Załącznik nr 3

Pakiet nr 1

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Nazwa przedmiotu zamówienia | Opis przedmiotu zamówienia | Producent/nr kat. | Opis oferowanego przedmiotu zamówienia | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Stawka VAT | Wartość ogólna brutto |
| 1 | Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej 100 mm \* 75 mm | Jałowy opatrunek, wykonany z siatkowego poliuretanu (PE)lub piankowy , stosowany w ranach zakażonych, dren o przekroju co najmniej dwuświatłowym lub pięciootworwym, folia samoprzylepna do opatrunku |   |  | szt. | 260 |  |  |  |
| 2  | Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej 180 mm \* 125 mm | Jałowy opatrunek, wykonany z siatkowego poliuretanu (PE)lub piankowy , stosowany w ranach zakażonych, dren o przekroju co najmniej dwuświatłowym lub pięciootworwym, folia samoprzylepna do opatrunku 2 szt. |   |  | szt. | 260 |  |  |  |
| 3  | Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej 256 mm \* 150 mm(+/- 10 mm) | Jałowy opatrunek, wykonany z siatkowego poliuretanu (PE )lub piankowy, stosowany w ranach zakażonych, dren o przekroju co najmniej dwuświatłowym lub pięciootworwym folia samoprzylepna do co najmniej 2 szt. |   |  | szt. | 200 |  |  |  |
| 4  | Zbiornik z żelem 800 ml | jednorazowy zbiornik do urządzenia, o pojemności 800 ml, do gromadzenia wydzieliny z rany, z bakteriobójczy żelem lub absorbentem (substancja żelującą), którego działanie bakteriobójcze polega na wiązaniu w żel gromadzonej w zbiorniku wydzieliny ze wszystkimi niepożądanymi składnikami wysięku, z hydrofobowym filtrem z węglem aktywnym, filtrem antybakteryjnym lub z filtrem powietrznym i węglowym wbudowanym w zbiornik, z drenem, zaciskiem lub zatyczką do drenu i złączem do podłączania do drenu |   |  | szt. | 260 |  |  |  |
| 5  | Zbiornik z żelem 300 ml | jednorazowy zbiornik do urządzenia, o pojemności 300 ml, do gromadzenia wydzieliny z rany, z bakteriobójczy żelem, lub absorbentem (substancja żelującą), którego działanie bakteriobójcze polega na wiązaniu w żel gromadzonej w zbiorniku wydzieliny ze wszystkimi niepożądanymi składnikami wysięku, z hydrofobowym filtrem z węglem aktywnym, filtrem antybakteryjnym lub z filtrem powietrznym i węglowym wbudowanym w zbiornik, z drenem, zaciskiem lub zatyczką do drenu i złączem do podłączania do drenu |   |  | szt. | 200 |  |  |  |
| 6 | Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej srebrny100 mm \* 75 mm | Jałowy opatrunek, wykonany z siatkowego poliuretanu (PE)lub piankowy zawierający metaliczne srebro, o otwartych porach lub dodatkowo do zestawu oddzielnie pakowana warstwa siatkowa ze srebrem w rozmiarze 10x10cm, , dren o przekroju co najmniej dwuświatłowym lub pięciootworwym, folia samoprzylepna do opatrunku |  |  | szt. | 60 |  |  |  |
| 7  | Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej srebrny 180mm \* 125 mm | Jałowy opatrunek, wykonany z siatkowego poliuretanu (PE) lub piankowy , zawierający metaliczne srebro, o otwartych porach lub dodatkowo do zestawu oddzielnie pakowana warstwa siatkowa ze srebrem w rozmiarze 10x20cm, dren o przekroju dwuświatłowym lub pięciootworwym, folia samoprzylepna do opatrunku 2 szt. |   |  | szt. | 20 |  |  |  |
|  8 | Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej 100 mm \* 75 mm | Jałowy opatrunek, koloru białego, wykonany z mikroporowej pianki, z polialkoholu winylowego (PVA), nasączony wodą sterylną, budowa pianki zapobiega wrastaniu tkanek, duża wytrzymałość na rozciąganie, stosowany do zaopatrywania tuneli i mniejszych przestrzeni |   |  | szt. | 20 |  |  |  |
| 9  | Zestaw opatrunkowy do terapii podciśnieniowej 150 mm \* 100 mm | Jałowy opatrunek, koloru białego, wykonany z mikroporowej pianki, z polialkoholu winylowego (PVA), nasączony wodą sterylną, budowa pianki zapobiega wrastaniu tkanek, duża wytrzymałość na rozciąganie, stosowany do zaopatrywania tuneli i mniejszych przestrzeni |   |  | szt. | 20 |  |  |  |
| 10  | Złącze Y | do łączenia 2 lub więcej opatrunków - wykorzystywane w leczeniu ran mnogich u tego samego pacjenta |   |  | szt. | 50 |  |  |  |
| 11  | Hydrofobowa siatka poliamidowa rozmiar 10x10 | siatka pokryta srebrem metalicznym impregnowana nie zawierającą wazeliny maścią z triglicerydów. Pod wpływem wydzieliny z rany opatrunek powinien uwalniać jony srebra o bakteriobójczym działaniu, powinien zwalczać bakterie gram - ujemne jak i gram - dodatnie włącznie ze szczepami MRSA. |   |  | szt. | 20 |  |  |  |
| 12  | Dzierżawa urządzenia 13 szt. | opis w załączniku nr 6 |   |  | m-ce | 24 |  |  |  |
| Razem: |  |  |

