jednorazowa, trójwarstwowa, niesterylna, niejałowa w rozmiarze uniwersalnym, wiązana z tyłu na troki lub na gumki, pakowana w opakowania jednostkowe lub zbiorcze. Maska w części środkowej powinna posiadać zakładki umożliwiające dopasowanie maseczki do kształtu twarzy, a w jednej krawędzi posiadać wzmocnienie umożliwiające dopasowanie maseczki do nosa zapewniające szczelność przylegania. Wielkość maski medycznej złożonej co najmniej 17.5 cm x 9 cm. zgodnie z wytycznymi Krajowego Konsultanta w dziedzinie Chorób Zakaźnych. Preferowana właściwości fizyczne: hipoaergiczna, bez lateksu. Wymagane cechy produktu: - spełnianie wymagań ISO 13485 w zakresie systemu zarządzania jakością dla wyrobów medycznych, - spełnienie wymagań normy EN 14683,

		<p>skuteczność w zakresie norm filtracji bakteryjnej BFE, oddychalności i biostatyczności jak dla masek typu II lub IIR,</p> <ul style="list-style-type: none"> - wymagane oznakowanie znakiem CE. <p>Dodatkowo każde opakowanie jednostkowe powinno posiadać czytelne oznaczenia nazwy lub firmy i adres wytwórcy, nazwy lub firmy i adres autoryzowanego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej, kod lub numer partii lub serii, oznaczenie daty przed upływem której wyrób może być bezpiecznie używany, wskazanie warunków przechowywania i eksploatacji dla użytkownika końcowego.</p> <p>Powyższe wymagania na terenie RP według klasyfikacji wyrobów medycznych przeprowadzone zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.</p>
przyłbice	90 szt.	<p>przyłbice niemedyczne - ochronne wykonane z plastiku, poliwęglanu lub z folii PET do ochrony twarzy. Przyłbica w rozmiarze uniwersalnym, dostosowywanym do kształtu głowy za pomocą taśmy regulowanej.</p>
rękawice jednorazowe Rękawice nitrylowe – w rozmiarach: M-110 opakowań, L-110 opakowań.,	22000 szt. 220 opakowań po 100 sztuk w każdym opakowaniu	<p>Rękawicę nitrylowe typu: ochronne, niejałowe, niesterylne, do jednorazowego użycia, diagnostyczne w asortymencie zgodnym ze standardowym rozróżnieniem rozmiarowym:</p> <p>M-110 opakowań L-110 opakowań,</p> <p>Wielkość opakowania rozumiana jako standardowa to 100 sztuk rękawic w pojedynczym opakowaniu jednostkowym. Rękawice zabezpieczone plombą producenta lub zamknięte w firmowym opakowaniu.</p> <p>Typ rękawic ze względu na przeznaczenie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - obowiązkowo klasyfikowane jako wyrób medyczny klasy 1 zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG lub z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 05.04.2017 r.. norma EN455: - klasyfikowane jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii co najmniej 1 (preferowana III) zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu

		<p>Europejskiego i Rady UE 2016 425 z dnia 09.03.2016 r w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Radv 89/686/EWG, norma EN420, norma EN374:</p> <ul style="list-style-type: none"> - wymagana zgodność z normą ISO 374-5 ochrona przed mikroorganizmami i wirusami, - wymagana zgodność z norma ISO 374-2 dla akceptowalnego poziomu jakości AQL co najmniej 1,5 dla poziomu II. <p>Dodatkowo każde opakowanie jednostkowe niezależnie od ilości rękawic powinno posiadać czytelne oznaczenia nazwy lub firmy i adres wytwórcy, nazwy lub firmy i adres autoryzowanego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej, kod lub numer partii lub serii, oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być bezpiecznie używany, wskazanie warunków przechowywania i eksploatacji dla użytkownika końcowego.</p> <p>Powyższe wymagania na terenie RP według klasyfikacji wyrobów medycznych przeprowadzone zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.</p>
fartuchy	<p>160 szt. rozmiar M – 80 szt. rozmiar L- 80 szt.</p>	<p>Fartuch ochronny (odzież ochronna) Produkt o cechach ochronnych, chroniących przed czynnikami biologicznymi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • powinien spełniać wymagania normy EN 14126 dotyczącej odzieży ochronnej • fartuch wiązany z tyłu na troki z dodatkowym górnym zapięciem na przylepiec • 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 • oznakowanie zawierające informację,

