

## PN 49/24 Dostawa Rękawic diagnostycznych oraz chirurgicznych

## Załącznik nr 1 - Formularz asortymentowo-cenowy

ZADANIE 1	Opis przedmiotu zamówienia	Rozmiar	J.m.	Ilość	Cena netto	Vat %	Wartość netto	Wartość brutto	Pełna nazwa handlowa, wielkość opakowania jednostkowego, producent, numer katalogowy
1)	Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe - sterylne, polimeryzowane od wewnątrz, teksturowane, kolor biały/naturalny, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską poprawiającą przyczepność mankietu i zapobiegającą zsuwaniu się, grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie: 0,16mm, długość min. 285mm, AQL=< 1, siła zrywu przed starzeniem min 15 N. Odporne przez min 30 min na minimum 5 substancji dezynfekcyjnych (wyniki badań z jednostki niezależnej wg EN ISO 374), sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków / leków immunosupresyjnych wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe lub papierowo-foliowe, opakowanie pośrednie typu dyspenser.	6,0-8,5	para	3 500					
2)	Rękawice chirurgiczne bezpudrowe - sterylne - bezlateksowe (wykonane z neoprenu, polichloroprenu lub równoważne), kształt anatomiczny - zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, grubość: na palcu min. 0,19 mm, na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,15 mm, pakowane po jednej parze w opakowanie papier-folia (odporne na wilgoć i mikro-rozszczelnienia). Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normą EN 455 – 1,2,3,4; posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, przebadane zgodnie z EN 455 (1-3). Odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą PN-EN 374-5 VIRUS lub ASTM F 1671; AQL=< 1, długość min. 285 mm.	6,0-8,5	para	2 500					

3)	<p>Rękawice chirurgiczne przeznaczone do zakładania podwójnego - bezpudrowe, sterylne, lateksowe, pakowane po dwie pary w kopertę, rękawica zewnętrzna obustronnie polimeryzowana o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej w kolorze jasnym. Rękawica wewnętrzna w kolorze intensywnym ciemniejszym, o powierzchni zewnętrznej gładkiej, chlorowanej i powierzchni wewnętrznej polimeryzowanej. Grubość pojedynczej ścianki każdej z rękawic: na palcu 0,20 mm - 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm – 0,21 mm, na mankiecie min. 0,15 mm, poziom protein &lt; 30 ug/g. <b>Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425.</b> Rękawice zgodne z normą EN 455 – 1,2,3,4; <b>przebadane zgodnie z EN 455 (1-3)</b>, przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z <b>374-5 VIRUS lub ASTM F 1671</b>, AQL=&lt; 1, długość obu rękawic min. 280 mm.</p>	6,0-8,5	para	1 500					
4)	<p>Rękawice chirurgiczne - sterylne, lateksowe z wewnętrzną warstwą polimerową, bezpudrowe, kształt anatomiczny - zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, grubość na palcu 0,21-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,22 mm oraz na mankiecie min.0,18 mm, pakowane po jednej parze w opakowania folia - papier (odporne na wilgoć i mikro-rozszczelnienia). <b>Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC &amp; 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425;</b> zgodne z normą PN- EN 455-1,2,3,4; <b>posiadające Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej.</b> Rękawice <b>przebadane zgodnie z EN 455 1-3;</b> przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą: PN-EN 374-5 VIRUS lub ASTM F1671, <b>odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4;</b> poziom protein max. 30µg/g, AQL =&lt; 1, długość min. 285 mm</p>	6,0-8,5	para	21 000					

Dodatkowe kryteria oceny ofert dla zadania 1 pozycja 1) oraz 2):

- 1). za AQL <= 0,65 oferta otrzyma + 10 punktów.
- 2). za AQL > 0,65 oferta otrzyma 0 punktów.

- 3). za długość rękawicy  $\geq 300$  mm oferta otrzyma + 10 punktów.  
 4). za długość rękawicy  $< 300$  mm oferta otrzyma 0 punktów.

Dodatkowe kryteria oceny ofert dla zadania 1 pozycja 3):

- 1). za AQL  $\leq 0,65$  oferta otrzyma + 10 punktów.  
 2). za AQL  $> 0,65$  oferta otrzyma 0 punktów.  
 3). za poziom protein  $\leq 20\mu\text{g/g}$  oferta otrzyma + 10 punktów.  
 4). za poziom protein  $> 20\mu\text{g/g}$  oferta otrzyma 0 punktów.

Dodatkowe kryteria oceny ofert dla zadania 1 pozycja 4):

- 1). za AQL  $\leq 0,65$  oferta otrzyma + 10 punktów.  
 2). za AQL  $> 0,65$  oferta otrzyma 0 punktów.  
 3). za poziom protein  $\leq 10\mu\text{g/g}$  oferta otrzyma + 10 punktów.  
 4). za poziom protein  $> 10\mu\text{g/g}$  oferta otrzyma 0 punktów.

**Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do okazania próbek, wszystkie parametry zostaną potwierdzone dokumentacją producenta rękawic.**

ZADANIE 2	Opis przedmiotu zamówienia	Rozmiar	J.m.	Ilość op *	Cena netto	Vat %	Wartość netto	Wartość brutto	Pełna nazwa handlowa, wielkość opakowania jednostkowego, producent, numer katalogowy
1)	Rękawica foliowa, bezpudrowa, sterylna - pakowana pojedynczo, wykonana z materiałów kopolimerowych. Op. a 100szt.	M, L	op. (100 szt.)	60					

2)	<p>Rękawica ochronna, diagnostyczna, lateksowa - bezpudrowa, z powłoką polimerową, mankiet równomiernie rolowany, powierzchnia teksturowana, długość min. 240 mm. AQL max. 1.5. Rękawica zgodna z normami minimum: EN 455-1,2,3,4, EN ISO 374-1, EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy zgodnie z EN ISO 374-5; odporność chemiczna zgodnie z EN ISO 374-1 oraz EN 374-4 potwierdzona certyfikatem typu UE wydanym przez Jednostkę Notyfikowaną. Środek ochrony indywidualnej – kategoria III typ B. Zawartość protein: &lt; 70 µg / g. Grubość minimalna: palec – 0,10 mm, dłoń – 0,08 mm, mankiet – 0,06 mm. Opakowanie jednostkowe zawiera fabrycznie naniesione informacje o minimum: poziomie AQL, EN 374, EN 455, Zgodność z MDR (Rozporządzenie Medyczne (EU) 2017/745 dla Wyrobów Medycznych) i PPER (Rozporządzenie (EU) 2016/425 dla Środków Ochrony Indywidualnej), oznakowanie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, numerem LOT i rozmiarem. Opakowanie 100 szt. (lub inne Wykonawca odpowiednio przeliczy*), opakowanie zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru (celem łatwiejszej identyfikacji). Rozmiar S,M,L do wyboru przez Zamawiającego na etapie realizacji umowy. Okres ważności 5 lat.</p>	S, M, L	op. (100 szt.)	600					
3)	<p>Rękawice diagnostyczne, ochronne nitrilowe, pojedynczo chlorowane, bezpudrowe, bez protein lateksu - kształt uniwersalny, AQL&lt;1,5; dł. min. 240mm, grubość na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,06 mm; siła zrywu przed i po starzeniu min. 6N. Teksturowane na końcach palców. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kl. III typ B; zgodne z normą EN 455 -1-2-3; przebadane na przenikanie substancji chemicznych – zgodnie z normą EN 374-1 (min.2 substancje na 3 poziomie), przebadane na przenikanie mikroorganizmów (wirusów) - zgodnie z ASTM F 1671 lub 374-5 (potwierdzone raportem badań), przebadane na przenikanie min.30 cytostatyków / leków immunosupresyjnych &gt;240 minut zgodnie z ASTM D 6978. Kolor rękawic inny niż niebieski i jego odcienie. Opakowanie a 100szt., z możliwością przeliczania ilości do pełnych opakowań* z fabrycznie naniesionym oznakowaniem zawierającym minimum: poziom AQL, EN 374, EN 455. Zgodność z MDR (Rozporządzenie Medyczne (EU) 2017/745 dla Wyrobów Medycznych) i PPER (Rozporządzenie (EU) 2016/425 dla Środków Ochrony Indywidualnej).– posiadające znak CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej. Okres ważności 5 lat.</p>	S, M, L	op. (100 szt.)	20 000					

