# Zadanie 1.1:Rękawice diagnostyczne nitrylowe

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **LP.** | FUNKCJA/PARAMETR | **WARUNEK** | **OFEROWANE PARAMETRY *(wypełnia Oferent)*** |
| 1 | Diagnostyczne rękawice nitrylowe, bezpudrowe, jednorazowe niejałowe. | Warunek konieczny |  |
| 2 | Deklaracja zgodności CE (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym). | Warunek konieczny |  |
| 3 | Kształt uniwersalny, pasujące na lewą i prawą dłoń. | Warunek konieczny |  |
| 4 | Równomiernie rolowany brzeg mankietu. | Warunek konieczny |  |
| 5 | Powierzchnia teksturowana minimum na końcach palców. | Warunek konieczny |  |
| 6 | Z wewnętrzną warstwą polimerową. | Warunek konieczny |  |
| 7 | Z przeznaczeniem do badań lekarskich, diagnostycznych, czynności terapeutycznych, prac z materiałem septycznym. | Warunek konieczny |  |
| 8 | Oznakowanie podwójne: jako wyrób medyczny klasy I oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 9 | Rękawice ułożone precyzyjnie w pudełku w sposób umożliwiający pobranie jednej rękawicy. | Warunek konieczny |  |
| 10 | Przy nakładaniu i użytkowaniu rękawice nie mogą ulegać pękaniu, przerywaniu, obrywaniu się mankietów. | Warunek konieczny |  |
| 11 | Rękawice nie mogą być posklejane ( łatwość wyjmowania z pudełka). | Warunek konieczny |  |
| 12 | Kolor rękawic inny niż biały, np. niebieski, zielony, fioletowy, różowy, granatowy. | Podać oferowany kolor |  |
| 13 | Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL. Wszystkie rozmiary pochodzące od jednego producenta. | Podać oferowane rozmiaryWarunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 14 | Przebadane na przenikanie wirusów. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 15 | AQL ≤ 1,5 (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym). | Warunek konieczny |  |
| 16 | Grubość na palcach 0,10 -0,13mm (pojedyncza ścianka), grubość na dłoni 0,07-0,10mm (pojedyncza ścianka). | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 17 | Długość rękawicy minimum 240mm. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 18 | Siła zrywu minimum 8 N (przed i po starzeniu). | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 19 | Przeznaczone do kontaktu z cytostatykami określającymi odporność na przenikanie substancji cytostatycznych przez minimum 15 minut dla co najmniej 10 substancji. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 20 | Przeznaczone do kontaktu ze środkami dezynfekcyjnymi (chemicznymi) określającymi przenikalność substancji chemicznych (nie będących cytostatykami) na minimum 2 poziomie odporności dla minimum 10 substancji. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 21 | Zgodność z normami: EN455, EN420, EN374 i Dyrektywami 93/42/EEC i 89/686/EEC (oznakowania fabryczne tych norm i dyrektyw na opakowaniach jednostkowych). | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 22 | Opakowanie jednostkowe: mocny kartonik zawierający 100 sztuk rękawic (tylko i wyłącznie w formie dyspensera) umożliwiający zużycie wszystkich rękawic bez ryzyka uszkodzenia kartonika . | Warunek konieczny |  |
| 23 | Na opakowaniu jednostkowym minimum informacji: nazwa producenta/dystrybutora, nazwa rękawicy, rozmiar rękawicy, ilość sztuk, piktogramy, warunki przechowywania, data przydatności do użycia, numer serii, numery norm itp. Opisy w języku polskim. | Warunek konieczny |  |
| 24 | Opakowanie zbiorcze: oryginalny karton zawierający 10 opakowań jednostkowych. Karton opisany przez producenta minimum: nazwa rękawicy, nazwa producenta, numer katalogowy, numer serii, data ważności. | Warunek konieczny |  |
| 25 | Wszystkie oznaczenia zarówno na opakowaniu jednostkowym jak i na kartonie tylko oryginalne. Nie dopuszcza się żadnego oklejania, dopisywania jakichkolwiek informacji. | Warunek konieczny |  |
| 26 | Wymagane próbki: JEDNO ZBIORCZE OPAKOWANIE KARTONOWE ZAWIERAJĄCE 10 OPAKOWAŃ JEDNOSTKOWYCH (ROZMIAR M) | Załączyć do oferty |  |
| 27 | Załączyć kartę katalogową produktu z oferowanymi numerami katalogowymi | Załączyć do oferty |  |

