**AKTUALNY** załącznik **nr 2** do SWZ oraz do pisma z dnia 17.02.2022r.

***SPECYFIKACJA ASORTYMENTOWO-CENOWA***

SUKCESYWNE DOSTAWY MASEK FFP3 DLA KLINIK I ZAKŁADÓW NARODOWEGO INSTYTUTU ONKOLOGII IM. MARII SKŁODOWSKIEJ – CURIE - PAŃSTWOWEGO INSTYTUTU BADAWCZEGO ODDZIAŁU W GLIWICACH

| **Przedmiot zamówienia** | **j.m.** | **Ilość zgodna z jednostką miary podaną w kolumnie 3** | **Cena jedn.****netto za jednostkę miary podaną w kolumnie 3 (pln)** | **Wartość netto****(pln)** | **Stawka** **VAT** **(%)** | **Wartość VAT** **(pln)** | **Wartość brutto (pln)** | **Producent oraz** **nr katalogowy zaoferowanego produktu**  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5[3 x 4] | 6 | 7[5 X 6] | 8[ 5+7] | 9 |
| Maska medyczna FFP3 - wyrób medyczny klasy I- minimum pięciowarstwowa- poziom filtracji koronawirusa- nieuczulająca, niepodrażniająca- przeznaczona na co najmniej 8 h pracy- certyfikat zgodności z normą EN 149 lub równoważną- półmaska o średnich niskich oporach oddychania (wdech) nie przekraczających 300 Pa przy przepływie 1,6dmᵌ/s, potwierdzone badaniami zgodnymi z normą 13274-3:2001, wymagana normą EN 149:2001+A1:2009 lub równoważną, - półmaska filtrująca zarejestrowana również jako wyrób medyczny (vat 8%) klasy I, typ I, II i IIR, zgodna z normą EN 14683:2019+AC:2019 lub równoważną i zgodna wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR)- półmaska filtrująca bez zaworu o działaniu aktywno-pasywnym (chroni otoczenie i użytkownika)Półmaska filtrująca wykonana z: - warstwy wewnętrznej (jedna lub dwóch warstw) typu Spund-Bond o sumarycznej masie powierzchniowej 40g/m² (+/-20g/m²) -warstwy zewnętrznej (jednej lub dwóch warstw) z włókniny osłonowej typu Spund-Bond o sumarycznej masie powierzchniowej 40g/m² (+/-20g/m²), - warstwy środkowej z elektretowej włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown (jednej lub dwóch warstw) o sumarycznej masie powierzchniowej 65g/m² (+/-20g/m²) o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec aerozoli i cząstek stałych na poziomie ≥ 99% oraz filtracji bakteryjnej BFE ≥ 99% - poziom filtracji koronawirusa, - półmaska filtrująca konstrukcji prostokątnej, płaska (z zakładkami umożlwiającymi dopasowanie do różnych kształtów twarzy) w kształcie maski chirurgicznej lub w innym kształcie (np. tzw. „kaczy dziób”).- półmaska filtrująca ze zintegrowanym elementem umożliwiającym dopasowanie górnego brzegu maski do kształtu nosa, zabezpieczonym piankową uszczelką w celu ochrony nosa i zapobiegania parowaniu okularów.- półmaska filtrująca wyposażona w elastyczne gumki mocowane z tyłu głowy za pomocą klipsa, co gwarantuje indywidualne dopasowanie, szczelności oraz eliminuje ucisk gumek na uszy, uchwyty zauszne z zapinką uszczelniającą.- półmaska filtrująca przeznaczona do użytkowania w środowisku medycznym, do zastosowań w procedurach medycznych i chirurgicznych.- każda z półmasek filtrujących zapakowana w opakowanie jednostkowe - termin ważności: minimum 3 lata, - każda maseczka zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2016/425 (EN 149:2001+A1:2009.) powinna posiadać nadrukowaną:a) nazwę własną produktu,b) nazwę producenta,c) CE wraz czterocyfrowym z numerem akredytowanej jednostki notyfikacyjnej,d) numer normy, którą dany produkt spełnia,e) oznakowanie Klasy produktu tj. FFP3.- w opakowaniu zbiorczym lub na opakowaniu jednostkowym powinna znajdować się instrukcja obsługi w języku polskim. |  **szt.** | **79 440** |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | **-----** |  | **-----** |  |  | **-----** |

Oświadczam/my, że zaoferowany przez nas produkt spełnia wszystkie wymagania opisane przez Zamawiającego w niniejszej specyfikacji asortymentowo-cenowej.

**UWAGA:** **Zamawiający wymaga złożenia co najmniej 15 sztuk próbek pakowanych jednostkowo i złożonych w opakowaniu zbiorczym**.

W sytuacji, gdy Wykonawca posiada opakowanie zbiorcze z większą ilością opakowań jednostkowych Zamawiający dopuszcza złożenie tylko 15 szt. opakowań jednostkowych poprzez wyjęcie nadmiarowych sztuk z opakowania zbiorczego. Jeżeli Wykonawca posiada opakowania zbiorcze poniżej 15 sztuk opakowań jednostkowych, np. 7 sztuk
to jest zobowiązany do złożenia dwóch opakowań zbiorczych każda po 7 szt.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, dnia \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (miejscowość) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę(y) uprawnioną(e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) właściwym dla formy organizacyjnej Wykonawcy lub pełnomocnika.*