4)	<p>Rękawice diagnostyczne, ochronne nitrylowe, pojedynczo chlorowane, bezpudrowe, bez protein lateksu - kształt uniwersalny, AQL&lt;1,5; dł. min. 240mm, grubość na palcu min. 0,11 mm, na dłoni min. 0,06 mm; siła zrywu przed i po starzeniu min. 6N. Teksturowane na końcach palców. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kl. III typ B; zgodne z normą EN 455 -1-2-3; przebadane na przenikanie substancji chemicznych – zgodnie z normą EN 374-1 (min.2 substancje na 3 poziomie), przebadane na przenikanie mikroorganizmów (wirusów) - zgodnie z ASTM F 1671 lub 374-5 (potwierdzone raportem badań), przebadane na przenikanie min.30 cytostatyków / leków immunosupresyjnych &gt;240 minut zgodnie z ASTM D 6978. Opakowanie a 100szt., z możliwością przeliczania ilości do pełnych opakowań* z fabrycznie naniesionym oznakowaniem zawierającym minimum: poziom AQL, EN 374, EN 455, Zgodność z MDR (Rozporządzenie Medyczne (EU) 2017/745 dla Wyrobów Medycznych) i PPER (Rozporządzenie (EU) 2016/425 dla Środków Ochrony Indywidualnej).– posiadające znak CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej. Okres ważności 5 lat.</p>	S, M, L, XL	op. (100 szt.)	20 000					
5).	<p>Rękawice diagnostyczne i ochronne, niejałowe, bezpudrowe, z nitrylu, wewnątrznie chlorowane, o przedłużonym mankiecie i z teksturą na końcach palców. Długość min. 290 mm. Grubość na palcu min. 0.14 mm, na dłoni min. 0.10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 9N po starzeniu min. 8N; AQL 1.5. Wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), zgodne z EN ISO 374-1, EN ISO 374-2, EN 16523-1, EN ISO 374-4, EN ISO 374-5. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub ASTM F1671:07. Potwierdzony badaniem z niezależnego laboratorium brak przebicia rękawicy dla min. 20 cytostatyków przez min. 240 min. wg ASTM D6978. Potwierdzony badaniami z niezależnego laboratorium brak w rękawicy szkodliwych akceleratorów chemicznych i ftalanów. Opakowanie a 100szt., z możliwością przeliczania ilości do pełnych opakowań* z fabrycznie naniesionym oznakowaniem zawierającym minimum: poziom AQL, EN 374, EN 455, Zgodność z MDR (Rozporządzenie Medyczne (EU) 2017/745 dla Wyrobów Medycznych) i PPER (Rozporządzenie (EU) 2016/425 dla Środków Ochrony Indywidualnej); posiadające znak CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej. Okres ważności 5 lat.</p>	S, M, L,XL	op. (100 szt.)	400					

6).	Uchwyt na rękawiczki, wykonany z drutu stalowego malowanego farbą o podwyższonej odporności z możliwością zawieszenia na powierzchni płaskiej za pomocą wkrętów lub taśmy montażowej. <b>Potrójny</b> pasujący do standardowych typów rękawic diagnostycznych. Umożliwia higieniczne przechowywanie rękawiczek diagnostycznych i ułatwia wyciąganie pojedynczych rękawic z opakowania.	szer.23, 5 cm x gł. 7,5-8 cm x wys.50 cm		100					
7).	Uchwyt na rękawiczki, wykonany z drutu stalowego malowanego farbą o podwyższonej odporności z możliwością zawieszenia na powierzchni płaskiej za pomocą wkrętów lub taśmy montażowej. <b>Pojedynczy</b> pasujący do standardowych typów rękawic diagnostycznych. Umożliwia higieniczne przechowywanie rękawiczek diagnostycznych i ułatwia wyciąganie pojedynczych rękawic z opakowania.	szer.23, 5 cm x gł. 7,5-8 cm x wys.20 cm		100					

**Dodatkowe kryteria oceny ofert dla zadania 2 pozycja 1):**

- 1). Za rękawice nie zawierające naturalnej gumy lateksowej – oferta otrzyma + 20 punktów
- 2). Za rękawice zawierające naturalną gumę lateksową – oferta otrzyma 0 punktów

**Dodatkowe kryteria oceny ofert dla zadania 2 pozycja 2):**

- 1). za AQL <= 1 oferta otrzyma + 10 punktów.
- 2). za AQL > 1 oferta otrzyma 0 punktów.
- 3). za poziom protein <= 50ug/g oferta otrzyma + 10 punktów.
- 4). za poziom protein > 50ug/g oferta otrzyma 0 punktów.

**Dodatkowe kryteria oceny ofert dla zadania 2 pozycja 3),4),5):**

- 1). Za rękawice posiadające badanie na >= 4 związki chemiczne o działaniu dezynfekcyjnym (występujące w środkach do dekontaminacji) – oferta otrzyma + 5 punktów
- 2). Za rękawice posiadające badanie na < 4 związki chemiczne o działaniu dezynfekcyjnym (występujące w środkach do dekontaminacji) – oferta otrzyma 0 punktów
- 3). Za rękawice posiadające badanie na >= 40 cytostatyków / leków immunosupresyjnych zgodnie z ASTM D6978 – oferta otrzyma + 5 punktów
- 4). Za rękawice posiadające badanie < 40 cytostatyków / leków immunosupresyjnych zgodnie z ASTM D6978 – oferta otrzyma 0 punktów

5). Za rękawice o AQL  $\leq 1$  – oferta otrzyma + 10 punktów

6). Za rękawice o AQL  $> 1$  – oferta otrzyma 0 punktów

*Dodatkowe kryteria oceny ofert dla zadania 2 pozycja: 6), 7):*

1). Za uchwyty malowane farbą antybakteryjną – oferta otrzyma + 20 punktów

2). Za uchwyty malowane farbą nie antybakteryjną – oferta otrzyma 0 punktów

**\* Wykonawca przeliczy ilości opakowań – wpisze ilości oferowanych opakowań (z zaznaczeniem ilości sztuk w opakowaniu) w kolumnie Ilość op.**

**Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do okazania próbek, wszystkie parametry zostaną potwierdzone dokumentacją producenta rękawic.**

0,00	0,00
NETTO	BRUTTO