……………….., dnia:…………….

 (*miejscowość i data)*

**…………………..…..**

**……………………….**

*Dane Wykonawcy/*

*Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia*

**FORMULARZ CENOWY**

**i**

**FORMULARZ WYMAGANYCH I OFEROWANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH i UŻYTKOWYCH**

Dotyczy postępowania: na dostawę rękawic medycznych.

Wykonawca wypełnia Formularz w części, na którą składa ofertę.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **PAKIET NR 1**: **Rękawice sterylne chirurgiczne – szpital** |  |  |  |  |  |  |  |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |  |
| **1** | Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, bezpudrowe | para | 48 000 |  |  |  |  |   |  |
| **2** | Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowane | para | 20 000 |  |  |  |  |   |  |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Parametry wymagane dot. pozycji 1 i 2:**

* Powierzchnia zewnętrzna co najmniej lekko teksturowana na całej powierzchni dłoni;
* Wykończenie z równo rolowanym mankietem;
* Ph neutralne dla skóry;
* Rozmiary - od 6,0 do 8,5;
* Kształt: anatomiczny; zróżnicowany na prawą i lewą dłoń;
* Produkt zgodny z normami: PN EN 455 –1, –2, –3; EN-374-3 lub EN 16523-1; ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS, EN 420 lub EN ISO 21420 – lub równoważnymi;
* Pakowane parami. Opakowanie zbiorcze do 50-70 par w opakowaniu.
* Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu.
* Pakowane z mankietem wywiniętym na zewnątrz.

|  |  |
| --- | --- |
| **Pozycja nr 1. Rękawice chirurgiczne lateksowe, sterylne, bezpudrowe. Wewnętrzna warstwa polimerowa.** |  |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |  |
| 1. | Poziom AQL – max. 1,0 | Wartość: < 1,0 – 2 pkt.Wartość: = 1,0 – 1 pkt. |   |  |
| 2. | Zawartość protein – max. 70 µg/g | Wartość: < 70 µg/g – 2 pkt.Wartość: = 70 µg/g – 1 pkt. |   |  |
| 3. | Grubość rękawicy na palcu – min. 0,18 mm | Wartość: > 0,18 mm – 2 pkt.Wartość: = 0,18 mm – 1 pkt. |   |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Pozycja nr 2. Rękawice chirurgiczne lateksowe, sterylne, pudrowane – środek pudrujący: skrobia kukurydziana niezawierająca talku.** |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |  |
| 1. | Poziom AQL – max. 1,0 | Wartość: < 1,0 – 2 pkt.Wartość: = 1,0 – 1 pkt. |   |  |
| 2. | Zawartość protein – max. 70 µg/g | Wartość: < 70 µg/g – 2 pkt.Wartość: = 70 µg/g – 1 pkt. |   |  |
| 3. | Grubość rękawicy na palcu – min. 0,18 mm | Wartość: > 0,18 mm – 2 pkt.Wartość: = 0,18 mm – 1 pkt. |   |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **PAKIET NR 2**: **Rękawice sterylne chirurgiczne na Blok Operacyjny** |  |  |  |  |  |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice chirurgiczne, sterylne, bezpudrowe | para | 20 000 |  |  |  |  |   |
| **2** | Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowane | para | 13 600 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |

Parametry wymagane dot. pozycji 1:

* Powierzchnia wewnętrzna: warstwa polimerowa;
* Powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana na całej powierzchni dłoni i palców;
* Ph: neutralne dla skóry;
* Rozmiary: dostępne w rozmiarach od 6,0 do 8,5;
* Poziom AQL – max. 0,65;
* Siła zrywania przed i po starzeniu min. 16 N;
* Zawartość protein – poniżej poziomu wykrywalności (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 i /lub ASTM D7427-16 – lub równoważnymi, z podaną nazwą rękawic, których ona dotyczy);
* Długość rękawicy: min. 260 mm dopasowana do rozmiaru;
* Kształt: anatomiczny dopasowany do dłoni, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń;
* Mankiet: równomiernie rolowany;
* Produkt zgodny z normami PN EN 455–1,-2,-3, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS; odporny na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1, (potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej), poziom jakości zgodny z normą EN 420 i /lub EN ISO 21420 lub równoważnymi;
* certyfikat: dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B;
* Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem prawej i lewej dłoni; opakowanie zewnętrzne hermetyczne z listkiem do otwierania;
* Opakowanie zbiorcze do 50 - 70 par w opakowaniu. Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu;
* Odporne na przenikanie min. 15 cytostatyków z czasem przenikania ≥ 240 minut, zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną (raport wystawiony przez niezależne laboratorium);
* Produkowane zgodnie z ISO 13485 lub równoważnym potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej;
* Sterylizacja radiacyjna.

|  |
| --- |
|  **Pozycja nr 1. Rękawice chirurgiczne sterylne, bezpudrowe, lateksowe (kauczuk naturalny)** |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |  |
| 1. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,21 mm | Wartość: > 0,21 mm – 2 pkt.Wartość: = 0,21 mm – 1 pkt. |   |  |
| 2. | Grubość rękawicy na dłoni min. 0,18 mm | Wartość: > 0,18 mm – 2 pkt.Wartość: = 0,18 mm – 1 pkt. |   |  |
| 3. | Odporność przez min. 240 minut na przenikanie min. 15 cytostatyków | Odporne na przenikanie ≥ 18 substancji – 2 pkt.Odporne na przenikanie 15-17 substancji – 1 pkt |   |  |

**Parametry wymagane dot. pozycji 2:**

* Powierzchnia wewnętrzna: warstwa lekko pudrowana;
* Powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana na całej powierzchni dłoni i palców;
* Ph: neutralne dla skóry;
* Rozmiary: dostępne w rozmiarach od 6,0 do 8,5;
* Poziom AQL – 0,65;
* Siła zrywania przed starzeniem min. 14 N
* Długość rękawicy: min. 260 mm - dopasowana do rozmiaru;
* Kształt: anatomiczny dopasowany do dłoni, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń;
* Mankiet: równomiernie rolowany;
* Produkt zgodny z normami PN EN 455–1,-2,-3, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS, odporny na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN-ISO 374-1 lub EN 16523-1 ( potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej), poziom jakości zgodny z normą EN 420 i/lub EN ISO 21420, certyfikat: dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B; lub normy równoważne;
* Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem prawej i lewej dłoni;
* Opakowanie zbiorcze do 50 - 70 par w opakowaniu.
* Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu;
* Raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń;
* Produkowane zgodnie z ISO 13485 lub równoważnym, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej;
* Sterylizacja radiacyjna.

**Pozycja nr 2. Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowane - środek pudrujący:skrobia (mączka) kukurydziana, niezawierająca talku**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Zawartość protein ≤ 20 µg/g( badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 i/lub ASTM D7427-16 lub równoważnymi, z podaną nazwą rękawic, których ona dotyczy) | Wartość: < 20 µg/g – 2 pkt. Wartość: = 20 µg/g – 1 pkt. |   |
| 2. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,20 mm | Wartość: > 0,20 mm – 2 pkt. Wartość: = 0,20 mm – 1 pkt. |   |
| 3. | Grubość rękawicy na dłoni min 0,17 mm | Wartość: > 0,17 mm – 2 pkt. Wartość: = 0,17 mm – 1 pkt. |   |
| 4. | Produkt odporny na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi ( potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej), | Odporność na przenikanie min. 3 substancji na poziomie 6 – 2 pktOdporność na przenikanie min. 3 substancji na poziomie 2 – 0 pkt |   |

**PAKIET NR 3 Rękawice sterylne, ortopedyczne, bezpudrowe, lateksowe – na Blok Operacyjny**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, sterylne, bezpudrowe, lateksowe | para | 6400 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |

