Załącznik nr 1

Część 1 – dostawa zestawu do podawania żywienia pozajelitowego

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | Postać | Jednostka miary – (opak. a’15 szt.) | Ilość opak. | Cena jedn. netto opak. | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto |  Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe- jeśli dotyczy\* |
| 1. | zestaw do podawania żywienia pozajelitowego kompatybilny z pompą AmbixActiv, z wbudowanymi urządzeniami bezpieczństwa ( zacisk przeciwko swobodnemu ruchowi cieczy, zatyczka zatrzymania przepływu, zabezpieczenie przed zginaniem ), nie zawierający DEHP,  | do leczenia stacjonarnego, zestaw sterylny jednorazowy |  opak. | 13 |  |  |  |  |  |
|  | **OGÓŁEM:** |  |  |  |  |  |  |  |  |

Część 2 – dostawa bezigłowych przyrządów do przygotowywania i pobierania leków

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | Typ opak. | Postać/Jednostka miary  | Ilość szt. | Cena jedn. netto szt. | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto |  Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe- jeśli dotyczy\* |
| 1. | Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania leków z małych butelek i fiolek z filtrem bakteryjnym 0,2µm i filtrem cząsteczkowym5µm z kolcem mikro oraz z kielichem z zamknieciem osłaniającym port z końcówką Luer Lock, przeznaczony do bezpiecznego pobierania lub wstrzykiwania cytostatyków | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 300 |  |  |  |  |  |
| 2. | Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania leków z butelek i fiolek z filtrem bakteryjnym 0,2µm i filtrem cząsteczkowym5µm z kolcem i zastawką zwrotną oraz z kielichem z zamknieciem osłaniającym port z końcówką Luer Lock,przeznaczony do bezpiecznego pobierania lub wstrzykiwania cytostatyków | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 350 |  |  |  |  |  |
| 3. | Łacznik do transferu leków cytotoksycznych w systemie zamknietym, bezigłowym. Zawiera mechanizm chroniącyprzed przypadkowym odkręceniem łącznika odstrzykawki | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 100 |  |  |  |  |  |
| 4. | Osłonka na łącznik do transferu leków cytotoksycznym w systemie zamkniętym | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 100 |  |  |  |  |  |
| 5. | strzykawka 3-częściowa, wykonana z polipropylenu,posiadająca gumowy tłoczek, dający gładki przesuw, zczytelną, niezmywalną skalą, z końcówką Luer Lockz zabezpieczeniem przed wysunięciem tłoka | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. 3 ml | 1000 |  |  |  |  |  |
| 6. | strzykawka 3-częściowa, wykonana z polipropylenu,posiadająca gumowy tłoczek, dający gładki przesuw, z czytelną, niezmywalną skalą, z końcówką Luer Lockz zabezpieczeniem przed wysunięciem tłoka | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. 5 ml | 1400 |  |  |  |  |  |
| 7. | strzykawka 3-częściowa, wykonana z polipropylenu,posiadająca gumowy tłoczek, dający gładki przesuw, z czytelną, niezmywalną skalą, z końcówką Luer Lockz zabezpieczeniem przed wysunięciem tłoka | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. 10 ml | 200 |  |  |  |  |  |
