

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
/FORMULARZ OFERTY

Pojemnik transferowy 4 x 150 ml – w ilości 1000 szt.

Nazwa handlowa oferowanego produktu:

Nr ref.:

Lp.	Charakterystyka produktu (minimalne wymagania zamawiającego)	Potwierdzenie spełnienia wymagań (wpisać TAK lub NIE)
1	4 pojemniki puste o pojemności 150 ml \pm 10 % każdy. Dreny poszczególnych pojemników połączone ze sobą wspólnym drenem końcowym.	
2	Zastosowanie: do preparatyki krwi i jej składników, do podziału krwi pełnej konserwowanej, koncentratu krwinek czerwonych lub osocza świeżo mrożonego na porcje pediatryczne.	
3	Dreny poszczególnych pojemników o długości min. 30 cm, Wspólny dren końcowy o długości min. 15 cm zakończony plastikową igłą typu „SPIKE”.	
4	Na wszystkich drenach muszą znajdować się zaciski plastikowe umożliwiające natychmiastowe zatrzymanie przepływu w drenie.	
5	Pojemnik z tworzywa umożliwiającego przechowywanie koncentratów krwinek czerwonych w temperaturze 2-6°C oraz FFP < -25°C	
6	Wszystkie dreny muszą być elastyczne, umożliwiać łatwe rolowanie	
7	Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników, aby umożliwić ich połączenia w układzie otwartym i zamkniętym.	
8	Tworzywo, z którego wykonane są pojemniki musi być przezroczyste, umożliwiające wizualną ocenę pojemnika i składnika znajdującego się w pojemniku oraz powinno zapewniać możliwość zamrażania szokowego w temperaturze min. -30°C.	
9	Pojemniki powinny zawierać co najmniej 1 port zabezpieczony błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia	
10	Centralnie na dolnej krawędzi pojemnika, powinno znajdować się podłużne nacięcie materiału pojemnika, umożliwiające zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych	
11	Pojedyncze zestawy pojemników muszą być zamknięte w indywidualnych opakowaniach zabezpieczających. Opakowanie zabezpieczające ma zapewnić zachowanie jałowości i apirogenności pojemników, oraz odpowiednią wilgotność w czasie przechowywania. Pojemniki 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.	
12	Każdy pojemnik w zestawie oznakowany kodem, serią i datą ważności	
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