**EZ/ZP/193/2020/EK**

Załącznik nr 2 do SIWZ

(Załącznik nr 1 do umowy)

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW TECHNICZNYCH

**Półmaska filtrująca FFP2 bez zaworu**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Funkcje lub parametry graniczne, ustalone przez Zamawiającego** | **Wymagana odpowiedź** | **Punktacja** | **Potwierdzenie oferowanych parametrów** |
| 1 | Producent | Podać | Bez punktacji |  |
| 2 | Model / numer katalogowy | Podać | Bez punktacji |  |
| 3 | Maska medyczna (vat8%) lub środek ochrony osobistej (23% vat) z min. trzema warstwami filtrującymi, zapewniająca skuteczną ochronę dróg oddechowych, | Tak/Nie, podać | Środek ochrony osobistej 0 pktWyrób medyczny 5 pkt |  |
| 4 | Przestronna komora oddechowa o horyzontalnej konstrukcji, ułatwiająca oddychanie oraz rozmowę, | Tak, Podać | Bez punktacji |  |
| 5 | Ergonomiczny kształt pasujący do większości typów twarzy, | Tak, Podać | Bez punktacji |  |
| 6 | Wyposażona w zacisk na nos oraz elastyczne gumki zakładane z tyłu głowy lub na uszy, co gwarantuje indywidualne dopasowanie, szczelności oraz zwiększa bezpieczeństwo użytkownika, | Tak/Nie, podać | Mocowanie na uszy 0 pktMocowanie z tyłu głowy 5 pkt |  |
| 7 | Klasa ochrony: FPP2 potwierdzona certyfikatem EN 149:2001+A1:2009, | Tak, załączyć na wezwanie | Bez punktacji |  |
| 8 | Penetracja aerozolu mgły oleju parafinowanego: ≤ 6% potwierdzona badaniami wg. normy EN 13274-7:2019 z niezależnej jednostki badawczej,  | Tak/Nie, podać | ≤ 6% 0 pkt≤ 4% 5 pkt |  |
| 9 | Maska o niskich oporach oddychania(wdechu) nie przekraczających 240 Pa przy przepływie 95l/min, potwierdzone badaniami zgodnymi z normą 13274-3:2001, | Tak/Nie, podać | Opór oddychania(wdechu)≤240 Pa 0 pkt<120 Pa 5 pkt |  |
| 10 | Ocena właściwości elektrostatycznych, możliwość pracy w atmosferze potwierdzona badaniami zgodnie z EN 80079-36:2016-07, | Tak/Nie, podać | Tak 5 pktNie 0 pkt |  |
| 11 | Każda z masek zapakowana w indywidualne opakowanie, | Tak | Bez punktacji |  |
| 12 | Posiadająca skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) 99 %, Skuteczność filtracji dla cząsteczek 3,0 ± 0,3 μm 99% potwierdzona badaniami | Tak | Bez punktacji |  |
| 13 | Posiadająca badania dotyczące odporności na penetrację krwią syntetyczną zgodnie z ASTM F1862 i ISO22609 | Tak | Bez punktacji |  |
| 14 | Posiada certyfikat CE zgodny z EN 149:2001+A1:2009, | Tak | Bez punktacji |  |
| 15 | Termin ważności: minimum 3 lata, | Tak/Nie, podać | 3 lata 0 pkt4 lata lub więcej 5 pkt |  |
| 16 | Właściwości i parametry maski potwierdzone badaniami z CIOP lub innej certyfikowanej, akredytowanej jednostki badawczej | Tak | Bez punktacji |  |
| 17 | W firmie produkującej maski wdrożona jest procedura ISO 13485:2016 lub ISO 9001:2015 | Tak/Nie, podać | 13485:2016 5 pktNie 0 pkt |  |
| 18 | Wymiary maski: max. szerokość 25 cm x długość 9,5 cm | Tak | Bez punktacji |  |
| 19 | Wymiary gumek: 22 cm-26 cm  | Tak | Bez punktacji |  |
| 20 | Długość sztywnika do formowania maski na nosie: 10-14 cm | Tak | Bez punktacji |  |
| 21 | Każda maseczka powinna posiadać nadrukowaną:- Nazwę własną produktu- Nazwę producenta- CE wraz czterocyfrowym z numerem jednostki notyfikacyjnej - Numer normy, którą dany produkt spełnia- Oznakowanie Klasy produktu tj. FFP2-W opakowaniu powinna się znajdować instrukcja obsługi | Tak | Bez punktacji |  |