

ARKUSZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

CPV 33141613-0

Załącznik Nr 2/4

Nazwa	Nazwa handlowa	Proponowana wielkość opakowania	Producent	Kraj pochodzenia	JM	Ilość	Cena jedn. netto (pln)	Wartość netto (pln)	Stawka VAT	Wartość brutto (pln)
Pojemniki poczwórne ,konwencjonalne z filtrem In line, do krwi pełnej, góra-góra					sztuka	25				
<p>Opis przedmiotu zamówienia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Pojemniki do pobierania krwi, produkcji ubogoleukocytarne koncentratu krwinek czerwonych z płynem wzbogacającym oraz ubogoleukocytarne osocza świeżo mrożonego. 2. Pojemnik z CPD (63ml) do pobierania 450ml krwi, pusty pojemnik do krwi pełnej filtrowanej, pusty pojemnik o pojemności min 400 ml, oraz pojemnik zawierający 105 ml +/- 5 ml płynu SAGM lub ADSOL. 3. Pojemniki nie powinny zawierać strontów i wykazywać zmian płynu konserwującego. 4. Pojemniki powinny posiadać dren do pobierania krwi zakończony ostrą igłą z dodatkową osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem po pobraniu. Konstrukcja igły powinna gwarantować zapobieganie wycinania skóry, tkanki podskórnej i żyły. 5. Wszystkie dreny powinny być elastyczne, łatwe w rolowaniu, umożliwiające wykonanie trwałych zgrzewów oraz zadziałanie zacisków wagomieszarek. 6. Dren biegnący od dawcy musi być przyłączony w górnej części pojemnika z CPD. 7. Długość drenu czerpalnego od pojemnika do podstawy igły powinna wynosić min. 90 cm. 8. Etykiety muszą być wykonane z tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, umożliwiającego przyklejenie własnej etykiety. 9. Etykiety powinny zawierać informacje o rodzaju i ilości płynu konserwującego oraz numer serii w postaci kodu kreskowego. 10. Pojemniki powinny być pakowane w indywidualne opakowania wykonane z folii przezroczystej, pojedynczo, zapewniające szczelność i sterylność. 11. Pojemniki powinny być zaopatrzone w pojemnik na pierwszą krew do pobrania próbek z portem umożliwiającym pobranie próbek do badań w systemie próżniowym. Dren czerpalny oraz dren biegnący do pojemnika próbkowego powinien być wyposażony w zaciski. 12. Króćce udrażniające przepływ między pojemnikami powinny dać się łatwo wyłamać. 13. Roztwór wzbogacający ADSOL lub SAGM umożliwiający przechowywanie otrzymanego KKCz w standardowo przyjętym zakresie temperatur od 2 do 6 stopni C przez 42 dni. 14. Pojemniki muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski. 										

Okres ważności pojemników od czasu dostawy nie krótszy niż 12 miesięcy.

Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii.

Informacja ogólna	Parametr wymagany	Wypełnia Wykonawca
Czas dostawy do magazynu Zamawiającego – minimalnie w ciągu 3 dni - maksymalnie w ciągu 14 dni od otrzymania zamówienia przez wykonawcę	Tak, podać oferowany czas dostawy	

Miejsce dostaw: WCKiK w Warszawie.

Wymagane wraz z ofertą dokumenty:

1. próbka oferowanego produktu,
2. deklaracja zgodności, dokument CE,
3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

.....
(znak graficzny podpisu)