

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I WYMAGAŃ STAWIANYCH WYKONAWCY**

Przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług polegających w szczególności na:

1. **utrzymaniu czystości w** budynkach Giżyckiej Ochrony Zdrowia Sp. z o.o., tj. kompleksowym, profesjonalnym sprzątaniu i utrzymaniu czystości w pomieszczeniach określonych w **Załączniku nr 10 do SWZ,**
2. usłudze transportu wewnątrzszpitalnego, poza szpitalnego do i z poradni przy ulicy Bohaterów Westerplatte 4 w Giżycku oraz apteki szpitalnej i magazynu ogólnego, zgodnie z wytycznymi określonymi w **Załączniku nr 13 do SWZ,**
3. wykonywaniu prac pomocowych przy pacjencie, zgodnie z wytycznymi określonymi w **Załączniku nr 13 do SWZ,**

oraz dostarczenie i zapewnienie ciągłości zaopatrzenia w:

- a. odpowiednie środki czystości m.in.: ręczniki papierowe, papier toaletowy, mydło w płynie, worki foliowe oraz odpowiednie środki do dezynfekcji i pielęgnacji rąk,
- b. drobny sprzęt w niezbędnej ilości do użytkowania w/w środków m.in.: dozowniki mydła, dozowniki środków do odkażania i pielęgnacji rąk, podajniki ręczników, uchwyty na papier toaletowy, szczotki klozetowe, kosze pedałowe na odpady, pojemniki do manualnej dezynfekcji kacek kosze na odpady, pojemniki do dezynfekcji kacek, basenów, misek, wycieraczki na ciągi komunikacyjne itp. Dozowniki będą montowane przez zamawiającego.

- A. Wykonanie usług, jak również związane z nim technologie i rozwiązania organizacyjne muszą spełniać wszystkie wymagania wynikające z przepisów prawa powszechnie obowiązującego, w tym w szczególności przepisów obowiązujących publiczne podmioty lecznicze oraz wymogami sanitarno-higienicznymi, w tym rekomendacji inspektora sanitarnego, zasadami staranności oraz wewnętrznymi procedurami i instrukcjami obowiązującymi u Zamawiającego.
- B. Wykonawca jest zobowiązany do stosowania aktualnie obowiązujących oraz powstałych w trakcie obowiązywania umowy (nowych lub zmienionych) aktów prawnych dotyczących podmiotów leczniczych oraz do zaleceń właściwych służb sanitarnych.
- C. Wykonawca zobowiązany będzie do niezwłocznego wdrożenia wszelkich, wynikających ze zmian przepisów prawa lub decyzji organów administracji publicznej, zasad dotyczących świadczonej usługi, w szczególności zasad dezynfekcji sprzętu, pomieszczeń, postępowania z materiałem skażonym.
- D. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wykonanie usługi zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz ponosi konsekwencje prawne i finansowe kwestionowanych kontroli prowadzonych przez Państwową Inspekcję Sanitarną lub innymi organami uprawnionymi do kontroli usługi będącej przedmiotem zamówienia.
- E. Oferowane technologie i rozwiązania organizacyjne nie mogą pogarszać dotychczasowych standardów w przedmiocie postępowania stosowanych przez zamawiającego, określonych w zakresie usług i specyfikacji oraz w zarządzeniach wewnętrznych dotyczących wytycznych higieny szpitalnej.
- F. Wykonawca po zapoznaniu się z przedmiotem zamówienia i strukturą szpitala jak i jego zadaniami sam określa ilość środków higienicznych i czystościowych (materiałów zużywalnych) i dostarcza je na bieżąco na swój koszt w ilości niezbędnej do prawidłowego wykonania usługi i zgodnie z wytycznymi zawartymi w **Załączniku nr 11 do SWZ.** Wszystkie zastosowane środki i urządzenia muszą spełniać w szczególności wymagania ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (tekst jednolity z 2016 r., poz. 655 z późn. zm.) oraz rozporządzeń szczegółowych wydanych na mocy przywołanej ustawy.
- G. Wykonawca zobowiązany jest uzgadniać na bieżąco z Zamawiającym zmianę stosowanych środków i materiałów zużywalnych. Zamawiający zastrzega sobie prawo decydowania o stosowanych środkach w przypadkach ich nieskuteczności lub niekorzystnego oddziaływania ubocznego na ludzi, powierzchnie lub sprzęt Zamawiającego. Zamawiający zastrzega sobie okresową kontrolę mikrobiologiczną i kontrolę skuteczności sprzątania przy użyciu środków fluorescencyjnych.

