



Rzeczpospolita
Polska

Unia Europejska
Europejski Fundusz Społeczny



ZP.272.14.2020

Pakiet 1

l.p.	opis	Ilość	Cena netto za 1 szt.	Wartość netto	Podatek VAT stawka	Wartość brutto
1	Maseczka trójwarstwowa, niesterylna, niejałowa w rozmiarze uniwersalnym, zakładana na gumki, pakowana w opakowania jednostkowe lub zbiorcze. Maski w części środkowej powinna posiadać zakładki umożliwiające dopasowanie maseczki do kształtu twarzy, a w jednej krawędzi posiadać wzmocnienie umożliwiające dopasowanie maseczki do nosa zapewniające szczelność przylegania. Wielkość maski medycznej złożonej – co najmniej 17,5 cm x 9 cm, zgodnie z wytycznymi Krajowego Konsultanta w dziedzinie Chorób Zakaźnych. Preferowane właściwości fizyczne: hipoalergiczna, bez lateksu. Wymagane cechy produktu: PN-EN 14683:2006 – Maski chirurgiczne – wymagania i metody badania (lub odpowiednio EN 14683:2005). Deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyborów medycznych (Dz.U. 2016 poz. 211) albo deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745. Oznakowanie znakiem CE Dodatkowo każde opakowanie jednostkowe powinno posiadać czytelne oznaczenia nazwy lub firmy i adres wytwórcy, nazwy lub firmy i adres autoryzowanego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej, kod lub numer partii lub serii, oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być bezpiecznie używany, wskazanie warunków	650				

	przechowywania i eksploatacji dla użytkownika końcowego.					
	Pakiet 2					
1	<p>Rękawice jednorazowe nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, o wysokiej rozciągliwości. Zgodność z normami EN 420/455 – 1, 2, 3, 4. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. AQL 1,5 lub niższy. Oznakowanie znakiem CE, zgodnie z dyrektywą UE 93/42/EWG dla wyrobów medycznych. Znak CE, zgodnie z dyrektywą UE 89/686/EWG dla wyposażenia ochrony osobistej. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu lub od góry opakowania jedynie za mankiet (mankiet zawsze wyjmowany pierwszy), bez konieczności dotykania opakowania i pozostałych rękawic co pozwoli ograniczyć skażenie do minimum.</p> <p>rozmiar: S – 6 opakowań po 250 sztuk, M – 5 opakowań po 250 sztuk, L – 2 opakowania po 250 sztuk.</p> <p>razem: 13 opakowań po 250 sztuk.</p>	3250				
	Pakiet 3					
1	<p>Płyn do dezynfekcji rąk metodą wcierania (bez konieczności spłukiwania) o działaniu wirusobójczym, bakterioobójczym, grzybobójczym. Posiadający zapach neutralny, bądź zbliżony do neutralnego. Stosowany w obszarach i sytuacjach wymagających przestrzegania wysokiego poziomu higieny, o minimalnej zawartości substancji czynnej (alkoholu – etanolu): 70 g/100g. Produkt musi szybko odparowywać. Produkt musi posiadać pozwolenie Ministra Zdrowia dopuszczające do obrotu produktem biobójczym oraz posiadać wpis do Wykazu Produktów Biobójczych. Środki dezynfekcyjne jako produkty biobójcze powinny spełniać wymagania zawarte w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych oraz wymagań rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie</p>	24 (120l)				

	udostępnienia na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012, str.1). Powinny posiadać odpowiednie pozwolenie na obrót oraz posiadać wpis do Wykazu Produktów Biobójczych. Dodatkowo wymagania karta charakterystyki środka dezynfekującego.					
--	---	--	--	--	--	--