…………………………. ………………………….

Data podpis Wykonawcy

Załącznik nr 6

urządzenia do terapii podciśnieniowej

(poz. 12 Załącznika nr 3)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Opis parametrów technicznych**  | **Parametry wymagane** | **Nie / Tak /** **opisać dane techniczne** |
| 1. | Pompa podciśnieniowa, wytwarzająca ujemne ciśnienie mierzone w ranie o wartościach od 25 - 200 mm/Hg lub szerszym zakresie  | **TAK** |  |
| 2. | Waga: **maks.** 2,89 kg | **TAK** |  |
| 3. | Możliwość zmiany ciśnienia co **5 mm/Hg lub** 25 mm/Hg, | **TAK** |  |
| 4. | Możliwość zastosowania terapii ciągłej lub przerywanej w zależności od leczonej rany | **TAK** |  |
| 5. | **Możliwość ustawienia ciśnienia docelowego w ranie** | **TAK** |  |
| 6. | Możliwość prowadzenia terapii przez 24 godziny, | **TAK** |  |
| 7. | Bateria wewnętrzną działającą w potrzebie przez **co najmniej** 6 godzin | **TAK** |  |
| 8. | Wbudowane ostrzeżenia i alarmy włączające się w razie nieprawidłowości wynikającymi ze strony **co najmniej**: drenu, kanistra  | **TAK** |  |
| 9. | Ekran dotykowy z językiem polskim, z instrukcją obsługi w języku polskim | **TAK** |  |
| 11. | Wbudowana pamięć pozwalająca na zapis całej terapii leczonego pacjenta, wbudowany port USB umożliwiający eksport zapisanych danych terapii prowadzonych u pacjenta | **TAK** |  |
| 12. | Możliwość ustawienia menu klinicysty, pełny dostęp do menu urządzenia, tryb pacjenta ograniczający menu do funkcji podstawowych **lub****możliwość ustawienia menu z funkcją nadzoru elektronicznego z optycznym, piktograficznym i akustycznym wskazaniem statusu i dotykowym ekranem sterowania w języku polskim, pełny dostęp do menu urządzenia, możliwość blokady urządzenia zabezpieczająca przed przypadkowym przestawieniem funkcji przez pacjenta** | **TAK** |  |
| 14. | **Alarm** nieszczelności **układu** prowadzących do utraty ciśnienia | **TAK** |  |
| 16. | Funkcja trybu nocnego, wyłączana automatycznie w przypadku wystąpienia alarmu (włącza się automatycznie po około 2 min) | **TAK** |  |
| 17. | Funkcja blokady ekranu | **TAK** |  |
| 18. | Możliwość bezpiecznego zamocowania urządzenia na stojaku kroplówki i/lub na poręczy łóżka | **TAK** |  |
| 19. | Możliwość podłączenia zbiorników 300 ml, 800 ml | **TAK** |  |

............................... ...............................................

 data Podpis Wykonawcy