

Numer referencyjny sprawy: NZ.280.13.2022
Załącznik nr 1 do umowy nr NZ.280.13.1.2022
Załącznik nr 2 do SWZ

Formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 1

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy środków ochrony osobistej dla Pracowni Cytostatyków, zwanych dalej wyrobami.
2. Wykonawca gwarantuje, że wyroby objęte zamówieniem dotyczącym spełniać będą wszystkie – wskazane w niniejszym załączniku – wymagania eksploatacyjno – techniczne i jakościowe.
3. Wykonawca oferuje w ramach przedmiotu umowy i jego cenie:

1) poszczególne dostawy wyrobów realizować w terminie do 4. dni roboczych od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem faksu na numer 32/ 780 65 31 lub poczty elektronicznej na adres e-mail: sprzedaz@anmar.tychy.pl Za dni robocze przyjmuje się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

4. Wykonawca oświadcza, że dostarczane zamawiającemu wyroby spełniać będą właściwe, ustalone w obowiązujących przepisach prawa wymagania odnośnie dopuszczenia do użytkowania przedmiotowych wyrobów w polskich zakładach opieki zdrowotnej.

5. Dostarczane zamawiającemu poszczególne wyroby powinny znajdować się w trwałych – odpornych na uszkodzenia mechaniczne oraz zabezpieczonych przed działaniem szkodliwych czynników zewnętrznych – opakowaniach (jednostkowych, zbiorczych), na których umieszczona będzie informacja w języku polskim na podstawie art. 14 ust.1 Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107, poz.679) zawierająca, co najmniej następujące dane:

- nazwa wyrobu, nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźne oznakowany rozmiar,
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE,
- inne oznaczenia i informacje wymagane na podstawie odrębnych przepisów.

Uwaga: Okres ważności wyrobów powinien wynosić minimum 60 miesięcy od dnia dostawy do siedziby zamawiającego.

6. Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt. 2 i 4 posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek.

7. Wykonawca oferuje realizację niniejszego zadania za cenę zgodnie z poniższą kalkulacją :

L.p.	Przedmiot zamówienia – zadanie nr 1	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto/zt	Wartość netto 6=4x5	Stawka podatku VAT %	Cena jed. Brutto/zt 8=9/4	Wartość brutto 9=6+7	Producent/nazwa własna lub inne określenie identyfikujące wyrób w sposób jednoznaczny np. nr katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Kombinezon - Czysty i sterylny, biały kombinezon ochronny <u>bez kaptura</u> . Sterylność potwierdzona certyfikatem dołączonym do każdej partii. Sterylizacji za pomocą promieniowania jonizującego wyrobów medycznych. Przeznaczony do pracy w pomieszczeniach o klasie czystości A i B. Środek ochrony indywidualnej kategorii III Typ 5: odporność na przeciek drobnych cząstek do wnętrza ubioru (Wymagania dotyczące odzieży chroniącej całe ciało przed działaniem stałych cząstek substancji chemicznych unoszących się w powietrzu) Typ 6: odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami. Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi. Zapewniająca ochronę przed czynnikami infekcyjnymi. Parametry materiału: wysokiej gęstości polietylen o masie powierzchniowej nie większej niż 45 g/m2; umożliwia transfer powietrza i pary wodnej („oddychający”) w celu zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania; przepuszczalność powietrza; opór pary wodnej. Odporny na przenikanie typowych cytostatyków: nie mniej niż 7 związków. Odzież chroniąca przed chemikaliami – Metody badania i klasyfikacja materiałów, szwów, połączeń trwałych i rozdzielnych zastosowanych w odzieży chroniącej przed chemikaliami; nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych i chroni przed ich przenikaniem na zewnątrz. Właściwości fizyczne materiału: odporność materiału na ścieranie; wytrzymałość na zginanie materiału; odporność na przebicie. Konstrukcja kombinezonu: szwy wewnętrzne lamowane; elastyczne pętelki na kciuk przy rękawach; gumka w tunelu przy mankietach rękawów i nogawek; zamknięcie z przodu kombinezonu na zamek błyskawiczny przykryty patką. Pozostałe informacje: zwalidowany system podwójnego pakowania; produkt złożony w sposób umożliwiający aseptyczne zakładanie; dostępny w 6 rozmiarach (od SM do 2XL)	szt.	2 700	41,00 zł	110 700,00 zł	23%	50,43 zł	136 161,00 zł	DUPONT/ kombinezon Tyvek® IC 183 B WH DS.
2.	Oślona na obuwie - Czysta i sterylna, wysoka oślona na obuwie z podeszwą antypoślizgową. Sterylność potwierdzona certyfikatem dołączonym do każdej partii. Przeznaczona do pracy w pomieszczeniach o klasie czystości A i B. Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odzież chroniąca przed płynnymi substancjami chemicznymi zapewniająca częściową ochronę ciała (typ PB(6)). Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi. Parametry materiału: wysokiej gęstości polietylen o masie powierzchniowej nie większej niż 45 g/m2; umożliwia transfer powietrza i pary wodnej („oddychający”) w celu zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania; przepuszczalność powietrza; opór pary wodnej; odporny na przenikanie typowych cytostatyków (nie mniej niż 7 związków; nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych oraz chroni przed ich przenikaniem na zewnątrz. Pozostałe informacje: szwy wewnętrzne lamowane; troki do zawiązania wokół kostki; u góry gumka w tunelu; zwalidowany system podwójnego pakowania; produkt złożony w sposób umożliwiający aseptyczne zakładanie; dostępna w 4 rozmiarach (od SM do XL);	par.	2 700	15,60 zł	42 120,00 zł	23%	19,19 zł	51 807,60 zł	DUPONT/ oślony na buty Tyvek® IC 458 B WH MS

