

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA (SOPZ)

CZĘŚĆ 1 – Sukcesywna dostawa rękawiczek diagnostycznych.			
Kod CPV – 18424300-0 – rękawice jednorazowe			
I.p	Opis przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość op.
1.	Rękawice diagnostyczne, lateksowe, bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, pakowane po 100 sztuk, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy min. 240 mm, grubości minimalne: na palcu 0.14 mm, na dłoni 0.11 mm oraz, siła zrywu przed starzeniem min. 9N, poziom protein lateksu <19 µg/g, AQL 1.0* Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5, ASTM F1671, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (min. 14 substancji chemicznych)	Op.=100 szt.	80
2.	Rękawice diagnostyczne, lateksowe, pudrowane, kształt uniwersalny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana (skrobia kukurydziana), długość rękawicy min. 240 mm, grubości minimalne: na palcu 0.12 mm, na dłoni 0.10 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 9,18 N, poziom protein lateksu ≤45µg/g, AQL 1.0*. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ C, zgodne z normami: EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5, ASTM F1671, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4.	Op.=100 szt.	30
3.	Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor fioletowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS–XL, po 100 sztuk w opakowaniu, obustronnie polimeryzowane, wewnętrznie chlorowane, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, długość min. 240 mm, grubości minimalne: na palcu 0.12 mm, na dłoni 0.08 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 8,15 N, rękawice bez protein lateksu, AQL 1.0*. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodne z normami: EN ISO 15223-1, EN 1041, EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, odporność na bakterie, grzyby i wirusy wykazana zgodnie z EN ISO 374-5, ASTM F1671, odporność chemiczna wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (min. 14 substancji chemicznych), odporność na min. 4 gotowe preparaty dezynfekcyjne zgodnie z EN 16523-1, odporność na cytostatyki potwierdzona badaniami zgodnie z ASTM D 6978 (min. 15 substancji cytostatycznych).	op.=100 szt.	10000

CZĘŚĆ 2 – Sukcesywna dostawa rękawiczek sterylnych chirurgicznych.			
Kod CPV – 33141420-0 – rękawice chirurgiczne.			
I.p	Opis przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość op.
1.	Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Rękawice sterylizowane radiacyjnie, bądź EO. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana i polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy), powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy). Długość rękawicy minimum 285 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), grubość na palcu 0.23 - 0.24 mm, na dłoni 0.20 – 0.21 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy). Minimalna siła zrywu przed starzeniem 16,12 N.). Poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), poziom AQL 0.65 (potwierdzone badaniami wytwórcy). Rękawice zaklasyfikowane w klasie IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z wymaganiami norm EN 455(1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu UE lub Deklarację Zgodności lub kartę techniczną na potwierdzenie kategorii III Środka Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium), Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia lub papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa.	op.= 1 para	10800