# Zadanie 1.2:Rękawice diagnostyczne lateksowe

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **LP.** | FUNKCJA/PARAMETR | **WARUNEK** | **OFEROWANE PARAMETRY *(wypełnia Oferent)*** |
| 1 | Diagnostyczne rękawice lateksowe, bezpudrowe, jednorazowe niejałowe.  | Warunek konieczny |  |
| 2 | Wykonane z lateksu kauczuku naturalnego. | Warunek konieczny |  |
| 3 | Deklaracja zgodności CE (oznakowanie na opakowaniu jednostkowym). | Warunek konieczny |  |
| 4 | Powierzchnia teksturowana na całej powierzchni. | Warunek konieczny |  |
| 5 | Równomiernie rolowany brzeg mankietu. | Warunek konieczny |  |
| 6 | Kształt uniwersalny, pasujące na lewą i prawą dłoń. | Warunek konieczny |  |
| 7 | Z wewnętrzną warstwą polimerową. | Warunek konieczny |  |
| 8 | Z przeznaczeniem do badań lekarskich, diagnostycznych, czynności terapeutycznych, prac z materiałem septycznym. | Warunek konieczny |  |
| 9 | Zgodność z normami: EN455, EN420, EN374 i Dyrektywami 93/42/EEC i 89/686/EEC (oznakowania fabryczne tych norm i dyrektyw na opakowaniach jednostkowych). | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 10 | AQL ≤ 1,5 (oznakowanie na opakowaniu jednostkowym). | Warunek konieczny |  |
| 11 | Oznakowanie podwójne: jako wyrób medyczny klasy I oraz jako środek ochrony indywidualnej minimum kategorii III. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 12 | Przy nakładaniu i użytkowaniu rękawice nie mogą ulegać pękaniu, przerywaniu, obrywaniu się mankietów. | Warunek konieczny |  |
| 13 | Rękawice w opakowaniu nie mogą być posklejane, muszą dać się swobodnie wyjmować z kartonika. | Warunek konieczny |  |
| 14 | Siła zrywu przed starzeniem minimum 8N. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 15 | Grubość na palcach 0,10-0,15mm (pojedyncza ścianka), grubość na dłoni 0,10-0,12mm (pojedyncza ścianka). | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 16 | Przebadane na przenikanie wirusów. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 17 | Zawartość protein ≤30 μg/g. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 18 | Przeznaczone do kontaktu ze środkami dezynfekcyjnymi (chemicznymi) określającymi przenikalność substancji chemicznych (nie będących cytostatykami) na minimum 2 poziomie odporności dla minimum 10 substancji. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 19 | Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL. Wszystkie rozmiary pochodzące od jednego producenta. | Warunek konieczny- Załączyć kartę techniczną produktu, w celu weryfikacji |  |
| 20 | Opakowanie jednostkowe: mocny kartonik zawierający 100 sztuk rękawic (tylko i wyłącznie w formie dyspensera) umożliwiający zużycie wszystkich rękawic bez ryzyka uszkodzenia kartonika . | Warunek konieczny |  |
| 21 | Na opakowaniu jednostkowym minimum informacji: nazwa producenta/dystrybutora, nazwa rękawicy, rozmiar rękawicy, ilość sztuk, piktogramy, warunki przechowywania, data przydatności do użycia, numer serii, numery norm itp. Opisy w języku polskim. | Warunek konieczny |  |
| 22 | Opakowanie zbiorcze: oryginalny karton zawierający 10 opakowań jednostkowych. Karton opisany przez producenta minimum: nazwa rękawicy, nazwa producenta, numer katalogowy, numer serii, data ważności. | Warunek konieczny |  |
| 23 | Wszystkie oznaczenia zarówno na opakowaniu jednostkowym jak i na kartonie tylko oryginalne. Nie dopuszcza się żadnego oklejania, dopisywania jakichkolwiek informacji. | Warunek konieczny |  |
| 24 | Wymagane próbki: JEDNO ZBIORCZE OPAKOWANIE KARTONOWE ZAWIERAJĄCE 10 OPAKOWAŃ JEDNOSTKOWYCH (ROZMIAR M) | Załączyć do oferty |  |
| 25 | Załączyć kartę katalogową produktu z oferowanymi numerami katalogowymi | Załączyć do oferty |  |

# Uwaga

Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, **jednak nie później niż na 6 dni** przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na **14 dni przed upływem terminu składania ofert.** ( **tj nie później niż do dnia 01-12-2021r). W przypadku składania wniosku o wyjaśnienie należy wskazać konkretny pozycję i punkt w opisie do którego odnosi się pytanie Np. dotyczy 1.1 poz. 15 lub też np. 1.2 poz. 7 itd.**