3	<p>Kaptur ochronny. Czysty i sterylny biały kaptur z trokami, umożliwiającymi dopasowanie do kształtu głowy. Sterylność potwierdzona certyfikatem dołączonym do każdej partii. Przeznaczony do pracy w pomieszczeniach o klasie czystości A i B. Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Odzież chroniąca przed ciekłymi substancjami chemicznymi zapewniająca częściową ochronę ciała (typ PB[6]). Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi. Parametry materiału: polietylen dużej gęstości o masie powierzchniowej nie większej niż 45 g/m²; umożliwia transfer powietrza i pary wodnej („oddychający”) w celu zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania; przepuszczalność powietrza; opór pary wodnej, wynik; odporny na przenikanie typowych cytostatyków: nie mniej niż 7 związków; nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych i chroni przed ich przenikaniem na zewnątrz. Pozostałe informacje: szwy wewnętrzne lamowane; rozmiar uniwersalny; zwalidowany system podwójnego pakowania; produkt złożony w sposób umożliwiający aseptyczne zakładanie;</p>	szt.	2 700	7,40 zł	19 980,00 zł	23%	9,10 zł	24 575,40 zł	DUPONT/ kaptur Tyvek® IC 668 B WH MS	
4	<p>Kombinezon - Czysty i sterylny biały kombinezon ochronny <u>jednocześnie z kapturem</u> i osłonami na buty. Sterylność potwierdzona certyfikatem dołączonym do każdej partii. Sterylizacji za pomocą promieniowania jonizującego wyrobów medycznych. Przeznaczony do pracy w pomieszczeniach o klasie czystości A i B. Środek ochrony indywidualnej kategorii III Typ 5: odporność na przeciek drobnych cząstek do wnętrza ubioru (Wymagania dotyczące odzieży chroniącej całe ciało przed działaniem stałych cząstek substancji chemicznych unoszących się w powietrzu) Typ 6: odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami. Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi. Zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi. Parametry materiału: wysokiej gęstości polietylen o masie powierzchniowej nie większej niż 45 g/m²; umożliwia transfer powietrza i pary wodnej („oddychający”) w celu zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania; przepuszczalność powietrza; opór pary wodnej. Odporny na przenikanie typowych cytostatyków: nie mniej niż 7 związków. Odzież chroniąca przed chemikaliami -- Metody badania i klasyfikacja materiałów, szwów, połączeń trwałych i rozdzielnych zastosowanych w odzieży chroniącej przed chemikaliami; nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych i chroni przed ich przenikaniem na zewnątrz. Właściwości fizyczne materiału: odporność materiału na ścieranie; wytrzymałość na zginanie materiału; odporność na przebicie. Konstrukcja kombinezonu: szwy wewnętrzne lamowane; elastyczne pętelki na kciuk przy rękawach; gumka w tunelu przy mankietach rękawów i nogawek; zamknięcie z przodu kombinezonu na zamek błyskawiczny przykryty patką. Pozostałe informacje: zwalidowany system podwójnego pakowania; produkt złożony w sposób umożliwiający aseptyczne zakładanie; dostępny w 6 rozmiarach (od SM do 2XL);</p>	szt.	500	56,00 zł	28 000,00 zł	23%	68,88 zł	34 440,00 zł	DUPONT/ kombinezon Tyvek® IC 193 B WH DS.	
			Razem:	200 800,00 zł				246 984,00 zł		

