**Załącznik nr 1**

**Opis przedmiotu zamówienia**

**Zadanie nr 1:**

**Kaczka szpitalna męska**

Naczynie sanitarne do zbierania moczu u chorego leżącego, przeznaczone do użytku dla mężczyzn,
z zamknięciem, o pojemności min. 800 ml (z podziałką w ml). Wykonane z tworzywa sztucznego umożliwiającego dezynfekcję preparatami stosowanymi w placówkach służby zdrowia. Wyrób można sterylizować w atmosferze suchego powietrza do temp. 130 ºC oraz autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temp. 126 ºC.

**Zadanie nr 2:**

**Kaczka szpitalna damska**

Naczynie sanitarne do zbierania moczu u chorego leżącego, przeznaczone do użytku dla kobiet,
z otworem owalnym o zaokrąglonych brzegach, o pojemności min 700 ml (z podziałką w ml). Wykonane z tworzywa sztucznego umożliwiającego dezynfekcję preparatami stosowanymi w placówkach służby zdrowia. Wyrób można sterylizować w atmosferze suchego powietrza do temp. 130 ºC oraz autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temp. 126 ºC.

**Zadanie nr 3:**

**Basen szpitalny**

Basen sanitarny pozwalający na załatwianie potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej lub pół siedzącej, przeznaczony do użytku w placówkach służby zdrowia oraz do użytku domowego, z zamknięciem,
o pojemności 3000 ml. Wykonany z tworzywa sztucznego (plastiku) pozwalającego na mycie powszechnie dostępnymi środkami czyszczącymi. Wyrób można sterylizować w atmosferze suchego powietrza do temp. 130 ºC oraz autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temp.
126 ºC.

**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.
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.
3. Towar musi być wyprodukowany nie wcześniej niż **6 miesięcy** przed datą jego dostawy do Składnicy Agencji
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.
7. Towar zostanie dostarczony na certyfikowanych europaletach, wysokość dostarczonego towaru wraz z paletą nie może przekroczyć 2 metrów.