**FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Pozy-cja nr** | **Asortyment** | **J.m.** | **Zapotrze****bowanie**  | **Cena****jedn.****netto****(zł)** | **Wartość** **netto****(zł)** | **Podatek****VAT** | **Wartość** **brutto****(zł)** | **Producent** |
|  | **Rękawice diagnostyczne sterylne nitrylowe** **pokryte od wewnątrz polimerem**, bezpudrowe, grubość na palcu 0,10 – 0,12 mm. długość min. 240 mm., mankiet rolowany, rękawica mikroteksturowana z teksturą na końcach palców, wytrzymałe na rozciąganie. Rękawice spełniające normę PN – EN 455-1,2,3,4, przebadane na przenikalność substancji chemicznych (w tym izopropanol minimum 60 minut) zgodnie z PN – EN 374-3, odporne na przenikanie wirusów (potwierdzone badaniem), przebadane według ASTM F 1671), AQL max. 1. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny. Rozmiar nr: **S,** **M, L, XL** **(op.- para)** | **para** | **1.800** |  |  | 8% |  |  |
|  | **Rękawice nitrylowe** **pokryte od wewnątrz warstwą łagodząco nawilżającą zawierającą beta-glukan oraz witaminę E**, bezpudrowe, kolor jasny np. biały, teksturowane końce palców, grubość na palcu 0,10 mm, rękawice spełniające normę EN 455 oraz EN 420, 388, 374, AQL max 1,5; przebadane na przenikanie wirusów. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony pracy kat. III. Rozmiar nr: **XS - XL**(**op. - 200 szt**.) | **Op.** | **1.200** |  |  | 8% |  |  |
|  | **Rękawice diagnostyczne nitrylowe** **pokryte od wewnątrz polimerem**, bezpudrowe, grubość na palcu min. 0,10 mm, długość min. 240 mm, mankiet rolowany, rękawica mikroteksturowana z teksturą na końcach palców, wytrzymałe na rozciąganie, AQL = 1; rękawice spełniające normę PN – EN 455-1,2,3,4, odporne na przenikanie wirusów (potwierdzone badaniem według ASTM F1671, przebadane na przenikalność substancji chemicznych w tym izopropanol min 60 min) zgodnie z PN – EN 374-3 potwierdzone raportem z badania jednostki niezależnej i naniesionymi wynikami na opakowaniu. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat III. Rozmiar nr **S, M, L, XL****(op.- 100 szt.)** | **Op.** | **8.500** |  |  | 8% |  |  |
|  | **Rękawice lateksowe, chirurgiczne, sterylne, bezpudrowe**z wewnętrzną i zewnętrzną warstwą polimerową umożliwiającą łatwe nakładanie na dłoń suchą i wilgotną, jak również zakładanie 2 par rękawic. Kształt anatomiczny, wysoka odporność na przenikalność krwi, substancji krwiopochodnych, bardzo duża odporność na rozerwanie - siła zrywająca max 19 N i perforacje (wysoka rozciągliwość), maksymalne wykluczenie powstania efektu śliskości – powierzchnia antypoślizgowa, grubość: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,18 mm. Poziom protein poniżej 50µg/g, długość rękawicy min 285 mm, AQL ≤ 1. Rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3 i EN 374 oraz ASTM F 1671, posiadające certyfikat i znak CE na opakowaniu, opakowanie jednostkowe zawierające opisy w języku polskim. Rozmiar nr: **6,0- 8,5****(op. - para)** | **para** | **8.000** |  |  | 8% |  |  |
|  | **Rękawice lateksowe, chirurgiczne, sterylne, pudrowane,** brzeg mankietu równomiernie rolowany, grubość pojedynczej ścianki w obszarze palców min. 0,23 mm, długość rękawiczki minimum 286 mm dla wszystkich rozmiarów, zawartość protein lateksu poniżej 40 µg/g, siła zrywu przed starzeniem min. 16N, poziom AQL 0,65 - oznakowany fabrycznie na opakowaniu, rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych (brak tiuramów/MBT), klasyfikowane i oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Rozmiar nr: **6,0-9,0****(op -para)** | **para** | **4.000** |  |  | 8% |  |  |
|  | **Rękawice lateksowe, chirurgiczne, ortopedyczne, bezpudrowe, sterylne**rękawice o anatomicznym kształcie, z rolowanym mankietem, z wewnętrzną i zewnętrzną warstwą polimerową, kolor brązowy, z warstwą antypoślizgową. Grubość na palcu min. 0,29 mm, dł. rękawicy min. 280 mm, odporne na przekłucia i rozdarcia, AQL ≤ 1; Rękawice zgodne z normą EN 374, ASTM F 1671, odporne na przenikanie cytostatyków oraz na działanie cementu kostnego. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Na każdej rękawicy nadruk rozmiaru. Opakowanie wewnętrzne - papierowe, zewnętrzne – folia. Rozmiar nr: **7,0-8,5** **(op. - para)** | **para** | **2.500** |  |  | 8% |  |  |
|  | **Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka, nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor jaskrawy np. pomarańczowy, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, obustronnie polimeryzowane, wewnętrznie chlorowane, długość rękawicy min. 280 mm, grubość na palcu 0,20 mm, siła zrywu minimum przed starzeniem 13N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat III, przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 oraz na przenikanie co najmniej 15 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 i na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3.** Rozmiar nr: **S, M, L, XL.****(op. 100 szt.)** | **Op.** | **800** |  |  | 8% |  |  |
|  | **Rękawice nitrylowe diagnostyczne, np. w kolorze zielonym, obustronnie polimeryzowane, wewnętrznie chlorowane, teksturowane na końcach palców, długość min. 240mm. Grubość min. na pojedynczej ściance palca 0,14mm, na dłoni 0,09mm, na mankiecie 0,06 mm. Siła zrywu 8,5 N. Poziom AQL 1,5 Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 oraz wirusów zgodnie z ASTM F1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat III.** Rozmiar nr: **S, M, L, XL.****(op. 100 szt.)** | **Op.** | **600** |  |  | 8% |  |  |

**UWAGA!**

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia **wezwie** Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia Kart technicznych producenta oferowanych rękawic (w j. polskim), potwierdzających swoją treścią, zgodność oferowanego asortymentu z charakterystyką podaną przez Zamawiającego (Dokumenty winny być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę). Zamawiający wymaga, aby Wykonawca składając w/w dokumenty (karty techniczne producenta), na każdym z nich jednoznacznie zaznaczył, której Pozycji dotyczy.

Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do **złożenia próbek rękawic,** w celu weryfikacji zgodności oferowanego asortymentu z opisem Zamawiającego w ilości: po 1 oryginalnym opakowaniu rękawic dla **Pozycji 2, 3, 7, 8** i po 1 parze rękawic w oryginalnym opakowaniu dla **Pozycji 1, 4, 5 i 6.**

…………………………………..

Miejscowość, data

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

(podpis i pieczątka Wykonawcy)