**Parametry wymagane**:

* Mankiet równomiernie rolowany o grubszych ściankach, odporny na rozdarcia;
* Powierzchnia wewnętrzna: warstwa polimerowana o strukturze sieci lub silikonowana;
* Warstwa zewnętrzna antypoślizgowa na całej powierzchni
* Kolor: antyrefleksyjny brązowy, beżowy, żółty, mleczny
* Ph: neutralne dla skóry
* Poziom AQL – 0,65
* Rozmiary: dostępne w rozmiarach min. od 6,0 do 8,5;
* Długość rękawicy minimum 275 mm – dopasowana do rozmiaru;
* Kształt: anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń
* Produkt zgodny z normami PN EN 455–1,-2,-3, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS, lub równoważnymi (potwierdzone raportem badania przez jednostkę niezależną), poziom jakości zgodny z normą EN 420 lub EN ISO 21420 lub równoważnymi, odporny na przenikanie min. 3 substancji chemicznych na min. 2 poziomie zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1, lub równoważnymi (potwierdzone raportem badania przez jednostkę niezależną) , zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy II a oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ min. B; produkt odporny na przenikanie cementu kostnego na min. 2 poziomie (potwierdzone raportem badania przez jednostkę niezależną); produkt odporny na przenikanie min. 5 cytostatyków na min.3 poziomie zgodnie z EN 374-3 lub równoważnymi (raport wystawiony przez niezależne laboratorium) produkt odporny na rozdarcia potwierdzone certyfikatem lub badaniami jednostki niezależnej na min. 1 poziomie ;
* Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem prawej i lewej dłoni;
* Opakowanie zbiorcze do 50 par w opakowaniu. Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu.
* Sterylizacja radiacyjna.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Zawartość protein – max. 25 µg/g( potwierdzone raportem badania przez jednostkę niezależną) | Wartość: < 25 µg/g – 2 pkt. Wartość: = 25 µg/g – 1 pkt. |   |
| 2. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,32 mm | Wartość: > 0,32mm – 2 pkt. Wartość: = 0,32 mm – 1 pkt. |   |
| 3. | Grubość rękawicy na dłoni min 0,26 mm | Wartość: > 0,26 mm – 2 pkt. Wartość: = 0,26 mm – 1 pkt. |   |
| 4. | Siła zrywu po starzeniu min. 26 N (potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 lub równoważną) | Wartość: > 26 N – 2 pkt. Wartość: = 26 N – 1 pkt. |   |

**PAKIET NR 4 Rękawice sterylne chirurgiczne na Blok Operacyjny – antyalergiczne**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, sterylne | para | 6400 |  |  |  |  |   |
| **2** | Rękawice syntetyczne neoprenowe lub polizoperenowe przeznaczone dla pacjentów uczulonych bezpudrowe, sterylne | para | 200 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |

**Pozycja nr 1 Rękawice chirurgiczne, półsyntetyczne: trójwarstwowe, sterylne**

* Trójwarstwowe;
* Mankiet: równomiernie rolowany;
* Powierzchnia wewnętrzna: lateks nie mający kontaktu z dłonią użytkownika;
* Powierzchnia mikroporowata, antypoślizgowa;
* Ph: neutralne dla skóry;
* Rozmiary: dostępne w rozmiarach min. od 6,0 do 8,5;
* Poziom AQL – max. 0,65;
* Produkt zgodny z normami: PN EN 455–1,–2,–3, lub równoważną, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 167 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi, odporny na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1, lub równoważnymi , poziom jakości zgodny z normą EN 420 lub EN ISO 21420 lub równoważnymi, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważnymi (raport wystawiony przez niezależne laboratorium), certyfikat dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ min.B;
* Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem prawej i lewej dłoni;
* Opakowanie zbiorcze do 50 par w opakowaniu. Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację:
* rodzaj/przeznaczenie produktu.
* Produkowane zgodnie z ISO 13485 lub równoważną potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej;
* Sterylizacja radiacyjna

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,24 mm | Wartość :> 0,24 mm – 2 pkt. Wartość: = 0,24 mm – 1 pkt. |   |
| 2. | Produkt odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi | Posiada potwierdzenie producenta lub jednostki niezależnej zgodności z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi – 2 pkt ,Nie posiada – 0 pkt. |   |
| 3. | Produkt odporny na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi | Posiada raporty z wynikami badań z jednostki niezależnej potwierdzającej zgodność z normą EN-ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi – 2 pkt , Nie posiada – 0 pkt. |   |

