**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
/FORMULARZ OFERTY**

**Pojemnik transferowy 1000 ml – w ilości 1300 szt.**

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

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Charakterystyka produktu(minimalne wymagania zamawiającego)** | **Potwierdzenie spełniania wymagań (wpisać TAK lub NIE)** |
|  | Pojemnik pusty o pojemności 1000 ml z drenem o długości min. 30 cm. |  |
|  | Zastosowanie: do preparatyki krwi i jej składników, do przechowywania KKP w temp. 20-240C przez min. 5 dni od daty produkcji. |  |
|  | Dren pojemnika długości min. 30 cm, zakończony jałowym zgrzewem  |  |
|  | Wszystkie dreny muszą być elastyczne, umożliwiać łatwe rolowanie. |  |
|  | Dreny muszą posiadać oznakowanie, umożliwiające ich identyfikację i jednoznaczne przyporządkowanie do danego pojemnika po odłączeniu od pojemnika |  |
|  | Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników, aby umożliwić ich połączenia w układzie otwartym i zamkniętym |  |
|  | Możliwość bezpiecznego wirowania (1560 obr/min przez 7 minut) w temperaturze +22°C przy objętości zawartego składnika 600 ml +/- 10%. |  |
|  | Tworzywo, z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzyste, umożliwiające wizualną ocenę pojemnika i składnika znajdującego się w pojemniku oraz wymianę gazową (pojemnik oddychający) pomiędzy jego wnętrzem a środowiskiem.  |  |
|  | Pojemnik oznakowany kodem, serią i datą ważności  |  |
|  | 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 |  |
|  | Centralnie na dolnej krawędzi pojemnika, powinno znajdować się podłużne nacięcie materiału pojemnika, umożliwiające zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych |  |
|  | 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. |  |
|  | 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. |  |
|  | Pojemniki muszą spełniać wymogi obecnie obowiązującej wersji monografii Farmakopea Europejska. |  |
|  | Zapewnienie producenta o utrzymaniu pH składnika w ostatnim dniu przechowywania w granicach >6,4 |  |
|  | Termin ważności pojemników – min. 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. |  |

*…….……………………………………………..………………….*

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