

Załącznik nr 1 do Zaproszenia

System zamkniętych pojemników do próbek biopsyjnych
OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1.	Bezpieczny pojemnik do materiału biopsyjnego/histopatologicznego tworzący hermetycznie zamknięty system zapobiegający kontaktowi z formaliną składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika.
2.	<p>Pokrywa zbudowana z elementów :</p> <p>1.Tłok zakończony nakłuwaczem</p> <p>2.Folia aluminiowa zgrzana z nakrętką</p> <p>3.Filtr zabezpieczający</p> <p>4.Przycisk uwalniający substancję utrwalającą</p> <p>5.Substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym</p> <p>6. Pokrywa wyposażona w gwint zewnętrzny.</p> <p>7. Zbiornik wyposażony w gwint wewnętrzny służący do zamknięcia i szczelnego połączenia z pokrywą.</p> <p>Substancja utrwalająca uwalniana po połączeniu pokrywy ze zbiornikiem i przez wciśnięcie przycisku wbudowanego w górną część pokrywy.</p> <p>Dopuszcza się rozwiązania równoważne zapewniające system zamknięty bezpieczny w użyciu rozumiany jako zapewnienie braku kontaktu osoby używającej pojemnik z materiałem utrwalającym a jego zastosowanie w żaden sposób nie wpłynie na prawidłowe funkcjonowanie asortymentu zgodnie z przeznaczeniem.</p>
3.	Kasetka histopatologiczna przeznaczona do przeprowadzania materiału z biopsji igłowych i bardzo małych tkanek.
4.	<p>Produkt jednorazowy, oznakowany piktogramami BHP: GHS07, GHS08 oraz GDW009.</p> <p>Ponadto etykieta samoprzylepna do wypełnienia zawierająca nadruk umożliwiający opis: dane pacjenta, numer, data</p>
5.	Produkt bezpieczny w użyciu.
6.	Data ważności co najmniej 75% całkowitej daty ważności od daty dostawy minimum 12 miesięcy okresu ważności
7.	Data produkcji – 2022 rok

Dokumenty wymagane:

- Karty techniczne lub inne dokumenty np. katalogi, foldery, karty charakterystyk, potwierdzające zgodność parametrów technicznych oferowanego wyrobu. W razie braku dokumentów w języku polskim wymagane jest dostarczenia dokumentów wraz z tłumaczeniem na język polski.
- Karta charakterystyki substancji niebezpiecznej sporządzona zgodnie z Rozporządzenia WE nr 1272/2008 (CLP) w odniesieniu do formaldehydu – środka utrwalającego.
- Instrukcja obsługi produktu. W razie braku dokumentów w języku polskim wymagane jest dostarczenia dokumentów wraz z tłumaczeniem na język polski.

podpis wykonawcy lub osoby upoważnionej