Załącznik nr 6 do SIWZ

Zawiercie, …………….2020r.

**PROTOKÓŁ ZDAWCZO-ODBIORCZY**

Przedmiot odbioru: ……………………………………………………………………………………

ZAMAWIAJĄCY: Szpital Powiatowy w Zawierciu ul. Miodowa 14, 42-400 Zawiercie

reprezentowany przez: ………………………………………………………………………………,

potwierdza wykonanie przez WYKONAWCĘ: …………………..………………………………,

reprezentowanym przez:……………………………………………………………………………,

zobowiązań wynikających z umowy nr …..………/2020, zawartej w dniu ……………2020 r., nr sprawy: DZP/PN/46/2020 w zakresie dostawy preparatów do dezynfekcji oraz urządzeń dozujących, a mianowicie:

1. …………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………….…………………………………………………………………………………………………………………………………… został dostarczony w uzgodnione miejsce, tj. Szpital Powiatowy w Zawierciu,
ul. Miodowa 14, 42-400 Zawiercie …………………………………………………………..
2. W ramach realizacji przedmiotu dostawy Wykonawca:
	* dostarczył preparaty zgodnie z zamówieniem,
	* dostarczył urządzenia dozujące w ilości ………. szt.,
	* prawidłowo zamontował urządzenia dozujące na dotychczasowych otworach montażowych[[1]](#footnote-1).
3. Wraz z przedmiotem dostawy dostarczono dla produktów:
4. Produkty biobójcze: Ulotka, Pozwolenie Ministerstwa Zdrowia do obrotu produktem biobójczym, karta charakterystyki substancji niebezpiecznej. Celem potwierdzenia skuteczności bójczej należy załączyć dokumenty potwierdzające, iż przedmiot zamówienia został przebadany na mikroorganizmach testowych i/lub odpowiada Normom Europejskim dotyczącym obszaru medycznego. Produkty przewidziane do stosowania dla obszaru medycznego muszą być przebadane wg normy PN-EN 14885 lub stosownych norm krajowych lub metodyką zaakceptowaną przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

W przypadku braku stosownych dokumentów potwierdzających, że przedmiot zamówienia spełnia w/w normy dopuszcza się alternatywnie badania wykonane w uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu UE, takich jak: PZH, DGHM, RKI.

1. Kosmetyki: Ulotka produktowa;
2. Produkty Lecznicze: Karta charakterystyki produktu leczniczego, ulotka przylekowa;
3. Produkty Medyczne: Klasa I – Ulotka, deklaracja zgodności, wpis do urzędu rejestracji wyrobów medycznych, Karta Charakterystyki substancji niebezpiecznej; Klasa II A i II B – Ulotka deklaracja zgodności, wpis do urzędu rejestracji wyrobów medycznych, certyfikat CE, Karta Charakterystyki substancji niebezpiecznej
4. Okres gwarancji na powyższy sprzęt opiewa na cały okres trwania umowy.
5. Niniejszy Protokół został sporządzony w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
6. Zamawiający potwierdza, że w chwili odbioru dostawa została wykonana
z należytą starannością.

Uwagi: ………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

WYKONAWCA: ZAMAWIAJĄCY:

1. Niepotrzebne skreślić [↑](#footnote-ref-1)