**Załącznik nr 3 do zapytania ofertowego – cz.1**

**Parametry wymagane**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa asortymentu** | **Ilość [szt.]** | **Parametry wymagane** | **Parametry oferowane** |
| **1** | Dozownik tlenowy typ 1 | 17 | Dozownik tlenowy rotametryczny z nawilżaniem; mocowany na szynę medyczną; złącze wejściowe typu AGA; zakres wskazań rotametru : 0-17 L/min; ciśnienie zasilania 0,4-0,5 MPa; zawór bezpieczeństwa; możliwość podłączenia nawilżacza i pojemnika jednorazowego użytku |   |
| **2** | Dozownik tlenowy typ 2 | 25 | Dozownik tlenowy rotametryczny z nawilżaniem; mocowany bezpośrednio do złącza wejściowego gazu typu AGA; zakres wskazań rotametru : 0-17 L/min; ciśnienie zasilania 0,4-0,5 MPa; zawór bezpieczeństwa; możliwość podłączenia nawilżacza i pojemnika jednorazowego użytku |   |
| **3** | Dozownik powietrza | 4 | Dozownik powietrza rotametryczny z nawilżaniem; mocowany bezpośrednio do złącza wejściowego gazu typu AGA; zakres wskazań rotametru : 0-17 L/min; ciśnienie zasilania 0,4-0,5 MPa; zawór bezpieczeństwa; możliwość podłączenia nawilżacza i pojemnika jednorazowego użytku |   |
| **4** | Regulator próżni typ 1 | 17 | Regulator próżni mocowany na szynę medyczną; zakres wskazań vakuometru: 0 ÷ -0,1 MPa, 0 ÷ -760 mmHg; typ złącza wejściowego AGA; możliwość podłączenia drenu i pojemnika zabezpieczającego 0,1L. |   |
| **5** | Regulator próżni typ 2 | 15 | Regulator próżni mocowany bezpośrednio do złącza wejściowego typu AGA; zakres wskazań vakuometru: 0 ÷ -0,1 MPa, 0 ÷ -760 mmHg; możliwość podłączenia drenu i pojemnika zabezpieczającego 0,1L.  |   |

**Zamawiający wymaga złożenia przez Wykonawcę celem potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, nw. dokumentów:**

1. dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu
2. certyfikat zgodności w przypadkach określonych w ustawie o wyrobach medycznych;
3. deklaracja zgodności, potwierdzająca, iż wyrób medyczny jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi;

 przeznaczonego do używania na tym terytorium;