**Załącznik nr 1**

**Opis przedmiotu zamówienia**

**1. Szyny typu Kramera**

1. Zestaw 14 szyn wyposażony w rożne rozmiary (długość pomiędzy 250 - 1500 mm) oraz bandaż niejałowy nieelastyczny o wymiarach min. 10 cm x 4 m, pozwalający na prawidłowe unieruchomienie i zamocowanie szyn, w ilości co najmniej 4 szt. na każdą sztukę szyny.
2. Szyny w osobnym powleczeniu wielorazowego użytku, z tworzywa sztucznego, nieprzepuszczalnego dla płynów, wydzielin i wydalin.
3. Zestaw szyn w torbie.

**2. Szyny typu Splint**

1. Zestaw 4 szyn w poręcznym etui, pozwalający na unieruchomienie każdej kończyny.
2. Zestaw zawiera min. 2 różne rozmiary szyn.
3. Szyna wykonana z aluminiowego rdzenia zabezpieczonego formowalną, wodoodporną pianką.
4. Możliwość wykonania prześwietlenia bez konieczności zdejmowania szyny.

**3. Kołnierz ortopedyczny**

1. Możliwość regulacji wysokości kołnierza, min. 8 stopni regulacji.
2. Kołnierz wyposażony w blokadę utrzymującą wybrany rozmiar.
3. Duże wejścia umożliwiające między innymi kontrolę tętna na tętnicy szyjnej.
4. Przezierny dla promieni X, wykonany z materiału odpowiedniego do wykonania badania CT   
   i MRI.
5. Kołnierz wykonany z materiałów antyalergicznych.

**4. Pas do stabilizacji złamań miednicy**

1. Automatycznie blokująca się klamra skutecznie unieruchamiająca złamania miednicy.
2. Kontrola siły zacisku.
3. Zabezpieczenie pasa w danym położeniu przez system rzepów.
4. Możliwość przesuwania pasa pod poszkodowanym, materiał o niskim współczynniku tarcia.
5. Materiał przenikalny dla promieni X.
6. Konstrukcja pasa umożliwia dostęp do jamy brzusznej i tętnic udowych oraz pozwala na cewnikowanie.

**Inne wymagania:**

1. Opakowanie bezpośrednie towaru (zawierające – po 1 szt. towaru) wykonane w sposób i z materiału, który umożliwia przechowywanie go bez pogorszenia jego jakości, co najmniej przez okres równy okresowi rozszerzonej rękojmi na towar w czasie przechowywania / co najmniej przez okres równy okresowi rozszerzonej rękojmi na towar równy okresowi trwałości określonemu przez producenta towaru.
2. Opakowanie zbiorcze towaru wykonane w sposób i z materiału, który umożliwia przechowywanie go bez pogorszenia jego jakości, co najmniej przez okres równy okresowi rozszerzonej rękojmi na towar w czasie przechowywania / co najmniej przez okres równy okresowi rozszerzonej rękojmi na towar równy okresowi trwałości określonemu przez producenta towaru.
3. Towar musi być wyprodukowany **nie wcześniej niż 6 miesięcy** przed datą jego dostawy do magazynu RARS,
4. Towar jest fabrycznie nowy.
5. Towar spełnia wymogi określone przepisami ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2024 r. poz. 1620) oraz aktów wykonawczych do tej ustawy, jak również Rozporządzenia Paramentu i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia WE nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, posiada aktualną deklarację zgodności, certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną oraz niepowtarzalny kod identyfikacyjny UDI na etykiecie produktu lub na jego opakowaniu, przy jednoczesnym uwzględnieniu postanowień Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca   
   2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.
6. Towar musi posiadać instrukcję używania oraz opis towaru w zakresie: parametrów technicznych, jakościowych i użytkowych towaru oraz informację co wchodzi w skład zestawu.
7. Towar zostanie dostarczony na certyfikowanych europaletach, wysokość dostarczonego towaru wraz z paletą nie może przekroczyć 2 metrów.