| 8. | strzykawka 3-częściowa, wykonana z polipropylenu,posiadająca gumowy tłoczek, dający gładki przesuw, z czytelną, niezmywalną skalą, z końcówką Luer Lockz zabezpieczeniem przed wysunięciem tłoka | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. 20 ml | 2400 |  |  |  |  |  |
| 9. | strzykawka 3-częściowa, wykonana z polipropylenu, posiadająca gumowy tłoczek, dający gładki przesuw, z czytelną, niezmywalną skalą, z końcówką Luer Lock z zabezpieczeniem przed wysunięciem tłoka | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. 30 ml | 100 |  |  |  |  |  |
| 10. | Linia z zaciskiem do przygotowywania leków cytotoksycznych, zawierająca filtr uniemożliwiający wyciek płynu podczas napełniania drenu. Posiada kolec do przebicia portu butelki i zawór bezigłowy do podania leku. Bez PCV i DEHP. | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 1000 |  |  |  |  |  |
| 11. | Linia z zaciskiem do przygotowywania leków cytotoksycznych, zawierająca filtr uniemożliwiający wyciek płynu podczas napełniania drenu. Posiada kolec do przebicia portu butelki i zawór bezigłowy do podania leku. Bez PCV i DEHP. Kolor bursztynowy dla ochrony przed światłem | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 160 |  |  |  |  |  |
| 12. | Bezigłowy system do grawitacyjnego podawania leków cytotoksycznych, posiadający filtr uniemożliwiający wyciek płynu podczas napełniania drenu. Bez PCV i DEHP. Posiadający 3 zawory bezigłowe. Filtr w odpowietrzniku o wskaźniku BFE min. 99,999%. Wyposażony w filtr z membraną 15µm w komorze kroplowej zatrzymujący powietrze. | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 120 |  |  |  |  |  |
| 13. | Bezigłowy system do grawitacyjnego podawania leków cytotoksycznych, posiadający filtr uniemożliwiający wyciek płynu podczas napełniania drenu. Bez PCV i DEHP. Posiadający 5 zaworów bezigłowych. Filtr w odpowietrzniku o wskaźniku BFE min. 99,999%. Wyposażony w filtr z membraną 15µm w komorze kroplowej zatrzymujący powietrze. | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 800 |  |  |  |  |  |
| 14. | Bezigłowy system do grawitacyjnego podawania leków cytotoksycznych, posiadający filtr uniemożliwiający wyciek płynu podczas napełniania drenu. Bez PCV i DEHP. Posiadający 5 zawory bezigłowe. Filtr w odpowietrzniku o wskaźniku BFE min. 99,999%. Wyposażony w filtr z membraną 15µm w komorze kroplowej zatrzymujący powietrze Kolor bursztynowy dla ochrony przed światłem. | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 160 |  |  |  |  |  |
| 15. | Okrągły system infuzyjny do wstrzyknięć, wyposażony w filtr antybakteryjny i czasteczkowy 0,2µm, wejście i wyjscie typu Luer Lock | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 30 |  |  |  |  |  |
| 16. | Bezigłowy przyrząd do pobierania i aspiracji leków zfiltrem bakteryjnym 3µm, filtrem cząsteczkowym 5µm, kompatybilny z wszystkimi butelkami z płynami infuzyjnymi. | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 50 |  |  |  |  |  |
| 17. | koreczek do zamykania ( zabezpieczania ) strzykawki typu Luer Lock, kolor czerwony | opak. blister-pack | steryl / jednoraz. | 600 |  |  |  |  |  |
|  | OGÓŁEM |  |  |  |  |  |  |  |  |

