

DPS.DGO.26.1.29.20

Załącznik nr 2 do zapytania ofertowego i umowy

**Część 1: Rękawice nitrylowe jednorazowe**

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość	J.m.	cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka podatku VAT	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Nazwa, producent oferowanego przedmiotu zamówienia
	Rękawice nitrylowe jednorazowe 1 w rozm. S, M, L,	5 500	para						
RAZEM									

Rękawice medyczne powinny spełniać następujące wymagania:

zgodność z normami:

- PN-EN 455-1:2004 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 1: Wymagania i badania na nieobecność dziur (lub odpowiednio EN 455 – 1 : 2000);
- PN-EN 455-2+A2:2013-06 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 2: Wymagania i badania dotyczące właściwości fizycznych (lub odpowiednio EN 455-2:2009+A2:2013);
- PN-EN 455-3:2007 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 3: Wymagania i badania w ocenie biologicznej (lub odpowiednio EN 455-3:2006)

Projekt „Zapewnienie bezpieczeństwa i opieki pacjentom oraz bezpieczeństwa personelowi zakładów opiekuńczo-leczniczych, domów pomocy społecznej, zakładów pielęgnacyjno-opiekuńczych i hospicjów na czas COVID-19”

- d) PN-EN 455-4:2010 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 4: Wymagania i badania dotyczące wyznaczania okresu trwałości (lub odpowiednio EN 455-4:2009)
- b) deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211) albo deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745
- c) oznakowanie znakiem CE

Dla rękawic ochronnych konieczne jest spełnienie normy PN-EN ISO 374-2:2020-03 rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi

i mikroorganizmami – Część 2: Wyznaczanie odporności na przesiąkanie albo PN-EN ISO 374-1:2017-01, która jest zharmonizowana z rozporządzeniem 2016/425. Wymagana jest także deklaracja zgodności na spełnienie wymagań zasadniczych rozporządzenia UE 2016/425.

Materiały [wytyczne CIOP dla rękawic ochronnych \\_304.docx 0.02MB](#)

Produkt musi spełniać wszystkie wymagania w zakresie jakości i standardów bezpieczeństwa określone w przepisach UE, w tym m.in. deklarację zgodności CE.

Dostawy towaru: towar zostanie dostarczony do magazynu Zamawiającego najpóźniej do 20 listopada 2020r.

.....  
data, pieczęć i podpis Wykonawcy

.....  
Zleceniodawca