

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia  
Zakup i dostawa środków ochrony osobistej w ramach projektu „Wsparcie dzieci umieszczonych w pieczy zastępczej w okresie epidemii COVID-19”

ZAMAWIAJĄCY:  
Powiatowe Centrum Pomocy Rodzinie we Włoszczowie  
ul. Wiśniowa 10  
29-100 Włoszczowa

Lp	Asortyment /Specyfikacja	Jednostka miary	Szacunkowa ilość zamówienia	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
1	Maski medyczne jednorazowe, trójwarstwowe z gumką; standard medyczny;	sztuka	16 830 sztuk	<p>Maska medyczna jednorazowa, trójwarstwowa, niesterylna, niejałowa w rozmiarze uniwersalnym, wiązana z tyłu na troki lub na gumki, pakowana w opakowania jednostkowe lub zbiorcze (do 50 sztuk) – razem 16 830 sztuk. Maski w części środkowej powinna posiadać zakładki umożliwiające dopasowanie maseczki do kształtu twarzy, a w jednej krawędzi posiadać wzmocnienie umożliwiające dopasowanie maseczki do nosa zapewniające szczelność przylegania. Wielkość maski medycznej złożonej – co najmniej 17,5 cm x 9 cm, zgodnie z wytycznymi Krajowego Konsultanta w dziedzinie Chorób Zakaźnych. Preferowana właściwość fizyczne: hipoalergiczna, bez lateksu.</p> <p>Maseczki chirurgiczne powinny spełniać następujące wymagania</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• zgodność z normami: PN-EN 14683:2006- Maski chirurgiczne -- Wymagania i metody badania (lub odpowiednio EN 14683:2005)</li><li>• 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</li><li>• oznakowanie znakiem CE</li></ul> <p>Dodatkowo każde opakowanie jednostkowe powinno posiadać czytelne oznaczenia nazwy lub firmy i adres wytwórcy, nazwy lub firmy i adres autoryzowanego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej, kod lub numer partii lub serii, oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być bezpiecznie używany, wskazanie warunków przechowywania i eksploatacji dla użytkownika końcowego.</p> <p>Powysze wymagania na terenie RP według klasyfikacji wyrobów medycznych przeprowadzone zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.</p>

Asortyment musi spełniać pozostałe wymagania w zakresie jakości i standardów bezpieczeństwa określonych w przepisach UE, w tym m. in. deklarację zgodności CE i wytyczne Ministerstwa Zdrowia opublikowane pod adresem: [https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dla-yzawca-PRODUKTOW-W-KTORZYZSTWANACH-PODCZAS-ZAKAZANIA-COVID-19](https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dla-yzawca--produktow-w-ktorzyzstwanach-podczas-zakazania-covid-19)



Fundusze Europejskie  
Wiedza Edukacja Rozwój



Rzeczpospolita  
Polska

Unia Europejska  
Europejski Fundusz Społeczny