Sprzęt medyczny sterylny - opakowanie jednostkowe z listkami ułatwiającymi aseptyczne otwieranie, oryginalne opakowanie zbiorcze, sprzęt sterylny i biologicznie czysty musi być dostarczany zgodnie z wymogami - tzn. w opakowaniu transportowym powinno znajdować się opakowanie zbiorcze. Nie dopuszcza się dostawy sprzętu sterylnego i biologicznie czystego bez ww. opakowań tj. luzem. W przypadku niedostosowania się do powyższego dostawa nie będzie przyjęta przez Zamawiającego.

Część 3 – dostawa sterylnego fartucha chirurgicznego

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa | Jednostka miary  | Ilość szt./para | Cena jedn. netto szt./para | Wartość netto | Vat % | Wartość brutto |  Podać: producenta/ nazwę handlowa/ wszystkie nr katalogowe- jeśli dotyczy\* |
| 1. | Serweta z włókniny foliowanej, trójwarstwowa (wiskoza - polietylen - polipropylen), jałowa, rozmiar 45cm x 45 cm, gramatura 73g/m2, chłonność min. 800%, odporność na przenikanie cieczy min. 190cm H20 , pylenie maks. 3,2 log10, laminat nie powoduje drażnienia i cytotoksycznosci, opakowanie torebka papierowo - foliowa, pakowana pojedynczo |  szt. | 120 |  |  |  |  |  |
| 2. | Serweta z włókniny foliowanej, trójwarstwowa (wiskoza - polietylen - polipropylen), jałowa, rozmiar 45cm x 75cm, gramatura 73g/m2, chłonność min. 800%, odporność na przenikanie cieczy min. 190cm H20 , pylenie maks. 3,2 log10, laminat nie powoduje drażnienia i cytotoksycznosci, opakowanie torebka papierowo - foliowa, pakowana pojedynczo |  szt. | 660 |  |  |  |  |  |
| 3. | Sterylny fartuch chirurgiczny do zabiegów z dużą ilością płynów, posiadający długi rękaw zakończony poliestrowym, bezszwowy, niepylącym ściągaczem, rzepy umieszczone przy lamówce na szyi i paski wszyte od wewnątrz i od zewnątrz fartucha, służące do zawiązania na użytkowniku oraz do regulacji obwodu, szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Fartuch zaprojektowany w taki sposób, aby było możliwe wiązanie najpierw na "brudno", a potem "na czysto", troki umieszczone w specjalnym kartoniku gwarantującym aseptyczne wiązanie. Fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m2, dodatkowo wzmocniny zewnętrznie (nie od strony ciała użytkownika) w strefach krytycznych na rękawach min. do wysokości łokcia oraz z przodu laminatem włókninowo - foliowym o gramaturze 40 g/m2 (łączna masa powierzchniowa w obszarze wzmocnienia 75 g/m2). Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 160 cm H2O, paroprzepuszczalność w strefie niekrytycznej min. 4500 g/m2/24h. Rozmiary M (długość całkowita 115 cm), L (długość całkowita 125 cm). Wyrób zgodny z normą PN EN 13795 odpowiednio do strefy oraz rodzaju wykonania przewidzianego przez normę. Opakowanie typu blister. |  szt. | 330 |  |  |  |  |  |
| 4. | Specjalistyczne ochraniacze na obuwie wiązane, sięgające za kostkę, wysokość ochraniaczy z tyłu 33 cm (+/- 2 cm), długość ochraniaczy na linii dołu (mierzona od najdalej wysuniętego punktu po linii prostej 38 cm (+/- 2 cm), długość wiązadeł 40 cm (+/- 2 cm). Wykonane z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35 g/m2, odpornej na uszkodzenia mechaniczne: wytrzymałość na rozciąganie na sucho wzdłuż min. 80N, w poprzek min. 38 N (zgodnie z PN EN ISO 29073- 4), paroprzepuszczalność min. 3570 g/m2 / 24 h (zgodnie z metodą Lyssy), I klasa palności (zgodnie z metodą 16 CFR 161O), nadające do się do sterylizacji parą wodną, termin ważności 5 lat od daty produkcji. | x 50 par | 12 |  |  |  |  |  |
|  | OGÓŁEM: |  |  |  |  |  |  |  |

Sprzęt sterylny i biologicznie czysty - opakowanie jednostkowe

z listkami ułatwiającymi aseptyczne otwieranie,

oryginalne opakowanie zbiorcze

Wymagane aby sprzęt dostarczany był zgodnie z wymogami

tzn. w opakowaniu transportowym typu karton znajduje się

oryginalne opakowanie zbiorcze producenta

( zgodnie z ustawa o wyrobach medycznych, rozporządzeniem EU 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych i rozporządzenia EU 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych in vitro.

Nie dopuszcza się dostawy towaru bez w/w opakowań

tzw. luzem lub w innym rodzaju opakowania transportowego

dla poz 1- 2 :

asortyment musi spełniać wymogi E-PN 13795 1-3

wszystkie parametry muszą być potwierdzone kartą danych technicznych