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

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Stowarzyszenie Metropolia Poznań z siedzibą w Poznaniu 60-537, ul. Kościelna 37 |  | **OPIS POTRZEB ORAZ FORMULARZ OFERTOWY** |

Dane dotyczące Wykonawcy / Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

Nazwa .........................................................................................................................

Adres …........................................................................................................................

Nr telefonu / e-mail (wymagany) ..................................................................................

NIP................................................. REGON …........................................................

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa towaru** | **Dostępna ilość** | **Cena****/szt. brutto** | **Wartość w złotych brutto** | **Przybliżona data realizacji – dostawy \*** |
| 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. |  |  |  |  |
| 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. |  |  |  |  |
| 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 |  |  |  |  |
| 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).  |  |  |  |  |
| 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. |  |  |  |  |
| 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. |  |  |  |  |
| 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 |  |  |  |  |
| 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  |  |  |  |  |
| 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  |  |  |  |  |
| 10. | Płyn do dezynfekcji rąk, powierzchni i sal w szpitalu  |  |  |  |  |

\* ilość dni od podpisania umowy

**Wraz z ofertą wykonawca zobowiązany jest złożyć dokumenty potwierdzające spełnienie - przez oferowane produkty - norm przypisanych (jak wyżej) do poszczególnych środków ochrony osobistej oraz deklarację zgodności i certyfikat badania typu UE.**

Oświadczenie Wykonawcy:

* **Zobowiązuję się do dostawy 50% asortymentu w terminie do 5 dni od dnia zawarcia umowy,**
* oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO\* wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu [w przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)]"

*\* rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1)*

.......................................................................................................

Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy