|  |  |
| --- | --- |
| **Sprawa 13/D/2022** |  |

ARKUSZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

|  |  |
| --- | --- |
| CPV 33141613-0 | Załącznik Nr 2 |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Nazwa | Nazwa handlowa | Wielkość opakowania zbiorczego | Producent | Kraj pochodzenia | JM | Ilość | Cena jedn. netto (pln) | Wartość netto (pln) | Stawka VAT | Wartość brutto (pln) |
| **Pojemniki potrójne góra-dół do pobierania krwi** |  |  |  |  | sztuka | 33 710 |  |  |  |  |
| Opis przedmiotu zamówienia   1. Pojemniki do pobierania krwi, produkcji koncentratu krwinek czerwonych bez kożuszka leukocytarno-płytkowego w roztworze wzbogacającym osocza świeżo mrożonego (możliwa produkcja koncentratu krwinek płytkowych z kożuszka). 2. Pusty pojemnik górny o pojemności max. 600ml, min. 500 ml, pojemnik środkowy z 63ml CPD do pobierania 450ml krwi oraz pojemnik dolny zawierający 105 ml+/- 5 ml płynu SAGM lub ADSOL o pojemności max 600 ml, min. 500 ml. 3. Wszystkie pojemniki wykonane z tworzywa umożliwiającego przechowywanie zarówno KKCz, osocza jak i płytek krwi. 4. Umożliwiają pobranie 450 ml krwi pełnej. 5. Brak strontów i zmian płynu konserwującego. 6. Dren do pobierania krwi zakończony ostrą igłą z dodatkową osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem po pobraniu. Konstrukcja igły gwarantuje zapobieganie wycinania skóry, tkanki podskórnej i żyły. 7. Wszystkie dreny są elastyczne, łatwe w rolowaniu, umożliwiają wykonanie trwałych zgrzewów oraz zadziałanie zacisków wagomieszarek. 8. Nadruki na drenach wymagane tylko na drenie służącym do wykonania pilotek. 9. Dren biegnący od dawcy(dren czerpalny) ma być podłączony w dolnej części pojemnika z CPD zaopatrzony w zastawkę uniemożliwiającą przedostanie się płynu CPD powyżej połączenia drenu czerpalnego z drenem biegnącym do pojemnika probówkowego. Dren biegnący od dawcy (dren czerpalny) przed użyciem nie może zawierać płynu. 10. Długość drenów pomiędzy pojemnikiem macierzystym, a pojemnikiem na osocze 58cm +/- 5cm. | | | | | | | | | | |
| 1. Długość drenów pomiędzy pojemnikiem macierzystym, a pojemnikiem na KKCz 45cm +/- 5cm. 2. Długość drenu czerpalnego od pojemnika do podstawy igły max. 165 cm min. 120 cm 3. Długość drenu biegnącego do pojemnika probówkowego max. 30cm +/-5cm, min. 20 cm +/- 5 cm. 4. Etykiety wykonane zgodnie z wymaganiami ISO i ISBT. Etykiety wykonane z tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, umożliwiają przyklejenie własnej etykiety. 5. Dopuszczalne oznaczenia na etykietach w formie piktogramów. Etykiety posiadają informacje o rodzaju i ilości płynu konserwującego oraz przeznaczeniu pojemnika, numer pojemnika oraz numer serii w postaci kodu kreskowego. 6. Pojemniki pakowane w indywidualne opakowania, pojedynczo lub podwójnie wykonane z folii przeźroczystej, zapewniające szczelność i sterylność. Rodzaj sterylizacji dopuszcza użycie pojemnika w ciągu 10 dni od otwarcia opakowania bezpośredniego lub pośredniego. 7. Pojemniki 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 probówkowego wyposażony w zaciski uniemożliwiające ich zdjęcie z drenów. 8. Króćce udrażniające przepływ między pojemnikami są przezroczyste i dają się łatwo wyłamać. 9. Roztwór wzbogacający ADSOL lub SAGM umożliwia przechowywanie otrzymanego KKCz w standardowo przyjętym zakresie temperatur od 2 do 6 stopni C przez 42 dni. 10. Pojemniki są dopuszczone do obrotu na terenie Polski. 11. Wykonawca do każdej dostawy dołączy certyfikat kontroli jakości dla każdej serii. | | | | | | | | | | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Informacja ogólna | Parametr wymagany | Wypełnia Wykonawca |
| Czas dostawy do magazynu Zamawiającego –  maksymalnie w ciągu 14 dni roboczych od otrzymania zamówienia przez wykonawcę | Tak, podać oferowany czas dostawy |  |
| Termin ważności produktu – nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostawy | Tak, podać termin ważności produktu |  |

.

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

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów:

* instrukcja w języku polskim,
* deklaracja zgodności,
* dokument CE,
* zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLWMiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLWMiPB

o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

* próbka oferowanego produktu.

**Miejsce dostaw**: WCKiK w Warszawie oraz Terenowe Stacje w Bydgoszczy, Wrocławiu, Lublinie, Krakowie, Szczecinie, Gdańsku, Ełku.

…………..…………….……………….

(data i podpis Wykonawcy)