Numer referencyjny sprawy: NZ.280.13.2022
 Załącznik nr 1 do umowy nr NZ.280.13.2.2022
 Załącznik nr 3 do SWZ

Formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 2

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy masek w klasie ochrony kategorii III dla Pracowni Cytostatyków, zwanych dalej wyrobami.
2. Wykonawca gwarantuje, że wyroby objęte zamówieniem dotyczącym spełniać będą wszystkie – wskazane w niniejszym załączniku – wymagania eksploatacyjno – techniczne i jakościowe.
3. Wykonawca oferuje w ramach przedmiotu umowy i jego cenie:

1) poszczególne dostawy wyrobów realizować w terminie do 4. dni roboczych od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem faksu na numer 32/ 780 65 31 lub poczty elektronicznej na adres e-mail: sprzedaz@anmar.tychy.pl Za dni robocze przyjmuje się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

4. Wykonawca oświadcza, że dostarczane zamawiającemu wyroby spełniać będą właściwe, ustalone w obowiązujących przepisach prawa wymagania odnośnie dopuszczenia do użytkowania przedmiotowych wyrobów w polskich zakładach opieki zdrowotnej.

5. Dostarczane zamawiającemu poszczególne wyroby powinny znajdować się w trwałych – odpornych na uszkodzenia mechaniczne oraz zabezpieczonych przed działaniem szkodliwych czynników zewnętrznych – opakowaniach (jednostkowych, zbiorczych), na których umieszczona będzie informacja w języku polskim na podstawie art. 14 ust.1 Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107, poz.679) zawierająca, co najmniej następujące dane:

- nazwa wyrobu, nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźne oznakowany rozmiar,
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE,
- inne oznaczenia i informacje wymagane na podstawie odrębnych przepisów.

Uwaga: Okres ważności wyrobów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od dnia dostawy do siedziby zamawiającego.

6. Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt. 2 i 4 posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek.

7. Wykonawca oferuje realizację niniejszego zadania za cenę zgodnie z poniższą kalkulacją :

L.p.	Przedmiot zamówienia – zadanie nr 2	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto/zt	Wartość netto 6=4x5	Stawka podatku VAT %	Cena jed. Brutto/zt 8=9/4	Wartość brutto 9=6+7	Producent/nazwa własna lub inne określenie identyfikujące wyrób w sposób jednoznaczny np. nr katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	<p>Półmaska filtrująca w klasie filtracji FFP3, NR (jednorazowego użytku – przeznaczona na 8 godzin pracy), D - (przebadana na zatkanie pyłem dolomitowym). Półmaska trójpanelowa z zaworem umieszczonym centralnie na panelu środkowym. Czasza wykonana z materiału wielowarstwowego antyalergicznego (LATEX-FREE) non-woven. Zaciśk nosowy ułatwiający dopasowanie półmasksi do nosa użytkownika; pianka nosowa stwarzająca większy komfort użytkownika; taśmy mocowane do półmasksi za pomocą wysokoodpornych na zerwanie zszywaczy (brak ryzyka uszkodzenia mocowania taśmy); brak efektu parowania okularów; skuteczność filtracji 99% - stosowane do ochrony przed cząstkami stałymi i ciekłymi o wysokiej toksyczności dla których NDS<0,05mg/m3 o ile maksymalne stężenie wynosi do 50xNDS; brak podatności na zapadanie się oraz trwanie kształtu dzięki wysokiej odporności na wysokie oraz niskie temperatury; indywidualnie pakowana; pakowana indywidualnie w pojedyncze folie z nadrukowaną instrukcją użytkowania w postaci piktogramów; wysokowydajny zawór oddechowy zapewniający niskie opory wydechu i efektywne odprowadzanie wilgoci i ciepła z półmasksi Posiada certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001 + A1:2009 (obowiązująca w UE norma mówiąca o wymaganiach formalnych oraz technicznych dot. półmasek filtrujących na rynek europejski) . ISO 9001: 2015 (Znormalizowany System Zarządzania Jakością producenta). ISO 13485: 2016 (Znormalizowany System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych Producenta) . Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III.</p> <ul style="list-style-type: none"> • skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9% • skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 µm) – >99,9% • przebadane w zakresie penetracji chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%) • opór powietrza (w mbar) przy wdechu < 1,5 • opór powietrza (w mbar) przy wydechu < 2,5 	szt.	1 000	6,50 zł	6 500,00 zł	23%	8,00 zł	7 995,00 zł	MFA/ Półmaska FFP3 MFA z zaworem/ P-367V FFP3 NR D