- H. Zamawiający informuje, że istnieje możliwość wynajmu na terenie zakładu pomieszczeń niezbędnych do wykonywania usługi objętej przedmiotem zamówienia. Projekt umowy najmu pomieszczeń (w tym ceny i metraż) stanowi **załącznik nr 17 do SWZ**.
- I. **Wykonawca zapewnia na swój koszt niezbędny sprzęt i urządzenia do wykonywania usługi będącej przedmiotem niniejszego postępowania, w tym minimum wymagań Zamawiającego określonych w Załączniku nr 9A do SWZ.**
- J. **Przed podpisaniem umowy Wykonawca przedstawi:**
- J.1. Wykaz narzędzi i urządzeń technicznych niezbędnych w celu wykonywania Umowy. Wykaz ten będzie stanowił załącznik do umowy. W wykazie tym należy wpisać ilość i rodzaj, typ środków trwałych (wózki wielofunkcyjne, maszyny czyszczące, polerujące, odkurzacze, zestawy do mycia szyb, grzejników, do zbierania pajęczyn, wózki transportowe, dozowniki mydła, środków do odkażania i pielęgnacji rąk oraz podajników ręczników itp.),
  - J.2. Środki myjące i dezynfekcyjne, materiały zużywalne należy wyszczególnić z nazwy.
  - J.3. Plan mycia i dezynfekcji, którym będą posługiwać się pracownicy.

**System utrzymania czystości**, obejmujący między innymi właściwe procedury dekontaminacji jest kluczowym elementem wpływającym bezpośrednio na bezpieczeństwo pacjenta, personelu i innych osób przebywających na terenie zakładów świadczących usługę medyczną, a tym samym na jakość świadczonej na rzecz pacjenta usługi. Prawidłowo zaplanowana i wykonana dekontaminacja zmniejsza ryzyko związane z zakażeniami szpitalnymi, a dzięki temu zapobiega cierpieniu ludzkiemu, przedłużonej hospitalizacji, stratom finansowym oraz utracie konkurencyjności na rynku usługodawców świadczeń medycznych. Dlatego głównym celem wykonawcy usługi powinno być utrzymanie czystości na najwyższym poziomie.

Sprzątanie ma na celu utrzymanie pomieszczeń w czystości, zapobieganie gromadzeniu się zanieczyszczeń mechanicznych (kurz, substancje organiczne) wraz z biologicznymi czynnikami chorobotwórczymi, czyli dbanie o pozytywne wrażenia estetyczne osób przebywających w tych pomieszczeniach i zapobieganie przenoszeniu drobnoustrojów ze sprzętów i otoczenia na wrażliwego pacjenta. Częstotliwość sprzątania i czynności z nim związane zależą od rodzaju obszarów, stref i pomieszczeń, z zastosowaniem odpowiedniego sprzętu, środków myjących i dezynfekcyjnych, zgodnych z wymaganiami Zamawiającego.

- I. **Wybierając metodę dekontaminacji powierzchni, sprzętu i wyposażenia należy dostosować ją do rodzaju powierzchni oraz uwzględnić następujące czynniki:**
- 1. zanieczyszczenie powierzchni wydalinami i wydzielinami pochodzenia ludzkiego (krew, mocz, płwocina, płyn mózgowo-rdzeniowy, kał, treść żołądkowa itp.),
  - 2. skażenie zdolnymi do utrzymywania się w środowisku szpitalnym biologicznymi czynnikami chorobotwórczymi, często o narastających mechanizmach oporności,
  - 3. drogi przenoszenia drobnoustrojów – najczęściej za pośrednictwem rąk personelu, pacjentów i osób odwiedzających lub aparatury i sprzętu medycznego,
  - 4. stan zdrowia pacjentów, ich odporność immunologiczną (np. pacjenci izolowani),
  - 5. wykonywanie zabiegów sanitarno - higienicznych w obecności pacjentów w sali chorych, szczególnie w oddziale intensywnej terapii, położniczo – noworodkowym, pediatrii i SOR,
  - 6. wpływ preparatów chemicznych na pacjenta i personel (reakcje alergiczne, działanie drażniące) oraz na poddane dekontaminacji powierzchnie i sprzęt medyczny,
  - 7. osiągnięcie oczekiwanego efektu (czystość wizualna i mikrobiologiczna),
  - 8. zapobieganie powstawaniu bakterii opornych na działanie środków dezynfekcyjnych,
  - 9. strefy wymagające wysokiego poziomu czystości mikrobiologicznej,
  - 10. strefy o wysokim poziomie zanieczyszczenia.

