

Formularz asortymentowo-cenowy

Część nr 1								
Dostawa zamkniętego próżniowego systemu pobierania krwi								
Lp.	Nazwa	J.m.	ilość	Cena jednostki netto	Wartość netto	Stawka VAT %	Wartość brutto	Producent/ numer katalogowy
1.	Igły motylkowe z zabezpieczeniem przed zakłuciem oraz zaworkiem w jednym, sterylnym opakowaniu, długość wężyka do 190 mm	szt.	110					
2.	Igły systemowe z gwintem (0,9 mm)	szt.	6 000					
3.	Igły systemowe z gwintem dla systemów próżniowych, z wizualną kontrolą poprawności wklucia 0,7 - 0,8 mm	szt.	60 000					
4.	Zestaw do bezpiecznego pobierania krwi: Igły systemowe z gwintem dla systemów próżniowych, z zabezpieczeniem przed zakłuciem z konstrukcją zamykania igły jedną ręką 0,7 – 0,8mm + uchwyt systemowy lub Igły systemowe z gwintem dla systemów próżniowych, 0,7 – 0,8mm + uchwyt systemowy z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym	szt.	57 000					
5.	Igły systemowe z wizualną kontrolą poprawności wklucia z zabezpieczeniem przed zakłuciem, połączone z uchwytem na etapie produkcji, sterylny zestaw	szt.	1 000					
6.	Łącznik do wenflonów	szt.	15 000					
7.	Statyw ze skalą do OB metodą logarytmiczną lub liniową odpowiedni dla probówek z pozycji 10.	szt.	4					
8.	Probówki do koagulologii z cytrynianem sodu 3,2% 1,5 – 3,0ml	szt.	25 000					
9.	Probówki do morfologii z K ₃ EDTA lub z K ₂ EDTA, 2 – 3ml	szt.	55 000					
10.	Probówki do odczytu OB metodą logarytmiczną lub liniową do 3 ml	szt.	5 000					
11.	Probówki na badania cito z trombiną (z żelem lub bez), 3,5 – 6ml	szt.	5 000					
12.	Probówki z aktywatorem wykrzepiania i z żelem separującym 3 – 5ml	szt.	30 000					
13.	Probówki z aktywatorem wykrzepiania, 4 – 6ml	szt.	85 000					
14.	Probówki z aktywatorem wykrzepiania, 8 – 10ml	szt.	9 000					
15.	Probówki z heparyną litową, 2 – 4ml	szt.	13 000					
16.	Staza jednorazowa bezlateksowa	szt.	500					
17.	Staza wielorazowa z przyciskiem zwolnienia i odpięcia, bezlateksowa	szt.	40					

18.	Strzykawki do RKZ z suchą napyłoną heparyną litową balansowaną Ca z zamknięciem typu Luer (pakowane pojedynczo), 1 – 3ml	szt.	2 200					
19.	Uchwyty do igieł systemowych z gwintem	szt.	80 000					
20.	Pipety ze skalą odczytu do próbek *Uwaga należy wycenić w przypadku zaofierowania w poz.10 próbek do OB metodą liniową	szt.	5 000					
RAZEM								

Wymagania graniczne:

1. Probówki z kalibrowaną fabrycznie próżnią,
2. Zamknięcie umożliwiające wielokrotne otwieranie i zamykanie próbek,
3. Wszystkie elementy systemu zamkniętego służące bezpośrednio do pobierania krwi (igła, motylek, uchwyt, łącznik do wenflonów, próbówka,) pasują do siebie, współpracują i pochodzą od jednego producenta (nie dotyczy pozycji 10- próbki do OB), zgodnie z rekomendacjami CLSI, EFLM, KIDL.
4. Wszystkie elementy systemu muszą być jednorazowego użytku,
5. Odpowiednie stężenie antykoagulantów,
6. Probówki posiadają etykiety umożliwiające identyfikację próbki, datę ważności, serię, numer katalogowy oraz oznakowanie sterylności wg wymogów UE,
7. Probówki do koagulologii z podwójnym ściankami (PET i PP) – otwarcie opakowania zbiorczego nie skraca terminu ważności próbek.
8. Bezawaryjna współpraca elementów systemu z aparaturą pracującą w pracowni (pobieranie z próbki pierwotnej):
analizator hematologiczny: Sysmex XP 300,
analizator biochemiczny: Vitros 5,1 FS,
analizator koagulologiczny: Sysmex CA 660,
analizator immunologiczny: Cobas e 411.
9. Wykonawca, któremu zostanie udzielone zamówienie zobowiązuje się przeszkolić personel medyczny w zakresie obsługi sprzętu. W przypadku braku możliwości przeprowadzenia szkoleń w siedzibie Zamawiającego z przyczyn niezależnych od Zamawiającego i Wykonawcy, Wykonawca udostępni wymagane szkolenia Zamawiającemu w formie filmów szkoleniowych udostępnionych na stronie e-learningowej-poprzez-dostęp-do platformy internetowej lub przeprowadzi szkolenia stacjonarne wg potrzeb zamawiającego.
10. Wykonawca wykona audyt fazy przed laboratoryjnej w terminie i na oddziałach wyznaczonych przez Zamawiającego raz w roku w trakcie trwania umowy z przedstawieniem w formie prezentacji oraz pisemnego raportu z przebiegu audytu w zakresie wszystkich etapów fazy przed laboratoryjnej z wnioskami końcowymi i zaleceniami dotyczącymi obszarów wymagających poprawy w czasie maksimum 1 miesiąca od zakończenia audytu.
11. Wymagane dołączenie do oferty katalogów, folderów, ulotek producenta systemu poświadczających wymagane cechy zaofierowanego asortymentu z oznaczeniem numeru zadania i pozycji.

podpis osoby upoważnionej