

**Załącznik nr 6**

**OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Zadanie nr 2-Rękawiczki ochronne**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nr zadania** | **Nazwa zadania** | **Jednostka** | **Ilość** | **Rozmiar** |
| **S** | **M** | **L** | **XL** |
| **Zadanie 2** | Rękawiczki ochronne  | opakowania (po 100 szt.) | 5 000 | 1 325 | 2 450 | 1 200 | 25 |

Dopuszcza się możliwość dokonania zmian między rozmiarami nie większej niż 20 % liczby określonej w opisie przedmiotu zamówienia.

Wymagania:

* **wyrób medyczny – min. klasa I oraz środek ochrony indywidualnej - kategoria III, typ B**
* **bezpudrowe,**
* **nitrylowe**
* **test przepuszczalności wody AQL - (nie wyższy niż 1,5)**
* **teksturowane na końcówkach palców**
* **rolowany mankiet ułatwiający zakładanie**
* **uniwersalny kształt pasujący na prawą i lewą dłoń**
* **rozmiary rozróżnione kolorystycznie na opakowaniach**
* **dostępne rozmiary: S, M, L, XL**
* **opakowanie jednostkowe po 100 sztuk**

Dla **rękawic ochronnych** konieczne jest spełnienie normy PN-EN ISO 374-2:2020-03 Rękawice chroniące przed niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i mikroorganizmami – Część 2: Wyznaczanie odporności na przesiąkanie albo PN-EN ISO 374-1:2017-01, która jest zharmonizowana z rozporządzeniem 2016/425. Wymagana jest także deklaracja zgodności na spełnienie wymagań zasadniczych rozporządzenia UE 2016/425

Rękawice medyczne powinny spełniać następujące wymagania:

* zgodność z normami:
	+ PN-EN 455-1:2004 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 1: Wymagania i badania na nieobecność dziur (lub odpowiednio EN 455 – 1 : 2000);
	+ PN-EN 455-2+A2:2013-06 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 2: Wymagania i badania dotyczące właściwości fizycznych (lub odpowiednio EN 455-2:2009+A2:2013);
	+ PN-EN 455-3:2007 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 3: Wymagania i badania w ocenie biologicznej (lub odpowiednio EN 455-3:2006)
	+ PN-EN 455-4:2010 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 4: Wymagania i badania dotyczące wyznaczania okresu trwałości (lub odpowiednio EN 455-4:2009)

Produkty powinny posiadać:

* + deklaracje zgodności z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. poz. 211), albo deklaracja zgodności z wymaganiami Rozporządzenia 2016/425 /42/EWG,
	+ Kartę katalogową.