2	<p>Półmaska filtrująca w klasie filtracji FFP3 zgodna z EN 149:2001 + A1:2009 (obowiązująca w UE norma mówiąca o wymaganiach formalnych oraz technicznych dot. półmasek filtrujących na rynek europejski) z dodatkową warstwą filtrującą węgla aktywnego.</p> <p>Półmaska o konstrukcji trójpanelowej z wysokowydajnym zaworem umieszczonym centralnie na środku półmasksi.</p> <p>Wymagane oznakowanie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - NR - jednorazowego użytku - D - została przebadana na zatkanie pyłem dolomitowym. <p>Czasza wykonana z materiału wielowarstwowego antyalergicznego. Regulowany zacisk nosowy ułatwiający dopasowanie półmasksi do nosa użytkownika; pianka nosowa stwarzająca większy komfort użytkowania; taśmy mocowane do półmasksi za pomocą wysokoodpornych na zerwanie zszywaczy (brak ryzyka uszkodzenia mocowania taśmy); brak efektu parowania okularów; skuteczność filtracji 99% - stosowane do ochrony przed cząstkami stałymi i ciekłymi o wysokiej toksyczności dla których NDS<0,05mg/m³ o ile maksymalne stężenie wynosi do 50xNDS; ; brak podatności na zapadanie się oraz trwanie kształtu dzięki wysokiej odporności na wysokie oraz niskie temperatury; pakowana indywidualnie w pojedyncze folie z nadrukowaną instrukcją użytkowania w postaci piktogramów; wykonane bez użycia lateksu; możliwość przechowywania przez 5 lat od daty produkcji; dodatkowa warstwa węgla aktywnego na całej powierzchni filtrującej półmasksi.</p> <p>skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9%,skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 µm) – >99,9%, przebadane w zakresie penetracji chlorkiem sodu (skuteczność filtracji >99,9%) (wymagane potwierdzone przez producenta spełniania niniejszych wymagań)</p> <p>Posiada certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001 + A1:2009 (obowiązująca w UE norma mówiąca o wymaganiach formalnych oraz technicznych dot. półmasek filtrujących na rynek europejski) . ISO 9001: 2015 (Znormalizowany System Zarządzania Jakością Producenta). ISO 13485: 2016 (Znormalizowany System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych Producenta) Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III.</p>	szt.	2 700	12,00 zł	32 400,00 zł	23%	14,76 zł	39 852,00 zł	MFA/ Półmaska FFP3 MFA z zaworem, węgiel akt./ P-367V-AC FFP3 NR D
Razem:					38 900,00 zł	47 847,00 zł			

Numer referencyjny sprawy: **NZ.280.13.2022**
 Załącznik nr 1 do umowy nr **NZ.280.13.3.2022**
 Załącznik nr 4 do SWZ

Formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 3

1. Przedmiotem zamówienia są **sukcesywne dostawy rękawic maratonowych i lateksowych dla Pracowni Cytostatyków**, zwanych dalej wyrobami.

2. Wykonawca gwarantuje, że wyroby objęte zamówieniem dotyczącym spełniać będą wszystkie – wskazane w niniejszym załączniku – wymagania eksploatacyjno – techniczne i jakościowe.

3. Wykonawca oferuje w ramach przedmiotu umowy i jego cenie:

1) poszczególne dostawy wyrobów realizować w terminie do 4 dni roboczych od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem faksu na numer 32/ 780 65 31 lub poczty elektronicznej na adres e-mail: spzedaz@anmar.tychy.pl Za dni robocze przyjmuje się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

4. Wykonawca oświadcza, że dostarczane zamawiającemu wyroby spełniać będą właściwe, ustalone w obowiązujących przepisach prawa wymagania odnośnie dopuszczenia do użytkowania przedmiotowych wyrobów w polskich zakładach opieki zdrowotnej.

5. Dostarczane zamawiającemu poszczególne wyroby powinny znajdować się w trwałych – odpornych na uszkodzenia mechaniczne oraz zabezpieczonych przed działaniem szkodliwych czynników zewnętrznych – opakowaniach (jednostkowych, zbiorczych), na których umieszczona będzie informacja w języku polskim na podstawie art. 14 ust.1 Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107, poz.679) zawierająca, co najmniej następujące dane:

- nazwa wyrobu, nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźne oznakowany rozmiar,
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE,
- inne oznaczenia i informacje wymagane na podstawie odrębnych przepisów.

Uwaga: Okres ważności wyrobów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od dnia dostawy do siedziby zamawiającego.

6. Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt. 2 i 4 posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek.

