**Nr postępowania – ZP/2501/50/25**

**Załącznik nr 2a**

**WYKAZ PRÓBEK**

**do przetestowania w przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji - postępowania ZP/2501/50/25**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **LP** | **PRODUKT - CHARAKTERYSTYKA** | **Ilość szt.**  **wymagana** | **Ilość szt.**  **dostarczona** | **Oferowany produkt**  **typ/nr kat.** | **Numer serii**  **i data ważności**  /jeśli dotyczy/ | **Producent** | **WYCENA PRÓBEK** | | |
| **Cena jedn. netto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
| 1 | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |
| **(P1) Rękawice sterylne ortopedyczne** | | | | | | | | | |
| **1** | Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, sterylne, do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach, obustronnie pokryte polimerem, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, o stonowanej barwie nie powodującej zjawiska odblasku i refleksu, powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <30μg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 290mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,27mm-0,32mm, dłoń 0,26mm-0,30mm, mankiet 0,20mm-0,22mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 12,0N. Oznakowanie: wyrób medyczny Klasa IIa oraz kategoria III typ B. Zgodnoe z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1; cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12. Pakowane parami w opakowania zbiorcze, opakowanie wewnętrzne papierowe zewnętrzne typu folia/folia. Dostępne w rozmiarach 6,0–9,0 (co pół). | *Po 1 pakowaniu z dwóch rozmiarów z zakresu OPZ* |  |  |  |  |  |  |  |
| **(P2) Rękawiczki chirurgiczne sterylne bezpudrowe lateksowe** | | | | | | | | | |
| **2** | Rękawice chirurgiczne jałowe, sterylne bezpudrowe, lateksowe, kształt anatomiczny, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń ,mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 5,5-9,0 co pół, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, obustronnie polimeryzowane, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu minimum 0,22 mm, na dłoni minimum 0,21 mm oraz na mankiecie 0,16 mm, o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65, o sile zrywania przed starzeniem min. 16N, zgodne z normą EN 455-1.2.3,4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTMD 6978, z obniżoną zawartością protein ≤10μg/g, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670 – raport dołączony do oferty, pakowane parami w opakowania folia-folia, gwarancja jakości min. 3 lata. Sterylizowane radiacyjnie, w 100% testowane elektronicznie. Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III typ B.Pełna informacja o produkcie na opakowaniu w postaci piktogramów lub opisu – zgodnie z normą EN 455-3: 2023.  Na opakowaniu informacja w jęz. polskim, znak CE, kraj pochodzenia, stosowane piktogramy, informacja o zgodności z przytoczonymi normami. Data ważności min 5 lat od daty produkcji. | *Po 1 pakowaniu z dwóch rozmiarów z zakresu OPZ* |  |  |  |  |  |  |  |
| **(P3) Rękawiczki chirurgiczne bezlateksowe nitrylowe lub neopronowe bezpudrowe** | | | | | | | | | |
| **3** | Rękawice chirurgiczne Neoprenowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, kolor jasny brązowy, mikroteksturowane, sterylizowane radiacyjnie , w 100% testowane elektronicznie, o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65 , o grubości rękawicy na palcu min. 0,21mm, na dłoni min. 0,18mm i długości całkowitej min. 295 mm, siła zrywania min. 14N, zgodne z normą EN 455-1.2.3,4 i EN ISO 374-1:2016/Typ B; rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM-F1671/EN 374-5:2016, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTMD 6978, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670 – raport dołączony do oferty, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Pełna informacja o produkcie na opakowaniu w postaci piktogramów lub opisu – zgodnie z normą EN 455-3: 2023.  Na opakowaniu informacja w jęz. polskim, znak CE, kraj pochodzenia, stosowane piktogramy, informacja o zgodności z przytoczonymi normami. Data ważności min 5 lat od daty produkcji . Pakowane w opakowania folia-folia, nie składane na pół. Fabryczne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III typ B. dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6; 5,5. | *Po 1 pakowaniu z dwóch rozmiarów z zakresu OPZ* |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **RAZEM WARTOŚĆ PRÓBEK** | | | | | | |  |  |

**Uwaga –** Wykonawca zobowiązany jest do wpisania do tabeli wszystkich wymaganych informacji dotyczących oferowanych produktów .

Informacje te są niezbędne m.in. do przeprowadzenia procedury ewidencyjnej.

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

pieczątka imienna i podpis osoby uprawnionej

do reprezentowania Wykonawcy