

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

L.p.	Nazwa przedmiotu	Opis przedmiotu
1	Maseczki jednorazowe medyczne	Maseczki powinny spełniać wytyczne konsultanta krajowego ds. chorób zakaźnych dla maseczek przeznaczonych dla osób, które nie wykonują zwodów medycznych oraz nie potwierdzono u nich aktywnego zakażenia COVID 19 z dnia 09.04.2020 r. Sprzęt ochrony układu oddechowego powinien być oznakowany znakiem CE.
2	Półmaski filtrujące FFP3 z zaworkiem	Półmaski filtrujące FFP3 powinny spełniać następujące wymagania: • maseczka wielokrotnego użytku, • możliwość wymiany filtra/filtrów, • maseczka wyposażona w zaworek wydechowy, • przeznaczona do codziennego użytku, • deklaracja zgodności CE zgodnie z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, • oznakowanie znakiem CE, • zgodność z normą EN 149:2001+A1:2009
3	Półmaski filtrujące FFP2	Półmaski filtrujące klasy FFP2 – powinny spełniać następujące wymagania: a) zgodność z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normę PN-EN 149+A1:2010 lub równoważną – Sprzęt ochrony układu oddechowego – Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami – Wymagania, badanie, znakowanie, w zakresie: • skuteczności filtracji wobec cząstek szkodliwych (aerozoli stałych i/lub ciekłych) nie mniej niż 94%; • oporu wdechu – nie więcej niż 240 Pa a wydechu nie więcej niż 300 Pa; • zawartości CO₂ w powietrzu wdychanym – jeżeli dotyczy – mniejsza niż 1% obj. • środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia UE 2016/425; b) powinna osłaniać usta, nos i brodę użytkownika; c) podstawowe elementy półmaski filtrującej: zacisk nosowy, taśmy nagłowia wykonane z gumy pasmanteryjnej lub lateksowej lub innego materiału tekstylnego, zapinki taśm nagłowia (opcjonalnie);

		d) powinna być oznakowana zgodnie z wymaganiami normy stanowiącej podstawę wykazania jej właściwości ochronnych EN 149:2001+A1:2009 lub równoważne (np. w EN numer normy, nazwa i typ półmaski, klasa ochrony, dane producenta); e) oznakowanie opakowania znakiem CE f) produkt powinien posiadać deklarację zgodności potwierdzającą zgodność wyrobu z zasadniczymi wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej oraz certyfikat potwierdzający zgodność z normą PN-EN 149+A1:2010 (EN 149:2001+A1:2009) lub równoważną, wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną w UE.
4	Półmaski filtrujące FFP2 z zaworkiem	Półmaski filtrujące klasy FFP2 – powinny spełniać następujące wymagania: g) zgodność z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normę PN-EN 149+A1:2010 lub równoważną – Sprzęt ochrony układu oddechowego – Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami – Wymagania, badanie, znakowanie, w zakresie: • skuteczności filtracji wobec cząstek szkodliwych (aerozoli stałych i/lub ciekłych) nie mniej niż 94%; • oporu wdechu – nie więcej niż 240 Pa a wydechu nie więcej niż 300 Pa; • zawartości CO₂ w powietrzu wdychanym – jeżeli dotyczy – mniejsza niż 1% obj. • środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia UE 2016/425; h) powinna osłaniać usta, nos i brodę użytkownika; i) podstawowe elementy półmaski filtrującej: zacisk nosowy, zawór wydechowy, taśmy nagłowia wykonane z gumy pasmanteryjnej lub lateksowej lub innego materiału tekstylnego, zapinki taśm nagłowia (opcjonalnie); j) powinna być oznakowana zgodnie z wymaganiami normy stanowiącej podstawę wykazania jej właściwości ochronnych EN 149:2001+A1:2009 lub równoważne (np. w EN numer normy, nazwa i typ półmaski, klasa ochrony, dane producenta); k) oznakowanie opakowania znakiem CE l) produkt powinien posiadać deklarację zgodności potwierdzającą zgodność wyrobu z zasadniczymi wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej oraz certyfikat potwierdzający zgodność z normą PN-EN 149+A1:2010 (EN 149:2001+A1:2009) lub równoważną, wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną w UE.

5	Kombinezon jednorazowy L, XL	<u>Parametry techniczne kombinezonów ochronnych jednorazowych:</u> • materiał: tkanina polipropylenowa typu SMS lub TYVEC, • gramatura min. 40 g/m², • zapinany na zamek błyskawiczny, • kaptur wykończony gumką, • brzegi rękawów i nogawek wykończone gumką, • rozmiar L-XL (rozmiary zgodnie z zamówieniem indywidualnych szpitala w tabeli poniżej) • zgodność z normami: -PN-EN 14126:2005 - Odzież ochronna – Wymagania i metody badań dla odzieży chroniącej przed czynnikami infekcyjnymi (lub odpowiednio EN 14126:2003 EN 14126:2003/AC:2004) - deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425 • oznakowanie CE
6	Rękawiczki nitrylowe S, M, L, XL	Rękawice nitrylowe bezpudrowe spełniające wymagania Europejskiej Dyrektywy o WYROBACH Medycznych oraz Europejskiej Dyrektywy o Środkach Ochrony indywidualnej, chroniące przed zagrożeniami o najwyższym stopniu ryzyka.