**Pakiet 3**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Opis przedmiotu zamówienia** | **Parametr Graniczny** | **Punktacja** | **Opis oferowanego** **wyrobu medycznego** |
| **ELEKTRODA DO DEFIBRYLATORA LIFEPACK 12** |
| 1. | producent | podać | – |  |
| 2. | numer katalogowy | podać | – |  |
| 3. | elektroda do defibrylatora LifePack 12 jednorazowego użytku | TAK | – |  |
| 4. | elektrody typu Quick Combo | TAK | – |  |
| 5. | 2 sztuki elektrod w opakowaniu jednostkowym | TAK | – |  |
| 6. | zintegrowane odprowadzenie elektrody o długości minimum 115 [cm]- potwierdzone katalogiem producenta | TAK, dołączyć do oferty | - |  |
| 7. | powierzchnie przewodząca pojedynczej elektrody minimum 100 [cm2]-potwierdzone katalogiem producenta | TAK, dołączyć do oferty | - |  |
| 8. | instrukcja użycia graficzna na opakowaniu jednostkowym | TAK | – |  |
| 9. | dobre przyleganie do ciała pacjenta, prawidłowa współpraca z defibrylatorem LifePack 12 | TAK, opisać | 1,2,3 |  |
| 10. | warstwa przewodząca wykonana z Ag/AgCI na winylowej folii węglowej | TAK | - |  |
| 11. | odprowadzenia niklowo-węglowe zapewniające radioprzezroczystość dla promieniowania rentgenowskiego  | TAK | - |  |
| 12. | maksymalna liczba impulsów defibrylacyjnych: 50 przyenergii 360 J | TAK | - |  |
| 13. | elektrod do defibrylacji posiadają warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, aktywowanego dociskiem | TAK | - |  |
| 14. | wyrób zaklasyfikowany przez producenta jako wyrób medyczny i spełniający wymagania dla wyrobu medycznego  | TAK | - |  |