**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
/FORMULARZ OFERTY**

**Pojemnik transferowy 4 x 150 ml – w ilości 100 szt.**

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

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Charakterystyka produktu(minimalne wymagania zamawiającego)** | **Potwierdzenie spełniania wymagań (wpisać TAK lub NIE)** |
|  | 4 pojemniki puste o pojemności 150 ml+/-10 % każdy. Dreny poszczególnych pojemników połączone ze sobą wspólnym drenem końcowym. |  |
|  | Zastosowanie: do preparatyki krwi i jej składników, do podziału krwi pełnej konserwowanej, koncentratu krwinek czerwonych lub osocza świeżo mrożonego na porcje pediatryczne. |  |
|  | Dreny poszczególnych pojemników o długości min. 30 cm, Wspólny dren końcowy o długości min. 15 cm zakończony plastikową igłą typu „SPIKE".  |  |
|  | Na wszystkich drenach muszą znajdować się zaciski plastikowe umożliwiające natychmiastowe zatrzymanie przepływu w drenie. |  |
|  | Pojemnik z tworzywa umożliwiającego przechowywanie koncentratów krwinek czerwonych w temperaturze 2-6°C oraz FFP < -25°C |  |
|  | Wszystkie dreny muszą być elastyczne, umożliwiać łatwe rolowanie |  |
|  | Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników, aby umożliwić ich połączenia w układzie otwartym i zamkniętym. |  |
|  | Tworzywo, z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzyste, umożliwiające wizualną ocenę pojemnika i składnika znajdującego się w pojemniku oraz powinno zapewniać możliwość zamrażania szokowego w temperaturze min. -30°C. |  |
|  | 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 |  |
|  | Centralnie na dolnej krawędzi pojemnika, powinno znajdować się podłużne nacięcie materiału pojemnika, umożliwiające zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych |  |
|  | 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. |  |
|  | Każdy pojemnik w zestawie oznakowany kodem, serią i datą ważności |  |
|  | Oferowane pojemniki muszą być oznakowane znakiem CE zgodniez 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. |  |
|  | Termin ważności pojemników – min. 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. |  |

 *…….……………………………………………..………………….*

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