**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Część nr 4**

**Dostawy rękawiczek jednorazowych do domów pomocy społecznej, Zespołów interdyscyplinarnych w gminach oraz organizacji pozarządowych**, **mających na celu przeciwdziałanie rozprzestrzeniania się choroby COVID-19 w woj. opolskim, w tym
w instytucjach całodobowej opieki**, realizowania w ramach projektu „Kooperacje 3D - model wielosektorowej współpracy na rzecz wsparcia osób i rodzin”, współfinansowanego
z Europejskiego Funduszu Społecznego w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020, Oś Priorytetowa II. Efektywne polityki publiczne dla rynku pracy, gospodarki i edukacji Działanie 2.5 Skuteczna pomoc społeczna.

**Rękawiczki jednorazowe**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Instytucja całodobowej opieki** | **Liczba opakowań po 100 szt..** |
| 1 | **Domy pomocy społecznej** | *1 833* *(S – 460 op.; M – 1 079 op.; L – 271 op.; XL – 23 op.)* |
| 2 | **Zespoły interdyscyplinarne ds. przeciwdziałania przemocy w rodzinie**  | *760* *(L – 760 op.)*  |
| 3 | **Organizacje pozarządowe**  | *10* *(L – 10 op.)* |
|  | **razem** | *2 603* *(S – 460 op.; M – 1 079 op.; L – 1 041 op.; XL – 23 op.)* |

Opis minimalnych wymagań:

1. Rękawiczki nitrylowe, niepudrowane, niejałowe, obojętne dla skóry;
2. Kształt uniwersalny, pasujący na prawą i lewą dłoń;
3. Rękawiczki w opakowaniach po 100 szt.;
4. Rękawiczki z normami:
* PN-EN 455-1:2004 - Rękawice medyczne do jednorazowego użytku - Część 1: Wymagania i badania na nieobecność dziur (lub odpowiednio EN 455 – 1 : 2000);
* 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);
* PN-EN 455-3:2007 - Rękawice medyczne jednorazowego użytku - Część 3: Wymagania i badania w ocenie biologicznej (lub odpowiednio EN 455-3:2006);
* 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)[[1]](#footnote-1).
1. 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;
2. Oznakowanie znakiem CE.
3. Termin realizacji max. do 14 dni od dnia zawarcia umowy.
1. <https://www.gov.pl/web/zdrowie/informacje-dotyczace-produktow-wykorzystywanych-podczas-zwalczania-covid-19> [↑](#footnote-ref-1)