Podział obszarów na strefy sanitarne określono **w załączniku nr 14 do SWZ**

Zakres dekontaminacji określono **w załączniku nr 15 do SWZ**

## II. Wymagania dotyczące mycia i dezynfekcji powierzchni:

1. Posługując się środkami myjącymi i dezynfekcyjnymi zawsze należy przestrzegać zaleceń producenta co do rodzaju powierzchni, sprzętu, metody zastosowania, stężenia i czasu ekspozycji.
2. Nie dopuszcza się mieszania ze sobą różnych rodzajów preparatów dezynfekcyjnych ani preparatów myjących z dezynfekcyjnymi;
3. Powierzchni dezynfekowanych nie wycierać do sucha w czasie trwania dezynfekcji (czas dezynfekcji określa producent środka dezynfekcyjnego).
4. Mycie i dezynfekcję poszczególnych fragmentów należy rozpocząć od najwyżej położonych lub od tych, które uważane są za najczystsze, a kończyć na najniżej położonych lub najbardziej zabrudzonych, należy poruszać się w jednym kierunku, ta sama zasada dotyczy rodzaju pomieszczeń;
5. Podczas mycia i dezynfekcji przestrzegać obowiązującego kodu kolorów ściereczek oraz „ósemkowy” sposób pracy mopem płaskim;
6. Przed sprzątnięciem pomieszczeń należy zawsze najpierw usunąć naczynia sanitarne, bieliznę i odpady;
7. Ilość mopów i ścierek ma być dostosowana do ilości i rodzaju pomieszczeń, po użyciu przekazane do prania; Ilość przekazywanych nakładek mopów do prania należy ewidencjonować.
8. Gruntowne sprzątanie pomieszczeń obejmuje mycie i dezynfekcję wszystkich elementów pomieszczeń – powierzchnie pionowe, poziome, okna, lampy, zgodnie z **Załącznikiem nr 16 do SWZ**. Mycie lamp i zdejmowanie osłon tych lamp należy do obowiązków Wykonawcy.
9. W przypadku powierzchni zanieczyszczonych wydalnikami i wydzielinami pochodzenia ludzkiego (np. krew, mocz, płyn mózgowo-rdzeniowy, treść żołądka, kał, plwocina), należy niezwłocznie za pomocą materiału jednorazowego usunąć materiał biologiczny, a następnie wykonać miejscową dezynfekcję przy użyciu preparatów o spektrum działania B, F, V, Tbc. W przypadku skażenia pomieszczeń, w których nie przebywa pacjent i nie stanowi to zanieczyszczenie zagrożenia dla ludzi można poprzedzić zebranie materiału biologicznego dezaktywacją.
10. Osoby sprzątające pomieszczenia szpitalne zobowiązane są przestrzegać takich samych zasad higieny jak personel tam pracujący – dotyczy to zmiany odzieży wierzchniej, obuwia, zakładania w razie potrzeby masek na twarz, czepków na głowę, rękawiczek oraz myciu i dezynfekcji rąk.
11. Zamawiający nie wymaga czyszczenia monitorów komputerowych, tylko przecierania lekko wilgotną ściereczką obudowy.

