ZAŁĄCZNIK Nr 2 do Ogłoszenia **NR: 1/2022**

**DOSTAWY ASORTYMENTU – ŚRODKÓW OCHRONY OSOBISTEJ I PŁYNU DEZYNFEKUJĄCEGO - NIEZBĘDNEGO DO PRZECIWDZIAŁANIU COVID-19 NA POTRZEBY WIELKOPOLSKICH PODMIOTÓW LECZNICZYCH**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **NAZWA TOWARU i OPIS WYMOGÓW** | **PRZEWIDYWANA LICZBA SZTUK - ZAPOTRZEBOWANIE** |
| 1 | Fartuchy jednorazowe ochronne wykonane z polipropylenu o gramaturze 35 g/m2, z gumką lub mankietami, rozmiar uniwersalny. Zgodność z normami: EN ISO 14971:2012, EN ISO 15223-1, EN ISO 10993-1:2009, EN ISO 10993-10:2013, PN-EN 1041+A1:2013-12, EN ISO 13982-1,2:2011, EN ISO 13034:2013, EN ISO 17491-4, EN 14325:2018. | 5 000 |
| 2 | Fartuchy jednorazowe ochronne foliowane na całości (polipropylen/polietylen łączna gramatura 40 g/m2 +/- 5%) z dzianym mankietem, rozmiar 136x137 cm +/- 2%) Zgodność z normami jak w pkt 1. | 6 000 |
| 3 | Jednorazowe maski medyczne, Zgodność z normami: ISO 13485:2016, EN ISO 10993-5:2009, EN 1041:2008, ISO 14971:2019, EN ISO 10993-10:2013, EN 15223-1:2016, ISO 10993-1:2018, EN 14683:2019+AC typ II lub IIR | 31 530 |
| 4 | Rękawiczki jednorazowe ochronne nitrylowe do walki z Covid 19 (ŚOO)– rozmiary M i L . Zgodność z wymaganiami Rozporządzenia P E i R (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. oraz EN 420, EN 420:2003+A1:2009, EN 16523:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016 (ISO 16604:2004).  | 45 000 |
| 5 | Półmaska ochronna typu czaszowego trójpanelowa w klasie ochronnej FFP3, pojedynczo pakowana w indywidualne folie. Oznakowanie NR (jednorazowego użytku na 8 godzin pracy) oraz D (przebadana na zatkanie pyłem dolomitowym) Skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) ->99,9%, Skuteczność filtracji dla cząsteczek (0,1µm)->99,9%. Zacisk nosowy ułatwiający dopasowanie półmaski do nosa użytkownika, elastyczne gumki w oplocie, pozwalające na swobodne zakładanie maski. Posiada oznakowanie CE. Półmaski powinny posiadać certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001+A1:2009 (konieczność załączenia raportu z badań półmasek) oraz rozporządzeniem Unii Europejskiej 2016/425 Wyprodukowane na zgodność z ISO 9001:2015 oraz ISO 13485:2016. Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Maska powinna być mocowana za pomocą elastycznych gumek na głowie i szyi. Nie dopuszcza się masek mocowanych na uszach. | 14 600 |
| 6 | Półmaska ochronna typu czaszowego trójpanelowa w klasie ochronnej FFP2, pojedynczo pakowana w indywidualne folie. Oznakowanie NR (jednorazowego użytku na 8 godzin pracy) oraz D (przebadana na zatkanie pyłem dolomitowym) Skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) ->94 %, Skuteczność filtracji dla cząsteczek 0,6 μm min. 94% Zacisk nosowy ułatwiający dopasowanie półmaski do nosa użytkownika, elastyczne gumki w oplocie, pozwalające na swobodne zakładanie maski. Posiada oznakowanie CE. Półmaski powinny posiadać certyfikat na zgodność ze zharmonizowaną normą europejską EN 149:2001+A1:2009 (konieczność załączenia raportu z badań półmasek) oraz rozporządzeniem Unii Europejskiej 2016/425 Wyprodukowane na zgodność z ISO 9001:2015 oraz ISO 13485:2016. Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Maska powinna być mocowana za pomocą elastycznych gumek na głowie i szyi. Nie dopuszcza się masek mocowanych na uszach. | 22 000 |
| 7 | Czepek medyczny jednorazowy w kształcie beretu o obwodzie min 49 cm, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 15 g/m2, wyposażony w elastyczną gumkę. Wyrób medyczny klasy I niesterylny Zgodność z normami: ISO 13485:2016 | 10 700 |
| 8 | Sterylny fartuch chirurgiczny w rozmiarach M, L, XL XXLZgodność z normami: EN-13795:2011+A1:2013, PN-EN ISO 22610:2007, PN-EN ISO 22612:2006.Deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, oznakowanie znakiem CE Fartuch powinien być wykonany z hydrofobowej włókniny polipropylenowej typu SMS lub Spunlace. Szwy klejone lub szyte metodą ultradźwiękową, wyposażony w rzep przy szyi, dwie pary troków z kartonikiem, oraz dziane mankiety. Gramatura min 35 g/m2 (dla SMS) oraz 68 g/m2 dla włókniny spunlace. Kolor niebieski lub zielony Fartuch powinien być złożony tak aby zapewnić aseptyczną aplikację. Wyrób medyczny klasy I sterylnej. Długość fartucha w rozmiarze XL min 145 cSterylny fartuch chirurgiczny w rozmiarach M, L, XL XXL Zgodność z normami: EN-13795:2011+A1:2013, PN-EN ISO 22610:2007, PN-EN ISO 22612:2006.Deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, oznakowanie znakiem CE Fartuch powinien być wykonany z hydrofobowej włókniny polipropylenowej typu SMS lub Spunlace. Szwy klejone lub szyte metodą ultradźwiękową, wyposażony w rzep przy szyi, dwie pary troków z kartonikiem, oraz dziane mankiety. Gramatura min 35 g/m2 (dla SMS) oraz 68 g/m2 dla włókniny spunlace. Wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach Kolor niebieski lub zielony Fartuch powinien być złożony tak aby zapewnić aseptyczną aplikację. Wyrób medyczny klasy I sterylnej. Długość fartucha w rozmiarze XL min 145 cm  | 1 400 |
| 9 | Sterylny fartuch chirurgiczny wzmocniony w rozmiarach M, L, XL XXL Zgodność z normami: EN-13795:2011+A1:2013, PN-EN ISO 22610:2007, PN-EN ISO 22612:2006. Deklaracja zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG, oznakowanie znakiem CE Fartuch powinien być wykonany z hydrofobowej włókniny polipropylenowej typu SMS lub Spunlace. Szwy klejone lub szyte metodą ultradźwiękową, wyposażony w rzep przy szyi, dwie pary troków z kartonikiem, oraz dziane mankiety. Gramatura min 35 g/m2 (dla SMS) oraz 68 g/m2 dla włókniny spunlace. Wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach Kolor niebieski lub zielony Fartuch powinien być złożony tak aby zapewnić aseptyczną aplikację. Wyrób medyczny klasy I sterylnej. Długość fartucha w rozmiarze XL min 145 cm  | 3 800 |
| 10 | Płyn do dezynfekcji rąk, powierzchni i sal w szpitalu  | 930 litrów  |