7. Wykonawca oferuje realizację niniejszego zadania za cenę zgodnie z poniższą kalkulacją :

L.p.	Przedmiot zamówienia – zadanie nr 3	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto/zt	Wartość netto 6=4x5	Stawka podatku VAT %	Cena jed. Brutto/zt	Wartość brutto	Producent/nazwa własna lub inne określenie identyfikujące wyrób w sposób jednoznaczny np. nr katalogowy
1	2	3	4	5	6.	7	8	9.	10
1	Rękawice maratonowe – 8 godzin pracy bez rozerwania, Rękawice syntetyczne, bezlateksowe, bezpudrowe, do cytostatyków (informacja na opakowaniu jednostkowym), teksturowane na końcach palców, sterylizowane radiacyjnie, zgodne z zasadami GMP i odpowiednie do pomieszczeń czystych, aż do klasy 5 wg EN ISO 14644-1, ochronne –środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL max 1,5, grubość podwójnej ścianki na palcu min 0,27 mm, długość min 290 mm, odporne na min 15 cytostatyków na 6 poziomie odporności, w tym Karmustyna, Cytarabina, Oksaliplatyna, Irynotekan (potwierdzone wynikami badań wg EN 374), oznakowane znakiem CE i zgodne z EN 374-2,3 (potwierdzone piktogramami na opakowaniu jednostkowym i na mankiecie rękawicy), pakowane podwójnie: op. wewn. folia-op. zewn. folia.	para	200	9,60 zł	1 920,00 zł	23%	11,81 zł	2 361,60 zł	Berner, Rękawice nitylowe sterylne Manu N, 3011, 3016, 3021, 3026, 3031
2	Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (siliikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiety rolowane z opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się (Surefit), o grubości ścianki na palcu: 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm, mankiecie:0,17±0,02, długość min. 280mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0	para	9 400	3,10 zł	29 140,00 zł	8%	3,35 zł	31 471,20 zł	Ansell, Encore Latex Textured, 3301010xx

3	<p>Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 280mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0</p>	para	3 100	4,98 zł	15 438,00 zł	8%	5,38 zł	16 673,04 zł	Ansell, Encore Non-Latex, 3401110xx	
Razem:					46 498,00 zł			50 505,84 zł		

Numer referencyjny sprawy: NZ.280.13.2022
 Załącznik nr 1 do umowy nr NZ.280.13.4.2022
 Załącznik nr 5 do SWZ

Formularz cenowo – techniczny dla zadania nr 4

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy środków ochrony (mata, ściereczka, woda oraz zestaw ratunkowy) dla Pracowni Cytostatyków, zwanych dalej wyrobami.

2. Wykonawca gwarantuje, że wyroby objęte zamówieniem dotyczącym spełniać będą wszystkie – wskazane w niniejszym załączniku – wymagania eksploatacyjno – techniczne i jakościowe.

3. Wykonawca oferuje w ramach przedmiotu umowy i jego cenie:

1) poszczególne dostawy wyrobów realizować w terminie do 4 dni roboczych od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem faksu na numer 32/ 780 65 31 lub poczty elektronicznej na adres e-mail: sprzedaz@anmar.tychy.pl. Za dni robocze przyjmuje się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

4. Wykonawca oświadcza, że dostarczane zamawiającemu wyroby spełniać będą właściwe, ustalone w obowiązujących przepisach prawa wymagania odnośnie dopuszczenia do użytkowania przedmiotowych wyrobów w polskich zakładach opieki zdrowotnej.

5. Dostarczane zamawiającemu poszczególne wyroby powinny znajdować się w trwałych – odpornych na uszkodzenia mechaniczne oraz zabezpieczonych przed działaniem szkodliwych czynników zewnętrznych – opakowaniach (jednostkowych, zbiorczych), na których umieszczona będzie informacja w języku polskim na podstawie art.

14 ust.1 Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107, poz.679) zawierająca, co najmniej następujące dane:

- nazwa wyrobu, nazwa producenta,
 - kod partii lub serii wyrobu,
 - wyraźne oznakowany rozmiar,
 - oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
 - oznakowanie CE,
 - inne oznaczenia i informacje wymagane na podstawie odrębnych przepisów.
- Uwaga: Okres ważności wyrobów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od dnia dostawy do siedziby zamawiającego.

6. Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt. 2 i 4 posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek.

