

LP.	NAZWA ASORTYMENTU	J.M	ILOŚĆ na 12 m-cy/ op. a 100 szt.	CENA NETTO OP.	CENA BRUTTO OP.	wartość NETTO DOST. (kol. 2x3)	wartość BRUTTO DOST. (kol. 5+VAT)	VAT w %	KRAJ POCHODZENIA	PRODUCENT	dokument dopuszczający do obrotu	nazwa handlowa oferowanego produktu	
		1	2	_3	_4	_5	_6	7	8	9	10	11	
1.	Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06 +/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytotatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone deklaracja producenta Pakowane po 100/200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane na opakowaniu.	S	3000										
		M	6000										
		L	3000										
		XL	800										
				Razem				x					

*możliwość zaoferowania op. a'200szt. pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia wymaganych ilości

Uwaga! Zamawiający wymaga przedstawienia: opisów (karty techniczne), właściwych Certyfikatów CE, deklaracji zgodności CE, deklaracji zgodności WE dla środków ochrony indywidualnej, raportów z badań producenta (zgodnych z przedstawionymi próbkami) oraz raport jednostki akredytowanej w zakresie odporności chemicznej i właściwych norm PN potwierdzających wymagane parametry techniczne

Wymagania! Przedmiot zamówienia zgodny z dyrektywą 93/42/EEC

Uwaga! Zamawiający wymaga próbek w ilości 100 szt. z każdej pozycji (op. handlowe)

Modyfikacja zgodnie z odp. Zestaw I: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic o poziomie AQL <=1,5 pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Modyfikacje: Zamawiający dopuszcza rękawice alternatywne: „Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, polimeryzowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,02mm, na dłoni 0,06 +/- 0,01 mm, AQL 1.5. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytotatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem laboratoryjnym. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary S-XL kodowane na opakowaniu.”

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o grubości na dłoni równej 0,05 mm

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o grubościach: na dłoni - 0,061 mma, na palcu - 0,082 mm.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o grubościach: na palcu 0,11mm +/-0,01, na dłoni 0,07mm +/-0,01.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawico grubościach min. 0,07mm na palcu, min. 0,06 na dłoni.

Zamawiający dopuszcza Certyfikat badania typu EU wystawiony przez jednostkę notyfikowaną w miejsce raportu jednostki akredytowanej w zakresie odporności chemicznej oraz badanie producenta wg EN 455 na potwierdzenie właściwych norm potwierdzających wymagane parametry techniczne.

Zestaw VI, pyt. 2-Zamawiający dopuszcza deklarację zgodności wydaną przez producenta.

Zamawiający dopuszcza rękawice w kolorze niebiesko-fioletowym.

Zamawiający dopuszcza rękawice zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG oraz z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej.

łączna wartość pakietu netto:
słownie:.....

łączna wartość pakietu brutto:
słownie;

Miejscowość:.....

Data i podpis Wykonawcy
.....