

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Wymagania:

niezmienne spektrum działania preparatów dezynfekcyjnych przez cały okres ważności preparatu, dostarczane na bieżąco produkty muszą zachowywać ważność przez cały okres trwania umowy, świadectwa rejestracji posiadają ważność przez cały okres trwania umowy lub muszą być aktualizowane na bieżąco, bez wzywania przez Zamawiającego,

opakowania / kanistry po środkach dezynfekcyjnych nie stanowią odpadu niebezpiecznego i nadają się do przetwarzania (na potwierdzenie Wykonawca musi dołączyć do oferty oświadczenie) albo będą odbierane przez Wykonawcę na jego koszt

Zamawiający wymaga dokumentów:

- świadectwa rejestracji preparatów w URWM i PB
- karty charakterystyki karty niebezpiecznej po harmonizacji w systemie REACH
- wpis do rejestru wyrobów medycznych oraz deklaracji zgodności potwierdzająca zgodność wyrobu z wymaganiami dyrektywy Unii Europejskiej nr 93/42/EWG o wyrobach medycznych, Certyfikat CE
- dokumentację potwierdzającą spełnienie wymagań określonych w specyfikacji zamówień.

Zamawiający wymaga dokumentów potwierdzających działanie biobójcze w obszarze medycznym w warunkach praktycznych. Zamawiający nie uzna za oferty ważne produktów, których spektrum działania mają potwierdzone jedynie przez normy EN 1040, EN 1275, na podstawie których, nie można uznać, że produkt jest chemicznym środkiem dezynfekcyjnym przeznaczonym do dezynfekcji w szpitalu.