7. Wykonawca oferuje realizację niniejszego zadania za cenę zgodnie z poniższą kalkulacją :

Lp.	Przedmiot zamówienia – zadanie nr 4	Jednostka miary	Ilość	Cena jed. netto/zt	Wartość netto 6=4x5	Stawka podatku VAT %	Cena jed. Brutto/zt	Wartość brutto	Producent/nazwa własna lub inne określenie identyfikujące wyrób w sposób jednoznaczny np. nr katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Bezpylowa ściereka do czyszczenia powierzchni kontaktu z lekami cytostatycznymi, gramatura 64g/m2, składana, chłonność do 550% swojej objętości (do 65ml), rekomendowane użycie ze środkiem alkalicznym do Ph11 lub alkoholem 70% , rozmiar 400x300mm, sterylna. Pakowany a'2	op	3 200	11,70 zł	37 440,00 zł	23%	14,39 zł	46 051,20 zł	Berner /Ściereczka sterylna/ 121508
2	Mata do bezpiecznego przygotowywania i podawania leków cytostatycznych czterowarstwowa, wierzchnia warstwa wykonana z siatki (pory 1 mikrometri) polietylenowej antypoślizgowej, gramatura 97,2 g/m2, chłonność min 880ml/m2, spodnia warstwa nieprzepuszczalna dla cieczy; rozmiar 560x410mm, sterylna.	szt.	3 000	17,90 zł	53 700,00 zł	23%	22,02 zł	66 051,00 zł	Berner / Mata sterylna do cytostatyków/ 8101
3	Marker permanentny do opisywania leków w łożu laminarnej (cytostatycznej) w polu sterylnym, dodatkowo w opakowaniu dziewięć naklejek 50mmx12mm do oklejania produktów gotowych i gumka do podtrzymywania. Jednorazowego użytku, sterylny.	szt.	48	6,60 zł	316,80 zł	8%	7,13 zł	342,14 zł	Cardinal / SURGIMARK czarny sterylny/ 31145884

4	Opakowanie / butelka z 1000ml Aqua roztwór do przepłukiwania i irygacji. Pozwala dostosować pojemność do bieżącej potrzeby. Miękki materiał i wyprofilowany otwór wylotowy pozwala na precyzyjne przepłukanie poprzez manualne sterowanie ciśnieniem. Butelka zakręcana.	szt.	48	6,50 zł	312,00 zł	8%	7,02 zł	336,96 zł	Bbraun/ Aqua roztwór do przepłukiwania/ 3553957
5	Zestaw ratunkowy do usuwania skażenia cytostatykami. Produkt zarejestrowany jako środek ochrony osobistej (PPE) najwyższej kategorii III. Zoptymalizowany do usuwania cytostatyków wszystkich typów. Rekomendowany przez DGOP oraz ESOP. Skład zestawu: 1. kombinezon ochronny – 1szt; 2. rękawice ochronne odporne na cytostatyki – 1para; 3. rękawice żółte odporne na uszkodzenia mechaniczne – 1para; 4. obuwie ochronne 1para; 5. maska ochronna FFP3 – 1szt; 6. gogle ochronne – 1szt; 7. marker do oznaczenia obszaru skażenia lekiem – 1szt; 8. butelka z H2O – 1szt; 9. łopatka – szpatułka – 1szt; 10. szufelka – 1szt; 11. torba do utylizacji 1 + 2szt; 12. szczypce drewniane – 1szt; 13. mata chłonna ChemoSorb – 1szt; 14. ściereczki Isysoft – 6szt; 15. niebieski worek na odpady – 1szt; 16. specjalny worek na odpady zabezpieczający wydostanie się cytostatyku – 1szt; 17. opaski zaciskowe – 2szt; 18. tabliczka informacyjna / obrazkowa (oznaczenie miejsca skażenia miejsca) – 1szt; 19. Instrukcja dla użytkownika - 1szt; 20. raport z wypadku – 1szt.	zestaw	5	525,00 zł	2 625,00 zł	23%	645,75 zł	3 228,75 zł	Berner / SpillKit Z+, size M-4104; size L-4112; size XXL-4115
				Razem:		94 393,80 zł		116 010,05 zł	

Numer referencyjny sprawy: NZ.280.13.2022
 Załącznik nr 1 do umowy nr NZ.280.13.5.2022
 Załącznik nr 6 do SWZ
 Formularz cenowo – techniczny zadania nr 5

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy systemu zamkniętego do przygotowania leków cytostatycznych, zwanych dalej wyrobami.

2. Wykonawca gwarantuje, że wyroby objęte zamówieniem dotyczącym spełniać będą wszystkie – wskazane w niniejszym załączniku – wymagania eksploatacyjno – techniczne i jakościowe.

