|  |
| --- |
|  |
| Lp. | Asortyment | J.m. | Ilość | Cena j. netto**[zł]** | Wartość netto **[zł]** | VAT **[%]** | Cena j. brutto **[zł]** | Wartość brutto**[zł]** | Nazwa producenta i nr katalogowy \* |
| 1 | Test do wykrywania pozostałości białkowych znajdujących się na powierzchniach. Test nie wymaga zastosowania czytnika. Składa się z tamponu do pobierania wymazu oraz pożywki która przed użyciem ma bezbarwny kolor, Po przeprowadzeniu badania pożywka zmieni zabarwienie na kolor referencyjny | szt. | 15 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Testy kontroli dezynfekcji termicznej w zakresie parametrów 90°C 5 min. Wskaźniki w formie pokrytego laminatem papierowego paska samoprzylepnego, na którym umieszczono substancje testową. Informacja o kolorze wskaźnika po prawidłowym procesie dezynfekcji umieszczona jest na każdym teście. a200 | op. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Testy sprawdzające skuteczność procesów mycia oraz efektywność działania detergentów w myjniach-dezynfektorach zgodne z ISO15883.Substancja wskaźnikowa koloru czerwonego w postaci koła, umieszczona na metalowej cienkiej płytce nadającej się do archiwizacji. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą testów dostarczy metalowy przyrząd Holder. a100 | op. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Testy sprawdzające skuteczność procesów mycia instrumentów kanałowych oraz efektywność działania detergentów w myjniach-dezynfektorach w postaci cienkiej metalowej płytki z naniesioną substancją wskaźnikową o właściwościach podobnych do zaschniętej krwi oraz tkanek. Testy kompatybilne z przyrządami symulującymi narzędzia o wąskim przekroju. a100 | op. | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Zintegrowany test chemiczny kl. 5 zgodny normą ISO 11140-1 do kontroli sterylizacji parowej, z przesuwalna substancja wskaźnikową. Test z wyraźnie oznaczonym polem bezpieczeństwa odczytu w niezależnym okienku. Data ważności, oznaczenie normy oraz informacje techniczne umieszczone na każdym teście w języku polskim. Test wykorzystywany ze specjalnym przyrządem jako test kontroli wsadu . a250 | op. | 40 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Przyrząd testowy PCD Control symulujący test Helix- rurki o dł. 1,5 m i przekroju 1mm, w kształcie tuby O 20cm, wykonanej ze stali nierdzewnej pokrytej specjalną powłoką polimeru w celu zachowania równej temperatury w całym zestawie kontrolnym. Kompatybilny z testem Bovie Dick z poz.7, testami kl.V oraz ampułkowymi testami biologicznymi do kontroli procesu sterylizacji parą wodną. Przyrząd kompatybilny z normami: ISO11140, ANSI/AAMIST79:2006, AAMI ST8:2008 | szt. | 3 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Test Bovie& Dick 3,5-4 min 134 st.C, w postaci paska testowego , odczyt testu na podstawie oceny przesunięcia substancji wskaźnikowej, kompatybilny z przyrządem testowym PCD Control. a100 | op. | 25 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Ampułkowy test biologiczny do kontroli sterylizacji parą wodną; odczyt po 24h; populacja 105. a100 | op. | 16 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Biologiczny wskaźnik kontroli procesu sterylizacji parą wodną wykonany ze sztywnej bibuły nasączonej hodowlą bakterii termofilnych (Geobacillus Stearothermophilus), w opakowaniu  | szt. | 100 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Etykiety trzyrzędowe, podwójnie przylepne do metkownicy ze wskaźnikiem kl. A do sterylizacji parowej + metkownica trzyrzędowa kompatybilna z etykietami | rolka | 140 |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Wałek z tuszem kompatybilny z zaoferowaną metkownicą | szt. | 4 |  |  |  |  |  |  |
| 12 | Etykiety trzyrzędowe, podwójnie przylepne do metkownicy Sterigat ze wskaźnikiem kl. A do sterylizacji plazmowej | szt. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| 13 | Test kontroli poprawnej pracy zgrzewarki w postaci arkusza. a250 | op. | 5 |  |  |  |  |  |  |
| 14 | Wskaźnik chemiczny do sterylizatora plazmowego w postaci pasków z nadrukowanym tuszem wskaźnikowym. | szt. | 300 |  |  |  |  |  |  |
| 15 | Wskaźnik biologiczny do sterylizacji plazmowej. Odczyt po 24h. Populacja 106. | szt. | 300 |  |  |  |  |  |  |
|  | Razem: |  |  |  |  |  |  |  |  |

\*) Jeśli proponowany produkt nie posiada nr katalogowego należy wpisać: nr katalogowy nie jest stosowany.

Oświadczam, że: (odpowiednie zaznaczyć)

[ ]  wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy
z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 774), jej przepisów przejściowych i wykonawczych oraz Rozporządzenia UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych - MDR (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów)

[ ] do danego produktu nie stosuje się w/w przepisów.

Jednocześnie zobowiązuje się na każde żądanie Zamawiającego po podpisaniu umowy do przedłożenia aktualnych kopii dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu
i stosowania w Polsce.

 ………………………………………………………

*(data i podpis osoby upoważnionej)*