

Formularz cenowy - Zadanie nr 80

Lp.	Nazwa produktu	J.m.	Ilość	Producent i nr katalogowy	Wielkość opakowania handlowego (szt.)	Ilość opakowań handlowych konieczna do wykonania zamówienia	Cena jedn. netto opakowania handlowego	VAT (%)	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Półmaska filtrująca FFP3 jako środek ochrony indywidualnej kategorii III, zgodna z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz normą EN 149:2001 + A1:2009, półmaska o działaniu aktywno-pasywnym (chroni użytkownika i zarazem otoczenie), płaska, bez zaworu, w kształcie maski chirurgicznej, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec areozoli i cząstek stałych na poziomie $\geq 99\%$, poziom filtracji bakteryjnej BFE $\geq 99\%$ oraz o potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa. Maską ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką. Mocowana na gumki z klipsami do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Posiada dodatkowe uszczelnienie podbródka. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z normą EN 149:2001+A1:2009. Produkt jako zarejestrowany wyrób medyczny klasy I do użytku w środowisku medycznym i do procedur medycznych i chirurgicznych zgodny z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010, oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów, spełnia wymagania normy EN 14683 w zakresie skuteczności filtracji, czystości mikrobiologicznej i oporów oddychania, typ IIR. Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno w opakowanie zawierające instrukcję użytkowania.	szt	8 000	BISAF Sp. z o.o./ BS3 FFP3 NR	15	533,33	60,00 zł	8%	34 559,78 zł
2	Półmaska filtrująca FFP2 jako środek ochrony indywidualnej kategorii III, zgodna z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz normą EN 149:2001 + A1:2009, półmaska o działaniu aktywno-pasywnym (chroni użytkownika i zarazem otoczenie), płaska, bez zaworu, w kształcie maski chirurgicznej, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec areozoli i cząstek stałych na poziomie $\geq 94\%$, poziom filtracji bakteryjnej BFE $\geq 99\%$ oraz o potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa. Maską ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką. Mocowana na gumki z klipsami do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Posiada dodatkowe uszczelnienie podbródka. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z normą EN 149:2001+A1:2009. Produkt jako zarejestrowany wyrób medyczny klasy I do użytku w środowisku medycznym i do procedur medycznych i chirurgicznych zgodny z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010, oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów, spełnia wymagania normy EN 14683 w zakresie skuteczności filtracji, czystości mikrobiologicznej i oporów oddychania, typ IIR. Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno w opakowanie zawierające instrukcję użytkowania.	szt	32 100	BISAF Sp. z o.o./ BS2 M FFP2 NR	20	1 605,00	62,00 zł	8%	107 470,80 zł
Wartość razem									142 030,58 zł

W kolumnie nr 3 podano jednostkę miary w jakiej określono zapotrzebowanie (Ilość kol 4)

W kolumnie nr 4 podano przewidywane zapotrzebowanie na okres obowiązywania umowy

W kolumnie nr 5 wymagane jest podanie producenta i nr katalogowego oferowanego asortymentu

W kolumnie nr 6 Wykonawca podaje wielkość oferowanego opakowania handlowego (zgodnie z rejestracją)

W kolumnie nr 7 Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań handlowych (wymienionych w kol. Nr 6) koniecznych do wykonania zamówienia. Wielkość tą należy zaokrąglić do drugiego miejsca po przecinku

W kolumnie nr 8 Wykonawca podaje cenę jednostkową netto oferowanego opakowania handlowego

Wartość brutto (kolumna 10) = kolumna nr 7 x kolumna nr 8 + ... % VAT

Wartość razem = suma wszystkich pozycji brutto (Cena oferty)

Przez opakowanie handlowe Zamawiający rozumie najmniejsze opakowanie (zgodne z rejestracją) jakie będzie mógł zamówić.

Cena netto opakowania handlowego podana w formularzu będzie podstawą do wystawienia faktury przez Wykonawcę.

Wymagane dokumenty:

deklaracja zgodności i badania potwierdzające spełnienie normy : EN 14683:2019 + AC: 2019

dołączenie próbek w ilości po 1 szt. z każdego rodzaju

wpis do rejestru wyrobów medycznych

(załączyć do oferty)