

Wykonawca:

Konsorcjum

Food Investment S. A.- lider konsorcjum

Fudeko Med Sp. z o. o.- członek konsorcjum

(Pełna nazwa)

ul. Spokojna 4, 81-549 Gdynia

(Adres)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
Wykaz środków
dezynfekcyjnych oraz myjąco-czyszczących

UWAGA:

Zamawiający wymaga, aby zaproponowane środki do mycia i dezynfekcji były zgodne z zaleceniami producenta powierzchni poziomych i pionowych, meblowych z zastrzeżeniem, iż Zamawiający dopuszcza zamienniki środków jednak propozycja Wykonawcy musi być zaakceptowana przez Zamawiającego i jakakolwiek zmiana środków też musi być zaakceptowana przez Zamawiającego.

Wykonawca oświadcza, że do realizacji usługi zgodnie z zakresem przedmiotu zamówienia będzie używać następujących środków:

Środki dezynfekcyjne

Lp.	Nazwa	Producent	Odpowiedni dokument np. świadczenie rejestracji/ świadczenie dopuszczenia do obrotu	Data ważności świadczenia
1.	Actichlor Plus	Ecolab Europe GmbH	Dopuszczenie do obrotu produktów biobójczych	31.12.2024r.
2.	Eltra	Ecolab Europe GmbH	Dopuszczenie do obrotu produktów biobójczych	31.12.2024r.
3.	Incidin Active	Ecolab Deutschland GmbH	Deklaracja zgodności	26.05.2024r.
4.	Incidin Foam	Ecolab Deutschland GmbH	Deklaracja zgodności	26.05.2024r.
5.	Incidin Plus	Ecolab Deutschland GmbH	Deklaracja zgodności	26.05.2024r.
6.	Nocolyse	OXY'PHARM	Dopuszczenie do obrotu produktów biobójczych	31.12.2024r.
7.	Skinman Soft Protect	Ecolab Deutschland GmbH	Dopuszczenie do obrotu produktów biobójczych	31.12.2024r.
8.	Surfanios Premium	Laboratories Anios- an Ecolab Company	Deklaracja zgodności	Nieokreślony
9.	Purell	Gojo Industries-Europe	Dopuszczenie do obrotu produktów biobójczych	Nieokreślony

Środki myjąco-czyszczące

Lp.	Nazwa	Producent	Odpowiedni dokument np.	Data ważności
-----	-------	-----------	-------------------------	---------------

			świadectwo rejestracji/ świadectwo dopuszczenia do obrotu	świadectwa
1.	Akrylan	Lakma	Karta charakterystyki	-
2.	Akrylan HG	Lakma	Karta charakterystyki	-
3.	Chromol	Ecolab Europe GmbH	Karta charakterystyki	-
4.	Clean and Clever Smart Line Unisan Standard SMA 1089	Polin	Karta charakterystyki, CPNP	-
5.	Clean&Clever PRO16	Kosmetrokit	Karta charakterystyki	-
6.	Gojo	Gojo Industries-Europe	Karta charakterystyki, CPNP	-
7.	Indur Ultra	Ecolab Europe GmbH	Karta charakterystyki	-
8.	Quickstrip Alka	Werner&Mertz	Karta charakterystyki	-
9.	Quickstrip Turbo	Werner&Mertz	Karta charakterystyki	-
10.	Sanet Power	Werner&Mertz	Karta charakterystyki	-
11.	Tanet Interior	Werner&Mertz	Karta charakterystyki	-
12.	Tanet SR 15	Werner&Mertz	Karta charakterystyki	-

Zastosowanie środków

Lp.	Przedmiot zamówienia	Środki czyszczące (myjące)	Środki dezynfekcyjne
1.	Powierzchnie duże (podłogi i glazura)	Quickstrip Alka, Quickstrip Turbo, Tanet SR 15, Clean&Clever PRO16	Incidin Plus, Incidin Active
2.	Drzwi, meble, aparatura, sprzęt	Clean&Clever PRO16, Tanet Interior	Incidin Foam, Incidin Plus, Incidin Active, Surfanios Premium
3.	Węzły sanitarne, toalety, stanowiska mycia rąk	Sanet Power, Clean&Clever PRO16	Incidin Foam, Incidin Plus, Incidin Active, Surfanios Premium, Actichlor Plus
4.	Stal nierdzewna Bloku Operacyjnego i Oddziału Ortopedii	Chromol	Surfanios Premium

UWAGA:

- Uzupełnić tabelę o nazwy preparatu myjącego oraz dezynfekcyjnego dobrane zgodnie z zagrożeniem i wskazać preparat stosowany przy zanieczyszczeniu wydzielinami organicznymi nie zawierający aldehydów, fenolu, chloru (Zamawiający dopuszcza środki ze związkami chloru do zastosowania w sanitariatach).
- **Wyjaśnienie do kolumny „Odpowiedni dokument ...”:**
 - Dokumentem dopuszczającym dla środków myjących, czyszczących, konserwujących posiadających w swym składzie substancje niebezpieczne jest karta charakterystyki.
 - Mydła oraz pozostałe kosmetyki muszą posiadać zgłoszenie produktu w portalu CPNP (Internetowy Portal Zgłaszania Produktów Kosmetycznych).
 - Artykuły higieniczne oraz worki na śmieci nie muszą posiadać dokumentów dopuszczających.
 - Preparaty dezynfekujące muszą posiadać:

- w przypadku wyrobów medycznych - aktualne dopuszczenia do obrotu na terenie RP, na każdy oferowany produkt w postaci deklaracji zgodności wystawionej przez producenta i Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną /jeżeli dotyczy/ – zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych
- w przypadku produktów biobójczych - ważne dokumenty wskazujące na dopuszczenie do obrotu na terytorium RP oferowanego produktu biobójczego - zgodnie z ustawą z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych