**Załącznik nr 2**

**Zestawienie asortymentowo – cenowe**

*\* Cena brutto (zł), będąca podstawą do wyliczenia punktów za cenę – otrzymujemy ze wzoru: Wartość jednostkowa netto(zł) razy Ilość zakupu – daje Wartość netto (zł), z której to wartości liczymy podatek vat i po dodaniu podatku vat do wartości netto otrzymujemy Cenę brutto (zł).*

**Pakiet II – Oprzyrządowanie do zabiegów onkologicznych**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | **Nazwa** | **Ilość** | **Wartość jednostkowa netto (zł)** | **Wartość netto (zł)** | **Cena brutto (zł)** | **Nazwa producenta/ Nazwa handlowa/ numer seryjny sprzętu** |
| 1. | Podważka Obwegeser, dwustronna, dł. 20,5 cm | 2 szt. |  |  |  |  |
| 2. | Osteotom Bauer, 8 mm, prosty, rękojeść żłobkowana, dł. 20,5 cm | 2 szt. |  |  |  |  |
| 3. | Osteotom Epker, szerokość branży pracującej 6 mm z zaznaczonymi czterema segmentami, zagięty, rękojeść żłobkowana dł. 18 cm | 2 szt. |  |  |  |  |
| 4. | Osteotom Epker, szerokość branży pracującej 8 mm z zaznaczonymi czterema segmentami mocno zagięty, rękojeść rowkowana dł. 18 cm | 2 szt. |  |  |  |  |
| 5. | Retraktor Hargis piriform, zagięty do góry, dł. 18,5 cm | 2 szt. |  |  |  |  |
| 6. | Osteotom Hargis pterygoid skrzydłowaty, zagięty, dł. 22 cm, rękojeść płaska | 2 szt. |  |  |  |  |
| 7. | Retraktor Obwegeser, zagięty w górę, 7x25 mm, dł. 21 cm, rękojeść ażurowa | 1 szt. |  |  |  |  |
| 8. | Retraktor Obwegeser, zagięty w dół, 10x35 mm, dł. 23 cm, rękojeść ażurowa | 1 szt. |  |  |  |  |
| 9. | Osteotom do przegrody Obwegeser z podziałką, 4 mm, dł. 19 cm | 2 szt. |  |  |  |  |
| 10. | Pojemnik-kontener sterylizacyjny bezobsługowy rozmiar 1/2 o wymiarach 272x267x122mm +/-5mm, pracujący w systemie otwartym z barierą mikrobiologiczną /labiryntowa płytka bariery/ bariera mikrobiologiczna z nieograniczoną liczbą sterylizacji, wyklucza się filtry jednorazowe, kontener posiadający wielorazowy wskaźnik uwidaczniający próbę otwarcia, wanna kontenera wykonana z jednego kawałka blachy ze stopu aluminium, pokryta warstwą zabezpieczającą przed czynnikami zewnętrznymi, brzeg wanny kontenera wywinięty na zewnątrz, wanna wyposażona w uchwyty blokowane pod katem 90 stopni, uchwyty znaczone kolorem-do wyboru przez Zamawiającego\*, tabliczki z nazwą zestawu po obu stronach wanny kontenera z naniesionym laserowo napisem zestawu.  pokrywa z wysokowytrzymałego tworzywa sztucznego zapewniająca dużą wytrzymałość, możliwość samodzielnej wymiany uszczelki przez użytkownika  Taca do kontenera wykonana ze stali nierdzewnej wyposażona w uchwyty do wyjmowania z wanny rozmiar 240x251x44mm posiadające nóżki zabezpieczające/dystansujące 234x244mm  Mata silikonowa typu jeż | 1 szt. |  |  |  |  |
| 11. | Podważka Obwegeser, dwustronna, dł. 20,5 cm | 2 |  |  |  |  |
| 12. | Osteotom Bauer, 8 mm, prosty, rękojeść żłobkowana, dł. 20,5 cm | 2 |  |  |  |  |
| 13. | Osteotom Epker, szerokość branży pracującej 6 mm z zaznaczonymi czterema segmentami, zagięty, rękojeść żłobkowana dł. 18 cm | 2 |  |  |  |  |

**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 , imadła bez twardej wkładki – min. 42 – 50 HRC, 185HV 10
* kleszczyki opatrunkowe oraz opinania serwet pola operacyjnego , akcesoria stosowane na sali OP , instrumenty ginekologiczne ( np. wzierniki , skrobaczki ) , instrumenty ortopedyczne i kardiochirurgiczne – min. 42 – 47 HRC

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

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.

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