3. Wykonawca oferuje w ramach przedmiotu umowy i jego cenie:

1) poszczególne dostawy wyrobów realizować w terminie do 4 dni roboczych od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem faksu na numer 32/ 780 65 31 lub poczty elektronicznej na adres e-mail: sprzedaz@anmar.tychy.pl. Za dni robocze przyjmuje się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

4. Wykonawca oświadcza, że dostarczane zamawiającemu wyroby spełniać będą właściwe, ustalone w obowiązujących przepisach prawa wymagania odnośnie dopuszczenia do użytkowania przedmiotowych wyrobów w polskich zakładach opieki zdrowotnej.

5. Dostarczane zamawiającemu poszczególne wyroby powinny znajdować się w trwałych – odpornych na uszkodzenia mechaniczne oraz zabezpieczonych przed działaniem szkodliwych czynników zewnętrznych – opakowaniach (jednostkowych, zbiorczych), na których umieszczona będzie informacja w języku polskim na podstawie art. 14 ust.1 Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107, poz.679) zawierająca, co najmniej następujące dane:

- nazwa wyrobu, nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźne oznakowany rozmiar,
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE,
- inne oznaczenia i informacje wymagane na podstawie odrębnych przepisów.

Uwaga: Okres ważności wyrobów powinien wynosić minimum 12 miesięcy od dnia dostawy do siedziby zamawiającego.

6. Wykonawca zapewnia, że na potwierdzenie stanu faktycznego, o którym mowa w pkt. 2 i 4 posiada stosowne dokumenty, które zostaną niezwłocznie przekazane zamawiającemu, na jego pisemny wniosek.

7. Wykonawca oferuje realizację niniejszego zadania za cenę zgodnie z poniższą kalkulacją :

L.p.	Przedmiot zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto 6= 4 x 5	Stawka VAT %	Cena jednostkowa brutto 8 = 9/4	Wartość brutto 9 = 6 + 7	PRODUCENT/ Nazwa własna lub inne określenie identyfikujące wyrób w sposób jednoznaczny, np. numer katalogowy
1	2	3	4	6	7	8	9	10	12
1	Adapter strzykawkowy - umożliwia przygotowywanie i podaż leków w systemie zamkniętym typ CSTD. Nie zawiera PCV i DEHP. Kompatybilny ze wszystkimi złączami luer lock męskimi strzykawek. Wyposażony w igłę 16G ze stali nierdzewnej. Objętość wypełnienia igły 0,04ml. Igła jest dodatkowo wyposażona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem. Samo-uszczelniające się elastomerowe uszczelki zapobiegają uwalnianiu leku do otoczenia oraz formowaniu się kropelek na zewnętrznej powierzchni uszczelki. Dołączona do opakowania jednostkowego zatyczka ochronna wykonana z polietylenu, zapobiegająca kontaminacji połączenia oraz umożliwia bezpieczny transport leku w wypełnionej strzykawce . Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i do linii do podawania leku. Korpus i kłamy adaptera wykonany z poliacetalu. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Pakowany a'50. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA.	1 200	szt.	24,00 zł	28 800,00 zł	8%	25,92 zł	31 104,00 zł	Simplivia / Chemfort Adapter do strzykawki Lock / MG245267