		<p>że produkt może być użyty 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).</p>
<p>Komplet chirurgiczny dwuczęściowy Rozmiar M 30 szt. L- 40 szt. XL- 30 szt</p>	<p>100 szt.</p>	<p>Niejałowe ubranie chirurgiczne dwuczęściowe, krótki rękaw. Rozmiar: M 30 szt. L- 40 szt. XL- 30 szt. Ubranie chirurgiczne z włókniny SMS</p>
<p>Płyn do dezynfekcji rąk</p>	<p>200 litrów w opakowaniach 1 litrowych</p>	<p>Płyn do dezynfekcji rąk w pojemnikach 1-litrowych - gotowy do użycia 200 opakowań. 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. Dodatkowo wymagana karta charakterystyki środka dezynfekującego.</p> <p>Skład: wymagana zawartość alkoholu tyłowego min. 70%, konieczny dodatek substancji typu gliceryna, wyciąg z aloesu, itp. zapobiegającej wysuszeniu skóry.</p>
<p>Płyn do dezynfekcji powierzchni</p>	<p>200 litrów w opakowaniach 5 litrowych, 40 opakowań</p>	<p>Płyn do dezynfekcji powierzchni w pojemnikach 5-litrowych - gotowy do użycia, 40 opakowań. 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. Dodatkowo wymagana karta charakterystyki środka dezynfekującego.</p>

		Skład: wymagana zawartość alkoholu etylowego min. 70%,
Chusteczki antybakteryjne alkoholowe do dezynfekcji powierzchni	10 op. w każdym opakowaniu 100 sztuk	10 opakowań (w 1 opakowaniu 100 sztuk)

2. Przedmiot zamówienia stanowi całość i nie jest dzielony na poszczególne części.
3. Zamawiający dopuszcza zwiększenie przedmiotu zamówienia o maksymalnie 30% w zależności od otrzymanej oferty i kwoty, której przeznaczył na ten cel.
4. Termin realizacji zamówienia **do 27 listopad 2020 rok.**
5. Wykonawca składa ofertę na podstawie **formularza ofertowego wraz załącznikiem, który** musi zawierać ceny brutto oraz ceny jednostkowe, jak również łączna wartość zamówienia.
6. Ofertę należy sporządzić w formie pisemnej, w języku polskim oraz dostarczyć do siedziby zamawiającego lub przesłać:
 - listownie na adres zamawiającego lub faxem: 556442955
 - drogą elektroniczną na adres pcpr@pcprbraniewo.pl, w terminie **do dnia 10 listopada do godziny 15.00.**
7. Osoba upoważniona do kontaktu z Wykonawcami:
Małgorzata Dunajska., tel/fax 55 6442955,
Jolanta Janulewicz, tel/fax 55 6442955
8. Warunki płatności: przelew 21 dni
9. Kryteria wyboru oferty:
 - cena 80%,
 - termin realizacji 20%.
10. Koszt dostawy: ponosi sprzedający.

Załączone dokumenty do rozeznania:

1. Formularz ofertowy wraz załącznikiem do oferty - Załącznik nr 1,
2. Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych w związku z postępowaniem o wyłonienie dostawcy / wykonawcy usług

Wypełnia Wykonawca:

TREŚĆ OFERTY:

1. Nazwa i adres Wykonawcy:.....

Osoba do kontaktu.....

2.NIP.....REGON.....

3. Nr rachunku bankowego:.....

4. Oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia za:

cenę netto:.....zł (słownie:.....)

podatek VAT....% w wysokości:.....zł (słownie:.....)

cenę brutto:.....zł (słownie:.....)

5.Kryteria wyboru oferty (proponowane przez Wykonawcę):

- termin realizacji zamówienia:.....

- okres gwarancji:.....

- inne istotne elementy zamówienia:.....

6. Wyrażam zgodę na warunki płatności określone przez Zamawiającego.

7. Oświadczam, że zapoznałem się z opisem przedmiotu zamówienia i nie wnoszę do niego zastrzeżeń.

.....
data i podpis Wykonawcy

Załącznik do oferty

.....

 (dane oferenta)

O F E R T A

RODZAJ TOWARU	Cena jednostkowa brutto	IŁOŚĆ	Wartość brutto	OPIS PRODUKTU, WYMIARY
maseczki		1000 szt.		<p>Maska medyczna jednorazowa, trójwarstwowa, niesterylna, niejałowa w rozmiarze uniwersalnym, wiązana z tyłu na troki lub na gumki, pakowana w opakowania jednostkowe lub zbiorcze.</p> <p>Maska w części środkowej powinna posiadać zakładki umożliwiające dopasowanie maseczki do kształtu twarzy, a w jednej krawędzi posiadać wzmocnienie umożliwiające dopasowanie maseczki do nosa zapewniające szczelność przylegania.</p> <p>Wielkość maski medycznej złożonej co najmniej 17.5 cm x 9 cm. zgodnie z wytycznymi Krajowego Konsultanta w dziedzinie Chorób Zakaźnych.</p> <p>Preferowana właściwości fizyczne: hipoalergiczna, bez lateksu.</p> <p>Wymagane cechy produktu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - spełnianie wymagań ISO 13485 w zakresie systemu zarządzania jakością dla wyrobów medycznych; - Spełnienie wymagań normy EN 14683. skuteczność w zakresie norm filtracji bakteryjnej BFE, oddychalności i biostatyczności jak dla masek typu II lub IIR: - wymagane oznakowanie znakiem CE. <p>Dodatkowo każde opakowanie jednostkowe powinno posiadać czytelne oznaczenia nazwy lub firmy i adres wytwórcy, nazwy lub firmy i adres autoryzowanego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej, kod lub numer partii lub serii, oznaczenie daty. przed upływem której wyrób może być bezpiecznie używany, wskazanie warunków przechowywania i eksploatacji dla użytkownika końcowego.</p> <p>Powyższe wymagania na terenie RP według klasyfikacji wyrobów medycznych przeprowadzone zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.</p>
przyłbice		90 szt.		<p>przyłbice niemedyczne - ochronne wykonane z plastiku, poliwęglanu lub z folii PET do ochrony twarzy. Przyłbica w rozmiarze uniwersalnym, dostosowywanym do kształtu głowy za pomocą taśmy regulowanej.</p>
rękawice		22000 szt.		Rękawicę nitylowe typu: ochronne, niejałowe,