**Pozycja nr 2 Rękawice chirurgiczne neoprenowe lub polizoprenowe przeznaczone dla pacjentów uczulonych**

* Powierzchnia wewnętrzna: warstwa polimerowana;
* Powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana lub antypoślizgowa na całej powierzchni dłoni i palców;
* Poziom AQL – max. 0,65;
* Długość rękawicy minimum 270mm - dopasowana do rozmiaru;
* Kształt: anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń;
* Produkt zgodny z normami: PN EN 455–1,–2,–3, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 167 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi, odporny na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi, poziom jakości zgodny z normą EN 420 lub EN ISO 21420 lub równoważnymi, certyfikat dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ min. B;
* Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem prawej i lewej dłoni;
* Opakowanie zbiorcze do 50 par w opakowaniu. Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację:

rodzaj/przeznaczenie produktu.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,24 mm | Wartość: > 0,24 mm – 2 pkt. Wartość: = 0,24 mm – 1 pkt. |   |
| 3. | Produkt odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi | Posiada potwierdzenie producenta lub jednostki niezależnej zgodności z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi –2 pkt Nie posiada – 0 pkt. |   |
| 5. | Produkt odporny na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi | Posiada raporty z wynikami badań z jednostki niezależnej potwierdzającej zgodność z normą EN-ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi – 2 pkt , Nie posiada – 0 pkt. |   |

**PAKIET NR 5: Sterylne rękawice do pracowni leków cytostatycznych**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice chirurgiczne bezlateksowe poliizopernenowo-neoprenowe do pracy z lekami cytostatycznymi | para | 2000 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |

**Rękawice chirurgiczne polizopernenowo-neoprenowe do pracy z lekami cytostatycznymi**

* Bezpudrowe;
* Warstwa wewnętrzna polimeryzowana wielowarstwowa powłoką z dodatkową warstwą ułatwiającą zakładanie z poliakrylanem i surfaktantem;
* Powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa na całej powierzchni dłoni i palców;
* Poziom AQL – 0,65;
* Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną;
* Grubość rękawic na dłoni ≥ 0,16 mm, długość całkowita ≥ 275 mm;
* Siła zrywania przed starzeniem ≥ 12N;
* Zgodne z normą EN 455 – 1,2,3,4 lub równoważną, posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5 lub równoważnymi oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi oraz leków cytostatycznych min. 18 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium);
* Kształt anatomiczny dopasowany do dłoni użytkownika;
* Dostępne w rozmiarach: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5;
* Pakowane podwójne - opakowanie wewnętrzne z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem prawej i lewej dłoni;
* Opakowanie zbiorcze do 50 par w opakowaniu. Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu;
* Produkowane zgodnie z ISO 13485 lub równoważną, potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej;
* Sterylizowane radiacyjnie.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Grubość rękawicy na dłoni min. 0,16 mm | Wartość: > 0,16 mm – 2 pkt.Wartość: = 0,16 mm – 1 pkt. |   |
| 2. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,20 mm | Wartość: > 0,20 mm – 2 pkt. Wartość: = 0,20 mm – 1 pkt |   |
| 3. | Odporność na przenikanie min. 18 cytostatyków | Odporne na przenikanie ≥ 20 substancji – 2 pkt Odporne na przenikanie 18-19 substancji – 1 pkt |   |

**PAKIET NR 6: Rękawice diagnostyczne, niesterylne – lateksowe**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, lateksowe, bezpudrowe, rozm. **S (1op.=100 szt.)** | op. | 2440 |  |  |  |  |   |
| **2** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, lateksowe, bezpudrowe, rozm. **M (1op.=100 szt.)** | op. | 6800 |  |  |  |  |   |
| **3** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, lateksowe, bezpudrowe, rozm. **L (1op.=100 szt.)** | op. | 5600 |  |  |  |  |   |
| **4** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, lateksowe, bezpudrowe, rozm. **XL (1op.=100 szt.)** | op. | 40 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Rękawice diagnostyczne, lateksowe, niesterylne, bezpudrowe**

