**PAKIET III**

**Zestawienie asortymentowo-cenowe przedmiotu umowy**

**Narzędzia laryngologiczne**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Narzędzia laryngologiczne**  | **Nr kat.** | **J.m.** | **Ilość** | **Cena netto** | **Wartość netto** | **Stawka Vat** | **Kwota brutto** |
| Zestaw narzędzi do wykonywania mikrozespoleń naczyniowych |
|  | Główny aplikator kompatybilny z pierścieniami, wykonany z tytanu |  | szt. | 1 |  |  |  |  |
|  | Pęseta o długości 18 cm służące do nanizania ścianek naczynia na pierścienie, wykonane ze stali chirurgicznej |  | szt. | 2 |  |  |  |  |
|  | Przymiar do mierzenia średnicy zewnętrznej naczyń, wykonany ze stali chirurgicznej |  | szt. | 1 |  |  |  |  |
|  | Imadło wykonane ze stali nierdzewnej, długość całkowita 140 mm, szerokość uchwytu 8mm, średnica końcówki roboczej 0,4 mm, delikatnie zakrzywiona, uchwyt płaski, powierzchnia uchwytu karbowana |  | szt. | 1 |  |  |  |  |
|  | Pojemnik do sterylizacji i przechowywania narzędzi |  | szt. | 1 |  |  |  |  |

**Parametry techniczne**

1. Wszystkie dostarczone narzędzia muszą być nowe i nieużywane, rok produkcji 2022.
2. Nie dopuszcza się tolerancji w rozmiarach długości, wymiarów ostrzy (szczęk) , skoku ząbków lub kątów zakrzywienia ze względu na kompatybilność z posiadanym instrumentarium.
3. Oferowane narzędzia powinno cechować: narzędzia muszą być wykonane ze stali zgodnie z DIN 58298, ISO 13402, ISO 7741, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 oraz dla poszczególnych grup wyrobów, posiadać stal wg norm DIN (wraz z potwierdzeniem parametrów stali certyfikatem producenta).

Zakres twardości stali użytych do produkcji dla poszczególnych grup narzędzi chirurgicznych Grupy narzędzi :

• haki operacyjne, retraktory, podważki, pincety, kleszczyki, klemy, sztance, imadła bez twardej wkładki – min. 42 – 47 HRC

• nożyczki bez twardej wkładki , dłuta – min. 50 – 57 HRC

• nożyczki z twardą wkładką / twarda wkładka – min. 42 – 47 HRC / min. 60 – 64 HRC

• mikro-instrumenty  -  min. 42 – 47 HRC

4. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać certyfikat CE oraz deklarację zgodności CE zgodną z dyrektywą unijną dotyczącą wyrobów medycznych 93/42/EEC . Musi posiadać aktualnie obowiązujące dokumenty dopuszczające do obrotu w jednostkach służby zdrowia na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679)

5 . Narzędzia muszą posiadać możliwość : --mycia (ultradźwięki, neutralizacja i środki myjące posiadające dopuszczenie PZH), -dezynfekcji (temperaturowa i chemiczna środkami dopuszczonymi przez PZH), - sterylizacji (parowa w autoklawach 134C, tlenek etylenu dla materiałów wrażliwych temperatura 51C)

6. Każdy zaoferowany element specyfikacji asortymentowo-cenowej musi być przedstawiony w dołączonych do oferty oryginalnych firmowych katalogach, prospektach, folderach lub ich kopiach potwierdzonych za zgodność z oryginałem, a jego jakość musi być potwierdzona dołączonym do oferty certyfikatem CE , deklaracją zgodności CE i/lub wpisem do Rejestru Wyrobów Medycznych.

7. Wykonawca dysponować będzie działem regeneracji narzędzi chirurgicznych z pełnym zakresem usługi regeneracji oferowanych narzędzi z przywróceniem im w 100% funkcjonalności, regeneracja powierzchni łącznie z pasywacją, matowaniem oraz niklowanie lub chromowanie narzędzi z takimi powłokami. Min. 6 miesięcy gwarancji na wykonaną usługę.

Do oferty należy dołączyć materiały informacyjne (w języku polskim) zawierające pełne dane techniczne, w których winny być zaznaczone informacje potwierdzające spełnienie wymagań parametrów granicznych. W przypadku braku potwierdzenia parametrów granicznych Zamawiający ma prawo do odrzucenia oferty.

**Treść oświadczenia Wykonawcy:**

1. Oświadczamy, że przedstawione powyżej dane są prawdziwe oraz zobowiązujemy się w przypadku wygrania postępowania do dostarczenia sprzętu spełniającego wyspecyfikowane parametry.
2. Oświadczamy, że oferowany, powyżej wyspecyfikowany sprzęt jest kompletny i po zainstalowaniu będzie gotowy do eksploatacji, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.

…………….…dnia……………

 ...................................................................

podpis i pieczęć osób wskazanych w dokumencie

uprawniającym do występowania w obrocie prawnym lub

 posiadających pełnomocnictwo