<p>jednorazowe Rękawice nitrylowe – w rozmiarach: M-110 opakowań, L-110 opakowań.,</p>		<p>220 opakowań po 100 sztuk w każdym opakowa niu</p>		<p>niesterylne, do jednorazowego użycia, diagnostyczne w asortymencie zgodnym ze standardowym rozróżnieniem rozmiarowym: M-110 opakowań L-110 opakowań, Wielkość opakowania rozumiana jako standardowa to 100 sztuk rękawic w pojedynczym opakowaniu jednostkowym. Rękawice zabezpieczone plombą producenta lub zamknięte w firmowym opakowaniu. Typ rękawic ze względu na przeznaczenie: - obowiązkowo klasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG lub z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 05.04.2017 r.. norma EN455: - klasyfikowane jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii co najmniej I (preferowana III) zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2016 425 z dnia 09.03.2016 r w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG, norma EN420, norma EN374: - wymagana zgodność z normą ISO 374-5 ochrona przed mikroorganizmami i wirusami, - wymagana zgodność z normą ISO 374-2 dla akceptowalnego poziomu jakości AQL co najmniej 1,5 dla poziomu II. Dodatkowo każde opakowanie jednostkowe niezależnie od ilości rękawic powinno posiadać czytelne oznaczenia nazwy lub firmy i adres wytwórcy, nazwy lub firmy i adres autoryzowanego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej, kod lub numer partii lub serii, oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być bezpiecznie używany, wskazanie warunków przechowywania i eksploatacji dla użytkownika końcowego. Powyższe wymagania na terenie RP według klasyfikacji wyrobów medycznych przeprowadzone zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.</p>
<p>fartuchy</p>		<p>160 szt. rozmiar M – 80 szt. rozmiar L- 80 szt.</p>	<p>Strona 8 z 6</p>	<p>Fartuch ochronny (odzież ochronna) Produkt o cechach ochronnych, chroniących przed czynnikami biologicznymi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • powinien spełniać wymagania normy EN 14126 dotyczącej odzieży ochronnej • fartuch wiązany z tyłu na troki z dodatkowym górnym zapięciem na przylepiec • 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,

				<ul style="list-style-type: none"> oznakowanie zawierające informację, że produkt może być użyty 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).
Komplet chirurgiczny dwuczęściowy Rozmiar M 30 szt. L- 40 szt. XL- 30 szt		100 szt.		Niejałowe ubranie chirurgiczne dwuczęściowe, krótki rekaw. Rozmiar: M 30 szt. L- 40 szt. XL- 30 szt. Ubranie chirurgiczne z włókniny SMS
Płyn do dezynfekcji rąk		200 litrów w opakowaniach 1 litrowych		Płyn do dezynfekcji rąk w pojemnikach 1-litrowych - gotowy do użycia 200 opakowań. 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. Dodatkowo wymagana karta charakterystyki środka dezynfekującego. Skład: wymagana zawartość alkoholu tyłowego min. 70%, konieczny dodatek substancji typu gliceryna, wyciąg z aloesu, itp. zapobiegającej wysuszeniu skóry.
Płyn do dezynfekcji powierzchni		200 litrów w opakowaniach 5 litrowych, 40 opakowań		Płyn do dezynfekcji powierzchni w pojemnikach 5-litrowych - gotowy do użycia, 40 opakowań. 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. Dodatkowo wymagana karta charakterystyki środka dezynfekującego. Skład: wymagana zawartość alkoholu etylowego min. 70%,
Chusteczki antybakteryjne alkoholowe do dezynfekcji powierzchni		10 op. w każdym opakowaniu 100 sztuk		10 opakowań (w 1 opakowaniu 100 sztuk)

.....
data i podpis Wykonawcy