

**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**  
**/FORMULARZ OFERTY**

**Pojemnik transferowy 1000 ml – w ilości 1500 szt.**

**Nazwa handlowa oferowanego produktu:** .....

**Nr ref.:** .....

Lp.	Charakterystyka produktu (minimalne wymagania zamawiającego)	Potwierdzenie spełnienia wymagań (wpisać TAK lub NIE)
1.	Pojemnik pusty o pojemności 1000 ml z drenem o długości min. 30 cm.	
2.	Zastosowanie: do preparatyki krwi i jej składników, do przechowywania KKP w temp. 20-24°C przez min. 5 dni od daty produkcji.	
3.	Dren pojemnika długości min. 30 cm, zakończony jałowym zgrzewem	
4.	Wszystkie dreny muszą być elastyczne, umożliwiać łatwe rolowanie.	
5.	Dreny muszą posiadać oznakowanie, umożliwiające ich identyfikację i jednoznaczne przyporządkowanie do danego pojemnika po odłączeniu od pojemnika	
6.	Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników, aby umożliwić ich połączenia w układzie otwartym i zamkniętym	
7.	Możliwość bezpiecznego wirowania (1560 obr/min przez 7 minut) w temperaturze +22°C przy objętości zawartego składnika 600 ml +/- 10%.	
8.	Tworzywo, z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzyste, umożliwiające wizualną ocenę pojemnika i składnika znajdującego się w pojemniku oraz wymianę gazową pomiędzy jego wnętrzem a środowiskiem.	
9.	Pojemnik oznakowany kodem, serią i datą ważności	
10.	Pojemniki powinny zawierać co najmniej 2 porty zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia	
11.	Centralnie na dolnej krawędzi pojemnika, powinno znajdować się podłużne nacięcie materiału pojemnika, umożliwiające zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych	
12.	Pojedyncze pojemniki muszą być zamknięte w indywidualnych opakowaniach zabezpieczających. Opakowanie zabezpieczające ma zapewnić zachowanie jałowości i apirogenności pojemników/ zestawów, oraz odpowiednią wilgotność w czasie przechowywania. Pojemniki/zestawy w opakowaniach zabezpieczających muszą być zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Jedno opakowanie zbiorcze może zawierać zestawy tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi być oznakowane etykietą zawierającą minimum następujące dane: nazwa producenta, nazwa pojemników, numer serii, data ważności, informacje o warunkach przechowywania – magazynowania pojemników.	
13.	Oferowane pojemniki muszą być oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami zawartymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.	
14.	Pojemniki muszą spełniać wymogi obecnie obowiązującej wersji monografii Farmakopea Europejska.	
15.	Termin ważności pojemników – min. 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.	

.....  
*podpisy i pieczęcie osób upoważnionych do reprezentowania wykonawcy*