## III. Wymagania dotyczące sprzętu przeznaczonego do realizacji usługi:

1. Do codziennego sprzątania, każdej funkcjonalnej jednostki organizacyjnej należy stosować osobny sprzęt.
2. Do sprzątania ręcznego i mechanicznego powinien być używany profesjonalny sprzęt. Wymagania minimalne:
  - a) wózki wielofunkcyjne, wyposażone w wiaderka różnokolorowe, kuwety na nakładki mopów, półki na materiały higieniczne
  - b) sprzęt do mycia szyb,
  - c) zbierania pajęczyn,
  - d) mycia grzejników,
  - e) szczotki, pady,
  - f) szorowarki, min. 1szt.,
  - g) odkurzacze do zbierania kurzu i wody min. 1 szt.,
  - h) maszyna szorująco- zbierająca min. 1 szt.,
  - i) polerka min. 1 szt.,
  - j) wózki transportowe przystosowane do jeżdżenia po nierównym terenie, również w okresie zimowym, szczelnie zamykane, z podziałem na transport czysty i brudny,
  - k) ścierki do mycia i dezynfekcji – jednorazowe/wielorazowego użytku przystosowane do prania w wysokich temperaturach, w różnych kolorach – kolory dowolne, niżej podana propozycja:
    - **kolor czerwony** – kabiny WC wraz z wyposażeniem;

- **kolor niebieski** – m.in. szafki, blaty, stoliki zabiegowe, uchwyty, klamki, drzwi;
- **kolor żółty** – m.in. łazienki, zlewy, umywalki, lustra, armatura, ściany, lamperie wokół armatury, brudowniki;

Użycia ścierek jednorazowego użytku Zamawiający wymaga w przypadku izolacji pacjentów zakażonych szczególnie groźnymi, szczególnie opornymi na antybiotyki i środki dezynfekcyjne drobnoustrojami, bakteriami wytwarzającymi spory (zgorzel gazowa, zakażenia *Clostridium difficile*). Zamawiający dopuszcza wówczas jeden kolor, takie ściereczki powinny być jednego kontaktu, czyli po skontaktowaniu się z powierzchnią nie mogą być płukane w roztworze myjącym lub dezynfekcyjnym. Zamawiający dopuszcza również w takich sytuacjach wykorzystanie kolorowych ściereczek lub nakładek mopów tzw. kasacyjnych do jednokrotnego użycia (po użyciu są odpadem medycznym zakaźnym).

l) uchwyty do mopa i mopu:

- zapewniające bezkontaktową pracę z powierzchniami zanieczyszczonymi,
- uchwyty do mopa z przegubem umożliwiającym swobodne manipulowanie stopą we wszystkich płaszczyznach.
- nakładki do pracy na wilgotno, wykonane z materiałów umożliwiających – pranie mechaniczne w temp. 95<sup>0</sup>C chłonnych, odpornych na działanie preparatów myjących i dezynfekcyjnych, ilość mopów dostosowana do ilości pomieszczeń, rodzaju sprzątanym pomieszczeń oraz systemu sprzątania (system jednego mopa),

3. Zamawiający udostępni nieodpłatnie na czas trwania umowy:

1. wózek z kapsułą do transportu zwłok,
2. 1 szt. Fumigator – środki do fumigacji będą pochodzić od Wykonawcy.
3. 14 myjni dezynfektorów do mycia i dezynfekcji naczyń sanitarnych: 1 myjnia TOPLINE 20 i 1KD 20.2 AP (obie MEIKO) w oddz. Wewnętrzny, 2 myjnie BP100 (STEELCO) w SOR i po 1 myjce KD 20.2 AP (MEIKO) w oddz.: U-O, Pediatria, neurologia, 1 myjnia dezynfektor STEELCO BP100HE w oddz. Chirurgii Ogólnej, 2 myjnie dezynfektor STEELCO BP100HE w oddz. Gin-Poł., 1 Myjnia dezynfektor STEELCO BP100HE w oddz. Uraz.-Ortop. , 1 myjnia dezynfektor STEELCO BP100HE w oddz. AiIT, 1 myjnia dezynfektor STEELCO BP100HE w oddz. Zakaźnym oraz 1 myjnia dezynfektor STEELCO BP100HE w oddz. Urologii.

