**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.*