***Załącznik nr 1 do Zaproszenia, częśc 10***

**O F E R T A**

**na: Rękawiczki jednorazowe nitrylowe – 6000 opakowań po 100 szt.**

**Dostawę niezbędnych środków ochrony indywidualnej, sprzętu jednorazowego użytku oraz innych zakupów bieżących na rzecz zwalczania COVID-19**

Ja / My niżej podpisani

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

*(imię i nazwisko)*

działając w imieniu Wykonawcy1):

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

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

 *(nazwa /firma i dokładny adres Wykonawcy)*

1. *w przypadku składania oferty wspólnej - należy podać wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia*

**oświadczam/y, że:**

**1**. **Oferujemy wykonanie** w zakresie objętym Zaproszeniem do składania ofert wraz z załącznikami, oraz zgodnie z wymogami Zaproszenia

**CZĘŚĆ 10 zamówienia: Rękawiczki jednorazowe nitrylowe – 6000 opakowań po 100 szt.**

1)  **za całkowitą cenę (wartość) brutto**.................................**zł**

(słownie złotych: :..................................................................................................................................

……………………………………………………………………………………………………….);

2)w czterech transzach:

a) 1500 opakowań - **w terminie ...............**2) **dni kalendarzowych od dnia zawarcia Umowy**

2) termin nie może być dłuższy niż 20 dni roboczych od dnia zawarcia Umowy

b) 1500 opakowań - **w terminie do ...............3)**

**3) nie później niż do 30 stycznia 2021 roku**

b) 1500 opakowań - **w terminie do ...............4)**

**4) nie później niż do 28 lutego 2021 roku**

b) 1500 opakowań - **w terminie do ...............5)**

**5) nie później niż do 10 marca 2021 roku**

**- na którą składają się:**

**Rękawiczki jednorazowe nitrylowe – 6000 opakowań po 100 szt.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Warunki wymagane i pożądane** | **parametr wymagany/ punktowany** |  |
| **Informacje ogólne** |  |
| 1 | Producent (należy podać) | wymagany |  |
| 2 | Nazwa, typ i model (należy podać) | wymagany |  |
| 3 | Kraj pochodzenia (należy podać) | wymagany |  |
| 4 | Wszystkie elementy dostawy fabrycznie nowe, nieużywane. Nie dopuszcza się elementów powystawowych, regenerowanych i ich odpowiedników | wymagany |  |
| 5 | Rok produkcji: 2020  | wymagany | Tak/ Nie |
| **Opis parametrów** |  |
| 6 | Jednorazowe rękawiczki nitrylowe  | wymagany | Tak/ Nie |
| 7 | mankiet rolowany | wymagany | Tak/ Nie |
| 8 | dostępne w rozmiarach S – XL |  | Tak/ Nie |
| 9 | z dodatkową teksturą na końcach palców |  | Tak/ Nie |
| 10 | długość co najmniej 240 mm |  | Tak/ Nie |
| 11 | zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy 1, środek ochrony indywidualnej kat. III |  | Tak/ Nie |
| 12 | rękawice diagnostyczne i ochronne zgodnie z normami:1. PN-EN 455-1:2004 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku -- Część 1: Wymagania i badania na nieobecność dziur (lub odpowiednio EN 455 – 1 : 2000);
2. 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);
3. PN-EN 455-3:2007 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku -- Część 3: Wymagania i badania w ocenie biologicznej (lub odpowiednio EN 455-3:2006)
4. 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)
5. 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
 | wymagany | Tak/ Nie |
| 13 | oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii. |  | Tak/ Nie |
| **Gwarancja, rękojmia i serwis** |  |
| 14 | Okres gwarancji i rękojmi min. 24 miesiące od daty podpisania przez strony protokołu odbioru | wymagany | Tak/ Nie |
| **Wymagania dodatkowe** |  |
| 15 | Wykonawca dostarczy na własny koszt przedmiot zamówienia, który będzie kompletny i gotowy do pracy bez dodatkowych inwestycji ze strony Zamawiającego | wymagany | Tak/ Nie |
| 16 | Instrukcja obsługi w języku polskim (dostarczone wraz z przedmiotem umowy) | wymagany | Tak/ Nie |
| 17 | Instrukcja obsługi w formie papierowej | wymagany | Tak/ Nie |

1. Wszystkie parametry i wartości podane w zestawieniu są oferowanej konfiguracji.
2. Wszystkie oferowane paramenty potwierdzam materiałami informacyjnymi producenta (foldery, prospekty, dane techniczne lub instrukcje oferowanego sprzętu).
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji danych technicznych u producenta.
4. Wszędzie tam, gdzie przedmiot zamówienia jest opisany poprzez wskazanie znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia a także funkcjonalności, Zamawiający dopuszcza zastosowanie przez Wykonawcę rozwiązań równoważnych.

**Osobą do kontaktów roboczych jest:**

1. Pan/Pani ………………………………………………
2. Tel. …………………………………………………
3. e-mail …………………………………………………