**3.1 Wszelkie naprawy i konserwacje związane z użytkowaniem tego sprzętu będą odbywały się na koszt Wykonawcy. Wykonawca dokona przeglądu, konserwacji myjek co najmniej raz w roku, w I kwartale danego roku). Wykonawca podczas eksploatacji myjek jest zobowiązany na bieżąco zapewniać środki myjące niezbędne do ich użytkowania i nauczyć swoich pracowników obsługi tych urządzeń .**

3.2 Po rozwiązaniu lub upływie okresu realizacji umowy Wykonawca zobowiązuje się do zwrotu Zamawiającemu Myjek w stanie nie pogorszonego ponad stopień zużycia wynikający z normalnej eksploatacji urządzenia,

Zwrot Myjek i ich stan w momencie zwrotu zostanie stwierdzony podpisany przez obie strony protokołem,

3.3 W przypadku niewywiązywania się przez Wykonawcę z obowiązku pokrywania we własnym zakresie kosztów naprawy i konserwacji myjek i nieprzestrzeganie zapisu , o którym mowa w ppkt 3.2 Zamawiający ma prawo dochodzić od Wykonawcy kary umownej zgodnej z postanowieniami zawartej pomiędzy stronami umowy.

#### **IV. Wymagania dotyczące preparatów chemicznych, myjących, czyszczących i konserwujących do powierzchni płaskich i sprzętu stosowanych do wykonania usługi.**

1. Wybór preparatów dezynfekcyjnych musi być dokonany z produktów dopuszczonych do obrotu i stosowania zgodnie z krajowymi przepisami prawnymi.
2. Zamawiający wymaga, aby wszystkie właściwości preparatów wymagane w SWZ wprost wynikały z ulotek informacyjnych lub innych dokumentów producentów proponowanych środków.

3. Preparaty chemiczne muszą być dostosowane do rodzaju powierzchni i stopnia zagrożenia ( dezynfekcja miejsc trudnodostępnych przez spryskiwanie, powierzchni wolnych od zanieczyszczeń organicznych i zanieczyszczonych organicznie, powierzchnie niklowane, aluminiowe, plastik, pleksa, szkła, itp.).
4. Należy stosować preparaty chemiczne łatwe w użyciu – tabletki, saszetki, koncentraty posiadające dozowniki/miarki, aby uniknąć błędów w przygotowywaniu roztworów roboczych.
5. Wykonawca zobowiązuje się do ścisłego przestrzegania zaleceń producenta preparatów chemicznych, w szczególności stężenia, czasu działania, sposobu stosowania i przechowywania preparatów.
6. W trakcie realizacji usługi zarówno Zamawiający jak i Wykonawca ma prawo do zmiany zaproponowanych w ofercie środków. Każdorazowa zmiana powinna być potwierdzona pisemnie przez obie strony.
7. Konserwacji podlegają powierzchnie: wykładziny PCV, parkiet, panele podłogowe.
8. Środki myjące, czyszczące, konserwujące powinny charakteryzować się następującymi cechami:
  - 1) wysoka skuteczność mycia
  - 2) niskie stężenia robocze,
  - 3) łatwość wypłukania,
  - 4) brak ujemnego wpływu na myte powierzchnie i środowisko naturalne,
  - 5) szybkość działania,
  - 6) brak działania korodującego,
  - 7) brak toksyczności roztworów użytkowych na zdrowie pacjentów i personelu,
  - 8) preparatów opartych o działanie aktywnego chloru nie należy stosować do dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych moczem., wyjątkiem jest dezynfekcja przez zanurzenie, która odbywa się poza miejscem przebywania pacjentów i do dezaktywacji zanieczyszczeń organicznych
  - 9) możliwość stosowania w obecności pacjentów (brak działania drażniącego i uczulającego).
  - 10) łatwość użytkowania (kierowanie się zaleceniami producenta),
  - 11) nieuciążliwy zapach,
  - 12) zabrania się stosowania preparatów na bazie aldehydów i fenoli.
- 13) preparaty przeznaczone do konserwacji podłóg (oprócz podłóg drewnianych i przewodzących) muszą posiadać właściwości antypoślizgowe i odporne na dezynfekcję, w obszarach częstej dezynfekcji należy zastosować do konserwacji powłoki odporne na działanie środków dezynfekcyjnych i antyseptycznych. W przypadku zastosowania przez Wykonawcę powłoki nie odpornej na działanie środków stosowanych w szpitalach dojdzie do szybkiego jej uszkodzenia, w takiej sytuacji Zamawiający będzie domagał się częstej wymiany tej powłoki (zapisy wrp.), co w warunkach szpitalnych jest trudne do wykonania, a dla Wykonawcy pracochłonne i kosztowne.
9. Preparaty dezynfekcyjne powinny posiadać spektrum działania dostosowane do strefy sanitarnej, w której będą stosowane.
  - 1) Dezynfekcja niskiego stopnia – proces redukcji wegetatywnych form bakterii (oprócz prątków gruźlicy), wirusów osłonkowych i grzybów – oznaczenie B, F, V-osłonkowe.
  - 2) Dezynfekcja średniego stopnia – proces redukcji wegetatywnych form wszystkich gatunków bakterii (w tym prątki gruźlicy), wirusów osłonkowych i bezosłonkowych oraz grzybów – oznaczenie B, F, V, Tbc.
  - 3) Dezynfekcja wysokiego stopnia – proces redukcji wszystkich wegetatywnych form biologicznych czynników chorobotwórczych, w tym form przetrwalnikowych (sporów) – oznaczenie B, F, V, Tbc, S.
  - 4) Zamawiający dopuszcza preparaty do dezynfekcji działające na *Mycobacterium tuberculosis*.
10. Zamawiający wymaga działania bójczego na określone poniżej szczepy mikroorganizmów:
  - 1) wirusy osłonkowe - działanie na wirusy HBV, HCV i HIV (V-osłonkowe).
  - 2) wirusy osłonkowe i bezosłonkowe - działanie na wirusy polio i adeno (V).
  - 3) prątki gruźlicy Tbc - działanie na *Mycobacterium avium* lub *Mycobacterium Terre*, *Mycobacterium tuberculosis*.
  - 4) formy przetrwalnikowe (spory) - działanie na *Clostridium Difficile*, *Clostridium perfringens* (S). Zamawiający dopuszcza dwa oddzielne preparaty dezynfekcyjne..
  - 5) Zamawiający dopuści środki działające na grzyby drożdżakopodobne, ale w przypadku zagrożenia

