**Załącznik nr 3 do SIWZ – Formularz cenowy**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa artykułu** | **Jm.** | **Ilość** | **Producent/ nr katalogowy** | **Cena netto** | **Stawka VAT %** | **Wartość netto (kol. 6 x kol 7)+kol. 6** | **Wartość brutto (kol. 9 x kol. 7) + kol. 9**  |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **9** | **10** |
| **CZĘŚĆ 1**  |
| 1 | **Fartuch ochronny -** wykonany z tkaniny sms o gramaturze min. 35 g, posiadający ściągacze na końcu rękawów, pakowany pojedynczo, wiązany, Zgodny z normą PN-EN ISO 22612:2006 lub równoważną - deklaracja zgodności na zgodność 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 posiadający deklarację zgodności z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745, oznakowanie znakiem CEdługość za kolana, rozmiary L,XL,XXL. Zamawiający dopuszcza aby fartuch ochronny był uszyty z tkaniny, która jest zgodna z powyższymi normami i w tym wypadku wymaga certyfikatów dla tkaniny, a nie na gotowy wyrób. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny polipropylenowej typu SMMMS o gramaturze 35g/m2, posiadającego na końcu rękawów elastyzne dzianinowe mankiety, wiązanego na troki, przy szyi zapinanie na rzep, długości: L – 135cm, XL – 145cm, XXL – 155cm, pakowanego pojedynczo, zgodnego z normą EN 13795 lub równoważną oraz wymaganiami dyrektywy 93/42/EWGZamawiający dopuszcza aby włóknina SMS z której wyprodukowany jest fartuch spełniała standardowe wymagania normy PN-EN 13795-1,2:2019 lub równoważnej - obłożenia chirurgiczne, fartuchy i odzież medyczna dla bloków operacyjnych w zastąpieniu PN-EN ISO 22612:2006 lub równoważnejZamawiający dopuszcza, ale nie wymaga fartuchów, które są środkiem ochrony indywidualnej kat I, uznawane za wyrób medyczny zgodne z normą EN 13795 lub równoważną, sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania wyłącznie przez personel medyczny w pomieszczeniach wymagających zachowania szczególnej czystości mikrobiologicznej – takich jak sale operacyjne, oddziały intensywnej opieki medycznej, czy w opiece nad pacjentami o obniżonej odporności. | Szt. | **6500** |  |  |  |  |  |
| **CZĘŚĆ 2** |
| 1 | **Półmaska o klasie filtra FFP 3** - maska ochronna przeciwpyłowa, wielorazowa, wyposażona w filtr (węglowy + HEPA) mocowanie na gumki, posiada zawór wentylacyjny, profilowanie do twarzy, zgodna z normami PN-EN 149+A1:2010 lub równoważnymi, posiadające deklaracje zgodności z wymogami rozporządzenia (UE) 2016/425, oznakowanie znakiem CE | Szt. | **1 500** |  |  |  |  |  |
| **CZĘŚĆ 3** |
| 1 | **Maska chirurgiczna trójwarstwowa** - wykonana z polipropylenu, jednorazowa, trójwarstwowa, medyczna, posiada elastyczny metalowy nosek zapewniający idealne dopasowanieMaseczki chirurgiczne powinny spełniać następujące wymagania: * zgodność z normami: PN-EN 14683:2006 lub równoważnymi- Maski chirurgiczne - Wymagania i metody badania (lub odpowiednio EN 14683:2005 lub równoważna)
* deklaracja zgodności na zgodność 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 dyrektywy 93/42/EWG, albo deklaracja zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745
* oznakowanie znakiem CE
 | Szt. | **3 000** |  |  |  |  |  |
| **CZĘŚĆ 4** |
| 1 | **Rękawice jednorazowe ochronne długie,** diagnostyczne wykonane z nitrylu, bezpudrowe, mankiet rolowany. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców o długości całkowitej 300 mm- 500 mm, o grubości rękawic w palcach, mediana min. 0,14 mm +/- 0,02 mm, na dłoni mediana min. 0,10mm +/-0,02 mm. Przebadane na -przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016 lub równoważną, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1 lub równoważną. Zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kat. III. Konieczne jest spełnienie normy PN-EN ISO 374-2 lub równoważnej albo PN-EN ISO 374-1 lub równowaznej, która jest zharmonizowana z rozporządzeniem 2016/425. Wymagana jest także deklaracja zgodności na spełnienie wymagań zasadniczych rozporządzenia UE 2016/425.Rozmiary: S, M, L, XL. | Szt. |  **5 000** |  |  |  |  |  |

Uwaga:1) Należy podać dokładną, pełną nazwę producenta, modelu i symbolu producenta oferowanego towaru

 ….……………………………………. ……………………………………………….

 Pieczęć firmy Podpis uprawnionego przedstawiciela

Uwaga, w przypadku Wykonawców nie mających siedziby lub miejsca zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej formularz należy wypełnić podając cenę netto, wyrażoną w PLN (nie uwzględniającą podatku od towarów i usług obowiązującego w Polsce), obejmującą wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, wszystkie opłaty, podatki (bez podatku od towarów i usług VAT) i wszystkie inne koszty o jakimkolwiek charakterze, które mogą powstać w związku z realizacją przedmiotu zamówienia