*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

*Nazwa Wykonawcy, dane adresowe*

**Sukcesywne dostawy materiałów eksploatacyjnych dla Działu Centralnej Sterylizacji**

**Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej–Curie – Państwowego Instytutu Badawczego, Oddziału w Gliwicach**

**ZADANIE NR 4: TESTY CHEMICZNE WSADOWE DO KONTROLI STERYLIZACJI PAROWEJ**

**S P E C Y F I K A C J A A S O R T Y M E N T O W O-C E N O W A**

| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **j. m.** | **ilość** | **cena jedn. netto (zł)** | **wartość netto (zł)** | **VAT (%)** | **wartość VAT (zł)** | **wartość brutto (zł)** | **Producent, symbol i parametry oferowanego przedmiotu zamówienia (opisać, podać zakresy)** | **nr katalogowy\*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 4 | 5 | 6 | 7 (5x6) | 8 | 9 (7x8) | 10 (7+9) | 11 | 12 |
|  | Test chemiczny wsadowy do kontroli sterylizacji parowej w cyklach próżniowych 134st. 5 min.  - składa się ze wskaźnika chemicznego paskowego typu 5 laminowanego oraz kompatybilnego przyrządu PCD wielorazowego użytku  - kompatybilność wskaźnika z zaoferowanym PCD, wymaga potwierdzenia producenta  - przyrząd testowy PCD w liczbie odpowiedniej do zamówionych wskaźników,  - produkt zgodny z EN-ISO 11140-1/PN EN-ISO 11140-1 | szt. | 5 000 |  |  |  |  |  |  |  |

\*brak wpisania nr katalogowego produktu jest równoznaczny z informacją, iż dany produkt nie posiada nr katalogowego

UWAGA: oferowany asortyment należy wycenić na sztuki (nie na opakowania), wg tabeli powyżej.

Wykonawca jest zobowiązany do złożenia w terminie składania ofert następujących dokumentów:

* dokumentu producenta potwierdzającego zgodność produktu z EN-ISO 11140-1/PN EN-ISO 11140-1 oraz kompatybilność oferowanych wskaźników paskowych z oferowanym przyrządem PCD,
* dokumentu niezależnej jednostki opiniującej produkty służby zdrowia potwierdzającego zgodność produktu z EN-ISO 11140-1/PN EN-ISO 11140-1.
* ulotkę producenta produktu zawierającą informacje o zaoferowanym teście.

- dla potwierdzenia zgodności produktu z SWZ dołączyć do oferty 10 wskaźników chemicznych wraz z przyrządem testowym PCD, który będzie zwrócony po zakończeniu procedury zakupu.

*data \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

*dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym*

*przez osobę(y) uprawnioną(e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy*

*określoną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) właściwym dla formy organizacyjnej Wykonawcy lub pełnomocnika*

*uwaga: podpis osobisty to zaawansowany podpis elektroniczny*