**Załącznik nr 1**

**Zestawienie asortymentowo – cenowe**

**Dostawa narzędzi do operacji zastawek**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | **Nazwa**  | **Ilość** | **Wartość jednostkowa netto (zł)** | **Wartość netto (zł)** | **Cena brutto (zł)** | **Nazwa producenta/ Nazwa handlowa/ numer seryjny sprzętu** |
| 1. | Aluminiowy retraktor do mostka z 4 sprężynkami do stabilizacji nici chirurgicznych bransze 33x35 mm | 1 |  |  |  |  |
| 2. | Bransze do retraktora 42x35 mm zestaw 6 branszy | 1 |  |  |  |  |
| 3. | Bransze do retraktora ankey 52x35mm zestaw 6 branszy | 1 |  |  |  |  |
| 4. | Penseta do mini inwazyjnych operacji zastawek serca o delikatnych branszach, Ø5, dł.35 cm  | 1 |  |  |  |  |
| 5. | Nożyczki do mini inwazyjnych operacji zastawek serca, kąt ugięcia 30°,Ø5, dł.35 cm | 1 |  |  |  |  |
| 6. | Nozyczki do obcinania nici chirurgicznych podczas mini inwazyjnych operacji zastawek serca, kat ugięcia 70°, Ø5, dł 25 cm, koniec dystalny „złoty” | 1 |  |  |  |  |
| 7. | Przyrząd do dociągania węzłów chirurgicznych podczas mini inwazyjnych operacji zastawek serca Ø5, 30 cm. | 1 |  |  |  |  |

**Parametry techniczne:**

1. Zamawiający dopuszcza tolerancję wymiarów narzędzi chirurgicznych 5% na długości narzędzi

2. Dołączenie do oferty informacji producenta oferowanych narzędzi chirurgicznych odnośnie materiału użytego do produkcji instrumentów chirurgicznych. Musi być podany zakres twardości stali użytych do produkcji dla poszczególnych grup narzędzi chirurgicznych. Grupy narzędzi:

* haki operacyjne , retraktory , podważki , pincety , kleszczyki , klemy , sztance, nożyczki, imadła bez twardej wkładki – min. 42 – 50 HRC, 185HV 10
* kleszczyki opatrunkowe, akcesoria stosowane na sali OP , instrumenty kardiochirurgiczne – min. 42 – 47 HRC

3. Trwałe oznakowanie narzędzi: logo producenta, nr katalogowy, nazwa oddziału.

4. Oferowane narzędzia winna cechować: narzędzia muszą być wykonane ze stali zgodnie z DIN 58298, ISO 13402, ISO 7741, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 oraz dla poszczególnych grup wyrobów, posiadać stal wg norm DIN (wraz z potwierdzeniem parametrów stali certyfikatem producenta)

5. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać certyfikat CE oraz deklarację zgodności CE zgodną z dyrektywą unijną dotyczącą wyrobów medycznych 93/42/EEC . Musi posiadać aktualnie obowiązujące dokumenty dopuszczające do obrotu w jednostkach służby zdrowia na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679)

6. Narzędzia muszą posiadać możliwość : --mycia (ultradźwięki, neutralizacja i środki myjące posiadające dopuszczenie PZH), -dezynfekcji (temperaturowa i chemiczna środkami dopuszczonymi przez PZH), - sterylizacji (parowa w autoklawach 134C, tlenek etylenu dla materiałów wrażliwych temperatura 51C)

7. Każdy zaoferowany element specyfikacji asortymentowo-cenowej musi być przedstawiony w dołączonych do oferty oryginalnych firmowych katalogach, prospektach, folderach lub ich kopiach potwierdzonych za zgodność z oryginałem, a jego jakość musi być potwierdzona dołączonym do oferty certyfikatem CE , deklaracją zgodności CE i/lub wpisem do Rejestru Wyrobów Medycznych.

8. Posiadanie przez oferenta certyfikatu ISO (System Zarządzania Jakością) na podstawie złożonego wraz z ofertą oświadczenia oraz kopią certyfikatu potwierdzoną za zgodność z oryginałem

9. Zamawiający zastrzega możliwość dostarczenia na każdym etapie postępowania oryginalnego, ogólnie dostępnego katalogu producenta w celu weryfikacji poprawności zaoferowanych produktów.

10. Wykonawca dysponować będzie działem regeneracji narzędzi chirurgicznych z pełnym zakresem usługi regeneracji oferowanych narzędzi z przywróceniem im w 100% funkcjonalności, regeneracja powierzchni łącznie z pasywacją, matowaniem oraz niklowanie lub chromowanie narzędzi z takimi powłokami. Min. 6 miesięcy gwarancji na wykonaną usługę.

Do oferty należy dołączyć materiały informacyjne (w języku polskim) zawierające pełne dane techniczne,
w których winny być zaznaczone informacje potwierdzające spełnienie wymagań parametrów granicznych. W przypadku braku potwierdzenia parametrów granicznych Zamawiający ma prawo do odrzucenia oferty.

**Treść oświadczenia wykonawcy:**

1. Oświadczamy, że przedstawione powyżej dane są prawdziwe oraz zobowiązujemy się w przypadku wygrania postępowania do dostarczenia sprzętu spełniającego wyspecyfikowane parametry.
2. Oświadczamy, że oferowany, powyżej wyspecyfikowany sprzęt jest kompletny i po zainstalowaniu będzie gotowy do eksploatacji, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.

…………….…dnia…………… ...................................................................

podpis i pieczęć osób wskazanych w dokumencie

uprawniającym do występowania w obrocie prawnym lub

 posiadających pełnomocnictwo