

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA **/FORMULARZ OFERTY**

Pojemnik transferowy 150 ml – w ilości 800 szt.

Nazwa handlowa oferowanego produktu:

Nr ref.:

Lp.	Charakterystyka produktu (minimalne wymagania zamawiającego)	Potwierdzenie spełniania wymagań (wpisać TAK lub NIE)
1	Pojemnik pusty o pojemności 150 ml z drenem o długości min. 45 cm	
2	Na drenie umieszczony plastikowy zacisk umożliwiający natychmiastowe zatrzymanie przepływu (dopuszczalne jest zastosowanie drenów bez zacisków).	
3	Dren musi być elastyczny, umożliwiać łatwe rolowanie	
4	Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników, aby umożliwić ich połączenia w układzie otwartym i zamkniętym	
5	Pojemnik z tworzywa umożliwiającego przechowywanie koncentratów krwinek czerwonych w temperaturze 2-6°C oraz < 25°C	
6	Pojemnik oznakowany kodem, serią i datą ważności	
7	Wszystkie dreny muszą być elastyczne, umożliwiać łatwe rolowanie	
8	Tworzywo, z którego wykonane są pojemniki musi być przezroczyste, umożliwiające wizualną ocenę pojemnika i składnika znajdującego się w pojemniku.	
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 pojemniki 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	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.	
13	Pojemniki muszą spełniać wymogi obecnie obowiązującej wersji monografii Farmakopea Europejska.	
14	Termin ważności pojemników – min. 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.	

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