zakażenia grzybem *Asspergillus* wykonawca ma obowiązek wykonać dezynfekcję środkiem dezynfekcyjnym, który zakresem działania będzie obejmował tego grzyba.

11. Potwierdzenie parametrów działania środków dezynfekcyjnych do rąk, powierzchni i sprzętów będzie oceniane wstępnie na podstawie dostarczonych ulotek informacyjnych preparatów, ale na prośbę zamawiającego należy dostarczyć wyniki badań potwierdzające skuteczność działania (wyniki badań wydane przez akredytowane laboratoria). Skuteczność potwierdzona metodami zgodnymi z normami europejskimi, a gdy ich brak metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych WYROBÓW Medycznych i Produktów biobójczych lub uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu UE, takich jak: DGHM, DVV, RKI.

## **VI. Wymogi dotyczące środków do mycia, odkażania i pielęgnacji rąk**

1. Wykonawca zapewnia środki do mycia, odkażania i pielęgnacji rąk.
2. Zamawiający nie narzuca nazwy, typu dozownika. Wymogi są uzależnione od obszaru ryzyka, dozowniki muszą być kompatybilne z opakowaniami. W obszarze niskiego ryzyka dopuszczalny jest system otwarty.
3. Przy wymianie dozowników, wykonawca ma obowiązek je zamontować i zapewnić zasłonięcie otworów po poprzednich dozownikach.
4. Wszystkie stanowiska umywalkowe należy wyposażać w środek do mycia i odkażania rąk, a w środek pielęgnacyjny dyżurki pielęgniarskie i lekarskie.
5. Zamawiający wymaga w obszarach średniego i wysokiego ryzyka zastosowanie mydła, preparatu do odkażania i pielęgnacji rąk w systemie zamkniętym tzn. sterylne, w jednorazowych, hermetycznie zamkniętych opakowaniach, wyposażonych w zastawkę uniemożliwiającą wtórną kontaminację zawartości, dozowane z dozownika ściennego uruchamianego łokciem. Maksymalny czas działania dla higienicznego odkażania rąk wynosi 30 sekund, a dla chirurgicznego 5 minut, wymagany zakres działania to B,F,Tbc,V dla V min. wirusy osłonkowe HBV, HCV, HIV. Przebadany według normy PN-EN 1500, PN-EN 12791. Zamawiający dopuszcza działanie drożdżobójcze.
6. Zamawiający wymaga **na bloku operacyjnym i trakcie porodowym** zastosowanie mydła, preparatu do odkażania i pielęgnacji rąk w systemie zamkniętym tzn. sterylne, preparat do odkażania rąk postać żelu, w jednorazowych, hermetycznie zamkniętych opakowaniach, wyposażonych w integralną z opakowaniem zastawkę, uniemożliwiającą wtórną kontaminację zawartości, dozowane z dozownika ściennego uruchamianego łokciem. Maksymalny czas działania dla higienicznego odkażania rąk wynosi 30 sekund, a dla chirurgicznego 5 minut, wymagany zakres działania to B,F,Tbc,V dla V min. wirusy osłonkowe HBV, HCV, HIV. Przebadany według normy PN-EN 1500, PN-EN 12791.
7. W pozostałych obszarach dopuszczalny jest system otwarty o takim samym zakresie działania i czasie działania.
8. Zamawiający wymaga też dostarczania środków dezynfekcyjnych do dezynfekcji rąk na wózki zabiegowe i łóżka pacjentów izolowanych.
9. Każde opakowanie jednostkowe musi zawierać czytelne informacje na temat nazwy, przeznaczenia, sposobu stosowania, serii i datę ważności.
10. Wymaga się aby ręczniki higieniczne nie miały przykrego zapachu, nie sypały się z nich piasek, dozowane były z podajników zamkniętych.
11. Wymaga się aby ręczniki dozowane były z podajników zamkniętych.
12. W obszarach wysokiego ryzyka (**Zgodnie z Załącznikiem nr 14 do SWZ**) Zamawiający wymaga użycia ręczników jednorazowego użytku najwyższej jakości.

## **VII. Wymogi dotyczące zatrudnienia.**

1. Zamawiający wymaga zgodnie z art. 95 ust. 1 Pzp zatrudnienia przez Wykonawcę lub Podwykonawcę na podstawie umowy o pracę osób wykonujących czynności, jeśli wykonanie tych czynności polega na wykonaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. Kodeks pracy. Wykonawca lub podwykonawca zatrudni wyżej wymienione osoby na okres realizacji zamówienia. W przypadku rozwiązania stosunku pracy przed zakończeniem tego okresu, zobowiązuje się do niezwłocznego

zatrudnienia na to miejsce innej osoby. Wykonawca zobowiązany jest informować Zamawiającego niezwłocznie jednak nie później niż w ciągu 7 dni roboczych od zaistnienia zmian personalnych. Wykonawca ma obowiązek podczas trwającej umowy zapewnić wykwalifikowanych pracowników zastępujących pracowników na zwolnieniach lekarskich i urlopach.

Zamawiający podaje w celach informacyjnych, że obecny Wykonawca zatrudnia do realizacji niniejszej usługi 52 pracowników.

