**Příloha č. 2 zadávací dokumentace - Technické podmínky pro část 1**

**Vyplněná příloha č. 2 tvoří nedílnou součást nabídky účastníka zadávacího řízení.**

**Název veřejné zakázky:**

**Rukavice operační**

**Název části veřejné zakázky:**

**Rukavice operační 1**

**Podrobnosti předmětu veřejné zakázky (technické podmínky)**

Zadavatel vymezuje níže **závazné charakteristiky a požadavky** na dodávku operačních rukavic.

POKUD TATO TECHNICKÁ SPECIFIKACE OBSAHUJE POŽADAVKY NEBO PŘÍMÉ ČI NEPŘÍMÉ ODKAZY NA URČITÉ DODAVATELE NEBO VÝROBKY, NEBO PATENTY NA VYNÁLEZY, UŽITNÉ VZORY, PRŮMYSLOVÉ VZORY, OCHRANNÉ ZNÁMKY NEBO OZNAČENÍ PŮVODU, PAK JE MOŽNÉ NABÍDNOUT I JINÉ, ROVNOCENNÉ ŘEŠENÍ. ZADAVATEL ROVNĚŽ UVÁDÍ, ŽE V PŘÍPADĚ, ŽE SE V DOKUMENTACI OBJEVUJÍ ODKAZY NA NORMY NEBO TECHNICKÉ DOKUMENTY UMOŽŇUJE ZADAVATEL MOŽNOST NABÍDNOUT ROVNOCENNÉ ŘEŠENÍ.

## Technické parametry

| **Položka veřejné zakázky** | **Rukavice operační latexové nepudrované, standardní kvalita** | |
| --- | --- | --- |
| Závazné charakteristiky a požadavky | **Splnění požadavku ANO/NE** | **Popis specifikace nabízeného plnění, ze kterého bude vyplývat splnění požadavků stanovených zadavatelem, možno uvést odkaz na stránku v nabídce** |
| neobsahují pudr | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| velikost 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9 | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| délka 260 – 280 mm | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| sterilní | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| plně anatomické, všech 5 prstů | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| jednorázové | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| mikro zdrsněný povrch | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| vysoce pružné | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| se zvýšenou citlivostí v prstech a dlaních | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| zvýšená odolnost proti protržení a mechanickému poškození | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| síla při roztržení v N před použitím – 12 N a více | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| maximální úroveň mikrobiální propustnosti do AQL 1 u finálního produktu | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| umožňující bezpečné uchopení a manipulaci s nástroji v suchém i vlhkém prostředí | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| na balení musí být čitelně označena velikost, šarže a doba expirace | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| na balení musí být barevný bod a nápis STERILE R (garance sterility) | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| expirace minimálně 24 měsíců | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| snadné otevření obalu | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| doložená certifikace CE | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| musí odpovídat směrnici o zdravotnických prostředcích 93/42/EHS nebo nařízení EU o zdravotnických prostředcích 2017/745 a směrnici o osobních ochranných prostředcích v kategorii III- vysoké riziko- 89/686/EHS nebo nařízení EU o osobních ochranných prostředcích v kategorii III 2016/425. Tyto směrnice/nařízení požaduje zadavatel doložit výsledky zkoušek dle harmonizovaných evropských norem ČSN EN 455 I-IV a ČSN EN 374 I-III, případně ČSN EN 374 I-V, viz níže | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| splňují normy ČSN EN 455 I-IV a ČSN EN ISO 13485 | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| doložený test odolnosti proti chemikáliím a mikroorganismům dle ČSN EN 374 I-III, případně ČSN EN 374 I-V | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| doložit odolnost vůči průniku virů dle ASTM F1671, případně ČSN EN 374-V | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| snížený obsah proteinů | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |
| barva rukavic není stanovena | (doplní dodavatel) | (doplní dodavatel) |