* Mankiet: równomiernie rolowany;
* Powierzchnia wewnętrzna: warstwa polimerowa
* Powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana;
* Ph: neutralne dla skóry;
* Rozmiary: dostępne w rozmiarach S, M, L;
* Pakowane w opakowania: do 150 szt. w opakowaniu
* Kształt: możliwość noszenia na prawej i lewej dłoni;
* Zgodność z normami: PN EN 455–1,–2,–3 lub równoważnymi. Zgodność z normami: EN 374-cz. 2 i 3 lub EN 16523-1 z poziomami ochrony lub równoważnymi, EN 420 lub EN ISO 21420 lub równoważnymi, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III.
* Zgodność z normami: zgodnie z ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi, substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub EN 16523-1 lub równoważnymi.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Poziom AQL – max. 1,5 | Wartość: < 1,5 – 2 pkt.Wartość: = 1,5 – 1 pkt. |   |
| 2. | Zawartość protein: nie więcej niż <30 µg/g. | Wartość: < 30 µg/g – 2 pkt. Wartość: = 30 µg/g – 1 pkt. |   |
| 3. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,11 mm | Wartość: > 0,11 mm – 2 pkt. Wartość: = 0,11 mm – 1 pkt, |   |

**PAKIET NR 7**: **Rękawice diagnostyczne nitrylowe z długim mankietem, do procedur wysokiego ryzyka, niesterylne, bezpudrowe**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice diagnostyczne nitrylowe z długim mankietem, do procedur wysokiego ryzyka rozm. **S (1op.=100 szt.)** | op. | 110 |  |  |  |  |   |
| **2** | Rękawice diagnostyczne nitrylowe z długim mankietem, do procedur wysokiego ryzyka rozm. **M (1op.=100 szt.)** | op. | 700 |  |  |  |  |   |
| **3** | Rękawice diagnostyczne nitrylowe z długim mankietem, do procedur wysokiego ryzyka rozm. **L (1op.=100 szt.)** | op. | 380 |  |  |  |  |   |
| **4** | Rękawice diagnostyczne nitrylowe z długim mankietem, do procedur wysokiego ryzyka rozm. **XL (1op.=100 szt.)** | op. | 90 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |

* Zrolowany mankiet
* Powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowane o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach;
* Powierzchnia wewnętrzna: polimeryzowane
* Ph: neutralne dla skóry
* Kształt: możliwość noszenia na prawej i lewej dłoni
* Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu.
* Otwór dozujący zabezpieczony dodatkowa folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.
* Dopuszczalna wielkość opakowania do 100 szt
* Zgodność z normami: PN EN 455 -1, -2, EN 374 -cz.2 i 3 lub EN 16523-1 lub równoważnymi z poziomami ochrony EN 420 lub EN ISO 21420 lub równoważnymi; ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi, odporne na penetrację min. 10 substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi, min. 14 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną, na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi, oznakowanie jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ min. B;
* Badania o przenikalności cytostatyków oraz badania o barierowości dla alkoholi stosowanych w dezynfekcji.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** |  |
| 1. | Długość mankietu min. 290 mm (ocena wg rozmiaru „M”) | Wartość: > 290mm - 2 pktWartość: = 290 mm -1 pkt |   |
| 2. | Grubość rękawicy na palcu min. 0,14 mm | Wartość: > 0,14 mm – 2 pkt.Wartość: = 0,14 mm – 1 pkt |   |
| 3. | Poziom AQL – max. 1,5 | Wartość: < 1,5 – 2 pkt.Wartość: = 1,5 – 1 pkt. |   |

**PAKIET NR 8: Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe,** bezpudrowe, ze zrolowanym mankietem

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, ze zrolowanym mankietem, rozm. **S (1op.=100 szt.)** | op. | 9000 |  |  |  |  |   |
| **2** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, ze zrolowanym mankietem, rozm. **M (1op.=100 szt.)** | op. | 30000 |  |  |  |  |   |
| **3** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, ze zrolowanym mankietem, rozm. **L (1op.=100 szt.)** | op. | 13000 |  |  |  |  |   |
| **4** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, ze zrolowanym mankietem, rozm. **XL (1op.=100 szt.)** | op. | 360 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |

* Powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowane na całej powierzchni dłoni z dodatkową teksturą na palcach
* Ph: neutralne dla skóry
* Kształt: możliwość noszenia na prawej i lewej dłoni
* Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu.
* Otwór dozujący zabezpieczony dodatkowa folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.
* Dopuszczalna wielkość opakowania do 100 szt.
* Zgodność z normami: PN EN 455 -1, -2, -3, EN 374 -cz.2 i 3 lub EN 16523-1 lub równoważnymi z poziomami ochrony; EN 420 lub EN ISO 21420 lub równoważnymi; oznakowanie jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ min. B;
* Zgodność z normami: ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi, na przenikanie min. 10 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi.
* Informacja o przenikalności min. 14 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważnymi, oraz informacja o barierowości dla alkoholi stosowanych w dezynfekcji na poziomie ochrony min. 4.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Grubość rękawicy na palcu: min. 0,09 mm | Wartość: > 0,09 mm - 2 pktWartość: = 0,09 mm -1 pkt |  |
| 2. | Długość mankiet min. 240 mm (ocena wg rozmiaru „M”) | Wartość: > 240 mm – 2 pkt.Wartość: = 240 mm – 1 pkt |  |
| 3. | Poziom AQL – max. 1,0 | Wartość: < 1,0 – 2 pkt.Wartość: = 1,0 – 1 pkt. |  |

**PAKIET NR 9: Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, antyalergiczne**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis asortymentu** | **j.m** | **ilość** | **Cena jedn. Netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Wartość brutto** | **Nazwa handlowa/ Nr Kat.** |
| **1** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, antyalergiczne, ze zrolowanym mankietem, rozm. **S (1op.=100 szt.)** | op. | 120 |  |  |  |  |   |
| **2** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, antyalergiczne, ze zrolowanym mankietem, rozm. **M (1op.=100 szt.)** | op. | 260 |  |  |  |  |   |
| **3** | Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, bezpudrowe, antyalergiczne, ze zrolowanym mankietem, rozm. **L (1op.=100 szt.)** | op. | 200 |  |  |  |  |   |
|   | **RAZEM** |   |   |  |  |  |  |  |

* Ph: neutralne dla skóry;
* Kształt: możliwość noszenia na prawej i lewej dłoni;
* Powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach;
* Powierzchnia wewnętrzna: pokryta warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych składającą się z jednego składnika aktywnego;
* Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej oraz piktogramem na opakowaniu.
* Opakowanie zbiorcze oraz jednostkowe powinno posiadać opis umożliwiający identyfikację: rodzaj/przeznaczenie produktu.
* Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją;
* Dopuszczalna wielkość opakowania do 100 szt.
* Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ min. B wg EN ISO 374-1 lub EN 16523-1 lub równoważnymi (min. 3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978 lub równoważną.
* Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5:2016 VIRUS lub równoważnymi; zgodność z normami: EN 455-1,2,3, EN 374-2,4; EN 420/ EN ISO 21420 lub równoważnymi.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Warunek / parametr** | **Ocena punktowa** | **Wartość oferowana / parametr** |
| 1. | Grubość rękawicy na palcu: min. 0,09 mm | Wartość: > 0,09 mm - 2 pktWartość: = 0,09 mm -1 pkt |  |
| 2. | Długość mankiet min. 240 mm (ocena wg rozmiaru „M”) | Wartość: > 240 mm – 2 pkt.Wartość: = 240 mm – 1 pkt |   |
| 3. | Poziom AQL – max. 1,0 | Wartość: < 1,0 – 2 pkt.Wartość: = 1,0 – 1 pkt. |   |
|  |  |  |  |  |  |  |

**Dotyczy wszystkich pakietów:**  Opis oferowanego parametru musi być na tyle wyczerpujący, żeby pozwolił Zamawiającemu ocenę oferty, zarówno pod względem zgodności z podstawowymi, bezwzględnie wymaganymi parametrami i uznanie, czy oferta spełnia wymagania podstawowe, czy podlega odrzuceniu oraz czy przyznać ofercie dodatkowe punkty.

W przypadku:

* niewypełnienia którejkolwiek z pozycji w tabeli,
* zaoferowania parametrów niezgodnych z wymaganiami Zamawiającego oferta zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 5 ustawy pzp, jako oferta, której treść jest niezgodna z warunkami zamówienia,
* braku informacji niezbędnych do przyznania dodatkowych punktów, Zamawiający nie przyzna dodatkowych punktów.

 Oferta nie spełniająca parametrów granicznych podlega odrzuceniu bez dalszego rozpatrywania.

*Dokument powinien być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy albo przez upełnomocnionego przedstawiciela Wykonawcy.*