2. W trakcie realizacji zamówienia zamawiający uprawniony jest do wykonywania czynności kontrolnych wobec wykonawcy odnośnie spełniania przez wykonawcę lub podwykonawcę wymogu zatrudnienia na podstawie umowy o pracę osób wykonujących wskazane w w/w punkcie czynności. Zamawiający uprawniony jest w szczególności do:
  - 1) żądania oświadczeń i dokumentów w zakresie potwierdzenia spełniania ww. wymogów i dokonywania ich oceny,
  - 2) żądania wyjaśnień w przypadku wątpliwości w zakresie potwierdzenia spełniania ww. wymogów,
  - 3) przeprowadzania kontroli na miejscu wykonywania świadczenia.
3. W trakcie realizacji zamówienia na każde wezwanie zamawiającego w terminie wyznaczonym w piśmie, maksymalnie do 7 dni roboczych od wezwania wykonawca przedłoży zamawiającemu wskazane poniżej dowody w celu potwierdzenia spełnienia wymogu zatrudnienia na podstawie umowy o pracę przez wykonawcę lub podwykonawcę osób wykonujących wskazane w ust. 1 czynności w trakcie realizacji zamówienia:
  - 1) **oświadczenie wykonawcy lub podwykonawcy** o zatrudnieniu na podstawie umowy o pracę osób wykonujących czynności, których dotyczy wezwanie zamawiającego. Oświadczenie to powinno zawierać w szczególności: dokładne określenie podmiotu składającego oświadczenie, datę złożenia oświadczenia, wskazanie, że objęte wezwaniem czynności wykonują osoby zatrudnione na podstawie umowy o pracę wraz ze wskazaniem liczby tych osób, rodzaju umowy o pracę i wymiaru etatu oraz podpis osoby uprawnionej do złożenia oświadczenia w imieniu wykonawcy lub podwykonawcy;
  - 2) poświadczoną za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub podwykonawcę **kopię umowy/umów o pracę** osób wykonujących w trakcie realizacji zamówienia czynności, których dotyczy ww. oświadczenie wykonawcy lub podwykonawcy (wraz z dokumentem regulującym zakres obowiązków, jeżeli został sporządzony). Kopia umowy/umów powinna zostać zanonimizowana w sposób zapewniający ochronę danych osobowych pracowników, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t. j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1000 ze zm.) (tj. w szczególności bez imion, nazwisk, adresów)<sup>1</sup>, zawierającej nr pesel z ukrytymi ostatnimi pięcioma cyframi oraz zawierającej miejsce wykonywania pracy – Giżycko oraz informacje takie jak: data zawarcia umowy, rodzaj umowy o pracę i wymiar etatu powinny być możliwe do zidentyfikowania;
  - 3) **zaświadczenie właściwego oddziału ZUS**, potwierdzające opłacanie przez wykonawcę lub podwykonawcę składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne z tytułu zatrudnienia na podstawie umów o pracę za ostatni okres rozliczeniowy;
  - 4) poświadczoną za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub podwykonawcę **kopię dowodu potwierdzającego zgłoszenie pracownika przez pracodawcę do ubezpieczeń**, zanonimizowaną w sposób zapewniający ochronę danych osobowych pracowników, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t. j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1000 ze zm.);
  - 5) wydruk z Płatnika dokumentów rozliczeniowych osób zatrudnionych na umowę o pracę RCA, RSA z ukrytym imieniem, nazwiskiem, ostatnimi pięcioma cyframi Pesel'a oraz DRA z elektronicznym potwierdzeniem wysłania zestawu.

---

<sup>1</sup> Wyliczenie ma charakter przykładowy. Umowa o pracę może zawierać również inne dane, które podlegają anonimizacji. Każda umowa powinna zostać przeanalizowana przez składającego pod kątem przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych; zakres anonimizacji umowy musi być zgodny z przepisami ww. ustawy. ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych

4. Z tytułu niespełnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę wymogu zatrudnienia na podstawie umowy o pracę osób wykonujących wskazane w ust. 1 czynności zamawiający przewiduje sankcję w postaci obowiązku zapłaty przez wykonawcę kary umownej w wysokości określonej w istotnych postanowieniach umowy w sprawie zamówienia publicznego. Niezłożenie przez wykonawcę w wyznaczonym przez zamawiającego terminie żądanych przez zamawiającego dowodów w celu potwierdzenia spełnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę wymogu zatrudnienia na podstawie umowy o pracę traktowane będzie jako niespełnienie przez wykonawcę lub podwykonawcę wymogu zatrudnienia na podstawie umowy o pracę osób wykonujących wskazane w punkcie 28 czynności.
5. W przypadku uzasadnionych wątpliwości co do przestrzegania prawa pracy przez wykonawcę lub podwykonawcę, zamawiający może zwrócić się o przeprowadzenie kontroli przez Państwową Inspekcję Pracy.
6. Miejsce realizacji usługi: Giżycka Ochrona Zdrowia Sp. z o.o. ul. Warszawska 41 oraz ul. Bohaterów Westerplatte 4, 11-500 Giżycko.

#### **VIII. Wymóg dotyczący personelu Wykonawcy**

Zamawiający wymaga od Wykonawcy posiadanie osoby pełniącej funkcję Koordynatora posiadającej min.:

- 1) Doświadczenie (min. 2 letnie) w koordynowaniu/nadzorowaniu ;

Zamawiający zastrzega sobie możliwość sprawdzenia spełnienia przez Koordynatora w/w warunku.

Za brak posiadania w/w osoby spełniającej w/w warunki Zamawiający ma prawo naliczyć kary umowne zgodnie z zapisami w umowie.