2	Adapter typu Luer Lock, obudowa wykonana z PET. Umożliwia zamianę każdego złącza żeńskiego typu luer lock w system CSTD. Samo-uszczelniające się elastomerowa uszczelka wykonana z poliizoprenu, zapobiega uwalnianiu leku do otoczenia oraz formowaniu się kropelek na zewnętrznej powierzchni uszczelki. Objętość wypełnienia 0,07ml. Maks. ilość przekłuć membrany to 10 przekłuć. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawkki i przeniesienie leku. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Pakowany a'100. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA.	2 000	szt.	7,45 zł	14 900,00 zł	8%	8,05 zł	16 092,00 zł	Simplivia / Chemfort Adapter typu Luer Lock / MG245250
3	Adapter do fiolki nie zawierający PCV, dostępny w 3 rozmiarach, można trwale przymocować do każdej standardowej fiolki, o wymiarach korka 13 i 20, 28 lub 32 mm. Umożliwia przygotowywanie i podawanie leków w systemie zamkniętym typ CSTD. Adapter wykorzystuje technologię Toxi-Guard, dzięki czemu zapewnia natychmiastową kompensację ciśnienia, redukując dodatkowy etap płukania wstępnego. zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku. Kolec 2-drożny z oddzielnym kanałem powietrznym i płynowym. Objętość linii infuzyjnej 0,15 ml. System podwójnej membrany typu Toxi-Guard wykorzystuje matrycę do wiązania leków opartą w 100% na węglu aktywnym oraz membranę hydrofobową i oleofobową o porach średnicy 0,2 mikrona, co pozwala wyeliminować ryzyko przenikania zanieczyszczeń i cząstek znajdujących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku oraz zapobiega uwalnianiu leków cytostatycznych i innych niebezpiecznych leków w postaci oparów, aerozolu lub kropelek do środowiska podczas rekonstytucji leków.	4 400	szt.	17,85 zł	78 540,00 zł	8%	19,28 zł	84 823,20 zł	Simplivia / Chemfort Adapter 20 mm do fiolki z konwerterem 13 mm / MG245248
4	Adapter do fiolki o średnicy 28mm. Nie zawiera PCV i DEHP. Umożliwia przygotowywanie i pobieranie leku w systemie zamkniętym typu CSTD. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Adapter wykorzystuje technologię Toxi-Guard, zapewnia natychmiastową kompensację ciśnienia, redukując etap płukania wstępnego. Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku. Kolec 2-drożny z oddzielnym kanałem powietrznym i płynowym. Objętość wypełnienia 0,15ml. System podwójnej membrany typu Toxi-Guard wykorzystuje matrycę do wiązania leków opartą w 100% na węglu aktywnym oraz membranę hydrofobową i oleofobową o porach średnicy 0,2 mikrona, co pozwala wyeliminować ryzyko przenikania zanieczyszczeń i cząstek znajdujących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku oraz zapobiega uwalnianiu leków cytostatycznych i innych niebezpiecznych leków w postaci oparów, aerozolu lub kropelek do środowiska podczas rekonstytucji leków. Pakowany a'20. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA.	100	szt.	29,95 zł	2 995,00 zł	8%	32,35 zł	3 234,60 zł	Simplivia / Chemfort Adapter 28 mm do fiolki / MG245266
5	Adapter do fiolki o średnicy 32mm. Nie zawiera PCV i DEHP. Umożliwia przygotowywanie i pobieranie leku w systemie zamkniętym typu CSTD. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Adapter wykorzystuje technologię Toxi-Guard, zapewnia natychmiastową kompensację ciśnienia, redukując etap płukania wstępnego. Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku. Kolec 2-drożny z oddzielnym kanałem powietrznym i płynowym. Objętość wypełnienia 0,15ml. System podwójnej membrany typu Toxi-Guard wykorzystuje matrycę do wiązania leków opartą w 100% na węglu aktywnym oraz membranę hydrofobową i oleofobową o porach średnicy 0,2 mikrona, co pozwala wyeliminować ryzyko przenikania zanieczyszczeń i cząstek znajdujących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku oraz zapobiega uwalnianiu leków cytostatycznych i innych niebezpiecznych leków w postaci oparów, aerozolu lub kropelek do środowiska podczas rekonstytucji leków. Pakowany a'25. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku.	100	szt.	30,95 zł	3 095,00 zł	8%	33,43 zł	3 342,60 zł	Simplivia / Chemfort Adapter 32 mm do fiolki / MG245269

6	Adapter z kolcem dwudrożnym wykonanym z PET kompatybilny z butelkami i workami infuzyjnymi różnych producentów, zabezpieczony osłonką wykonaną z polietylenu. W pobliżu kolca wbudowana końcówka z membraną z poliizoprenu tworzący system CSTD. Maks. ilość przełąć membrany to 10 przełąć. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawki i przeniesienie leku do worka. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Adapter nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Długość 12cm. W części dystalnej zamontowany port z kłapką, umożliwiającą wkłucie aparatu infuzyjnego. Objętość wypełnienia 1ml. Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i do linii do podawania leku. Pakowany a'50. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA.	400	op.	12,55 zł	5 020,00 zł	8%	13,55 zł	5 421,60 zł	Adapter Simplivia / Chemfort do pojemnika / MG245249
7	Łącznik schodkowy do cewników Foley'a, z drugiej strony zakończony luer-lock żeńskim kompatybilny ze wszystkimi strzykawkami Luer-Lock.	120	szt.	3,80 zł	456,00 zł	8%	4,10 zł	492,48 zł	Balton/ Łącznik cewnika Foley'a/ LCF
8	Bezigłowy system infuzyjny, Transparentna obudowa z niebieskim elementem wewnętrznym do oznakowania linii infuzyjnej. Prosta droga przepływu przez membranę. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Zastawka bez drenu. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200 dostępów. Badanie laboratoryjne potwierdzające możliwość użytkowania do 7 dni	120	szt.	4,55 zł	546,00 zł	8%	4,91 zł	589,68 zł	Braun/ Zastawka bezigłowa Safeflow pojedyncza niebieska/ 409100H
					RAZEM	134 352,00 zł	RAZEM	145 100,16 zł	